

SUMARUL CARACTERISTICILOR PRODUSULUI



1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

AMOXICRID RETARD 15% INJ, 150 mg /ml, suspensie injectabila pentru bovine, ovine, suine , caini si pisici

2. COMPOZIȚIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ

Fiecare ml de produs contine:

Substanță activă:

Amoxicilina 150 mg (sub forma de amoxicilina trihidrat)

Excipienți:

Pentru lista completă a excipientilor, vezi secțiunea 6.1.

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Suspensie injectabila uleioasa de culoare alba pana la alb galbuie

4. PARTICULARITĂȚI CLINICE

4.1. Specii țintă

Bovine, ovine, suine , caini si pisici

4.2. Indicații pentru utilizare cu specificarea speciilor țintă

Amoxicilina este o penicilina semi-sintetica cu spectru larg de acțiune care este bactericida *in vitro* împotriva unei game foarte mari de bacterii Gram-poitive și Gram-negative :

Gram-poitive:

Actinomyces bovis

Bacillus anthracis

Clostridium spp

Erysipelothrix rhusiopathiae

Corynebacterium spp

Peptostreptococcus spp

Staphylococcus spp (tulpini ce nu produc betalactamaze)

Streptococcus spp

Gram-negative

Actinobacillus lignierisi

Actinobacillus pleuropneumoniae

Actinobacillus equili

Bacteroides spp

Bordetella bronchiseptica

Campylobacter spp

Escherichia coli (tulpini ce nu produc betalactamaze)

Fusobacterium necrophorum

Haemophilus spp

Klebsiella spp

Pasteurella spp

Produsul este indicat pentru tratamentul infectiilor produse de germeni sensibili la amoxicilina la bovine, ovine, suine caini si pisici la care este necesara o perioada prelungita de activitate a antibioticului printre-o singura administrare.

Poate fi utilizat pentru tratamentul si controlul infectiilor bacteriene secundare in conditiile in care bacteriile nu reprezinta cauza primara a infectiilor.

Indicatii pentru Amoxicrid Retard 15% inj:

1. Infectii ale tractului digestiv inclusiv, enterite
2. Infectii ale tractului respirator inclusiv, pneumonie la taurasi la ingrasat
3. Infectii ale tractului uro-genital inclusiv, cistite si metrite
4. Infectii ale pielii si tesutului conjunctiv, inclusiv abcese si rani, infectii podale si ale articulatiilor.
5. Prevenirea infectiilor post-operatorii prin administrarea produsului pre-operator.

4.3. Contraindicații

Nu se utilizeaza in caz de hipersensibilitate la substanta activa sau la oricare dintre excipienti.

La fel ca si alte peniciline, amoxicilina nu trebuie administrata oral sau parenteral la iepuri, porci de guineea si hamsteri. Se va utiliza cu precautie la alte ierbivore de talie mica. Nu se va administra pe cale intravenoasa sau intra-articulara.

4.4. Precautii speciale pentru fiecare specie tinta

La bovine nu se va administra mai mult de 20 ml intr-un singur loc de injectare.

4.5. Precauții speciale pentru utilizare

Precauții speciale pentru utilizarea la animale

Utilizarea produsului trebuie sa se bazeze pe testarea susceptibilitatii bacteriilor izolate de la animale. Daca acest lucru nu este posibil, terapia trebuie sa se bazeze pe plan local pe informatiile epidemiologice despre susceptibilitatea bacteriilor tinta.

Utilizarea produsului in afara instructiunilor furnizate in SPC poate creste prelevanta bacteriilor rezistente si poate scadea eficacitatea tratamentului din cauza potentialului de rezistenta incrusisata. La utilizarea produsului vor fi luate in considerare politicile oficiale si locale privind produsele antimicrobiene.

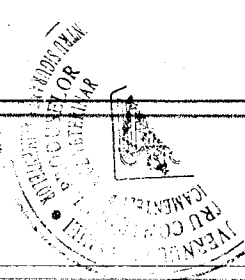
Precauții speciale care trebuie luate de persoana care administrează produsul medicinal veterinar la animale

Penicilinele si cefalosporinele pot produce reactii de hipersensibilitate (alergii) dupa autoinjectare, inhalare, ingerare sau contact cutanat.

Nu se va manipula acest produs daca cunoasteti ca sunteți o persoana sensibila sau ati fost avertizat sa nu manipulati astfel de produse.

Se va manipula acest produs cu mare atentie pentru a preveni expunerea prin asigurarea tuturor masurilor de precautie.

Daca apar simptome ca urmare a expunerii la acest produs, cum ar fi: mancarimi ale pielii, umflarea fetei, buzelor sau ochilor sau dificultati in respiratie, solicitati imediat sprijin medical sau ajutor medical de urgență.



4.6. Reacții adverse (frecvență și gravitate)

Ocazional, produsul poate determina aparitia de reactii la locul de inoculare.

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

Produsul poate fi utilizat la animalele gestante sau in perioada de lactatie.

4.8. Interacțiuni cu alte produse medicinale sau alte forme de interacțiune

Nu se cunosc.

4.9. Cantități de administrat și calea de administrare

Poate fi administrat pe cale subcutanata sau intramusculara.

Doza recomandata este de 15 mg/s.a./kg greutate corporala ceea ce este echivalent cu 1 ml de produs /10 kg greutate corporala . Aceasta doza poate fi repetata dupa 48 de ore.

Urmatorul tabel ofera un exemplu de dozare la diferite specii:

Specia	Greutatea (kg)	Doza (ml)
Vaca	450	45
Vitel	50	5
Oaie	65	6,5
Miel	10	1
Porc	150	15
Grasun	70	7
Purcel	7	0,7
Caine- talie mare	35	3,5
- talie medie	20	2,0
- talie mica	10	1
Pisica	5	0,5

Pentru asigurarea unei doze corecte, trebuie determinata cu acuratete greutatea corporala a animalelor, ori de cate ori este posibil, pentru a evita subdozarea.

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

Amoxicilina are o toxicitate scazuta si este bine tolerata in cazul administrarii pe cale parenterala. Cu exceptia reactiilor locale ocazionale la locul de administrare, care pot sa apara chiar la doza recomandata, nu s-a observat aparitia altor efecte adverse chiar si in cazul administrarii accidentale a unei supradoze.

4.11. Timp de aşteptare

Bovine

Carne si organe: 92 zile.

Ovine:

Carne si organe: 14 zile.



Carne si organe: 21 zile.

5. PROPRIETĂȚI FARMACOLOGICE

Grupa farmacoterapeutică: Antibacteriene pentru uz sistemic, peniciline cu spectru larg

Codul veterinar ATC: QJ01CA04

5.1. Proprietăți farmacodinamice

Amoxicilina este o penicilina semi-sintetica cu spectru cu actiune bactericid asupra unei game foarte mari de bacterii Gram-negative și Gram-poitive.

5.2. Particularități farmacocinetice

Dupa absorbtie, amoxicilina este distribuita in tesuturile organismului, cu niveluri deosebit de ridicate in rinichi, urina, ficat si bila.

In infectii respiratorii, amoxicilina traverseaza membranele pulmonare inflamate in mucus. Pe masura ce afectiunea raspunde la tratament si inflamatia asociata cedeaza, nivelurile de amoxicilina sunt mentinute in mucus astfel prevenind reacutizarea infectiei originale. Amoxicilina este un bactericid foarte rapid. La o concentratie de 10 μ g/ml, *Escherichia coli* este complet lizata in doar o ora , *in vitro*.

6. PARTICULARITĂȚI FARMACEUTICE

6.1. Lista excipientilor

Stearat de aluminiu

Ulei de nuca de cocos fractionat

6.2. Incompatibilități

Nu se cunosc.

6.3. Perioada de valabilitate

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar aşa cum este ambalat pentru vânzare: 2 ani.

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 28 zile.

6.4. Precauții speciale pentru depozitare

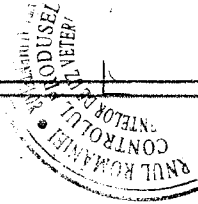
A nu se pastra la temperaturi mai mari de 25° C.

Se va proteja de lumina.

6.5. Natura și compoziția ambalajului primar

Ambalaj primar: flacoane din polipropilena de 50 ml, 100 ml si 250 ml inchise cu capac de cauciuc brombutilic si capsă de aluminiu.

Variable assignment



Cutie de carton x 200 fl x 50 ml

Cutie de carton x 96 fl x 100 ml

Cutie de carton x 40 fl x 250 ml

6.6. Precauții speciale pentru eliminarea produselor medicinale veterinare neutilizate sau a deșeurilor provenite din utilizarea unor astfel de produse

Orice produs medicinal veterinar neutilizat sau deșeu provenit din utilizarea unui astfel de produs trebuie eliminat în conformitate cu cerințele locale.

Medicamentele nu trebuie aruncate în ape reziduale sau resturi menajere.

7. DETINĂTORUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

S.C. CRIDA PHARM S.R.L. Str. Intrarea Vagonetului, Nr. 2, Bloc 101, Ap. 47, Parter, Sector 6, București, 40 021 430 4399

E-mail :office@cridapharm.ro

8. NUMARUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE 130118

9. DATA PRIMEI AUTORIZĂRI/ REINNOIREA AUTORIZAȚIEI

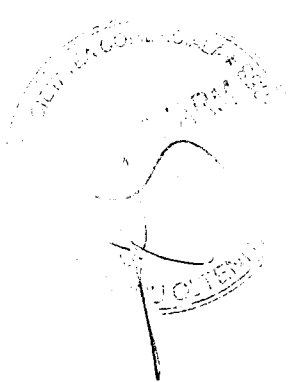
12-07-2013

10. DATA REVIZUIRII TEXTULUI

Ianuarie 2018

INTERDICȚII PENTRU VÂNZARE, ELIBERARE ȘI/SAU UTILIZARE

A se elibera numai pe baza de prescriptie veterinara.



INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL SECUNDAR

Cutie de carton colectiva

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

AMOXICRID RETARD 15% INJ, 150 mg /ml, suspensie injectabila pentru bovine, ovine, suine, caini si pisici
amoxicilina

2. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR SUBSTANȚE

Fiecare ml de produs contine:

Substanță activă:

Amoxicilina 150 mg (sub forma de amoxicilina trihidrat)

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Suspensie injectabila

4. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI

Cutie de carton x 200 fl x 50 ml

Cutie de carton x 96 fl x 100 ml

Cutie de carton x 40 fl x 250 ml

5. SPECII ȚINTĂ

Bovine, ovine, suine , caini si pisici

6. INDICAȚIE (INDICAȚII)

Citiți prospectul înainte de utilizare.

7. MOD ȘI CALE (CĂI) DE ADMINISTRARE

Administrare subcutana sau intramusculara.

Citiți prospectul înainte de utilizare.

8. TEMPORIZARE (TEMPO) DE AȘTEPTARE

Bovine

Carne si organe: 92 zile.

Ovine:

Carne si organe: 14 zile.

Suine:

Carne si organe: 21 zile.

Lapte: 72 ore

9. ATENTIONARE (ATENTIONARI) SPECIALĂ (SPECIALE), DUPĂ CAZ



Se agita bine flaconul inainte de utilizare. Se utilizeaza seringi de unica folosinta.
Citiți prospectul inainte de utilizare.

10. DATA EXPIRĂRII

EXP {lună/an}

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 28 zile.

11. CONDIȚII SPECIALE DE DEPOZITARE

A nu se păstrează la temperaturi mai mari de 25 C

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

Eliminarea: citiți prospectul produsului.

13. MENTIUNEA „NUMAI PENTRU UZ VETERINAR” ȘI CONDIȚII SAU RESTRICTIONIERTES FÜR VETARINAR, DAS GEGENSTÄND

Numai pentru uz veterinar. Se eliberează numai pe baza de prescripție veterinară.

14. MENTIUNEA „A NU SE LĂSA LA VEDEREA SI ÎNDEMÂNĂ COPIILOR”

A nu se lăsa la vedere și în demâna copiilor.

15. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

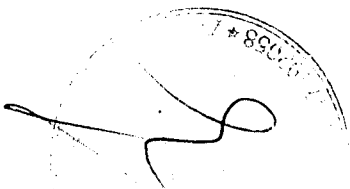
S.C. CRIDA PHARM S.R.L. Str. Intrarea Vagonetului, Nr. 2, Bloc 101, Ap. 47, Parter, Sector 6,
București, Tel./fax +40 021 430 4399
E-mail :office@cridapharm.ro

16. NUMĂRUL (NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DECOMERCIALIZARE

130118

17. NUMĂRUL DE FABRICАȚИЕ AL SERIEI DE PRODUS

Lot { numar}



INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL PRIMAR

- Flacoane din polipropilena de 50 ml, 100 ml si 250 ml

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

AMOXICRID RETARD 15% INJ, 150 mg /ml, suspensie injectabila pentru bovine, ovine, suine, caini si pisici
amoxicilina

2. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR SUBSTANȚE

Fiecare ml de produs contine:

Substanță activă:

Amoxicilina 150 mg(sub forma de amoxicilina trihidrat)

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Suspensie injectabila

4. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI

50 ml,100 ml si 250 ml

5. SPECII ȚINTĂ

Bovine, ovine, suine, caini si pisici

6. INDICAȚIE (INDICAȚII)

Citiți prospectul înainte de utilizare.

7. MOD ȘI CALE (CĂI) DE ADMINISTRARE

Administrare subcutana sau intramusculara.

Citiți prospectul înainte de utilizare.

8. TEMP DE AȘTEPTARE

Bovine

Carne si organe: 92 zile.

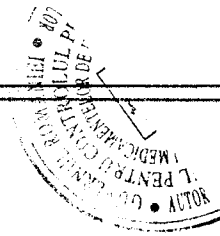
Ovine:

Carne si organe: 14 zile.

Suine:

Carne si organe: 21 zile.

Lapte: 72 ore



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

Se agita bine flaconul inainte de utilizare. Se utilizeaza seringi de unica folosinta.
Cititi prospectul inainte de utilizare.

10. DATA EXPIRĂRII

EXP {lună/an}

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 28 zile.

11. CONDIȚII SPECIALE DE DEPOZITARE

A nu se pastra la temperaturi mai mari de 25 C

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

Eliminarea: cititi prospectul produsului.

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

Numai pentru uz veterinar. Se elibereaza numai pe baza de prescriptie veterinara.

14. MENTIUNEA „A NU SE LĂSA LA VEDEREA SI ÎNDEMÂNĂ COPIILOR”

A nu se lăsa la vedere si îndemâna ș copiilor.

15. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

S.C. CRIDA PHARM S.R.L. Str. Intrarea Vagonetului, Nr. 2, Bloc 101, Ap. 47, Parter, Sector 6,
București, Tel./fax +40 021 430 4399
E-mail :office@cridapharm.ro

16. NUMĂRUL (NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

- 130118

17. NUMĂRUL DE FABRICАȚIE AL SERIEI DE PRODUS

Lot { numar}

PROSPECT

**AMOXICRID RETARD 15% INJ, 150 mg /ml, suspensie injectabila pentru bovine,
ovine, suine , caini si pisici**

**1. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE
COMERCIALIZARE ȘI A DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE
FABRICAȚIE RESPONSABIL PENTRU ELIBERAREA SERIILOR DE
PRODUS, DACA SUNT DIFERITI**

Numele si adresa detinatorului autorizatiei de comercializare:

S.C. CRIDA PHARM S.R.L. Str. Intrarea Vagonetului, Nr. 2, Bloc 101, Ap. 47, Parter,
Sector 6, București, Tel./fax +40 021 430 4399 E-mail :office@cridapharm.ro

**Numele si adresa detinatorului autorizatiei de fabricatie, responsabil pentru
eliberarea seriilor de produs:**

S.C. CRIDA PHARM S.R.L Oltenița, Str. Stadionului, Nr. 1, Jud. Călărași.Tel: 40 24
251 5005;Tel/fax: + 40 024 251 5925 E-mail: office@cridapharm.ro

2. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR:

**AMOXICRID RETARD 15% INJ, 150 mg /ml, suspensie injectabila pentru
bovine, ovine, suine , caini si pisici
amoxicilina**

3. DECLARAREA SUBSTANȚEI ACTIVE ȘI A ALTOR INGREDIENȚI

Fiecare ml de produs contine:

Substanță activă:

Amoxicilina(sub forma de amoxicilina trihidrat) 150 mg

4. INDICAȚII:

Amoxicilina este o penicilina semi-sintetica cu spectru larg de actiune care este
bactericida *in vitro* impotriva unei game foarte mari de bacterii Gram-pozitive si Gram-negative:

Gram-pozitive:

Actinomyces bovis

Bacillus anthracis

Clostridium spp

Erysipelothrix rhusiopathiae

Corynebacterium spp

Peptostreptococcus spp

Staphylococcus spp (tulpini ce nu produc betalactamaze)

Streptococcus spp

Gram-negative

Actinobacillus lignierisi

Actinobacillus pleuropneumoniae

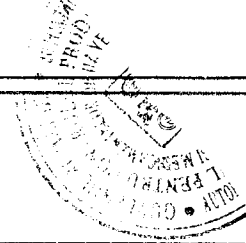
Actinobacillus equili

Bacteroides spp

Bordetella bronchiseptica

Campylobacter spp





Escherichia coli (tulpini ce nu produc betalactamaze)

Fusobacterium necrophorum

Haemophilus spp

Klebsiella spp

Pasteurella spp

Proteus mirabilis (tulpini care nu produc betalactamaze)

Produsul este indicat pentru tratamentul infectiilor produse de germenii sensibili la amoxicilina la bovine, ovine, suine caini si pisici la care este necesara o perioada prelungita de activitate a antibioticului printre-o singura administrare. Poate fi utilizat pentru tratamentul si controlul infectiilor bacteriene secundare in conditiile in care bacteriile nu reprezinta cauza primara a infectiilor.

Indicatii pentru Amoxicrid Retard 15% inj:

1. Infectii ale tractului digestiv inclusiv, enterite
2. Infectii ale tractului respirator inclusiv, pneumonie la taurasi la ingrasat
3. Infectii ale tractului uro-genital inclusiv, cistite si metrite
4. Infectii ale pielii si tesutului conjunctiv, inclusiv abcese si rani, infectii podale si ale articulatiilor.
5. Prevenirea infectiilor post-operatorii prin administrarea produsului pre-operator.

5. CONTRAINDICAȚII:

Nu se utilizeaza in caz de hipersensibilitate la substanta activa sau la oricare dintre excipienti.

La fel ca si alte peniciline, amoxicilina nu trebuie administrata oral sau parenteral la iepuri, porci de guineea si hamsteri. Se va utiliza cu precautie la alte ierbivore de talie mica. Nu se va administra pe cale intravenoasa sau intra-articulara.

6. REACȚII ADVERSE:

Ocasional, produsul poate determina aparitia de reactii la locul de inoculare.

Dacă observați orice reacție adversă, chiar și cele care nu sunt deja incluse în acest prospect sau credeți că medicamentul nu a avut efect vă rugăm să informați medicul veterinar.

7. SPECII ȚINTĂ:

Bovine, ovine, suine, caini si pisici

8. POSOLOGIE PENTRU FIECARE SPECIE, CALE (DE ADMINISTRARE SI MOD DE ADMINISTRARE:

Poate fi administrat pe cale subcutanata sau intramusculara.

Doza recomandata este de 15 mg/s.a./kg greutate corporala ceea ce este echivalent cu 1 ml produs /10 kg greutate corporala . Aceasta doza poate fi repetata dupa 48 de ore.



[Handwritten signature]

Urmatorul tabel ofera un exemplu de dozare la diferite specii:

Specie	Greutatea (kg)	Doza (ml)
Vaca	450	45
Vitel	50	5
Oaie	65	6,5
Miel	10	1
Porc	150	15
Grasun	70	7
Purcel	7	0.7
Caine- talie mare	35	3,5
- talie medie	20	2,0
- talie mica	10	1
Pisica	5	0,5

Pentru asigurarea unei doze corecte, trebuie determinata cu acuratete greutatea corporala a animalelor, ori de cate ori este posibil, pentru a evita subdozarea.

9. RECOMANDARI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

Pentru evitarea subdozarii se recomanda cantarirea animalului inaintea administrarii produsului medicinal veterinar.

Agitatii bine flaconul inainte de utilizare. Acest produs nu contine conservanti antimicrobieni. Stergeti septumul inainte de scoaterea fiecarei doze din flacon. Utilizati seringi si ace uscate si sterile.

La bovine nu se va administra mai mult de 20 ml intr-un singur loc de injectare.

10. TIMP DE AȘTEPTARE:

Bovine

Carne si organe: 92 zile.

Ovine:

Carne si organe: 14 zile.

Suine:

Carne si organe: 21 zile.

Lapte: 72 ore

11. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE:

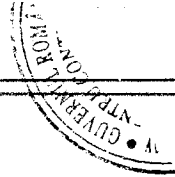
A nu se pastra la temperaturi mai mari de 25° C.

Se va proteja de lumina.

12. ATENȚIONARE (ATENȚIONARI) SPECIALĂ (SPECIALE):

Precautii speciale pentru utilizarea la animale

Utilizarea produsului trebuie sa se bazeze pe testarea susceptibilitatii bacteriilor izolate de la animale. Daca acest lucru nu este posibil, terapia trebuie sa se bazeze pe plan local pe informatiile epidemiologice despre susceptibilitatea bacteriilor tinta. Utilizarea produsului in afara instructiunilor furnizate in SPC poate



crește prelevanta bacteriilor rezistente și poate scădea eficacitatea tratamentului din cauza potentialului de rezistență incruzisată. La utilizarea produsului vor fi luate în considerare politicile oficiale și locale privind produsele antimicrobiene.

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

Penicilinile și cefalosporinele pot produce reacții de hipersensibilitate (alergii) după autoinjectare, inhalare, ingerare sau contact cutanat.

Nu se va manipula acest produs dacă cunoașteți că sunteți o persoană sensibilă sau ati fost avertizați să nu manipulați astfel de preparate.

Se va manipula acest produs cu mare atenție pentru a preveni expunerea prin asigurarea tuturor măsurilor de precauție.

Dacă apar simptome ca urmare a expunerii la acest produs, cum ar fi: mancarimi ale pielii, umflarea fetei, buzelor sau ochilor sau dificultăți în respirație, solicitați imediat sfatul medicului și prezentați medicului prospectul produsului.

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

Produsul poate fi utilizat la animalele gestante sau în perioada de lactație.

Interacțiuni cu alte produse medicinale sau alte forme de interacțiune

Nu se cunosc.

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

Amoxicilina are o toxicitate scăzută și este bine tolerată în cazul administrării pe cale parenterală. Cu excepția reacțiilor locale ocazionale la locul de administrare, care pot să apară chiar la doza recomandată, nu s-a observat apariția altor efecte adverse chiar și în cazul administrării accidentale a unei supradoze.

Incompatibilități

Nu se cunosc.

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

Medicamentele nu trebuie aruncate în ape reziduale sau resturi menajere.

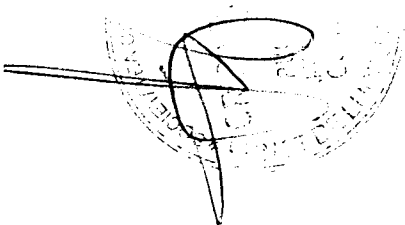
Solicitați medicului veterinar informații referitoare la modalitatea de eliminare a medicamentelor care nu mai sunt necesare. Aceste măsuri contribuie la protecția mediului.

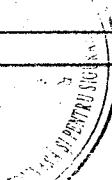
14. DATE ÎN BAZA CĂRORA A FOST APROBAT ULTIMA DATĂ PROSPECTUL

ianuarie 2018

15. ALTE INFORMAȚII

Necesită și connoșterea ambalajului




Ambalaj primar: flacoane din polipropilena de 50 ml, 100 ml și 250 ml inchise cu dop de cauciuc brombutilic și capsă de aluminiu.

Ambalaj secundar:

Cutie de carton x 200 fl x 50 ml
Cutie de carton x 96 fl x 100 ml
Cutie de carton x 40 fl x 250 ml

Nu toate dimensiunile de ambalaj pot fi comercializate.

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

