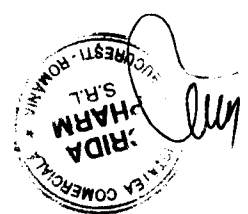
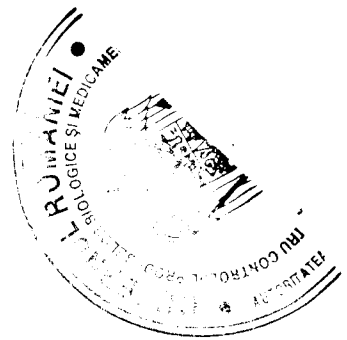


ALEXA w. L



SUMARUL CARACTERISTICILOR PRODUSULUI





1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

APRACYN, 1000 mg/g, pulbere pentru administrare in apa de baut la porcine si pui de gaina (broileri)

2. COMPOZITIE CALITATIVA SI CANTITATIVA:

Ig de produs contine:

Substanta activa:

Apramicina sulfat (echivalent a 500 mg apramicina activa).....1000 mg

Excipienți:

Pentru lista completa a excipientilor, vezi sectiunea 6.1.

3. FORMA FARMACEUTICA:

Pulbere pentru administrare in apa de baut , de culoare maro deschis.

4. PARTICULARITATI CLINICE:

4.1. Speciile tinta

Porcine si pui de gaina (broileri)

4.2. Indicatii de utilizare cu specificarea speciilor tinta :

Produsul APRACYN este indicat in prevenirea (in efectivele in care diagnosticul a fost confirmat) si tratamentul colibacilozelor la porcine si pui de gaina (broileri) , determinate de tulpini de *Escherichia coli* sensibile la apramicina sulfat.

4.3. Contraindicatii:

Nu se utilizeaza la animalele cu hipersensibilitate la substanta activa.

4.4. Attentionari speciale pentru fiecare specie tinta:

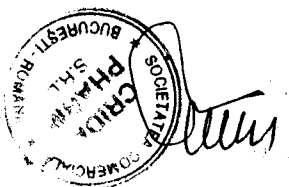
Nu exista

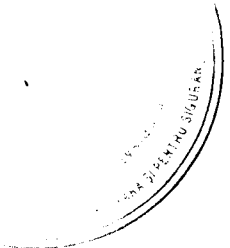
4.5. Precautii speciale de utilizare:

Precautii speciale de utilizare la animale:

Utilizarea produsului trebuie să se bazeze pe testul de susceptibilitate a bacteriilor izolate de la animale. Dacă acest lucru nu este posibil, terapia trebuie să se bazeze pe datele epidemiologice locale (regiune sau fermă) privind susceptibilitatea bacteriilor țintă. Utilizarea produsului in afara instructiunilor furnizate in SPC poate creste prelevanta bacteriilor rezistente si poate scadea eficacitatea tratamentului din cauza potentialului de rezistenta incrucisata.

La utilizarea produsului vor fi luate in considerare politicile oficiale si locale privind produsele antimicrobiene.





Precautii speciale pentru personalul care administreaza produsul medicinal veterinar la animale:

Persoanele cu hipersensibilitate cunoscuta la substanta activa trebuie sa evite contactul cu produsul medicinal veterinar.

Manipularea unui produs de aceasta natura poate genera particule de pulbere in aer. O supraexpunere la apramicina produce iritatii ale ochilor si pielii, iritatii la nivelul tractului respirator in cazul inhalarii.

Trebuie luate masuri corespunzatoare de protectie in timpul reconstituirii produsului in apa de baut.

Personalul implicat trebuie sa poarte ochelari de protectie si masca in momentul manipularii produsului. In caz de contact cu ochii, acestia se vor spala cu apa din abundenta.

A nu se manca, bea sau fuma in timpul manipularii produsului.

Daca in urma expunerii apar iritatii pe piele, trebuie sa solicitati asistenta medicala și să arătați medicului prospectul.

In caz de ingestie accidentala solicitati imediat sfatul medicului si prezentati medicului prospectul produsului sau eticheta.

4.6. Reactii adverse (frecventa si gravitate):

Nu se cunosc.

4.7. Utilizare in perioada de gestatie, lactatie sau perioada de ouat:

Studiile de laborator nu au evidentiat efecte teratoge, fetotoxice sau efecte maternotoxice. Nu este recomandata utilizarea produsului la scroafele gestante sau in lactatie.

A nu se utiliza la pasarile care produc oua pentru consum uman.

4.8. Interactiuni cu alte produse medicinale sau alte forme de interactiune:

Nu se cunosc.

4.9. Cantitati de administrat si calea de administrare:

Produsul se administreaza pe cale orala in apa de baut astfel:

La porcine: 12,5 mg substanta activa/kg greutate corporala/zi, (echivalent cu 25 mg Apracyn) timp de 7 zile consecutiv.

La pui de gaina (broileri): 25-50 mg substanta activa/kg greutate corporala/zi (echivalent cu 50-100 mg Apracyn), timp de 5 zile consecutiv.

SPECII	Apramicin mg/ kg g.c.	APRACYN mg/ kg g.c.	Durata tratamentului (zile)
Porcine	12.5	25	7
Broileri	25-50 (250-500 mg/l apa)	50-100 (500-1000 mg/l apa)	5

Pe toata perioada tratamentului animalele trebuie sa consume numai apa medicamentata. Produsul trebuie bine diluat in apa de baut pentru a se realiza o dispersare cat mai uniforma a acestuia.



Pentru a asigura administrarea unei doze corecte, greutatea corporală trebuie stabilită cu cât mai multă precizie pentru a evita subdozarea.

Consumul de apa medicamentata depinde de starea clinica a animalelor. Pentru a obtine o doza corecta, concentratia de substanta activa in apa trebuie ajustata corespunzator
Apa de baut medicamentata trebuie sa fie proaspat preparata, la fiecare 24 de ore.

4.10. Supradozare(simptome,proceduri de urgenta,antidoturi) dupa caz:

Doze de 3 ori mai mari decât cea terapeutică nu au produs modificări clinice.

4.11. Timp de asteptare:

Carne si organe:

Porcine: 0 zile

Pui de gaina (broileri): 0 zile

Nu se utilizează la pasările care produc oua sau care urmează sa producă oua pentru consum uman.

5. PROPRIETATI FARMACOLOGICE:

Grupa farmacoterapeutica: antibacteriene pentru utilizare sistemica, alte aminoglicozide

Cod ATC vet: QJ01GB90

5.1 Proprietati farmacodinamice:

Apramicina este un antibiotic cu spectru larg produs de o tulpină de Streptomyces tenebrarius. Actioneaza asupra bacteriilor Gram pozitive si Gram negative, incluzand tulpini de E.coli si Salmonella species si unele tulpini de Mycoplasma spp. izolate de la animalele de ferma si de origine umana.

5.2. Particularitati farmacocinetice:

Aminoglicozidele sunt slab absorbite (de obicei <10%) de la nivelul tractului gastrointestinal sanatos.

Cu toate acestea, permeabilitatea poate creste la nou nascuti si in prezenta unor enterite sau altor modificari patologice care permit imbunatatirea absorbtiei. In cazul disfunctiilor renala toxicitatea produsului creste.

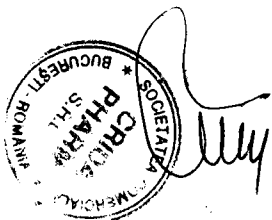
Apramicina se distribuie doar in lichidul extracelular se elimina prin urina si fecale nemodificata (95% in 4 zile).

Biotransformarea apramicinei are loc in cantitati extrem de mici. In mare parte apramicina este excretata ca atare in procent de 90 - 75 % in cazul porcilor.

6. PARTICULARITATI FARMACEUTICE:

6.1.Lista excipientilor:

Fara excipienti



6.2. Incompatibilitati majore:

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

6.3. Perioada de valabilitate

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

Perioada de valabilitate de la prima deschidere a ambalajului primar: 28 zile

Perioada de valabilitate după reconstituire în apă de baut: 24 ore

6.4. Precauții speciale de depozitare:

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

A nu se refrigera sau congela.

A se păstra în ambalajul original.

A se păstra în loc uscat.

A se proteja de lumina directă.

6.5. Natura și compoziția ambalajului primar:

Ambalaj primar:

Produsul este ambalat în :

- pungă x 50 g, 100 g, 1 kg, din folie laminată Polietilena tereftalat/ Polietilena de joasă densitate

- sac x 10 kg, 25 kg,

Punga 3 kg și 5 kg având forma de sticlă, din folie laminată Polietilena tereftalat/ aluminiu/

Polietilena de joasă densitate, închise prin termosudare

Ambalaje secundare: cutii din carton care conțin:

200 pungi x 50 g

100 pungi x 100 g

15 pungi x 1 kg,

6 pungi x 3kg

4 pungi x 5 kg

Nu toate dimensiunile de ambalaj pot fi comercializate.

6.6. Precauții speciale pentru eliminarea produsului medicinal veterinar neutilizat sau 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 crescute în sistem intensiv se vor menține în adăposturi pe toată perioada tratamentului iar dejectiile colectate nu se vor utiliza la fertilizarea solului.

7. DETINATORUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

S.C. CRIDA PHARM S.R.L.

Str. Intrarea Vagonetului nr 2.B1 101, ap 47.Sector 6 Bucuresti.

Tel. Tel./ Fax 40-21-430.43.99; Fax.+40-21-430.43.99 Bucuresti, ROMANIA.

8. NUMARUL (NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE





9. DATA PRIMEI AUTORIZĂRI/ REÎNNOIRII AUTORIZAȚIEI

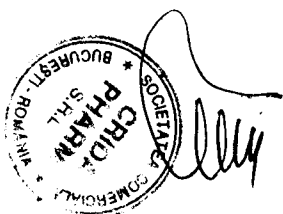
15.04.2014

10. DATA REVIZUIRII TEXTULUI

Februarie 2019

INTERDICȚII PENTRU VANZARE, ELIBERARE ȘI/SAU UTILIZARE

Se eliberează numai pe bază de rețetă veterinară.



INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL PRIMAR

Pungă x 50 g, 100 g, 1 kg, 3 kg, 5 kg și sac x 10 kg, 25 kg
din folie laminată Polietilena tereftalat/ Polietilena de joasă densitate

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

APRACYN, 1000 mg/g, pulbere pentru administrare în apă de băut la porcine și pui de găină (broileri)

Apramicina sulfat

2. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE

1g de produs conține:

Substanța activă:

Apramicina sulfat 1000 mg/g (echivalentă cu 500 mg apramicina activă)

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Pulbere pentru administrare în apă de băut

4. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI

Pungă x 50 g, 100 g, 1 kg, 3 kg, 5 kg

Sac x 10 kg, 25 kg

5. SPECII ȚINTĂ

Porcine și pui de găină (broileri)

6. INDICAȚIE (INDICAȚII)**7. MOD ȘI CALE (CĂI) DE ADMINISTRARE**

Administrare în apă de băut

Citiți prospectul înainte de utilizare

8. TIMP (TIMPI) DE AȘTEPTARE

Carne și organe:

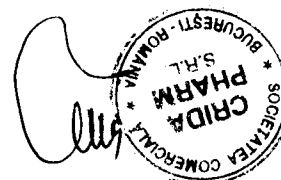
Porcine : 0 zile

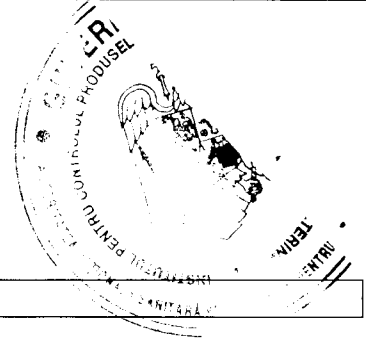
Pui de găină (broileri): 0 zile

Nu se utilizează la păsările care produc ouă sau care urmează să producă ouă pentru consum 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: 28 zile.

Perioada de valabilitate după reconstituire în apa de baut: 24 ore.

11. CONDIȚII SPECIALE DE DEPOZITARE

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

A nu se refrigera sau congela.

A se păstra în ambalajul original.

A se păstra în loc uscat.

A se proteja de lumina directă.

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

Animalele tratate crescute în sistem intensiv, se vor menține în adăposturi pe toată perioada tratamentului iar dejectiile colectate nu se vor utiliza la fertilizarea solului.

Eliminarea: citiți prospectul produsului.

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

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

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

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

15. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

S.C. CRIDA PHARM S.R.L.

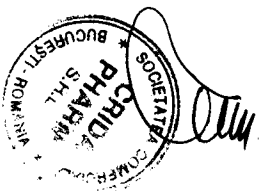
Str. Intrarea Vagonetului nr 2.B1 101, ap 47.Sector 6 Bucuresti.

Tel./fax +40 021 430 4399

E-mail :office@cridapharm.ro

16. NUMĂRUL (NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE**17. NUMĂRUL DE FABRICAȚIE AL SERIEI DE PRODUS**

Lot { numar }



**INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL SECUNDAR
CUTII DE CARTON COLECTIVE**

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

APRACYN, 1000 mg/g, pulbere pentru administrare în apa de baut la porcine și pui de
găina (broileri)
Apramicina sulfat

2. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE

În produs conține:

Substanța activă:

Apramicina sulfat 1000 mg/g (echivalentă cu 500 mg apramicina activă)

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Pulbere pentru administrare în apa de baut

4. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI

200 pungi x 50 g
100 pungi x 100 g
15 pungi x 1 kg
6 pungi x 3 kg
4 pungi x 5 kg

5. SPECII ȚINTĂ

Porcine și pui de găina (broileri)

6. INDICAȚIE (INDICAȚII)

7. MOD ȘI CALE (CĂI) DE ADMINISTRARE

Administrare în apa de baut.
Citiți prospectul înainte de utilizare

8. TIMP(TIMPI) DE AȘTEPTARE

Carne și organe:

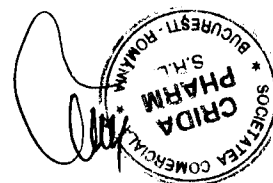
Porcine : 0 zile

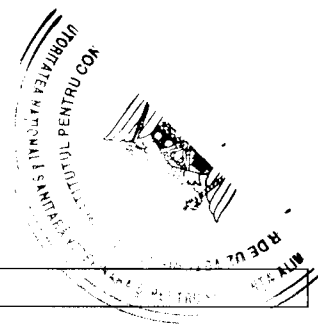
Pui de găina (broileri): 0 zile

Nu se utilizează la pasările care produc oua sau care urmează să producă oua pentru
consum 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: 28 zile

Perioada de valabilitate după reconstituire în apa de baut: 24 ore

11. CONDIȚII SPECIALE DE DEPOZITARE

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

A nu se refrigera sau congela.

A se păstra în ambalajul original.

A se păstra în loc uscat.

A se proteja de lumina directă.

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

Animalele tratate crescute în sistem intensiv se vor menține în adăposturi pe toată perioada tratamentului iar dejectiile colectate nu se vor utiliza la fertilizarea solului.

Eliminarea: citiți prospectul produsului.

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

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

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

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

15. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

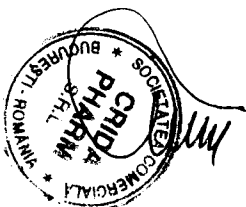
S.C. CRIDA PHARM S.R.L.

Str. Intrarea Vagonetului nr 2.B1 101, ap 47.Sector 6 Bucuresti.

Tel./fax +40 021 430 4399

E-mail :office@cridapharm.ro**16. NUMĂRUL (NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE****17. NUMĂRUL DE FABRICAȚIE AL SERIEI DE PRODUS**

Lot { numar}



PROSPECT

APRACYN, 1000 mg/g, pulbere pentru administrare in apa de baut la porcine si pui de gaina (broileri)

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

DEȚINĂTORUL 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.+40-21-430.43.99 ,E-mail office@cridapharm.ro

PRODUCATORUL RESPONSABIL PENTRU ELIBERAREA SERIILOR DE PRODUS

S.C. CRIDA PHARM S.R.L Oltenița, Str. Stadionului, Nr. 1, Jud. Călărași. Tel/fax: + 40 (0)24 251 5005, E-mail office@cridapharm.ro

2.DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

APRACYN, 1000 mg/g, pulbere pentru administrare in apa de baut pentru porcine si pui de gaina (broileri)
Apramicina sulfat

3.DECLARAREA (SUBSTANTEI) SUBSTANTELOR ACTIVE SI A ALTOR INGREDIENTI

1 g de produs contine:

Substanta activa:

Apramicina sulfat 1000 mg/g (echivalentă cu 500 mg apramicina activa)

4.INDICATIE(INDICATII):

Produsul APRACYN este indicat in prevenirea (in efectivele in care diagnosticul a fost confirmat) si tratamentul colibacilozelor la porcine si pui de gaina(broileri), determinate de tulpini de *Escherichia coli* sensibile la apramicina sulfat.

5.CONTRAINDICATII:

Nu se utilizeaza la animalele cu hipersensibilitate la substanța activa.

6.REACȚII ADVERSE:

Nu se cunosc.

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:

Porcine și pui de gaina (broileri)



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

Produsul se administreaza pe cale orala in apa de baut astfel:

La porcine: 12,5 mg substantă activă/kg greutate corporala/zi, (echivalent cu 25 mg Apracyn) timp de 7 zile consecutiv.

La pui de găină (broileri): 25-50 mg substantă activă/kg greutate corporala/zi (echivalent cu 50-100 mg Apracyn), timp de 5 zile consecutiv.

SPECII	Apramicin mg/ kg g.c.	APRACYN mg/ kg g.c.	Durata tratamentului (zile)
Porcine	12.5	25	7
Broileri	25-50 (250-500 mg/l apa)	50-100 (500-1000 mg/l apa)	5

9. RECOMANDARI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

Pe toata perioada tratamentului animalele trebuie sa consume numai apa medicamentata. Produsul trebuie bine diluat in apa de baut pentru a se realiza o dispersare cat mai uniforma a acestuia.

Pentru a asigura administrarea unei doze corecte, greutatea corporală trebuie stabilită cu cât mai multă precizie pentru a evita subdozarea.

Consumul de apa medicamentata depinde de starea clinica a animalelor. Pentru a obtine o doza corecta, concentratia de substanta activa in apa trebuie ajustata corespunzator.

Apa de baut medicamentata trebuie sa fie proaspat preparata, la fiecare 24 de ore.

10 TIMP (TIMPI) DE AȘTEPTARE:

Carne si organe:

Porcine : 0 zile

Pui de gaina (broileri): 0 zile

Nu se utilizează la pasărilor care produc oua sau care urmează sa producă oua pentru consum uman.

11. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE:

A nu se lăsa la vederea si îndemâna copiilor.

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

A nu se refrigera sau congela.

A se păstra în ambalajul original.

A se proteja de lumină.

A se păstra în loc uscat.

A se proteja de lumina directă.

A nu se utiliza după data expirării marcată pe etichetă.

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

Perioada de valabilitate după reconstituire in apa de baut: 24 ore

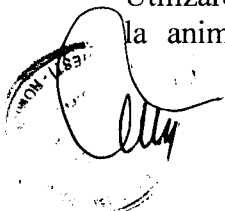
12. ATENȚIONARE (ATENȚIONARI) SPECIALĂ (SPECIALE):

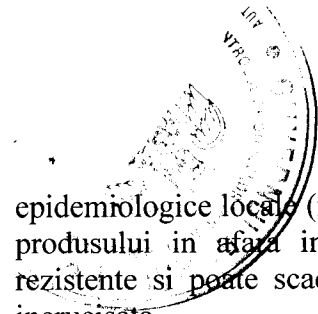
Precautii speciale pentru fiecare specie tinta:

Nu exista

Precautii speciale de utilizare la animale:

Utilizarea produsului trebuie să se bazeze pe testul de susceptibilitate a bacteriilor izolate de la animale. Dacă acest lucru nu este posibil, terapia trebuie să se bazeze pe datele





epidemiologice locale (regiune sau fermă) privind susceptibilitatea bacteriilor țintă. Utilizarea produsului în afara instrucțiunilor furnizate în SPC poate crește prelevanța bacteriilor rezistente și poate scădea eficacitatea tratamentului din cauza potențialului de rezistență încrucișată.

La utilizarea produsului vor fi luate în considerare politicile oficiale și locale privind produsele antimicrobiene.

Precauții speciale care vor fi luate de persoana care administrează produsul medicinal veterinar la animale:

Persoanele cu hipersensibilitate cunoscută la substanța activă trebuie să evite contactul cu produsul medicinal veterinar.

Manipularea unui produs de această natură poate genera particule de pulbere în aer. O supraexpunere la apramicină produce iritații ale ochilor și pielii, iritații la nivelul tractului respirator în cazul inhalării.

Trebuie luate măsuri corespunzătoare de protecție în timpul reconstituirii produsului în apă de baut.

Personalul implicat trebuie să poarte ochelari de protecție și mască în momentul manipulării produsului. În caz de contact cu ochii acestia se vor spăla cu apă din abundență.

A nu se mânca, bea sau fuma în timpul manipulării produsului.

Dacă în urma expunerii apar iritații pe piele, trebuie să solicitați asistență medicală și să arătați medicului prospectul.

În caz de ingestie accidentală solicitați imediat sfatul medicului și prezentați medicului prospectul produsului sau eticheta.

Utilizare în perioada de gestație, lactație sau perioada de ouat:

Studiile de laborator nu au evidențiat efecte teratoge, fetotoxice sau efecte materno-toxice. Nu este recomandată utilizarea produsului la scroafele gestante sau în lactație.

A nu se utiliza la pasările care produc oua pentru consum uman.

Interacțiuni cu alte produse medicinale sau alte forme de interacțiune:

Nu se cunosc.

Supradozare (simptome, proceduri, de urgență, antidot):

Doze de 3 ori mai mari decât cea terapeutică nu au produs modificări clinice.

Incompatibilitati :

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

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

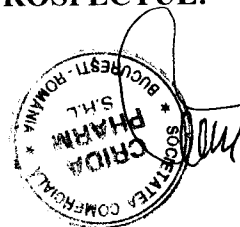
Medicamentele nu trebuie aruncate în ape reziduale sau resturi menajere.

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

Animalele tratate crescute în sistem intensiv se vor menține în adăposturi pe toată perioada tratamentului iar dejectiile colectate nu se vor utiliza la fertilizarea solului.

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

Februarie 2019



15. ALTE INFORMAȚII:

Dimensiuni de ambalaj:

Ambalaj primar:

Produsul este ambalat in :

- pungă x 50 g, 100 g, 1 kg, din folie laminata Polietilena tereftalat/ Polietilena de joasa densitate
- sac x 10 kg, 25 kg,

Punga 3 kg si 5 kg având forma de sticlă, din folie laminata Polietilena tereftalat/ aluminiu/ Polietilena de joasa densitate, inchise prin termosudare.

Ambalajele secundare: cutii din carton care contin:

200 pungi x 50 g

100 pungi x 100 g

15 pungi x 1 kg,

6 pungi x 3kg

4 pungi x 5 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.

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

