



REȘEA MATUL CARACTERISTICILOR PRODUSULUI

DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Gyramox, pulbere pentru soluție orală pentru suine, pui de găină, (broileri) și curcani.

2. COMPOZIȚIE CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ

1 g produs conține:

Substanțe active:

Amoxicilină trihidrat 258,2 mg

(echivalent cu 225 mg amoxicilină)

Flumequină 150 mg

Excipienți:

Pentru lista completă a excipienților vezi secțiunea 6.1.

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Pulbere orală, solubilă, de culoare albă pentru administrare în apa de băut sau în furaj lichid.

4. PARTICULARITATI CLINICE

4.1 Specii țintă

Suine, pui de găină (broileri) și curcani.

4.2 Indicații pentru utilizare, cu specificarea speciilor țintă

În tratamentul infecțiilor bacteriene produse de microorganisme sensibile la amoxicilină și flumequină la suine, pui de găină (broileri) și curcani:

Suine:

- infecții ale tractului respirator (bronșită, bronhopneumonie, pneumonie, pleurezie, complicații pulmonare asociate infecțiilor virale);
- infecții ale tractului gastroenteric (enterită, colangiohepatită);
- infecții urinare (nefrite, cistite);
- infecții ale pielii și țesuturilor moi (infecții podale și abcese);
- infecții articulare (poliartrită);
- infecții streptococice;
- colibaciloză, salmoneloză și pasteureloză.

Pui de găină (broileri) și curcani:

- salmoneloză;
- colibaciloză;
- infecții stafilococice;
- pasteureloză;
- infecții bacteriene secundare infecțiilor virale, de ex. boala respiratorie cronică (BRC).

4.3 Contraindicații

A nu se utiliza în caz de hipersensibilitate la substanțele active sau la oricare dintre excipienți.
A nu se utiliza la iepuri, rozătoare mici, animale poligastrice cu rumen funcțional.





4.4 Atenționări speciale pentru fiecare specie țintă

Nu există.

4.5 Precauții speciale pentru utilizare

Precauții speciale pentru utilizare la animale

Trebuie luate în considerare reglementările oficiale și cele locale referitoare la utilizarea substanțelor antimicrobiene atunci când se utilizează produsul.

Fluorochinolonele vor fi păstrate ca rezervă pentru tratamentele care în condiții clinice răspund puțin sau care vor răspunde puțin la alte clase de substanțe antimicrobiene. Când este posibil fluorochinolonele vor fi utilizate pe baza testelor de sensibilitate (antibiogramă).

Utilizarea produsului nerespectând indicațiile din RCP poate crește prevalența bacteriilor rezistente la fluorochinolone și poate scădea eficacitatea tratamentului cu alte chinolone datorită posibilității de apariție a rezistenței încrucișate.

Precauții speciale care trebuie luate de persoana care administrează produsul medicinal veterinar la animale

Persoanele cu hipersensibilitate cunoscută la substanțele active trebuie să evite contactul cu produsul.

A se evita inhalarea pulberii. Folosirea de măști, mănuși, salopete și ochelari de protecție este recomandată în timpul pregătirii și administrării soluției.

Contactul direct al produsului cu pielea, ochii sau mucoasele trebuie evitat.

În cazul expunerii accidentale se clătește abundent cu apă.

În cazul apariției unor reacții alergice în timpul pregătirii și administrării soluției, solicitați imediat sfatul medicului și prezentați prospectul sau eticheta produsului.

În timpul manipulării produsului a nu se mânca, bea sau fuma.

Spălați-vă mâinile și pielea expusă cu apă și săpun imediat după utilizare.

4.6 Reacții adverse (frecvență și gravitate)

Tulburări gastrointestinale și reacții de hipersensibilitate, variind de la roșeață ușoară până la șoc anafilactic letal. Pot apărea alergii încrucișate cu alte peniciline.

4.7 Utilizarea în perioada de gestație, lactație sau în perioada de ouat

Nu se va administra la găinile și curcile ouătoare ale căror ouă sunt destinate consumului uman.

4.8 Interacțiuni cu alte produse medicinale și alte forme de interacțiune

Administrarea simultană a amoxicilinei cu antibiotice bacteriostatice cum ar fi tetraciclinele și macrolidele, trebuie evitată pe măsură ce activitatea antibacteriană a amoxicilinei este redusă.

Ațiunea sinergică apare când amoxicilina este administrată împreună cu cloxacilina, polimixine, colistin și aminoglicozide (streptomycină, neomicină, gentamicină și kanamicină).

Rezistența încrucișată cu penicilinele se dezvoltă repede, în special cu ampicilina.

Combinarea cu acid clavulanic induce o acțiune intensificată.

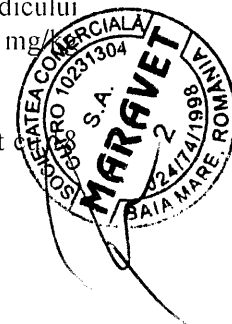
Administrarea flumequinei nu este compatibilă cu cea a sulfonamidelor și trimetoprimului.

4.9 Cantități de administrat și calea de administrare

Produsul trebuie administrat în apa de băut sau în furaj lichid conform instrucțiunilor medicului veterinar, având grijă să nu se depășească doza zilnică de substanțe active (exprimate în mg/g greutate corporală):

Suine, pui de găină (broileri) și curcani: 8 g produs per 100 kg greutate corporală/zi (echivalent 8 mg amoxicilină și 12 mg flumequină per kg greutate corporală/zi), timp de 5 zile consecutive.

A se utiliza după cum urmează:



- pui de găină (broileri): 40 – 80 g produs în 100 litri apă de băut,
- curcani: 40 – 60 g produs în 100 litri apă de băut,
- suine: 55 – 160 g produs în 100 litri apă de băut sau 110 – 320 g produs pentru 100 kg furaj lichid.

Concentrația în apa de băut trebuie calculată în funcție de greutatea corporală a animalului și în funcție de consumul de apă. Se recomandă să nu se dea apă de băut animalelor în orele imediat anterioare tratamentului.

Pentru a se asigura administrarea unei doze corecte, greutatea corporală a animalelor trebuie determinată cât mai exact posibil, pentru a se evita subdozarea produsului.

4.10 Supradozare (simptome, proceduri de urgență, antidoturi), după caz

A nu se depăși doza recomandată.

4.11 Timp de așteptare

Carne și organe

Suine: 5 zile

Pui de găină (broileri): 3 zile

Curcani: 3 zile

Nu se va administra la găinile și curcile ouătoare ale căror ouă sunt destinate consumului uman.

5. PROPRIETĂȚI FARMACOLOGICE

Amoxicilină:

Grupa farmacoterapeutică: Peniciline cu spectru larg

Codul veterinar ATC: QJ01CA04

Flumequina:

Grupa farmacoterapeutică: Alte quinolone

Codul veterinar ATC: QJ01MB07

5.1 Proprietăți farmacodinamice

Amoxicilina este o penicilină semisintetică cu o activitate bactericidă față de un spectru larg de bacterii Gram-pozitive și Gram-negative.

Microorganisme sensibile: streptococi și stafilococi care nu produc penicilinaze, *Pasteurella spp.*, *Bacillus anthracis*, *Bacillus subtilis*, *Brucella spp.*, *Clostridium spp.*, *Corynebacterium spp.*, *Erysipelothrix rhusiopathiae*, *Fusiformis spp.*, *Listeria monocytogenes* și *Spherophorus necrophorus*.

Microorganisme moderat sensibile: *Salmonella spp.*, *Streptococcus faecalis*, *Treponema hyodysenteriae*, *Moraxella spp.*, *Escherichia coli*, *Proteus mirabilis* și *Vibrio cholerae*.

Amoxicilina acționează prin inhibarea sintezei peptidoglicanului, care formează peretele celular bacterian. Amoxicilina are o acțiune bactericidă mai puternică decât ampicilina, ceea ce înseamnă un efect terapeutic mai bun.

Flumequina este o chinolonă cu acțiune bactericidă asupra unor germeni Gram-negativi. În general, acționează față de următoarele bacterii: *Aeromonas spp.*, *E. coli*, *Klebsiella spp.*, *Enterobacter spp.*, *Yersinia spp.*, *Salmonella spp.*, *Pasteurella spp.*, *Proteus spp.*, *Vibrio anguillarum*. Își exercită activitatea sa bactericidă inhibând replicarea ADN-lui bacterian. Este activ în prezența exsudatelor, lichidelor organice, proteinelor plasmatică și limfelor.

Amoxicilina și flumequina își exercită activitatea lor bactericidă la niveluri variate, prevenind instalarea fenomenelor rezistenței încrucișate și selecția de tulpini bacteriene rezistente. Acțiunea sinergică a celor două principii active asigură o acțiune mai bună împotriva microorganismelor Gram-negative care sunt mai puțin sensibile la amoxicilină.

5.2 Particularități farmacocinetice

Amoxicilina administrată pe cale orală este absorbită mai repede și mai bine ca ampicilina, rezistenței ridicate la aciditatea secrețiilor gastrice. Comparată cu doza administrată oral, a



amoxicilinei din tractul gastrointestinal este în jur de 70%, ajungând la un nivel ridicat în sânge. Absorbția nu este influențată în niciun fel de administrarea simultană de hrană. Datorită solubilității ridicate amoxicilina este difuzată în mod egal în toate țesuturile corpului. În cazul în care nu apare nicio inflamație meningeală, amoxicilina trece prin lichidul cefalorahidian foarte greu.

Antibioticul este eliminat în forma sa activă prin tractul urinar, doar o parte mică este metabolizată de ficat în acid penicilic. Cantitatea de 80% de substanța activă eliminată prin tractul urinar, este excretată prin secreții tubulare, iar 20% prin filtrare glomerulară. Amoxicilina este un antibiotic foarte sigur, deoarece este bine tolerat de animale.

Flumequina administrată oral este absorbită rapid și aproape complet din tractul gastrointestinal; ajungând la nivelul maxim în sânge în 2-4 ore. Cantitatea absorbită parțial se degradează în organismul animalului, astfel substanța activă este eliminată pe cale renală sau este transformată în conjugat-glicuronic în ficat sau în compuși hidroxilici având în continuare o activitate antibacteriană.

6. PARTICULARITĂȚI FARMACEUTICE

6.1 Lista excipienților

Carbonat de sodiu
Glucoză anhidră

6.2 Incompatibilități

În absența studiilor de compatibilitate, acest produs nu trebuie amestecat cu alte produse medicinale veterinare.

6.3 Perioadă de valabilitate

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar așa cum este ambalat pentru vânzare: 24 luni.
Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 6 luni
Perioada de valabilitate după diluare sau reconstituire conform indicațiilor: 12 ore.

6.4 Precauții speciale de depozitare

A nu se păstra la temperatură mai mare de 25°C. A se păstra la loc uscat și răcoros.

6.5 Natura și compoziția ambalajului primar

Pungi de 100 g, 1 kg și 5 kg din PET/AL/PE.

Nu toate dimensiunile de ambalaj pot fi comercializate.

6.6 Precauții speciale pentru eliminarea produselor neutilizate și a deșeurilor provenite din utilizarea unor astfel de produse

Orice produs medicinal veterinar neutilizat sau deșeu provenit din utilizarea unor astfel de produse trebuie eliminate în conformitate cu cerințele locale.

Animalele tratate vor fi menținute în adăposturi pe toată durata tratamentului, iar dejecțiile de la acestea se vor colecta și NU se vor folosi la fertilizarea solului.

7. DEȚINĂTORUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

Vetoquinol Italia S.r.l.
Via Piana 265, 47032 Bertinoro (FC) – Italia
Tel.: +39 0543-462411; Fax: +39 0543-448644
E-mail: vetoquinol.italia@vetoquinol.com





8. NUMĂRUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

9. DATA PRIMEI AUTORIZĂRI/ REÎNNOIRII AUTORIZAȚIEI

01.07.2004/

10. DATA REVIZUIRII TEXTULUI

INTERDICȚII PENTRU VÂNZARE, ELIBERARE ȘI/SAU UTILIZARE

Se eliberează numai pe bază de rețetă veterinară.



17.01.2015
CUIRILE
PENTRU
CON
S
L
TEA

INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL PRIMAR

Pungi de 100 g, 1 kg și 5 kg din PET/AL/PE

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Gyramox pulbere pentru soluție orală pentru suine, pui de găină (broileri) și curcani.
amoxicilină trihidrat și flumequină

2. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR SUBSTANȚE

1 g produs conține:

Substanțe active:	
Amoxicilină trihidrat	258,2 mg
(echivalent cu 225 mg amoxicilină)	
Flumequină	150 mg

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Pulbere orală, pentru administrare în apa de băut sau în furaj lichid.

4. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI

100 g , 1 kg și 5 kg

5. SPECII ȚINTĂ

Suine, pui de găină (broileri) și curcani

6. INDICAȚIE (INDICAȚII)

În tratamentul infecțiilor bacteriene produse de microorganisme sensibile la amoxicilină și flumequină la suine, pui de găină (broileri) și curcani:

Suine:

- infecții ale tractului respirator (bronșită, bronhopneumonie, pneumonie, pleurezie, complicații pulmonare asociate infecțiilor virale);
- infecții ale tractului gastroenteric (enterită, colangiohepatită);
- infecții urinare (nefrite, cistite);
- infecții ale pielii și țesuturilor moi (infecții podale și abcese);
- infecții articulare (poliartrită);
- infecții streptococice;
- colibaciloză, salmoneloză și pasteureloză.

Pui de găină (broileri) și curcani:

- salmoneloză;
- colibaciloză;
- infecții stafilococice;
- pasteureloză;
- infecții bacteriene secundare infecțiilor virale, de ex. boala respiratorie cronică (BRC).



7. MODURILE ȘI CALELE DE ADMINISTRARE

Produsul trebuie administrat în apa de băut sau în furaj lichid conform instrucțiunilor medicului veterinar, având grijă să nu se depășească doza zilnică de substanțe active (exprimate în mg/kg greutate corporală).

Citiți prospectul înainte de utilizare.

8. TIMP DE AȘTEPTARE

Carne și organe:

Suine: 5 zile

Pui de găină (broileri): 3 zile

Curceni: 3 zile

Nu se va administra la găinile și curcile ouătoare ale căror ouă sunt destinate consumului uman.

9. ATENȚIONARE (ATENȚIONĂRI) SPECIALĂ (SPECIALE), DUPĂ CAZ

Citiți prospectul înainte de utilizare.

10. DATA EXPIRĂRII

EXP {lună/an}

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 6 luni

Perioada de valabilitate după diluare sau reconstituire conform indicațiilor: 12 ore.

11. CONDIȚII SPECIALE DE DEPOZITARE

A nu se păstra la temperatură mai mare de 25°C. A se păstra la loc uscat și răcoros.

12. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU ELIMINAREA PRODUSELOR NEUTILIZATE SAU A DEȘEURILOR, DUPĂ CAZ

Eliminare: citiți prospectul produsului.

Animalele tratate vor fi menținute în adăposturi pe toata durata tratamentului, iar dejecțiile de la acestea se vor colecta și NU se vor folosi la fertilizarea solului.

13. MENȚIUNEA „NUMAI PENTRU UZ VETERINAR” ȘI CONDIȚII SAU RESTRICȚII PRIVIND ELIBERAREA ȘI UTILIZARE, după caz

Numai pentru uz veterinar - se eliberează numai pe bază de rețetă veterinară.

14. MENȚIUNEA „A NU SE LĂSA LA VEDEREA ȘI ÎNDEMÂNA COPIILOR”

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

15. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

Vetoquinol Italia S.r.l.

Via Piana 265, 47032 Bertinoro (FC) – Italia

Tel.: +39 0543-462411; Fax: +39 0543-448644

E-mail: vetoquinol.italia@vetoquinol.com

Distribuit de:

S.C. MARAVET S.A.

BAIA MARE, Str. Maravet nr. 1

430016, ROMÂNIA

Telefon/Fax: + 40 0262 211.964



E-mail: office@maravet.com

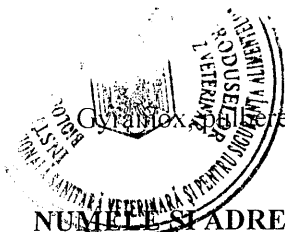


16. NUMĂRUL (NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

17. NUMĂRUL DE FABRICAȚIE AL SERIEI DE PRODUS

<Serie> <Lot> <BN>{număr}





PROSPECT

Gyramox, pulbere pentru soluție orală pentru suine, pui de găină (broileri) și curcani.

1. NUMELE SI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE ȘI A DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE FABRICARE, RESPONSABIL PENTRU ELIBERAREA SERIILOR DE PRODUS, DACĂ SUNT DIFERITE

Deținătorul autorizației de comercializare și producător responsabil pentru eliberarea seriei:

Vetoquinol Italia S.r.l.

Via Piana 265, 47032 Bertinoro (FC) – Italia

Tel.: +39 0543-462411; Fax: +39 0543-448644

E-mail: vetoquinol.italia@vetoquinol.com

2. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Gyramox, pulbere pentru soluție orală pentru suine, pui de găină (broileri) și curcani.
amoxicilină trihidrat și flumequină

3. DECLARAREA (SUBSTANȚEI) SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR INGREDIENTE (INGREDIENTI)

1 g produs conține:

Substanțe active:

Amoxicilină trihidrat (echivalent cu 225 mg amoxicilină)	258,2 mg
Flumequină	150 mg

4 INDICAȚIE (INDICAȚII)

În tratamentul infecțiilor bacteriene produse de microorganisme sensibile la amoxicilină și flumequină la suine, pui de găină (broileri) și curcani:

Suine:

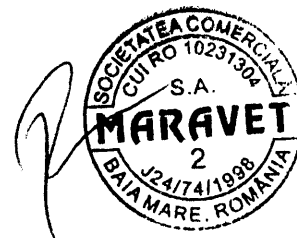
- infecții ale tractului respirator (bronșită, bronhopneumonie, pneumonie, pleurezie, complicații pulmonare asociate infecțiilor virale);
- infecții ale tractului gastroenteric (enterită, colangiohepatită);
- infecții urinare (nefrite, cistite);
- infecții ale pielii și țesuturilor moi (infecții podale și abcese);
- infecții articulare (poliartrită);
- infecții streptococice;
- colibaciloză, salmoneloză și pasteureloză.

Pui de găina (broileri) și curcani:

- salmoneloză;
- colibaciloză;
- infecții stafilococice;
- pasteureloză;
- infecții bacteriene secundare infecțiilor virale, de ex. boala respiratorie cronică (BRC).

5. CONTRAINDICAȚII

A nu se utiliza în caz de hipersensibilitate la substanțele active sau la oricare dintre excipienți.
A nu se utiliza la iepuri, rozătoare mici, animale poligastrice cu rumen funcțional.





6. REACȚII ADVERSE

Tulburări gastrointestinale și reacții de hipersensibilitate, variind de la roșeață ușoară până la șoc anafilactic letal. Pot apărea alergii încrucișate cu alte peniciline.

Dacă observați reacții grave sau alte efecte care nu sunt menționate în acest prospect, vă rugăm informați medicul veterinar.

7. SPECII ȚINTĂ

Suine, pui de găină (broileri) și curcani

8. POSOLOGIE PENTRU FIECARE SPECIE, CALE (CĂI) DE ADMINISTRARE ȘI MOD DE ADMINISTRARE

Produsul trebuie administrat în apa de băut sau în furaj lichid, astfel:

Suine, pui de găină (broileri) și curcani: 8 g produs per 100 kg greutate corporală/zi (echivalent cu 18 mg amoxicilină și 12 mg flumequină per kg greutate corporală/zi), timp de 5 zile consecutive.

A se utiliza după cum urmează:

- pui de găină (broileri): 40 – 80 g produs în 100 litri apă de băut,
- curcani :40 – 160 g produs în 100 litri apă de băut,
- suine: 55 – 160 g produs în 100 litri apă de băut sau 110 – 320 g produs pentru 100 kg furaj lichid.

9. RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

Produsul trebuie administrat în apa de băut sau în furaj lichid conform instrucțiunilor medicului veterinar, având grijă să nu se depășească doza zilnică de substanțe active (exprimate în mg/kg greutate corporală).

Concentrația în apa de băut trebuie calculată în funcție de greutatea corporală a animalului și în funcție de consumul de apă. Se recomandă să nu se dea apă de băut animalelor în orele imediat anterioare tratamentului.

Pentru a se asigura administrarea unei doze corecte, greutatea corporală a animalelor trebuie determinată cât mai exact posibil, pentru a se evita subdozarea produsului.

10. TIMP DE AȘTEPTARE

Carne și organe:

Suine: 5 zile

Pui de găină (broileri): 3 zile

Curcani: 3 zile

Nu se va administra la găinile și curcile ouătoare ale căror ouă sunt destinate consumului uman.

11. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

A nu se păstra la temperatură mai mare de 25°C. A se păstra la loc uscat și răcoros.

A nu se utiliza după data expirării marcată pe etichetă.

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 6 luni

Perioada de valabilitate după diluare sau reconstituire conform indicațiilor: 12 ore.

12. ATENȚIONARE (ATENȚIONĂRI) SPECIALĂ (SPECIALE)

Nu există.





Precauții speciale pentru utilizare la animale

Trebuie luate în considerare reglementările oficiale și cele locale referitoare la utilizarea substanțelor antimicrobiene atunci când se utilizează produsul.

Fluorochinolonele vor fi păstrate ca rezervă pentru tratamentele care în condiții clinice răspund puțin sau care vor răspunde puțin la alte clase de substanțe antimicrobiene. Când este posibil fluorochinolonele vor fi utilizate pe baza testelor de sensibilitate (antibiogramă).

Utilizarea produsului nerespectând indicațiile din RCP poate crește prevalența bacteriilor rezistente la fluorochinolone și poate scădea eficacitatea tratamentului cu alte chinolone datorită posibilității de apariție a rezistenței încrucișate.

Precauții speciale care trebuie luate de persoana care administrează produsul medicinal veterinar la animale

Persoanele cu hipersensibilitate cunoscută la substanțele active trebuie să evite contactul cu produsul.

A se evita inhalarea pulberii. Folosirea de măști, mănuși, salopete și ochelari de protecție este recomandată în timpul pregătirii și administrării soluției.

Contactul direct al produsului cu pielea, ochii sau mucoasele trebuie evitat.

În cazul expunerii accidentale se clătește abundant cu apă.

În cazul apariției unor reacții alergice în timpul pregătirii și administrării soluției, solicitați imediat sfatul medicului și prezentați prospectul sau eticheta produsului.

În timpul manipulării produsului a nu se mânca, bea sau fuma.

Spălați-vă mâinile și pielea expusă cu apă și săpun imediat după utilizare.

Utilizarea în perioada de gestație, lactație sau în perioada de ouat

Nu se va administra la găinile și curcile ouătoare ale căror ouă sunt destinate consumului uman.

Interacțiuni cu alte produse medicinale sau alte forme de interacțiune

Administrarea simultană a amoxicilinei cu antibiotice bacteriostatice cum ar fi tetraciclinele și macrolidele, trebuie evitată pe măsură ce activitatea antibacteriană a amoxicilinei este redusă.

Acțiunea sinergică apare când amoxicilina este administrată împreună cu cloxacilină, polimixine, colistin și aminoglicozide (streptomycină, neomicină, gentamicină și kanamicină).

Rezistența încrucișată cu penicilinele se dezvoltă repede, în special cu ampicilina.

Combi-nația cu acid clavulanic induce o acțiune intensificată.

Administrarea flumequinei nu este compatibilă cu cea a sulfonamidelor și trimetoprimului.

Supradozare (simptome, proceduri de urgență, antidoturi), după caz

A nu se depăși doza recomandată.

Incompatibilități

În absența studiilor de compatibilitate acest produs nu trebuie amestecat cu alte produse medicinale veterinare.

13. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU ELIMINAREA PRODUSULUI NEUTILIZAT SAU A DEȘEURILOR, DUPĂ CAZ

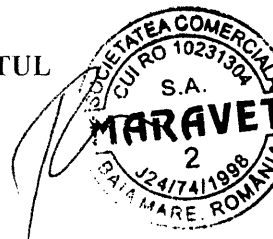
Medicamentele nu trebuie aruncate în ape reziduale sau resturi menajere.

Solicitați medicului veterinar informații referitoare la modalitatea de eliminare a medicamentelor care nu mai sunt necesare. Aceste măsuri contribuie la protecția mediului.

Animalele tratate vor fi menținute în adăposturi pe toată durata tratamentului, iar dejecțiile de la acestea se vor colecta și NU se vor folosi la fertilizarea solului.

14. DATE ÎN BAZA CĂRORA A FOST APROBAT ULTIMA DATĂ PROSPECTUL

15. ALTE INFORMAȚII



Pungi de 100 g, 1 kg și 5 kg din PET/AL/PE
Nu toate dimensiunile de ambalaj pot fi comercializate.

Pentru orice informații referitoare la acest produs medicinal veterinar, vă rugăm să contactați reprezentantul local al deținătorului autorizației de comercializare.

S.C. MARAVET S.A.

BAIA MARE, Str. Maravet nr. 1

430016, ROMÂNIA

Telefon/Fax: + 40 0262 211.964

E-mail: office@maravet.com

