



ANEXA I

REZUMATUL CARACTERISTICILOR PRODUSULUI



1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

APSALIQ COLISTIN 3 000 000 UI/ml

soluție pentru utilizare în apa de băut/lapte pentru porcine, bovine, ovine, pui de găină și curci

2. COMPOZIȚIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ

Fiecare ml conține:

Substanță activă:

Colistină (sub formă de sulfat) 3 000 000 UI

Excipienti:

Alcool benzilic (E-1519) 10 mg

Pentru lista completă a excipientilor, vezi secțiunea 6.1.

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Soluție pentru utilizare în apa de băut/lapte.

Soluție galbenă limpede.

4. PARTICULARITĂȚI CLINICE

4.1. Specii țintă

Bovine (viței), ovine (miei), porcine, pui de găină și curci.

4.2. Indicații pentru utilizare, cu specificarea speciilor țintă

Tratamentul și metafilaxia infecțiilor enterale provocate de *E.coli* non-invazivă, susceptibilă la colistină.

Înainte de tratamentul metafilactic trebuie stabilită prezența bolii în efectiv.

4.3. Contraindicații

A nu se utiliza la cai, în special la mânji, încrucișat colistina, din cauza modificării echilibrului microflorei gastrointestinale, ar putea duce la dezvoltarea colitei asociate cu administrarea de antimicrobiene (colita X), asociată de obicei cu *Clostridium difficile*, care poate fi letală.

Nu se utilizează în caz de hipersensibilitate la colistină sau la oricare dintre excipienți.

Nu se utilizează în caz de rezistență la polimixine.

4.4. Atenționări speciale pentru fiecare specie țintă

Animalele grav bolnave au un consum diferit de lichide și, prin urmare, trebuie trataate parenteral.

Suplimentar față de tratament, ar trebui introduse un bun management și practici adecvate de igienă, pentru a reduce riscul de infecții și a controla o potențială dezvoltare a rezistenței.



Colistina exercită o acțiune dependentă de concentrație împotriva bacteriilor gram-negative. În urma administrării orale se obțin concentrații mari la nivelul tractului gastrointestinal, adică locul vizat, din cauza absorbției insuficiente a substanței. Acești factori indică faptul că nu se recomandă o durată de tratament mai lungă decât cea indicată la pct. 4.9, care să ducă la o expunere inutilă.

4.5. Precauții speciale pentru utilizare

Precauții speciale pentru utilizare la animale

Utilizarea produsului trebuie să se bazeze pe teste de susceptibilitate a bacteriilor izolate de la animale. În cazul în care acest lucru nu este posibil, tratamentul trebuie să se bazeze pe informații epidemiologice locale (regional, la nivel de fermă) cu privire la susceptibilitatea bacteriilor-țintă.

În cazul animalelor nou-născute și al animalelor cu afecțiuni gastrointestinale și renale grave, poate crește expunerea sistemică la colistină. Se pot produce modificări neuro și nefrotoxice.

A nu se utiliza colistina ca înlocuitor pentru bunele practici de management.

Colistina este un medicament de ultimă instanță în medicina umană pentru tratamentul infecțiilor cauzate de anumite bacterii multirezistente. Pentru a reduce la minimum orice risc potențial asociat cu utilizarea pe scară largă a colistinei, utilizarea acesteia trebuie restrânsă la tratamentul și metafilaxia bolilor și nu trebuie utilizată pentru profilaxie.

Utilizarea produsului fără respectarea instrucțiunilor din rezumatul caracteristicilor produsului (RCP) poate duce la eșecul tratamentului și creșterea prevalenței bacteriilor rezistente la colistină.

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

Persoanele cu hipersensibilitate cunoscută la polimixine, precum colistina, trebuie să evite contactul cu produsul medicinal veterinar.

A se evita contactul direct cu pielea și cu ochii în timpul manipulării produsului.

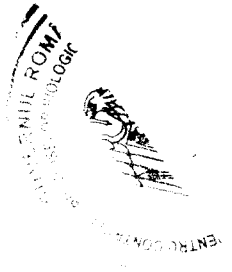
În timpul manipulării produsului medicinal veterinar trebuie să purtați echipament individual de protecție format din salopetă, mănuși și ochelari de protecție.

Dacă în urma expunerii dezvoltăți simptome precum eruptii cutanate, trebuie să vă adresați medicului și să îi arătați acestuia acest avertisment. Umflarea feței, a buzelor sau a ochilor și dificultățile în respirație sunt simptome mai grave, care trebuie examineate imediat de către un medic.

Spălați-vă pe mâini după utilizare.

4.6. Reacții adverse (frecvență și gravitate)

Nu se cunosc.



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

Siguranța colistinei în timpul gestației, al lactației sau al perioadei de ouat nu a fost stabilită la speciile-țintă. Totuși, colistina este absorbită într-o măsură redusă după administrarea pe cale orală; prin urmare, utilizarea colistinei în timpul gestației, al lactației sau al perioadei de ouat nu ar trebui să conducă la probleme deosebite. În aceste perioade se utilizează numai în conformitate cu evaluarea beneficiu-risc efectuată de medicul veterinar responsabil.

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

După administrarea pe cale orală a sulfatului de colistină, nu se poate exclude interacțiunea cu substanțe anestezice și miorelaxante în cazuri individuale. Ar trebui evitată combinarea cu aminoglicozide și levamizol. Efectele sulfatului de colistină pot fi antagonizate de cationi bivalenți (fier, calciu, magneziu) și de acizi grași nesaturați și de polifosfați.

Colistina și polimixina B prezintă rezistență încrucișată.

4.9. Cantități de administrat și calea de administrare

Administrare orală.

Se utilizează în apă de băut/lapte.

Viței, miei, purcei: 100 000 UI de colistină per kg greutate corporală, pe zi, timp de 3-5 zile consecutive, în apă de băut sau lapte (înlocuitor) la viței, echivalentul a 0,33 ml de soluție concentrată per 10 kg de greutate corporală pe zi, timp de 3-5 zile.

Pui de găină și curci: 75 000 UI de colistină per kg greutate corporală, pe zi, timp de 3-5 zile consecutive, în apă de băut, echivalentul a 25 ml de soluție concentrată per tonă de greutate corporală pe zi, timp de 3-5 zile.

Durata de tratament trebuie limitată la timpul minim necesar pentru tratarea bolii.

Orice apă/lapte în care s-a adăugat medicament și care nu se consumă în termen de 24 de ore se va arunca.

Administrarea orală directă la animale individuale

Doza zilnică recomandată se va fracționa în două doze, dacă produsul trebuie administrat direct în gura animalului.

Înainte de administrarea orală directă, produsul se va dilua cu un volum de apă de băut echivalent cu de 1,5 ori volumul de produs ce trebuie administrat.

Administrarea prin apă de băut

Cantitatea de apă medicamentată administrată depinde de starea clinică a animalelor. Pentru a obține o dozare corectă, concentrația de colistină trebuie ajustată în mod corespunzător. Calculați cu atenție greutatea corporală medie ce trebuie tratată și consumul mediu zilnic de apă înaintea fiecărui tratament.

Apa medicamentată trebuie preparată în fiecare zi, imediat înainte de a fi administrată.

Apa medicamentată ar trebui să fie singura sursă de apă de băut pentru animale, pe întreaga durată a perioadei de tratament.

O doză exactă se poate calcula cu următoarea formulă:

$$\frac{\dots \text{ ml de produs per kg} \times \text{Greutatea corporală medie}}{\text{greutate corporală și zi (kg)}} = \frac{\dots \text{ ml de produs per litru}}{\text{Cantitatea medie zilnică de apă consumată (l/animal)}} = \dots \text{ ml de apă de băut}$$

- Administrarea fără pompă de dozare:

Tratamentul se distribuie într-un rezervor pe o perioadă de 24 de ore, timp de 3-5 zile consecutive.

Produsul se adaugă într-un volum de apă de băut corespunzător volumului consumat de animale pe parcursul perioadei de tratament (24 de ore), pentru a se ajunge la o doză de 100 000 UI de colistină per kg greutate corporală la purcei, miei și viței și 75 000 UI de colistină per kg greutate corporală la pui de găină și curci.

- Administrarea printr-o pompă de dozare:

Tratamentul se distribuie pe o perioadă de 24 de ore, timp de 3-5 zile consecutive.

Se utilizează o pompă de dozare pentru a adăuga în apă de băut o soluție stoc cu o concentrație prestabilită.

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

Niciuna.

4.11. Timp de așteptare

Bovine (viței) și ovine (miei)

Carne și organe: 1 zi

Lapte: Nu este autorizată utilizarea la animalele care produc lapte pentru consum uman.

Porcine

Carne și organe: 1 zi

Pui de găină și curci

Carne și organe: 1 zi

Ouă: zero zile



5. PROPRIETĂȚI FARMACOLOGICE

Grupa farmacoterapeutică: Antiinfecțioase intestinale, antibiotice.
Codul veterinar ATC: QA07AA10

5.1. Proprietăți farmacodinamice

Colistina este un antibiotic polipeptidic din clasa polimixinelor.

Colistina are acțiune bactericidă asupra tulpinilor bacteriene susceptibile, prin perturbarea membranei citoplasmice bacteriene, care conduce la modificarea permeabilității celulare și apoi la scurgerea materialelor intracelulare.

Colistina are acțiune bactericidă puternică împotriva bacteriilor gram-negative, în special a enterobacteriilor și mai ales a *Escherichia coli*.

Colistina nu are practic niciun efect asupra bacteriilor gram-pozitive și a ciupercilor. Bacteriile gram-pozitive prezintă o rezistență naturală la colistină, la fel ca unele specii de bacterii gram-negative, precum *Proteus* și *Serratia*.

Dezvoltarea rezistenței la colistină în cazul bacteriilor enterale gram-negative este rară și se explică prin modificarea lipidei A. Aceste modificări sunt asociate unor mutații cromozomale sau sunt transferabile prin plasmida MCR-1.

Colistina exercită o acțiune dependentă de concentrație împotriva bacteriilor gram-negative. În urma administrării orale se obțin concentrații mari la nivelul tractului gastrointestinal, adică locul vizat, din cauza absorbției insuficiente a substanței.

Pentru colistină, punctele critice EUCAST sunt: susceptibil $\leq 2 \mu\text{g}/\text{ml}$ și rezistent $> 2 \mu\text{g}/\text{ml}$. Determinarea concentrației minime inhibitorii (CMI) trebuie efectuată utilizând metoda microdiluției în bulion.

5.2. Particularități farmacocinetice

Colistina se absoarbe în cantități reduse din tractul gastrointestinal.

Spre deosebire de concentrațiile foarte reduse de colistină din sânge și țesuturi, în diferitele părți ale aparatului gastrointestinal sunt prezente cantități ridicate și persistente.

Nu se observă un metabolism semnificativ.

Colistina se elimină aproape exclusiv prin materiile fecale.

Proprietăți referitoare la mediul înconjurător

Substanța activă, sulfatul de colistină, prezintă un grad ridicat de persistență în sol.



6. PARTICULARITĂȚI FARMACEUTICE

6.1. Lista excipientilor

Alcool benzilic (E-1519)

Edetat disodic (E-386)

Apă purificată

6.2. Incompatibilități majore

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

6.3. Perioadă de valabilitate

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar aşa cum este ambalat pentru vânzare: 3 ani.

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

Perioada de valabilitate după diluare conform indicațiilor: 24 de ore.

6.4. Precauții speciale pentru depozitare

Acest produs medicinal veterinar nu necesită condiții de temperatură speciale de păstrare.
A se păstra în recipientul original, pentru a se proteja de lumină.

6.5. Natura și compoziția ambalajului primar

Flacoane din polietilenă de înaltă densitate, de culoare albă, fluorurată. Flacoanele sunt închise cu un capac din polietilenă de înaltă densitate de culoare albastră, prin însurubare, cu garnituri termoizolante din aluminiu/polietileneftalat/polietilenă.

Dimensiune ambalaj:

Flacon de 1 l

Flacon de 5 l

Nu toate dimensiunile de ambalaj pot fi comercializate.

6.6. Precauții speciale pentru eliminarea produselor medicinale veterinarne neutilizate 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.

7. DETINĂTORUL AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ

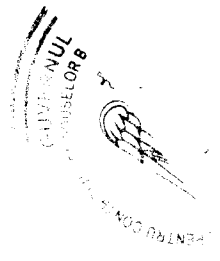
ANDRÉS PINTALUBA S.A.
POLÍGONO INDUSTRIAL AGRO-REUS
C/ PRUDENCI BERTRANA Nº 5
43206 - REUS (TARRAGONA)
SPANIA

8. NUMĂRUL (NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ

9. DATA PRIMEI AUTORIZĂRI/REÎNNOIRII AUTORIZAȚIEI

Data primei autorizări: 09.02.2017

Data ultimei reînnoiri:



10. DATA REVIZUIRII TEXTULUI

INTERDICȚII PENTRU VÂNZARE, ELIBERARE ȘI/SAU UTILIZARE

Se eliberează numai pe bază de rețetă veterinară
Administrare de către un medic veterinar sau sub directa responsabilitate a acestuia.



ANEXA III
ETICHETARE ȘI PROSPECT

ETICHETĂ ȘI PROSPECT COMBINAT**Flacon FL HDPE/1 l, 5 l**

- 1. Numele și adresa deținătorului autorizației de comercializare și a deținătorului autorizației de fabricare, responsabil pentru eliberarea seriilor de produs, dacă sunt diferite**

Detinătorul autorizației de comercializare și producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:
ANDRÉS PINTALUBA, S.A.
C/Prudenci Bertrana nº 5
Polígono Industrial Agro-Reus
43206-Reus
SPANIA

2. Denumirea produsului medicinal veterinar

APSALIQ COLISTIN 3 000 000 UI/ml, soluție pentru utilizare în apa de băut/lapte pentru porcine, bovine, ovine, pui de găină și curci
Sulfat de colistină

3. Declararea (substanței) substanțelor active și a altor ingrediente

Fiecare ml conține:

Substanță activă:

Colistină (sub formă de sulfat) 3 000 000 UI

Excipienti:

Alcool benzilic (E-1519) 10 mg

Soluție galbenă limpede

4. Forma farmaceutică

Soluție pentru utilizare în apa de băut/lapte

5. Mărimea ambalajului

<Flacon de 1 l> <Flacon de 5 l>

6. Indicație (indicații)

Tratamentul și metafilaxia infecțiilor enterale provocate de *E.coli* non-invazivă, suscepțibilă la colistină.

Înainte de tratamentul metafilactic trebuie stabilită prezența bolii în efectiv.



7. Contraindicații

A nu se utiliza la cai, în special la mânji, încrucișat colistina, din cauza modificării echilibrului microflorei gastrointestinale, ar putea duce la dezvoltarea colitei asociate cu administrarea de antimicrobiene (colita X), asociată de obicei cu *Clostridium difficile*, care poate fi letală.

Nu se utilizează în caz de hipersensibilitate la colistină sau la oricare dintre excipienti.

Nu se utilizează în caz de rezistență la polimixine.

8. 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. Alternativ, puteți raporta prin intermediul sistemului național de raportare {farmacovigilenta@ansvs.ro}

9. Specii țintă

Bovine (viței), ovine (miei), porcine, pui de găină și curci.

10. Dozaj pentru fiecare specie, cale (căi) și metode de administrare

Administrare orală.

Se utilizează în apă de băut/lapte.

Viței, miei, purcei: 100 000 UI de colistină per kg greutate corporală, pe zi, timp de 3-5 zile consecutive, în apă de băut sau lapte (înlocuitor) la viței, echivalentul a 0,33 ml de soluție concentrată per 10 kg de greutate corporală pe zi, timp de 3-5 zile.

Pui de găină și curci: 75 000 UI de colistină per kg greutate corporală, pe zi, timp de 3-5 zile consecutive, în apă de băut, echivalentul a 25 ml de soluție concentrată per tonă de greutate corporală pe zi, timp de 3-5 zile.

Durata de tratament trebuie limitată la timpul minim necesar pentru tratarea bolii.

Orice apă/lapte în care s-a adăugat medicament și care nu se consumă în termen de 24 de ore se va arunca.

Administrarea orală directă la animale individuale

Doza zilnică recomandată se va fracționa în două doze, dacă produsul trebuie administrat direct în gura animalului.

Înainte de administrarea orală directă, produsul se va dilua cu un volum de apă de băut echivalent cu de 1,5 ori volumul de produs ce trebuie administrat.

Administrarea prin apă de băut

Cantitatea de apă medicamentată administrată depinde de starea clinică a animalelor. Pentru a obține o dozare corectă, concentrația de colistină trebuie ajustată în mod corespunzător. Calculați cu atenție greutatea corporală medie ce trebuie tratată și consumul mediu zilnic de apă înaintea fiecărui tratament.

Apa medicamentată trebuie preparată în fiecare zi, imediat înainte de a fi administrată.



Apa medicamentată ar trebui să fie singura sursă de apă de băut pentru animale, pe întreaga durată a perioadei de tratament.

O doză exactă se poate calcula cu următoarea formulă:

$$\frac{\dots \text{ ml de produs per kg} \times \text{Greutatea corporală medie}}{\text{greutate corporală și zi (kg)}} = \frac{\dots \text{ ml de produs per litru}}{\text{Cantitatea medie zilnică de apă consumată (l/animal)}} = \dots \text{ ml de produs per litru de apă de băut}$$

- Administrarea fără pompă de dozare:

Tratamentul se distribuie într-un rezervor pe o perioadă de 24 de ore, timp de 3-5 zile consecutive. Produsul se adaugă într-un volum de apă de băut corespunzător volumului consumat de animale pe parcursul perioadei de tratament (24 de ore), pentru a se ajunge la o doză de 100 000 UI de colistină per kg greutate corporală la porcii, miei și viței și 75 000 UI de colistină per kg greutate corporală la pui de găină și curci.

- Administrarea printr-o pompă de dozare:

Tratamentul se distribuie pe o perioadă de 24 de ore, timp de 3-5 zile consecutive. Se utilizează o pompă de dozare pentru a adăuga în apă de băut o soluție stoc cu o concentrație prestabilită.

11. Sfat pentru administrare corectă

Niciunul.

12. Timp (timpi) de așteptare

Timp (timpi) de așteptare:

Bovine (vîtei) și ovine (miei)

Carne și organe: 1 zi

Lapte: Nu este autorizată utilizarea la animalele care produc lapte pentru consum uman.

Porcine

Carne și organe: 1 zi

Pui de găină și curci

Carne și organe: 1 zi

Ouă: zero zile

13. Precauții speciale de depozitare

Acest produs medicinal veterinar nu necesită condiții de temperatură speciale de păstrare.

A se păstra în recipientul original, pentru a se proteja de lumină.

Nu utilizați acest produs medicinal veterinar după data care este inscripționată pe etichetă după „EXP”. Data de expirare se referă la ultima zi din acea lună.



14. Atenționare (atenționări) specială (speciale)

Atenționări speciale pentru fiecare specie țintă

Animalele grav bolnave au un consum diferit de lichide și, prin urmare, trebuie tratate parenteral.

Suplimentar față de tratament, ar trebui introduse un bun management și practici adecvate de igienă, pentru a reduce riscul de infecții și a controla o potențială dezvoltare a rezistenței.

Colistina exercită o acțiune dependentă de concentrație împotriva bacteriilor gram-negative. În urma administrării orale se obțin concentrații mari la nivelul tractului gastrointestinal, adică locul vizat, din cauza absorbției insuficiente a substanței. Acești factori indică faptul că nu se recomandă o durată de tratament mai lungă decât cea indicată la pct. 10, care să ducă la o expunere inutilă.

Precauții speciale pentru utilizare la animale

Utilizarea produsului trebuie să se bazeze pe teste de susceptibilitate a bacteriilor izolate de la animale. În cazul în care acest lucru nu este posibil, tratamentul trebuie să se bazeze pe informații epidemiologice locale (regional, la nivel de fermă) cu privire la susceptibilitatea bacteriilor-țintă.

În cazul animalelor nou-născute și al animalelor cu afecțiuni gastrointestinale și renale grave, poate crește expunerea sistemică la colistină. Se pot produce modificări neuro și nefrotoxice.

A nu se utiliza colistina ca înlocuitor pentru bunele practici de management.

Colistina este un medicament de ultimă instanță în medicina umană pentru tratamentul infecțiilor cauzate de anumite bacterii multirezistente. Pentru a reduce la minimum orice risc potențial asociat cu utilizarea pe scară largă a colistinei, utilizarea acesteia trebuie restrânsă la tratamentul și metafilaxia bolilor și nu trebuie utilizată pentru profilaxie.

Utilizarea produsului fără respectarea instrucțiunilor din etichetă și prospect combinat poate duce la eșecul tratamentului și creșterea prevalenței bacteriilor rezistente la colistină.

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

Persoanele cu hipersensibilitate cunoscută la polimixine, precum colistina, trebuie să evite contactul cu produsul medicinal veterinar.

A se evita contactul direct cu pielea și cu ochii în timpul manipulării produsului.

În timpul manipulării produsului medicinal veterinar trebuie să purtați echipament individual de protecție format din salopetă, mănuși și ochelari de protecție.

Dacă în urma expunerii dezvoltați simptome precum erupții cutanate, trebuie să vă adresați medicului și să îi arătați acestuia acest avertisment. Umflarea feței, a buzelor sau a ochilor și dificultățile în respirație sunt simptome mai grave, care trebuie examineate imediat de către un medic.

Spălați-vă pe mâini după utilizare.



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

Siguranța colistinei în timpul gestației, al lactației sau al perioadei de ouat nu a fost stabilită la speciile-țintă. Totuși, colistina este absorbță într-o măsură redusă după administrarea pe cale orală; prin urmare, utilizarea colistinei în timpul gestației, al lactației sau al perioadei de ouat nu ar trebui să conducă la probleme deosebite. În aceste perioade se utilizează numai în conformitate cu evaluarea beneficiu/risc efectuată de medicul veterinar responsabil.

Interacțiuni cu alte produse medicinale sau alte forme de interacțiune

După administrarea pe cale orală a sulfatului de colistină, nu se poate exclude interacțiunea cu substanțe anestezice și miorelaxante în cazuri individuale. Ar trebui evitată combinarea cu aminoglicoza și levamizol. Efectele sulfatului de colistină pot fi antagonizate de cationi bivalenți (fier, calciu, magneziu) și de acizi grași nesaturați și de polifosfați.

Colistina și polimixina B prezintă rezistență încrucișată.

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

Niciuna.

Incompatibilități

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

15. 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.

16. Date în baza cărora a fost aprobat ultima dată prospectul

17. Alte informații

Mărimi de ambalaj:

<Flacon de 1 l> <Flacon de 5 l>

Nu toate mărimile de ambalaj pot fi comercializate.

Proprietăți referitoare la mediul înconjurător

Substanța activă, sulfatul de colistină, prezintă un grad ridicat de persistență în sol.

18. Cuvintele „Numai pentru uz veterinar” și condiții sau restricții privind furnizarea și utilizarea, după caz

Numai pentru uz veterinar. Se eliberează numai pe bază de rețetă veterinară
Administrare de către un medic veterinar sau sub directa responsabilitate a acestuia

**19. Mentiunea „A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor”**

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

20. Data expirării:

<EXP {lună/an}>

După deschidere, a se utiliza în decurs de 3 luni

După deschidere, a se utiliza până la ...

Valabilitate după prima deschidere a recipientului: 3 luni.

Valabilitate după diluare conform recomandărilor: 24 de ore.

21. Numărul (numerele) autorizației de comercializare**22. Numărul de fabricație al seriei de produs**

Lot {număr}

