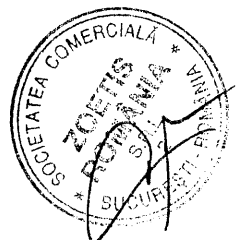




ANEXA I
REZUMATUL CARACTERISTICILOR PRODUSULUI





1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

AUROFAC 100 Granular, premix pentru furaj medicamentat pentru suine, pui de găină, curci și rațe

2. COMPOZIȚIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ

Substanță activă:

Clorhidrat de clortetraciclină 100 mg/g

Excipienți:

Pentru lista completă a excipienților, vezi secțiunea 6.1.

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Premix pentru furaj medicamentat.
Granule de culoare galben până la galben închis.

4. PARTICULARITĂȚI CLINICE

4.1. Specii țintă

Suine, pui de găină, curci și rațe.

4.2. Indicații pentru utilizare, cu specificarea speciilor țintă

Ca ajutor în tratamentul și profilaxia (în efectivele în diagnosticul a fost confirmat) infecțiilor respiratorii și sistemice la suine, pui de găină, curci și rațe, asociate cu microorganisme sensibile la clortetraciclină.

4.3. Contraindicații

Nu se utilizează în caz de hipersensibilitate la substanța activă sau la oricare dintre excipienți.
Administrarea orală la rumegătoare adulte nu este recomandată.
Nu este permisă utilizarea la păsările ouătoare care produc ouă pentru consum uman.

4.4. Atenționări speciale pentru fiecare specie țintă

Nu există.

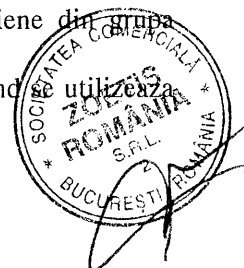
4.5. Precauții speciale pentru utilizare


Precauții speciale pentru utilizare la animale

Utilizarea produsului se va efectua pe baza unor teste de susceptibilitate a bacteriilor izolate.
Dacă acest lucru nu este posibil terapia se va baza pe informațiile epidemiologice referitoare la susceptibilitatea bacteriilor izolate.

Utilizarea produsului în afara instrucțiunilor din RCP poate duce la creșterea prevalenței rezistenței la clortetraciclină și poate duce la scăderea eficacității tratamentelor cu antimicrobiene din grupa tetraciclinelor ca urmare a rezistenței încrucisate.

Trebuie luate în considerare politicile antimicrobiene naționale și regionale atunci când se utilizează produsul





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

Evitați formarea de praf în timpul manipulării produsului. Evitați expunerea, utilizați echipament de protecție corespunzător, mănuși de protecție și ochelari de protecție.

Persoanele cu hipersensibilitate la substanța activă nu trebuie să manipuleze produsul. Tetraciclinele pot determina afectarea smalțului dentar.

4.6. Reacții adverse (frecvență și gravitate)

AUROFAC 100 Granular are o toxicitate scăzută iar efecte nedorite sunt rar întâlnite. Dacă se suspicionează apariția de reacții adverse, tratamentul trebuie întrerupt imediat.

Tetraciclinele pot păta și colora permanent dinții în dezvoltare.

Tetraciclina poate cauza reacții alergice după administrare și expunere la lumina soarelui.

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

A se vedea secțiunea 4.6 și 4.11.

Studiile de laborator, efectuate pe specii, nu au evidențiat efecte nedorite în caz de gestație. Siguranța produsului medicinal veterinar nu a fost stabilită în cursul gestației și lactației.

Se recomandă utilizarea în funcție de evaluarea de către medicul veterinar responsabil a balanței risc-beneficiu.

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

Ionii di- și trivalenți (de exemplu Fe, Al, Mg, Ca) pot forma compuși insolubili cu tetraciclinele determinând o scădere a ratei de absorbție.

Utilizarea combinată de antibiotice bacteriostatice și bactericide nu este recomandată.

4.9. Cantități de administrat și calea de administrare

Se administrează pe cale orală, încorporat în furaj.

Se amestecă 3.0 kg de Auofac 100 Granular pe tona de furaj finit pentru a avea o concentrație de 300 ppm clortetracilină. Aceasta doză va furniza speciilor țintă:

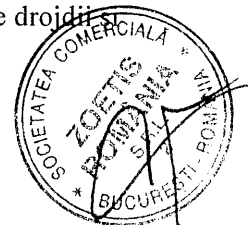
Suine	10-20 mg s.a./kg greutate vie zilnic
Pui de găină, curci și rațe	20-30 mg s.a./kg greutate vie zilnic.

Furajul medicamentat va fi administrat în țarcul (țarcurile) sau grupul (grupurile) de suine, pui de găină, curci sau rațe. Tratamentul trebuie continuat pe o perioadă de cinci până la cincisprezece zile. În timpul perioadei de tratament se va administra numai furaj medicamentat cu Auofac100 Granular.

Pentru a asigura dozarea corespunzătoare, greutatea animalelor trebuie calculată cât mai exact, pentru a se evita subdozarea.

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

Clortetraciclina are o toxicitate scăzută și din această cauză rezultă o marjă de siguranță mare la doza recomandată. În rare ocazii, supradozarea poate determina diaree și multiplicarea de drojdii mușegaiuri. În aceste condiții se întrerupe medicația și se aplică tratamentul corespunzător.



4.11. Timp de așteptare

Animale destinate pentru consum uman nu vor fi sacrificate pe durata tratamentului.
Carne și organe:

Suine	10 zile
Pui de găină	3 zile
Curci	3 zile
Rațe	3 zile

Nu este permisă utilizarea la păsările ouătoare care produc ouă pentru consum uman.

5. PROPRIETĂȚI FARMACOLOGICE

Grupa farmacoterapeutică: antibacteriene pentru uz sistemic, codul veterinar ATC: QJ01AA03

5.1. Proprietăți farmacodinamice

Produsul conține clortetraciclină, un antibiotic cu spectru larg din grupul tetraciclinelor, cu activitate bacteriostatică. Este activ împotriva unui număr mare de bacterii Gram-pozitive și Gram-negative, cum ar fi tulpini de *E. coli* și *Actinobacillus (Haemophilus)*, *Bacillus*, *Bordetella*, *Brucella*, *Clostridium*, *Corinebacterium*, *Klebsiella*, *Lawsonia Intracellularis*, *Pasteurella*, *Salmonella*, *Staphylococcus* și *Streptococcus*.

Produsul este de asemenea activ împotriva *leptospirelor*, *micoplasma* (boală respiratorie cronică - BRC), *ricketioză* și virusuri de dimensiuni mari.

5.2. Particularități farmacocinetice

Doza administrată oral este absorbită în sânge având concentrații ridicate în diferite țesuturi între care plămâni și alte componente ale aparatului respirator. Este excretat prin urină și fecale.

6. PARTICULARITĂȚI FARMACEUTICE

6.1. Lista excipienților

Carboximetilceluloză sodică
Sulfat de calciu (dihidrat)

6.2. Incompatibilități

Nu se cunosc.

6.3. Perioadă de valabilitate

Premixul:

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar așa cum este ambalat pentru vânzare, 36 de luni în ambalajul original și nedeschis.

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar, 14 zile.

Furajul medicamentat:

Perioada de valabilitate după încorporarea în furaj negranulat, până la 2 luni.

Perioada de valabilitate după încorporarea în furaj granulat, până la 3 săptămâni.

6.4. Precauții speciale pentru depozitare

A nu se pastra la temperatura mai mare de 25°C.

A se pastra ambalajul bine închis după utilizare.

A se proteja de umiditate.





6.5. Natura și compoziția ambalajului primar

Pungi de polietilenă (LDPE) care conțin 2 kg, 3 kg, 4 kg, 9kg, 12 kg, 16, kg, 20 kg, 25kg produs.
Cutii de carton care conțin 12 pungi x 2kg și 8 pungi x 3kg.
Nu 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

Orice produs medicinal veterinar neutilizat sau deșeu provenit din utilizarea unor astfel de produse trebuie eliminate în conformitate cu cerințele naționale.
Animalele tratate vor fi menținute în adăposturi pe toată durata tratamentului, iar dejectiile de la acestea se vor colecta și NU se vor folosi la fertilizarea solului.

7. DEȚINĂTORUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

Pfizer Animal Health MA EEIG
Ramsgate Road
Sandwich,
Kent CT13 9NJ
Marea Britanie

8. NUMĂRUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

9. DATA PRIMEI AUTORIZĂRI

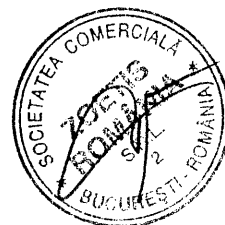
10.04.2008

10. DATA REVIZUIRII TEXTULUI

INTERDICȚII PENTRU VÂNZARE, ELIBERARE ȘI/SAU UTILIZARE

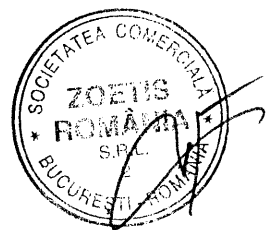
Se eliberează numai pe baza de rețetă veterinară.

Trebuie luate în considerare recomandările oficiale referitoare la incorporarea premixurilor medicamentate în furajele finite.



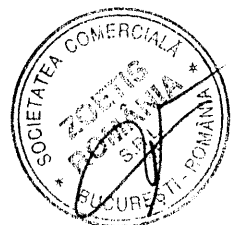


ANEXA III
ETICHETARE ȘI PROSPECT





A. ETICHETARE



INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL PRIMAR

Pungi de polietilena (LDPE) cu 2 kg, 3 kg, 4 kg, 9kg, 12 kg, 16, kg, 20 kg, 25kg

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Aurofac 100 Granular, premix pentru furaj medicamentat pentru suine, pui de găină, curci și rațe
Clorhidrat de clortetraciclină

2. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR SUBSTANȚE

Substanță activă:

Clorhidrat de clortetraciclină 100 mg/g

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Premix pentru furaj medicamentat

4. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI

Pungi de polietilenă (LDPE) care conțin 2 kg, 3 kg, 4 kg, 9kg, 12 kg, 16, kg, 20 kg, 25kg.

5. SPECII ȚINTĂ

Suine, pui de găină, curci și rațe.

6. INDICAȚIE (INDICAȚII)

Ca ajutor în tratamentul și profilaxia (în efectivele în care diagnosticul a fost confirmat) infecțiilor respiratorii și sistemice la suine, pui de găină, curci și rațe, asociate cu microorganisme sensibile la clortetraciclină.

7. MOD ȘI CALE DE ADMINISTRARE

Se amestecă 3.0 kg de Aurofac100 Granular pe tona de furaj finit pentru a avea o concentrație de 300 ppm clortetraciclină. Aceasta doză va furniza speciilor țintă:

Suine 10-20 mg s.a./kg greutate vie zilnic

Pui de găină, curci și rațe 20-30 mg s.a./kg greutate vie zilnic.

Citiți prospectul înainte de utilizare.

8. TIMP DE AȘTEPTARE

Animale destinate pentru consum uman nu vor fi sacrificate pe durata tratamentului.

Carne și organe:

- Suine 10 zile
- Pui de găină 3 zile
- Curci 3 zile
- Rațe 3 zile

Nu este permisă utilizarea la păsările ouătoare care produc ouă pentru consum uman.

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

Citiți prospectul înainte de utilizare.



10. DATA EXPIRĂRII

EXP {lună/ân} :

Premixul:

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar așa cum este ambalat pentru vânzare, 30 de luni în ambalajul original și nedeschis.

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar, 14 zile.

Perioada de valabilitate în ambalajul medicamentat:

Perioada de valabilitate după încorporarea în furaj negranulat, până la 2 luni.

Perioada de valabilitate după încorporarea în furaj granulat, până la 3 săptămâni.

11. CONDIȚII SPECIALE DE DEPOZITARE

A nu se pastra la temperatura mai mare de 25⁰C.

A se pastra ambalajul bine închis după utilizare.

A se proteja de umiditate.

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

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

Animalele tratate vor fi menținute în adaposturi pe toata durata tratamentului, iar dejectiile de la acestea se vor colecta și NU se vor folosi la fertilizarea solului.

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 ÎNDEMÂNA ȘI VEDEREA COPIILOR”

A nu se lăsa la îndemâna și vederea copiilor.

15. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

Pfizer Animal Health MA EEIG

Ramsgate Road

Sandwich,

Kent CT13 9NJ

Marea Britanie

16. NUMĂRUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

17. NUMĂRUL DE FABRICAȚIE AL SERIEI DE PRODUS

Lot {număr}.



INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL SECUNDAR

Cutie de carton cu 12 pungi x 2 kg, 8 pungi x 3 kg

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Aurofac 100 Granular, premix pentru furaj medicamentat pentru suine, pui de găină, curci și rațe

Clorhidrat de clortetracilină

2. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR SUBSTANȚE

Substanță activă:

Clorhidrat de clortetracilină 100 mg/g

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Premix pentru furaj medicamentat

4. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI

12 pungi x 2kg și 8 pungi x 3kg

5. SPECII ȚINTĂ

Suine, pui de găină, curci și rațe.

6. INDICAȚIE (INDICAȚII)

Ca ajutor în tratamentul și profilaxia (în efectivele în care diagnosticul a fost confirmat) infecțiilor respiratorii și sistemice la suine, pui de găină, curci și rațe, asociate cu microorganisme sensibile la clortetracilină.

7. MOD ȘI CALE DE ADMINISTRARE

Se amestecă 3.0 kg de Aurofac100 Granular pe tona de furaj finit pentru a avea o concentrație de 300 ppm clortetracilină. Aceasta doză va furniza speciilor țintă:

Suine 10-20 mg s.a./kg greutate vie zilnic
Pui de găină, curci și rațe 20-30 mg s.a./kg greutate vie zilnic.

Citiți prospectul înainte de utilizare.

8. TIMP DE AȘTEPTARE

Animale destinate pentru consum uman nu vor fi sacrificate pe durata tratamentului.

Carne și organe:

- | | |
|----------------|---------|
| • Suine | 10 zile |
| • Pui de găină | 3 zile |
| • Curci | 3 zile |
| • Rațe | 3 zile |

Nu este permisă utilizarea la păsările ouătoare care produc ouă pentru consum uman.

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

Citiți prospectul înainte de utilizare.

10. DATA EXPIRĂRII

EXP {lună/an}

Premixul:



Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar așa cum este ambalat pentru vânzare, 36 de luni în ambalajul original și nedeschis.

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar, 14 zile.

Furajul medicamentat:

Perioada de valabilitate după încorporarea în furaj negranulat, până la 2 luni.

Perioada de valabilitate după încorporarea în furaj granulat, până la 3 săptămâni.

11. CONDIȚII SPECIALE DE DEPOZITARE

A nu se pastra la temperatura mai mare de 25⁰C.

A se pastra ambalajul bine închis după utilizare.

A se proteja de umiditate.

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

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

Animalele tratate vor fi mentinute in adăposturi pe toata durata tratamentului, iar dejectiile de la acestea se vor colecta si NU se vor folosi la fertilizarea solului.

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 ÎNDEMÂNA ȘI VEDEREA COPILOR”

A nu se lăsa la îndemâna și vederea copiilor.

15. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

Pfizer Animal Health MA EEIG

Ramsgate Road

Sandwich,

Kent CT13 9NJ

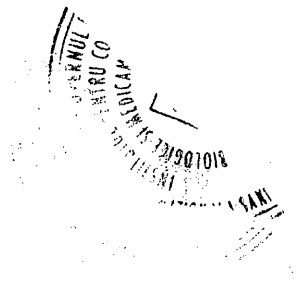
Marea Britanie

16. NUMĂRUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

17. NUMĂRUL DE FABRICAȚIE AL SERIEI DE PRODUS

Lot {număr}.





B.PROSPECT



PROSPECT

AUROFAC 100 Granular, premix pentru furaj medicamentat pentru suine, pui de găină, curci și rațe.

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

Deținătorul autorizației de comercializare:

Pfizer Animal Health MA EEIG
Ramsgate Road
Sandwich,
Kent CT13 9NJ
Marea Britanie

Producător pentru eliberarea seriilor:

Alpharma Animal Health Italia s.r.l.,
Via Rubadello 6,
I-41036 Medolla,
Italia

2. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

AUROFAC 100 Granular, premix pentru furaj medicamentat , pentru suine, pui de gaină,curci si rațe
Clorhidrat de clortetracilină

3. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR INGREDIENTI

Substanță activă:

Clorhidrat de clortetracilină 100 mg/g

4 INDICAȚII

Ca ajutor în tratamentul și profilaxia (in efectivele in care diagnosticul a fost confirmat) infecțiilor respiratorii și sistemice la suine, pui de găină, curci și rațe, asociate cu microorganisme sensibile la clortetracilină.

5. CONTRAINDICAȚII

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

Administrarea orală la rumegătoare adulte nu este recomandată.

Nu este permisă utilizarea la păsările ouătoare care produc ouă pentru consum uman.

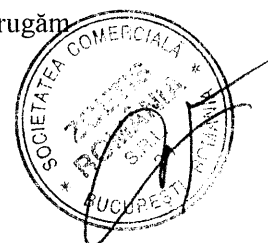
6. REACȚII ADVERSE

AUROFAC 100 Granular are o toxicitate scăzută iar efecte nedorite sunt rar întâlnite. Dacă se suspicionează apariția de reacții adverse, tratamentul trebuie întrerupt imediat.

Tetraciclina poate păta și colora permanent dinții în dezvoltare.

Tetraciclina poate cauza reacții alergice după administrare și expunere la lumina soarelui.

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



7. SPECII ȚINTĂ

Suine, pui de găină, curci și rațe.

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

Se administrează pe cale orală, încorporat în furaj.

Se amestecă 3.0 kg de Auofac 100 Granular pe tona de furaj finit pentru a avea o concentrație de 300 ppm clortetraciclină. Aceasta doză va furniza speciilor țintă:

Suine	10-20 mg s.a./kg greutate vie zilnic
Pui de găină, curci și rațe	20-30 mg s.a./kg greutate vie zilnic.

Pentru a asigura dozarea corespunzătoare, greutatea animalelor trebuie calculată cât mai exact, pentru a se evita subdozarea.

9. RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

Furajul medicamentat va fi administrat în țarcul (țarcurile) sau grupul (grupurile) de suine, pui de găină, curci sau rațe. Tratamentul trebuie continuat pe o perioadă de cinci până la cincisprezece zile. În timpul perioadei de tratament se va administra numai furaj medicamentat cu Auofac100 Granular.

10. TIMP DE AȘTEPTARE

Animale destinate pentru consum uman nu vor fi sacrificate pe durata tratamentului.

Carne și organe:

- Suine 10 zile
- Pui de găină 3 zile
- Curci 3 zile
- Rațe 3 zile

Nu este permisă utilizarea la păsările ouătoare care produc ouă pentru consum uman.

11. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A nu se lăsa la îndemâna și vederea copiilor.

A nu se păstra la temperatura mai mare de 25°C.

A se păstra ambalajul bine închis după utilizare.

A se proteja de umiditate.

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar, 14 zile.

Perioada de valabilitate după încorporarea în furaj negranulat, până la 2 luni.

Perioada de valabilitate după încorporarea în furaj granulat, până la 3 săptămâni.

12. ATENȚIONĂRI SPECIALE

Precauții speciale pentru utilizare la animale

Atenționări speciale pentru fiecare specie țintă

Nu există.

Precauții speciale pentru utilizare

Precauții speciale pentru utilizare la animale

Utilizarea produsului se va efectua pe baza unor teste de susceptibilitate a bacteriilor izolate.

Dacă acest lucru nu este posibil terapia se va baza pe informațiile epidemiologice referitoare la susceptibilitatea bacteriilor izolate.



Utilizarea produsului în afara instrucțiunilor din RCP poate duce la creșterea prevalenței rezistenței la clortetraciclină și poate duce la scăderea eficacității tratamentelor cu antimicrobiene din grupa tetraciclinelor ca urmare a rezistenței încrucisate.

Trebuie luate în considerare politicile antimicrobiene naționale și regionale, atunci când se utilizează produsul.

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

Evitați formarea de praf în timpul manipulării produsului. Evitați expunerea, utilizați echipament de protecție corespunzător, mănuși de protecție și ochelari de protecție.

Persoanele cu hipersensibilitate la substanța activă nu trebuie să manipuleze produsul. Tetraciclinele pot determina afectarea smalțului dentar.

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

A se vedea secțiunea 4.6 și 4.11.

Studiile de laborator, efectuate pe specii, nu au evidențiat efecte nedorite în caz de gestație. Siguranța produsului medicinal veterinar nu a fost stabilită în cursul gestației și lactației.

Se recomandă utilizarea în funcție de evaluarea de către medicul veterinar responsabil a balanței risc-beneficiu.

Interacțiuni cu alte produse medicinale sau alte forme de interacțiune

Ionii di- și trivalenți (de exemplu Fe, Al, Mg, Ca) pot forma compuși insolubili cu tetraciclinele determinând o scădere a ratei de absorbție.

Utilizarea combinată de antibiotice bacteriostatice și bactericide nu este recomandată.

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

Clortetraciclină are o toxicitate scăzută și din această cauză rezultă o marjă de siguranță mare la doza recomandată. În rare ocazii, supradozarea poate determina diaree și multiplicarea de drojdii și mușegaiuri. În aceste condiții se întrerupe medicația și se aplică tratamentul corespunzător.

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.

Animalele tratate vor fi menținute în adăposturi pe toată durata tratamentului, iar dejectiile de la acestea se vor colecta și NU se vor folosi la fertilizarea solului.

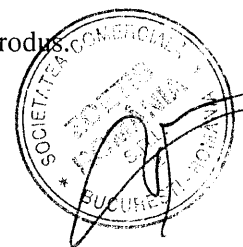
14. DATE ÎN BAZA CĂRORA A FOST APROBAT ULTIMA DATĂ PROSPECTUL

15. ALTE INFORMAȚII

Pungi de polietilenă(LDPE) care conțin 2 kg, 3 kg, 4 kg, 9kg, 12 kg, 16, kg, 20 kg, 25kg produs.

Cutii de carton care conțin 12 pungi x 2kg și 8 pungi x 3kg

Nu toate dimensiunile de ambalaje pot fi comercializate.



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

Pfizer Animal Health SRL

Willbrook Platinum Business & Convention Center

Sos. Bucuresti Ploiesti, nr. 172-176, Corp B, Etaj 5,

Birou 3, Sector 1, 013686, Bucuresti

Tel: + 40 21 207 28 00

Fax: + 40 21 207 28 03

