



ANEXA I

REZUMATUL CARACTERISTICILOR PRODUSULUI



1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR:

AMPICILINA FP 60% pulbere orală pentru suine și broileri

2. COMPOZIȚIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ:

100 grame de pulbere conține:

Substanța activă:

- Ampicilina trihidrat60 g
- Excipient q.s.ad.....100 g

Pentru lista completă a excipienților vezi secțiunea 6.1.

3. FORMA FARMACEUTICĂ :

Pulbere orală.

Se prezintă sub formă de pulbere amorfă, albă sau aproape albă.

4. PARTICULARITĂȚI CLINICE:

4.1 SPECII ȚINTĂ:

Suine

Broileri.

4.2 INDICAȚII PENTRU UTILIZARE, CU SPECIFICAREA SPECIILOR ȚINTĂ:

Se utilizează la suine și broileri pentru tratamentul infecțiilor primare sau secundare respiratorii și digestive produse de bacterii sensibile la ampicilină.

4.3 CONTRAINDICAȚII:

Nu se utilizează în caz de hipersensibilitate la ampicilină.

4.4 ATENȚIONĂRI SPECIALE PENTRU FIECARE SPECIE ȚINTĂ:

Nu există.

4.5 PRECAUȚII SPECIALE PENTRU UTILIZARE:


- **Precauții speciale pentru utilizare la animale**

Se recomandă prepararea de preamestecuri, pentru o omogenizare corespunzătoare.

Apa medicamentată trebuie consumată în totalitate, în ziua preparării.

Pentru obținerea unei eficiențe maxime, medicația trebuie combinată cu bune practici de gestionare (o igienă corespunzătoare, ventilație corectă, lipsa supraaglomerării).

2



• **Precautii speciale care trebuie luate de persoana care administrează produsul medicinal veterinar la animale.**

A se evita contactul cu ochii și pielea. În cazul contactului accidental cu pielea sau ochii, clătiți cu multă apă, solicitați imediat sfatul medicului și prezentați medicului prospectul produsului sau eticheta.

4.6 REACȚII ADVERSE:

Nu s-au semnalat.

4.7 UTILIZAREA IN PERIOADA DE GESTAȚIE, LACTAȚIE SAU ÎN PERIOADA DE OUAT :

Poate fi utilizat în perioada de gestație și lactație.

4.8 INTERACȚIUNI CU ALTE PRODUSE MEDICINALE SAU ALTE FORME DE INTERACȚIUNE:

A se evita administrarea concomitentă cu cloramfenicolul, tetraciclinele, gentamicina, lincomicina și substanțele alcaline.

4.9 CANTITĂȚI DE ADMINISTRAT ȘI CALEA DE ADMINISTRARE:

Doza zilnică este de 17-34 mg Ampicilină **FP** 60%, echivalent cu 10-20 mg ampicilină trihidrat / kg greutate corporală, administrată pe cale orală, timp de 3-5 zile.

Produsul poate fi administrat individual sau în masă, în apa de băut. În raport cu specia, consumul mediu zilnic de apă, greutatea corporală și doza de antibiotic, se recomandă următoarele scheme de tratament:

La suine:

- 350 g Ampicilină **FP** 60% / 1000 L - pentru purcei și tineret, în greutate de 10 -50 kg
- 400 g Ampicilină **FP** 60% / 1000 L - pentru tineret și porci la îngrășat, în greutate de 51 -100 kg
- 600 g Ampicilină **FP** 60% / 1000 L - pentru vieri și scroafe
- 290 g Ampicilină **FP** 60% / 1000 L - pentru scroafe lactante

La broileri:

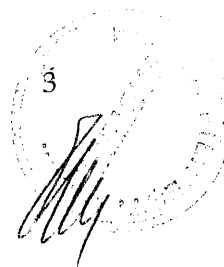
- 90 g Ampicilină **FP** 60% / 1000 L - pentru perioada 0-14 zile
- 160 g Ampicilină **FP** 60% / 1000 L - pentru perioada 15-28 zile
- 220 g Ampicilină **FP** 60% / 1000 L - pentru perioada 29-35 zile

4.10 SUPRADOZARE:

Nu este cazul.

4.11 TIMP DE AȘTEPTARE:

Carne și organe: 7 zile



5. PROPRIETĂȚI FARMACOLOGICE:

Grupa farmacoterapeutică: Antibacteriene beta-lactamice, peniciline
Codul veterinar ATC: QJ01CA01



5.1 Proprietăți farmacodinamice:

Ampicilina este o penicilina semisintetică cu spectru larg, activă contra bacteriilor Gram negative (*Actinobacillus spp.*, *Bordetella spp.*, *Brucella spp.*, *E. coli*, *Pasteurella spp.*, *Proteus spp.*, *Salmonella spp.*, *Haemophilus spp.*, etc.) și Gram pozitive (*Actinomyces spp.*, *Clostridium spp.*, *Staphylococcus spp.*, *Streptococcus spp.*, *Listeria spp.*, etc.). Este stabilă și rezistentă în sucul gastric.

5.2 Particularități farmacocinetice:

Ampicilina se absoarbe rapid din tractusul digestiv după administrarea orală și atinge nivelul terapeutic în sânge după 30 de minute. Se elimină în principal, prin urină și parțial, prin bilă, respectiv fecale.

6. PARTICULARITĂȚI FARMACEUTICE:

6.1 LISTA EXCIPIENTILOR: Lactoza monohidrat.

6.2 INCOMPATIBILITĂȚI:

Nu se cunosc.

6.3 PERIOADĂ DE VALABILITATE:

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

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 3 luni

Perioada de valabilitate după diluare sau reconstituire conform indicațiilor: 24 ore

6.4 PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE:

A se păstra la temperatură mai mică de 25 °C.

A se feri de îngheț.

A se păstra în ambalajul original.

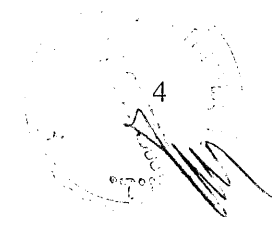
A se păstra ambalajul bine închis.

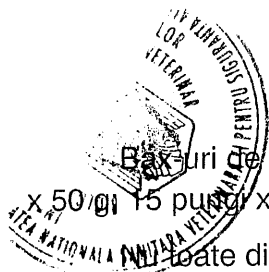
A se proteja de lumină directă.

A se păstra în loc uscat.

6.5 NATURA ȘI COMPOZIȚIA AMBALAJULUI PRIMAR:

Pungi din polipropilenă multistrat cu 5 g, 10 g, 20 g, 50 g, 100 g, 500g, 1kg și saci LDPE/hârtie cu 5 kg, 10 kg, 20 kg produs.





Bășuri de PE cu câte: 50 pungi x 5 g; 50 pungi x 10 g; 50 pungi x 20 g; 15 pungi x 50 g; 15 pungi x 100 g; 15 pungi x 500 g; 3 pungi x 1 kg.
Toate dimensiunile de ambalaj pot fi comercializate.

6.6 PRECAUȚII SPECIALE PENTRU ELIMINAREA PRODUSELOR MEDICINALE VETERINARE NEUTILIZATE SAU A DEȘEURILOR PROVENITE DIN UTILIZAREA UNOR ASTFEL DE PRODUSE:

Pe toată perioada tratamentului animalele de rentă vor fi adăpostite în spații special amenajate (padocuri), iar dejecțiile rezultate vor fi colectate și nu se vor folosi la fertilizarea solului.

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

7. DEȚINĂTORUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE:

S.C PASTEUR – FILIALA FILIPEȘTI S.R.L

Str. Principală nr. 944, Filipeștii de Pădure,
Jud. Prahova, România.

Tel. : 0244.386.888; 0244.386.699

Fax : 0244.386.032

e-mail: pasteur.filipesti@pasteur.ro

8. NUMĂRUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE:

100160

9. DATA PRIMEI AUTORIZĂRI / REÎNOIRII AUTORIZAȚIEI:

05.11.2005

10. DATA REVIZUIRII TEXTULUI:

ianuarie 2015

11. INTERDICȚII PENTRU VÂNZARE, ELIBERARE ȘI / SAU UTILIZARE:

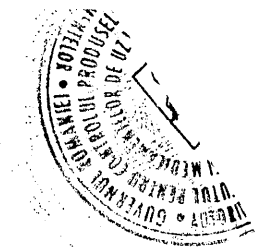
Se eliberează numai pe bază de rețetă veterinară.



ETICHETARE SI PROSPECT



A. ETICHETARE



INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL PRIMAR
Pungi din polipropilenă multistrat x 100 g ; 500g ; 1 kg
Saci LDPE/hârtie cu 5 kg, 10 kg, 20 kg

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

AMPICILINA FP 60%
Pulbere orală pentru suine și broileri
Ampicilina trihidrat

2. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR SUBSTANȚE

100 g produs contin:
Substanta activa:
• Ampicilina trihidrat60 g
• Excipient (lactoză monohidrat) q.s.ad.....100 g

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Pubere orală.

4. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI

- 100 g
- 500 g
- 1 kg
- 5 kg
- 10 kg
- 20 kg

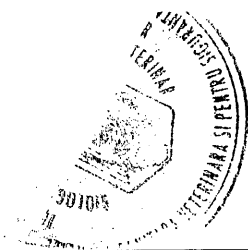
5. SPECII ȚINTĂ

Suine
Broileri

6. INDICAȚII

Tratamentul infecțiilor primare sau secundare respiratorii și digestive produse de bacterii sensibile la ampicilină.

8



7. MOD ȘI CALE DE ADMINISTRARE

Doza zilnică este de 17-34 mg pulbere, (echivalent cu 10-20 mg ampicilină trihidrat)/ kg g.c, administrată pe cale orală, timp de 3-5 zile, cf. schemei:

în apa de băut
g/1000 l

Suine:

Purcei, tineret (10 – 50 kg g.c)	350
Porci tineret și la îngrășat (51 – 100 kg g.c)	400
Vieri și scroafe	600
Scroafe lactante	290

Broileri:

Vârsta 0 -14 zile	90
Vârsta 15 – 28 zile	160
Vârsta 29 – 35 zile	220

8. TIMP DE AȘTEPTARE

Carne și organe: 7 zile

9. ATENȚIONĂRI SPECIALE, DUPĂ CAZ

Citiți prospectul înainte de utilizare.

Produsul nu se utilizează în caz de hipersensibilitate la ampicilină.

Se recomandă prepararea de preamestecuri, pentru o omogenizare corespunzătoare.

Apa medicamentată trebuie consumată în totalitate, în ziua preparării.

A se evita administrarea concomitentă cu cloramfenicolul, tetraciclinele, gentamicina, lincomicina și substanțele alcaline.

A se evita contactul cu ochii și pielea.

10. DATA EXPIRĂRII

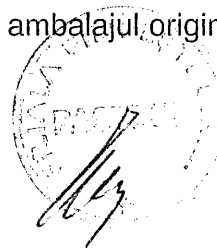
EXP(luna/an):

După desigilare/deschidere, se va utiliza până la 3 luni.

După diluare, se va utiliza până la 24 ore.

11. CONDIȚII SPECIALE DE DEPOZITARE

A se păstra în loc uscat, la temperatură mai mică de 25 °C, în ambalajul original, bine închis, protejat de lumină directă și de îngheț.





12. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU ELIMINAREA PRODUSELOR NEUTILIZATE 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.

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 SI ÎNDEMÂNA COPIILOR “

A nu se lăsa la vederea si îndemâna copiilor.

15. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

S.C PASTEUR – FILIALA FILIPEȘTI S.R.L

Str. Principală nr. 944, Filipeștii de Pădure,

Jud. Prahova, România.

Tel. : 0244.386.888; 0244.386.699

Fax : 0244.386.032

e-mail: pasteur.filipesti@pasteur.ro

16. NUMĂRUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

100160

17. NUMĂRUL DE FABRICAȚIE AL SERIEI DE PRODUS

Lot:

10



INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL SECUNDAR

Bax-uri de PE cu câte: 50 pungi x 5 g; 50 pungi x 10 g; 50 pungi x 20 g; 15 pungi x 50 g; 15 pungi x 100 g; 15 pungi x 500 g; 3 pungi x 1 kg.

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

AMPICILINA FP 60%

Pulbere orală pentru suine și broileri

Ampicilina trihidrat

2. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR SUBSTANȚE

100 g produs contin:

Substanța activă:

- Ampicilina trihidrat 60 g
- Excipient (lactoză monohidrat) q.s.ad..... 100 g

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Pubere orală.

4. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI

Bax-uri cu câte:

50 pungi x 5 g; x10 g; x 20 g;

15 pungi x 50 g; x 100 g; x 500 g;

3 pungi x 1 kg.

5. SPECII ȚINTĂ

Suine

Broileri

6. INDICAȚII

Tratamentul infecțiilor primare sau secundare respiratorii și digestive produse de bacterii sensibile la ampicilină.

7. MOD ȘI CALE DE ADMINISTRARE

11

Doza zilnică este de 17-34 mg pulbere, (echivalent cu 10-20 mg ampicilină trihidrat)/ kg g.c, administrată pe cale orală, timp de 3-5 zile, cf. schemei:

în apa de băut
g/1000 l

Suine:

Purcei, tineret (10 – 50 kg g.c)	350
Porci tineret și la îngrășat (51 – 100 kg g.c)	400
Vieri și scoafe	600
Scroafe lactante	290

Broileri:

Vârsta 0 -14 zile	90
Vârsta 15 – 28 zile	160
Vârsta 29 – 35 zile	220

8. TIMP DE AȘTEPTARE

Carne și organe: 7 zile

9. ATENȚIONĂRI SPECIALE, DUPĂ CAZ

Citiți prospectul înainte de utilizare.

Produsul nu se utilizează în caz de hipersensibilitate la ampicilină.

Se recomandă prepararea de preamestecuri, pentru o omogenizare corespunzătoare.

Apa medicamentată trebuie consumată în totalitate, în ziua preparării.

A se evita administrarea concomitentă cu cloramfenicolul, tetracilinele, gentamicina, lincomicina și substanțele alcaline.

A se evita contactul cu ochii și pielea.

10. DATA EXPIRĂRII

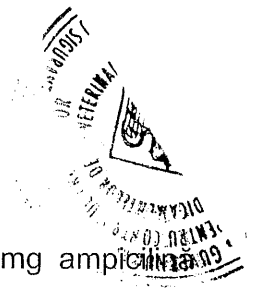
EXP(luna/an):

După desigilare/deschidere, se va utiliza până la 3 luni.

După diluare, se va utiliza până la 24 ore.

11. CONDIȚII SPECIALE DE DEPOZITARE

A se păstra în loc uscat, la temperatură mai mică de 25 °C, în ambalajul original, bine închis, protejat de lumină directă și de îngheț.



13
[Handwritten signature]

**12. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU ELIMINAREA PRODUSELOR
NEUTILIZATE 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.

**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 SI ÎNDEMÂNA COPIILOR “

A nu se lăsa la vederea si îndemâna copiilor.

**15. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE
COMERCIALIZARE**

S.C PASTEUR – FILIALA FILIPEȘTI S.R.L

Str. Principală nr. 944, Filipeștii de Pădure,
Jud. Prahova, România.

Tel. : 0244.386.888; 0244.386.699

Fax : 0244.386.032

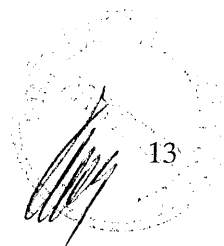
e-mail: pasteur.filipesti@pasteur.ro

16. NUMĂRUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

100160

17. NUMĂRUL DE FABRICAȚIE AL SERIEI DE PRODUS

Lot:

 13

**INFORMAȚII MINIME CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE UNITĂȚILE MICI DE
AMBALAJ PRIMAR**

Pungi din polipropilenă multistrat x 5 g; x 10g; x 20g; x 50g.



1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

AMPICILINA FP 60%

Pulbere orală pentru suine și broileri

Substanță activă: - Ampicilina trihidrat

2. CANTITATEA DE SUBSTANȚĂ ACTIVĂ

100 g produs conține:

Substanța activă:

Ampicilina trihidrat60 g

3. CONȚINUT PE UNITATE DE GREUTATE, VOLUM SAU NUMĂR DE DOZE

5 g

10 g

20 g

50 g

4. CAI DE ADMINISTRARE

Citiți prospectul înainte de utilizare.

Doza zilnică este de 17-34 mg pulbere, (echivalent cu 10-20 mg ampicilină trihidrat)/ kg g.c, administrată pe cale orală, în apa de băut, timp de 3-5 zile.

5. TIMP DE AȘTEPTARE

Carne și organe: 7 zile

6. NUMĂRUL SERIEI

Lot:





7. DATA EXPIRĂRII

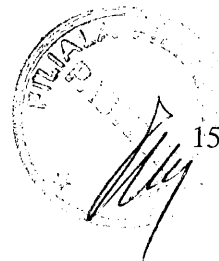
(luna/an):

După desigilare/deschidere, se va utiliza până la 3 luni.

După diluare, se va utiliza până la 24 ore.

8. MENȚIUNEA “ NUMAI PENTRU UZ VETERINAR “

Numai pentru uz veterinar.





PROSPECT

AMPICILINĂ FP 60%
Pulbere orală pentru suine și broileri

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

S.C PASTEUR – FILIALA FILIPEȘTI S.R.L
Str. Principală nr. 944, Filipeștii de Pădure,
Jud. Prahova, România.
Tel. : 0244.386.888; 0244.386.699
Fax : 0244.386.032
e-mail: pasteur.filipesti@pasteur.ro

2. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

AMPICILINA FP 60%

Pulbere orală pentru suine și broileri

3. DECLARAREA SUBSTANȚEI ACTIVE ȘI A ALTOR INGREDIENTE

100 g produs conține:

Substanța activă:

Ampicilină trihidrat60 g

Excipient(lactoză monohidrat) q.s.ad.....100 g

4. INDICAȚII

Se utilizează pentru tratamentul infecțiilor primare sau secundare respiratorii și digestive produse de bacterii sensibile la ampicilină.

5. CONTRAINDICAȚII

Nu se utilizează în caz de hipersensibilitate la ampicilină.

6. REACȚII ADVERSE

Nu s-au semnalat.

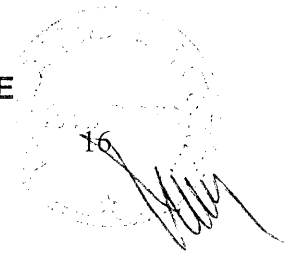
Dacă observați reacții grave sau alte efecte care nu sunt menționate în acest prospect, vă rugăm informați medicul veterinar.

7. SPECII ȚINTĂ

Suine

Broileri

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





Doza zilnică este de 17-34 mg Ampicilină **FP** 60%, echivalent cu 10-20 mg ampicilină trihidrat / kg greutate corporală, administrată pe cale orală, timp de 3-5 zile. Produsul poate fi administrat individual sau în masă, în apa de băut. În raport cu specia, consumul mediu zilnic de apă, greutatea corporală și doza de antibiotic, se recomandă următoarele scheme de amestec:

La suine:

- 350 g Ampicilină **FP** 60% / 1000 L - pentru purcei și tineret, în greutate de 10 -50 kg
- 400 g Ampicilină **FP** 60% / 1000 L - pentru tineret și porci la îngrășat, în greutate de 51 -100 kg
- 600 g Ampicilină **FP** 60% / 1000 L - pentru vieri și scroafe
- 290 g Ampicilină **FP** 60% / 1000 L - pentru scroafe lactante

La broileri:

- 90 g Ampicilină **FP** 60% / 1000 L - pentru perioada 0-14 zile
- 160 g Ampicilină **FP** 60% / 1000 L - pentru perioada 15-28 zile
- 220 g Ampicilină **FP** 60% / 1000 L - pentru perioada 29-35 zile

9. RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

Se recomandă prepararea de preamestecuri, pentru o omogenizare corespunzătoare.

Apa medicamentată trebuie consumată în totalitate, în ziua preparării.

10. TIMP DE AȘTEPTARE

Carne și organe: 7 zile

11. PRECAUTII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

A se păstra la temperatură mai mică de 25 °C.

A se feri de îngheț.

A se păstra în ambalajul original.

A se păstra ambalajul bine închis.

A se proteja de lumină directă.

A se păstra în loc uscat.

A nu se utiliza după data expirării marcată pe etichetă.

Perioada de valabilitate a produsului ambalat este de 2 ani.

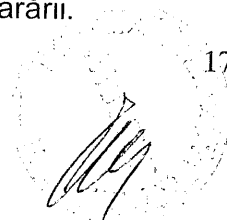
Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului este de 3 luni.

Perioada de valabilitate după diluare în apa de băut este de 24 ore.

12. ATENȚIONĂRI SPECIALE

Se recomandă prepararea de preamestecuri, pentru o omogenizare corespunzătoare.

Apa medicamentată trebuie consumată în totalitate, în ziua preparării.



Pentru obținerea unei eficiențe maxime, medicația trebuie combinată cu bune practici de gestionare (o igienă corespunzătoare, ventilație corectă, lipsa supraaglomerării).

A se evita contactul cu ochii și pielea. În cazul contactului accidental cu pielea sau ochii, clătiți cu multă apă, solicitați imediat sfatul medicului și prezentați medicului prospectul produsului sau eticheta.

Nu s-au semnalat.

A se evita administrarea concomitentă cu cloramfenicolul, tetraciclinele, gentamicina, lincomicina și substanțele alcaline.

Supradozare:

Nu este cazul.

Incompatibilități:

Nu se cunosc.

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

Pe toată perioada tratamentului animalele de rentă vor fi adăpostite în spații special amenajate (padocuri), iar dejecțiile rezultate vor fi colectate și nu se vor folosi la fertilizarea solului.

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 2015

15. ALTE INFORMAȚII

Prezentare

Produsul este ambalat în pungi din polipropilenă multistrat cu 5 g, 10 g, 20 g, 50 g, 100 g, 500g, 1kg și saci LDPE/hârtie cu 5 kg, 10 kg, 20 kg produs.

Bax-uri de PE cu câte: 50 pungi x 5 g; 50 pungi x 10 g; 50 pungi x 20 g; 15 pungi x 50 g; 15 pungi x 100 g; 15 pungi x 500 g; 3 pungi x 1 kg.

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.

A handwritten signature in black ink is written over a circular stamp. The stamp contains some illegible text, possibly a company name or registration number. The signature appears to be 'M. M. M.' or similar.