

~~DEZBĂTUTUL CARACTERISTICILOR PRODUSULUI~~

**1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR**

**ASCACID'100 F**, 100 mg/g, premix medicamentat pentru suine, găini, curcani

**2. COMPOZITIA CALITATIVA SI CANTITATIVA**

1 g produs conține:

**Substanța activă:**

Flubendazol ..... 100 mg

Excipienti:

Pentru lista completă a excipientilor, vezi secțiunea 6.1.

**3. FORMA FARMACEUTICA**

Premix medicamentat.

Pulbere de culoare albă.

**4. PARTICULARITATI CLINICE**

**4.1. Specii țintă**

Suine, găini, curcani

**4.2. Indicații pentru utilizare, cu specificarea speciilor țintă:**

Produsul este recomandat la suine și păsări (găini, curcani) în tratamentul endoparazitozelor produse de:

- suine: *Ascaris suum*, *Oesophagostomum spp.*, *Hyostrongylus rubidus*, *Trichuris spp.*, *Metastrongillus spp.*, *Strongyloides spp..*

- la păsări (găini, curcani): *Ascaridia galli*, *Heterakis spp.*, *Capillaria spp.*, *Amidostomum anseris*, *Trichostrongylus tenuis*, *Syngamus trachea*, *Raillietina spp.*

**4.3. Contraindicații**

Nu se administrează în caz cu hipersensibilitate cunoscută la substanța activă sau la excipient.

**4.4. Atenționari speciale pentru fiecare specie țintă :**

Trebuie evitata următoarele practici pentru a preveni riscul dezvoltării rezistenței ceea ce ar avea drept rezultat ineficacitatea tratamentului:

- Antihelminticele din aceeași clasă administrate foarte frecvent și repetat, pentru o perioadă lungă de timp.
- Subdozajul, care s-ar putea datora subevaluării greutății corporale, administrării greșite a produsului, sau proastei calibrării a sistemului de dozaj.

Cazurile clinice care se suspectează de rezistență antihelminitică trebuie investigate prin teste adecvate (FECRT).

Dacă se dovedește rezistență la un antihelmintic dintr-o clasă, indicația terapeutică este a se utiliza un alt medicament dintr-o altă clasă de antihelmintice.

Rezistență la flubendazol s-a raportat la *Oesophagostomum spp.* la suine. Având în vedere acestea, utilizarea produsului trebuie să se bazeze pe informațiile locale (regionale, fermă), epidemiologice asupra susceptibilității speciei *Oesophagostomum spp.* și pe recomandările despre cum se poate limita selecția rezistenței la antihelmintice.

**4.5. Precauții speciale pentru utilizare**

**Precauții speciale pentru utilizarea la animale.**



Pentru evitarea intoxicațiilor nu se vor depăși dozele indicate.

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

În cazul contactului accidental cu pielea, spălați imediat cu multă apă.

În cazul contactului accidental cu ochii, clătiți imediat ochii cu multă apă și solicitați sfatul medicului.

Dacă apar simptome, solicitați sfatul medicului și prezentați prospectul sau eticheta produsului.

Persoanele cu sensibilitate cunoscută la flubendazol sau la excipientul produsului trebuie să evite contactul cu produsul.

**4.6. Reacții adverse (frecvență și gravitate)**

Nu au fost constatate.

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

Flubendazolul nu are efecte negative asupra funcției de reproducere, nu are acțiune embriotoxică sau teratogenă. Studiile asupra reproducției, embriotoxicității, teratogenității efectuate la porci au fost negative. Deoarece nu există suficiente studii la scroafe, se va administra cu precauție în prima lună de gestație și în cursul lactației la acestea, avându-se în vedere raportul risc-beneficiu.

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

Nu se cunosc.

**4.9. Cantitatea de administrat și calea de administrare.**

Se administrează pe cale orală, încorporat în furaj.

La suine doza este de 5 mg substanță activă/kg greutate corporală, în doza unică, respectiv 5 g produs / 100 kg greutate corporală; în furaj se administrează 1,5 mg substanță activă/kg greutate corporală/zi, timp de 5 zile consecutiv, adică 30 ppm flubendazol în furaj, echivalent cu 3 g produs /10 kg furaj.

La găini și curcani, doza este de 1,5 – 4 mg substanță activă/kg greutate corporală/zi, timp de 5 zile consecutiv, adică 30 - 60 ppm flubendazol în furaj, echivalent cu 3 - 6 g produs /10 kg furaj.

Pentru a asigura o doză corectă, trebuie determinată cu mare precizie greutatea corporală; exactitatea sistemului de dozare trebuie verificată.

Dacă animalele sunt tratate colectiv și nu individual, acestea trebuie grupate în funcție de greutatea corporală și tratate cu doza corespunzătoare pentru a evita supradozarea sau subdozarea.

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

La suine, administrarea unei doze egale sau mai mari de 250 ppm de flubendazol în hrană, determină apariția unei diarei tranzitorii. La păsări supradozarea cu doze de 2 – 3 ori mai mari nu au produs efecte adverse.

**4.11. Timp de așteptare**

Carne și organe:

- găini: 10 zile
- curcani: 0 zile
- suine: 14 zile

Ouă: 0 zile

**5. PROPRIETĂȚI FARMACOLOGICE**

**Grupa farmacoterapeutică:** Antihelmintice, benzimidazoli și substanțe înrudite

**Codul veterinar ATC:** QP52AC12

**5.1. Proprietăți farmacodinamice**

Flubendazolul aparține familiei benzimidazolilor, antihelmintice care se leagă de moleculele tubulinelor, inhibând astfel formarea microtubulelor și tulburând diviziunea celulară. Aceste substanțe au o mai mare afinitate pentru tubulina nematodelor decât pentru cea a mamiferelor, aceasta dovedind activitatea selectivă față de paraziți.

Microtubuli sunt formațiuni proteice din structura celulei eucariote. Împreună cu alte compoziții ale citoscheletului, microtubuli sunt implicați în procese celulare vitale: segregarea materialului genetic, transportul intracelular, menținerea formei celulare, poziționarea organitelor celulare, transportul extracelular cu ajutorul cililor și mișcarea celulei cu ajutorul flagelilor și cililor. Eliminarea definitivă a microtubulelor duce la moartea celulei.

Odată inhibată polimerizarea tubulinelor în microtubuli, întreaga fiziologie a celulei este perturbată, transportul celular și formarea fusului mitotic devenind imposibile.

Deasemenea, studiile arată că benzimidazolii pot inhiba fumarat reductaza, iar prin aceasta blochează funcția mitocondriilor, astfel încât parazitul este lipsit de energie și moare.

Flubendazol inhibă, de asemenea procesul microtubular-dependent din fază embrionica a ouălor parazitului, având în acest fel efect ovocidal.

## 5.2. Particularități farmacocinetice

Flubendazolul are o absorbție săracă în organism, proprietate ce explică eficiența împotriva paraziților gastrointestinali. Partea ce se absoarbe este rapid metabolizată rezultând cantități extrem de mici de substanță parentală în sânge și urină.

Flubendazolul se leagă puternic de proteine.

Cea mai mare parte, mai mult de 50%, se elimină prin fecale, substanța parentală fiind majoritar prezentă. Urina conține o mixtură de metabolitii ce provin din hidroliza carbamată sau reducerea ketonă. Metabolitii din urină sunt prezenti în principal sub formă de conjugăți glucuronide sau sulfat.

Calea metabolică principală este similară la toate speciile studiate și implică reducerea grupului funcțional al ketonei și hidroliza părții carbamate.

## 6. PARTICULARITĂȚI FARMACEUTICE

### 6.1. Lista excipientilor :

Glucoză monohidrat

### 6.2. Incompatibilități

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 după prima deschidere ambalajului primar: 20 zile.

Perioada de valabilitate după încorporare în furaj: se utilizează imediat.

### 6.4. Precauții pentru depozitare

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

A se proteja de lumină.

A se păstra la loc uscat.

### 6.5. Natura și compoziția ambalajului primar

Plicuri termosudate obținute din folie triplustrat de polietilentereftalat, polietilena și aluminiu (strat exterior).

Plicuri x 50 g, 100 g, 1000 g.

Flacoane din HDPE (polietilenă de înaltă densitate) x 1000 g.

### 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 unor astfel de produse, trebuie eliminate în conformitate cu cerințele locale.

**7. DEȚINĂTORUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE**

S.C. VANELLI S.R.L.

Strada Henri Coandă nr 28,  
Sat Letcani, Comuna Letcani ,707280  
Jud. Iasi, Romania  
Tel.: 40 232 253 442  
E-mail: office@vanellivet.ro

**8. NUMARUL(NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE**

130066

**9. DATA PRIMEI AUTORIZĂRI/REÎNNOIRII AUTORIZAȚIEI**

07.06.2007/29.04.2013

**10. DATA REVIZUIRII TEXTULUI**

**INTERDICȚII PENTRU VÂNZARE, ELIBERARE ȘI/SAU UTILIZARE**

Se eliberează numai pe bază de rețetă veterinară.

**INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL PRIMAR**

plic x 50 g; x 100 g; x 1000 g

**1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR****ASCACID 100 F**, 100 mg/g, premix medicamentat pentru suine, găini, curcani

Flubendazol

**2. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR SUBSTANȚE**

1 g produs conține:

**Substanță activă:**

Flubendazol ..... 100 mg

**3. FORMA FARMACEUTICA**

Premix medicamentat.

**4. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI**

Plic x 50 g, x 100 g, x 1000 g

**5. SPECII ȚINTĂ**

Suine, găini, curcani

**6. INDICAȚII**

Produsul este recomandat la suine și păsări (găini, curcani) în tratamentul endoparazitozelor produse de:

- suine: *Ascaris suum*, *Oesophagostomum spp.*, *Hyostrongylus rubidus*, *Trichuris spp.*, *Metastrongillus spp.*, *Strongyloides spp.*.

- la păsări (găini, curcani): *Ascaridia galli*, *Heterakis spp.*, *Capillaria spp.*, *Amidostomum anseris*, *Trichostrongylus tenuis*, *Syngamus trachea*, *Raillietina spp.*

**7. MOD ȘI CALE DE ADMINISTRARE**

Se administrează pe cale orală, încorporat în furaj.

La suine doza este de 5 mg substanță activă/kg greutate corporală, în doza unică, respectiv 5 g produs / 100 kg greutate corporală; în furaj se administrează 1,5 mg substanță activă/kg greutate corporală/zi, timp de 5 zile consecutiv, adică 30 ppm flubendazol în furaj, echivalent cu 3 g produs /10 kg furaj.

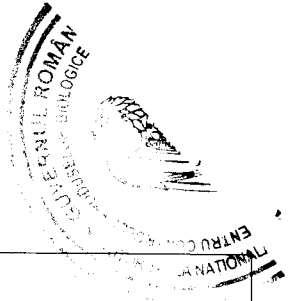
La păsări (găini, curcani) doza este de 1,5 – 4 mg substanță activă/kg greutate corporală/zi, timp de 5 zile consecutiv, adică 30 - 60 ppm flubendazol în furaj, echivalent cu 3 - 6 g produs /10 kg furaj.

**8. TIMP DE AȘTEPTARE**

Carne și organe:

- găini: 10 zile
- curcani: 0 zile
- suine: 14 zile

Ouă: 0 zile



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

Citiți prospectul înainte de utilizare.

#### 10. DATA EXPIRĂRII

<Exp {Lună/an}>

Perioada de valabilitate după prima deschiderea ambalajului primar: 20 zile.

Perioada de valabilitate după încorporare în furaj: se utilizează imediat.

#### 11. CONDIȚII SPECIALE DE DEPOZITARE

Produsul se depozitează la loc uscat, întunecos, mai mici de 25°C.

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

Eliminare: cititi prospectul.

#### 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 reteta veterinara.

#### 14. MENTIUNEA "A NU SE LASA LA ÎNDEMÂNĂ SI VEDEREA COPIILOR"

A nu se lasa la îndemâna si vederea copiilor.

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

S.C. VANELLI S.R.L.

Strada Henri Coandă nr 28,

Sat Letcani, Comuna Letcani ,707280

Jud. Iasi, Romania

Tel.: 40 232 253 442

E-mail: office@vanellivet.ro

#### 16. NUMĂRUL (NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

130066

#### 17. NUMARUL DE FABRICАȚIE AL SERIEI DE PRODUS

<Serie>< lot>< BN> {număr}

**INFORMAȚII CARE TREBUIE INSCRISE PE AMBALAJUL PRIMAR**

Flacoane din HDPE ( polietilenă de înaltă densitate) x 1000 g

**1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR**

**ASCACID 100 F** 100 mg/g, premix medicamentat pentru suine, găini, curcani  
Flubendazol

**2. DECLARAAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR SUBSTANȚE**

1 g produs conține:

**Substanță activă:**

Flubendazol ..... 100 mg

**3. FORMA FARMACEUTICA**

Premix medicamentat.

**4. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI**

Flacon x 1000 g

**5. SPECII ȚINTĂ**

Suine, găini, curcani

**6. INDICAȚII**

Produsul este recomandat la suine și păsări (găini, curcani) în tratamentul endoparazitozelor produse de:

- suine: *Ascaris suum*, *Oesophagostomum spp.*, *Hyostrongylus rubidus*, *Trichuris spp.*, *Metastrongylus spp.*, *Strongyloides spp.*.
- la păsări (găini, curcani): *Ascaridia galli*, *Heterakis spp.*, *Capillaria spp.*, *Amidostomum anseris*, *Trichostrongylus tenuis*, *Syngamus trachea*, *Raillietina spp.*.

**7. MOD ȘI CALE DE ADMINISTRARE**

Se administrează pe cale orală, încorporat în furaj.

La suine doza este de 5 mg substanță activă/kg greutate corporală, în doza unică, respectiv 5 g produs / 100 kg greutate corporală; în furaj se administrează 1,5 mg substanță activă/kg greutate corporală/zi, timp de 5 zile consecutiv, adică 30 ppm flubendazol în furaj, echivalent cu 3 g produs /10 kg furaj.

La păsări (găini, curcani) doza este de 1,5 – 4 mg substanță activă/kg greutate corporală/zi, timp de 5 zile consecutiv, adică 30 - 60 ppm flubendazol în furaj, echivalent cu 3 - 6 g produs /10 kg furaj.

**8. TIMP DE AȘTEPTARE**

Carne și organe:

- găini: 10 zile
- curcani: 0 zile
- suine: 14 zile

Ouă: 0 zile

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



Cititi prospectul inainte de utilizare.

#### 10. DATA EXPIRĂRII

<Exp {Lună/an}>

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 20 zile.

Perioada de valabilitate după încorporare în furaj: se utilizează imediat.

#### 11. CONDIȚII SPECIALE DE DEPOZITARE

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

A se proteja de lumină.

A se păstra în loc uscat.

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

Eliminare: cititi prospectul.

#### 13. MENȚIUNEA "NUMAI PENTRU UZ VETERINAR" ȘI CONDIȚII SAU RESTRICȚII PRIVIND ELIBERAREA ȘI UTILIZAREA, DUPĂ CAZ

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

#### 14. MENTIUNEA "A NU SE LASA LA VEDEREA ȘI ÎNDEMÂNA COPIILOR"

A nu se lasa la vederea și îndemâna copiilor.

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

S.C. VANELLI S.R.L.

Strada Henri Coandă nr 28,

Sat Letcani, Comuna Letcani ,707280

Jud. Iasi, Romania

Tel.: 40 232 253 442

E-mail: office@vanellivet.ro

#### 16. NUMĂRUL (NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

130066

#### 17. NUMARUL DE FABRICATIE AL SERIEI DE PRODUS

<Serie>< lot>< BN> {număr}

## PROSPECT

### **ASCACID 100 F**

-premix medicamentat pentru suine, găini, curcani -

#### **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. VANELLI S.R.L.

Strada Henri Coandă nr 28,

Sat Letcani, Comuna Letcani ,707280

Jud. Iasi, Romania

Tel.: 40 232 253 442

E-mail: office@vanellivet.ro

#### **2. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR**

**ASCACID 100 F**, 100 mg/g, premix medicamentat pentru suine, găini, curcani Flubendazol

#### **3. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR INGREDIENTE**

1 g produs conține:

**Substanța activă:**

Flubendazol ..... 100 mg

#### **4. INDICAȚII**

Produsul este recomandat la suine și păsări (găini, curcani) în tratamentul endoparazitozelor produse de:

- suine: *Ascaris suum*, *Oesophagostomum spp.*, *Hyostrongylus rubidus*, *Trichuris spp.*, *Metastrongylus spp.*, *Strongyloides spp..*

- la păsări (găini, curcani): *Ascaridia galli*, *Heterakis spp.*, *Capillaria spp.*, *Amidostomum anseris*, *Trichostrongylus tenuis*, *Syngamus trachea*, *Raillietina spp.*

#### **5. CONTRAINDIICAȚII**

Nu se administrează în caz cu hipersensibilitate cunoscută la substanța activă sau la excipient.

#### **6. REACȚII ADVERSE**

Nu au fost constatate.

Dacă observați efecte severe sau alte efecte nemenționate în acest prospect, anunțați de urgență medicul veterinar.

#### **7. SPECII ȚINTĂ**

Suine, găini, curcani



## 8. POSOLOGIE PENTRU FIECARE SPECIE, CĂILE ȘI MODUL DE ADMINISTRARE

Se administrează pe cale orală, încorporat în furaj.

La suine doza este de 5 mg substanță activă/kg greutate corporală, în doza unică, respectiv 5 g produs / 100 kg greutate corporală; în furaj se administrează 1,5 mg substanță activă/kg greutate corporală/zi, timp de 5 zile consecutiv, adică 30 ppm flubendazol în furaj, echivalent cu 3 g produs /10 kg furaj.

La găini și curcani doza este de 1,5 – 4 mg substanță activă/kg greutate corporală/zi, timp de 5 zile consecutiv, adică 30 - 60 ppm flubendazol în furaj, echivalent cu 3 - 6 g produs /10 kg furaj.

Pentru a asigura o doză corectă, trebuie determinată cu mare precizie greutatea corporală; exactitatea sistemului de dozare trebuie verificată.

Dacă animalele sunt tratate colectiv și nu individual, acestea trebuie grupate în funcție de greutatea corporală și tratate cu doza corespunzătoare pentru a evita supradozarea sau subdozarea.

## 9. RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

Se vor respecta dozele recomandate.

## 10. TEMP DE AȘTEPTARE

Carne și organe:

- găini: 10 zile
- curcani: 0 zile
- suine: 14 zile

Ouă: 0 zile

## 11. PRECAUȚII DE DEPOZITARE

A nu se lăsa la îndemâna și vederea copiilor.

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

A se proteja de lumină.

A se păstra la loc uscat.

A nu se utilizează după data expirării marcată pe etichetă.

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului: 20 zile.

Perioada de valabilitate după încorporare în furaj : se utilizează imediat.

## 12. ATENȚIONĂRI SPECIALE

**Atenționari speciale pentru fiecare specie țintă :**

Trebuie evitate următoarele practici pentru a preveni riscul dezvoltării rezistenței ceea ce ar avea drept rezultat ineficacitatea tratamentului:

- Antihelminticele din aceeași clasă administrate foarte frecvent și repetat, pentru o perioadă lungă de timp.
- Subdozajul, care s-ar putea datora subevaluării greutății corporale, administrării greșite a produsului, sau proastei calibrări a sistemului de dozaj.

Cazurile clinice care se suspectează de rezistență antihelminitică trebuie investigate prin teste adecvate (FECRT).

Dacă se dovedește rezistență la un antihelmintic dintr-o clasă, indicația terapeutică este a se utiliza un alt medicament dintr-o altă clasă de antihelmintice.

Rezistență la flubendazol s-a raportat la *Oesophagostomum spp.* la suine. Având în vedere acestea, utilizarea produsului trebuie să se bazeze pe informațiile locale (regionale, fermă), epidemiologice asupra susceptibilității speciei *Oesophagostomum spp.* și pe recomandările despre cum se poate limita selecția rezistenței la antihelmintice.

**Precauții speciale pentru utilizarea la animale.**

Pentru evitarea intoxicațiilor nu se vor depăși dozele indicate.

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

În cazul contactului accidental cu pielea, spălați imediat cu multă apă.

În cazul contactului accidental cu ochii, clătiți imediat ochii cu multă apă și solicitați sfatul medicului.

Dacă apar simptome, solicitați sfatul medicului și prezențați prospectul sau eticheta produsului.

Persoanele cu sensibilitate cunoscută la flubendazol sau la excipientul produsului trebuie să evite contactul cu produsul.

**Utilizare în perioada de gestație, lactație sau în perioada de ouăt**

Flubendazolul nu are efecte negative asupra funcției de reproducere, nu are acțiune embriotoxică sau teratogenă. Studiile asupra reproducției, embriotoxicității, teratogenității efectuate la porci au fost negative. Deoarece nu există suficiente studii la scroafe, se va administra cu precauție în prima lună de gestație și în cursul lactației la acestea, avându-se în vedere raportul risc-beneficiu.

**Interacțiuni cu alte produse medicinale sau alte forme de interacțiune**

Nu se cunosc.

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

La suine, administrarea unei doze egale sau mai mari de 250 ppm de flubendazol în hrană, determină apariția unei diarei tranzitorii. La păsări supradozarea cu doze de 2 – 3 ori mai mari nu au produs efecte adverse.

**Incompatibilitățि** 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.

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

**15. ALTE INFORMAȚII**

**Dimensiuni de ambalaj:**

Plicuri termosudate obținute din folie triplustrat de polietilentereftalat, polietilena și aluminiu (strat exterior) x 50 g, 1 g, 1000 g.

Flacoane din HDPE (polietilenă de înaltă densitate) x 1000g

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

S.C. VANELLI S.R.L.

Strada Henri Coandă nr 28,

Sat Letcani, Comuna Letcani ,707280

Jud. Iasi, Romania

Tel.: 40 232 253 442

E-mail: office@vanellivet.ro

