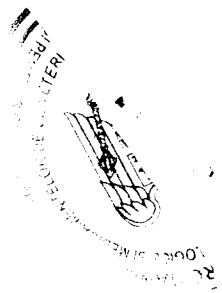




ANEXA I

REZUMATUL CARACTERISTICILOR PRODUSULUI



1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR:

- **AVICOVIT**, soluție orală pentru găini, pui de curcă

2. COMPOZIȚIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ

100 ml produs conțin:

Substanțe active:

Colistina sulfat	2,5 mil. U.I.
Vitamina A palmitat	1,0 mil. U.I.
Vitamina D ₃ (colecalfiferol)	0,1 mil. U.I.
Vitamina E (alfa tocoferol acetat)	400 U.I.
Vitamina B ₁ (tiamină clorhidrat)	250 mg
Vitamina B ₆ (piridoxină clorhidrat)	250 mg

Excipienți

Parahidroxibenzoat de metil	100 mg
Parahidroxibenzoat de propil	20 mg

Pentru lista completă a excipienților vezi secțiunea 6.1.

3. FORMA FARMACEUTICĂ: soluție orală

Se prezintă sub formă de soluție ușor opalescentă de culoare galbenă – cărămizie.

4. PARTICULARITAȚI CLINICE

4.1. Specii țintă

- Găini, pui de curcă

4.2. Indicații pentru utilizare, cu specificarea speciilor țintă

Produsul este recomandat la găini și pui de curcă pentru tratamentul și metafilaxia infecțiilor enterice cauzate de bacterii E. Coli neinvazive susceptibile la colistină.

Înainte de tratamentul metafilactic trebuie stabilită prezența bolii în efectiv.

4.3. Contraindicații

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



A nu se utiliza la cai, în special la mânji, întrucât 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.

4.4. Atenționări speciale pentru fiecare specie țintă

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

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

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, folosirea acesteia trebuie restrânsă la tratamentul sau la tratamentul și metafilaxia bolilor și nu trebuie utilizată pentru profilaxie.

Ori de câte ori este posibil, colistina trebuie utilizată numai pe baza testelor de susceptibilitate.

Utilizarea produsului fără respectarea instrucțiunilor din 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

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

4.6. Reacții adverse (frecvență și gravitate)

Nu s-au semnalat.

4.7. Utilizare în perioada de ouat

Se administrează în perioada de ouat.

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

Se va evita administrarea concomitentă a altor produse medicinale veterinare care conțin ioni metalici bivalenți (ex. săruri de calciu sau magneziu). Acțiunea colistinei asupra germenilor *Pseudomonas spp.* este amplificată în prezenta sulfametizolului, sulfametoxazolului și a sulfacetamidei.



Clorhidratul de tiamină formează precipitate cu iodul, acidul tanic, citratul de fier amoniacal; este incompatibil cu solutii alcaline (bicarbonat de sodiu, citrat de sodiu), cu solutii de zaharuri (glucoză, lactoză), cu alcoolul, gelatina.

Clorhidratul de piridoxină este incompatibil cu substante alcaline; la pH peste 5,0 solutia își intensifică culoarea. Este inactivat de oxidanți.

4.9. Cantități de administrat și calea de administrare

Produsul se administrează în apa de băut, în doză de 10 ml **AVICOVIT** / litru apă, timp de 3 zile consecutiv.

Aportul de apă medicamentată depinde de starea clinică a păsărilor. Pentru a obține doza recomandată, concentrația produsului trebuie corect ajustată.

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

Durata de tratament nu trebuie să depășească 7 zile.

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

Colistina sulfat nu trebuie supradozata deoarece poate determina nefrotoxicitate.

Se va respecta doza recomandată.

4.11. Timp de așteptare

Carne și organe – zero zile;

Ouă – zero zile;

5. PROPRIETĂȚI FARMACOLOGICE

Grupa farmacoterapeutică: antiinfecțioase intestinale, antibiotice

Codul veterinar ATC : QA07AA10

5.1. Proprietăți farmacodinamice

Colistinul face parte din grupa polimixinelor cu acțiune asupra germenilor Gram negativi (*E.coli*, *Pasteurella spp.*, *Klebsiella spp.*, *Pseudomonas spp.*, *Salmonella spp.*, *Shigella spp.*, *Actinobacillus spp.*). Colistina acționează asupra proceselor oxidative ale metabolismului celulei bacteriene și cu fosfolipidele prezente în structura membranei celulei bacteriene căreia îi perturbă funcțiile biologice.

Vitaminele exercită un efect biostimulator complex asupra organismului, mărind rezistența nespecifică.

Vitamina A reprezintă factorul protector epitelial și endotelial ce previne infecțiile, mărește rezistența organismului, stimulează ouatul.

Vitamina D3 este indispensabilă dezvoltării scheletului și în formarea cojii oului; ia parte la reglarea echilibrului calciu-fosfor, intervine în metabolismul glucidic determinând o creștere a glicogenului hepatic și muscular.



Vitamina E previne oxidarea lipidelor din organism și a grăsimilor din hrană, iar activitatea ei este legată de transportul aminoacizilor și proteinelor în organism. Potențează activitatea vitaminei A.

Vitaminele din grupul B intervin în metabolismul glucidelor și aminoacizilor, favorizând în același timp sinteza lipidelor.

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.

5.2. Proprietăți farmacocinetice

Colistina sulfat administrată pe cale orală este foarte puțin absorbită la nivelul tractului gastrointestinal și de aceea prezintă acțiune eficientă asupra bacteriilor existente la acest nivel. Nu penetrează mucoasa intestinală.

Datorită absorbției reduse la nivelul tractului digestiv, colistina sulfat este distribuită în diferite segmente ale tubului digestiv, mai ales în cecum și colon. Concentrațiile plasmatice de colistină sulfat sunt nedetectabile.

Colistina sulfat se elimină prin fecale.

Retinolul se absoarbe bine din tubul digestiv. Pentru absorbție este necesară prezența grăsimilor. Vitamina sau esterii se absorb mai bine dacă sunt în dispersii apoase. Carotenele se absorb mai lent din intestin, absorbția lor fiind dependentă în mare măsură de prezența bilei și grăsimilor. Retinolul se depozitează în ficat (peste 90% din cantitatea totală existentă în organism), mai puțin în rinichi și pulmoni, este metabolizată în mare parte și eliminată pe cale renală, în cantități mici.

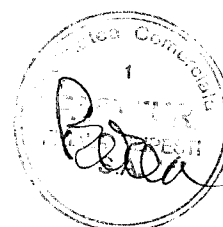
Vitamina D se absoarbe bine din tubul digestiv (75%), în prezența bilei. Se depozitează în ficat, suprarenale, pulmoni, rinichi, splina.

Vitamina B1 (clorhidratul de tiamină)

Absorbția clorhidratului de tiamină se realizează la nivelul intestinului subțire unde are loc, într-o anumită proporție, și pirofosforilarea vitamine B1 cu formarea tiaminpirofosfatului (TPP). După resorbția intestinală, clorhidratul de tiamină este transportat pe cale sanguină, sub formă liberă sau de tiaminpirofosfat (TPP), care reprezintă forma activă a vitaminei B1. Vitamina B1 se elimină în cea mai mare parte sub formă liberă, sub formă de TPP și ca produși de degradare pe cale renală, în proporție de 61%. Valori mai mici de 40μg indică o stare de avitaminoză. Pe cale experimentală s-a stabilit că din 1 mg de tiamină administrat oral se elimină prin urină 130 μg.

Vitamina B6 (clorhidratul de piridoxină)

Absorbția vitaminei B6 în stare liberă se realizează cu ușurință la nivelul intestinului subțire. Vitamina B6 combinată cu proteine va suferi în prealabil o hidroliză în stomac și parțial în intestin, iar după eliberarea sa din diferite complexe, se va absorbi prin mucoasa intestinală și va ajunge în sânge și în organele de depozit. Eliminarea vitaminei B6 se face în cea mai mare parte pe cale renală, prin urină.



Vitamina B12 (cianocobalamină)

Absorbția vitaminei B12 are loc la nivelul intestinului subțire și necesită prezența unui factor intrinsec, care este o glicoproteină secretată de mucoasa gastrică. Vitamina B12 în stare liberă se leagă în cavitatea gastrică și în lumenul intestinal de factorul intrinsec (care are rol de protecție asupra vitaminei), rezultând un complex vitaminoglicoproteic, care se absoarbe prin intestinul subțire în decurs de 2-3 ore. Vitamina B12 care nu este cuprinsă în circuitul sanguin se depozitează predominant în ficat (50-90%) și în alte organe (rinichi, inimă, splină).

6. PARTICULARITĂȚI FARMACEUTICE

6.1. Lista excipienților

Apă purificată, parahidroxibenzoat de metil, parahidroxibenzoat de propil.

6.2. Incompatibilități majore

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

Incompatibil cu agenți puternic oxidanți, cu reducători, ioduri, carbonați și acetati.

6.3. Perioada de valabilitate :

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

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

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

6.4. Precauții speciale pentru depozitare

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

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

A se proteja de lumină.

A se feri de îngheț.

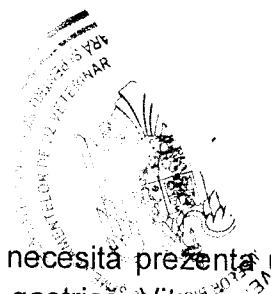
6.5. Natura și compoziția ambalajului primar.

Flacoanele brune sau albe opace din polietilenă de înaltă densitate, închise cu dop din polietilenă de joasă densitate x 50 ml, 100 ml, 250 ml, 500 ml și 1000 ml.

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 locale.



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

**7. DEȚINĂTORUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE
PASTEUR FILIALA FILIPEȘTI S.A**

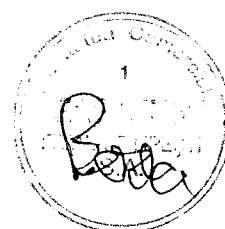
Str. Principala, nr.944,
Filipeștii de Pădure, jud. Prahova,
Romania
Tel: +4 021 220 69 20,
Fax: +4 021 220 69 15
E-mail: office@pasteur.ro

**8. NUMĂRUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE
160328**

**9. DATA PRIMEI AUTORIZĂRI/REÎNNOIRII AUTORIZAȚIEI
16.04.2003/ 16.07.2010/ 04.10.2016**

**10. DATA REVIZUIRII TEXTULUI
Februarie 2022**

**INTERDICȚII PENTRU VÂNZARE, ELIBERARE ȘI/SAU UTILIZARE
Se eliberează numai pe bază de rețetă veterinară.**



ETICHETARE ȘI PROSPECT

Alex m. 3



ETICHETARE

INFORMATII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL PRIMAR

Flacoane brune sau albe opace din polietilenă de înaltă densitate x 100 ml, 250 ml, 500 ml și 1000 ml.

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

- **AVICOVIT-** soluție orală pentru găini, pui de curcă.

2. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR SUBSTANȚE

100 ml produs conțin :

Substanțe active:

- | | |
|-----------------------|---------------|
| • Colistina sulfat | 2,5 mil. U.I. |
| • Vitamina A palmitat | 1,0 mil. U.I. |
| • Vitamina D3 | 0,1 mil. U.I. |
| • Vitamina E | 400 U.I. |
| • Vitamina B1 | 250 mg |
| • Vitamina B6 | 250 mg |

Excipienți:

- | | |
|--------------------------------|--------|
| • Parahidroxibenzoat de metil | 100 mg |
| • Parahidroxibenzoat de propil | 20 mg |

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Soluție orală.

4. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI

Flacon x 50 ml, 100 ml, 250 ml, 500 ml și 1000 ml.

5. SPECII TINTĂ

Găini, pui de curcă.

6. INDICAȚII

Produsul este recomandat la găini și pui de curcă pentru tratamentul și metafilaxia infecțiilor enterice cauzate de bacterii E. Coli neinvazive susceptibile la colistina.

Înainte de tratamentul metafilactic trebuie stabilită prezența bolii în efectiv.



7. MOD ȘI CALE DE ADMINISTRARE

Produsul se administrează în apa de băut, în doză de 10 ml **AVICOVIT** / litru apă, timp de 3 zile consecutiv.

Aportul de apă medicamentată depinde de starea clinică a păsărilor. Pentru a obține doza recomandată, concentrația produsului trebuie corect ajustată.

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

Durata de tratament nu trebuie să depășească 7 zile.

8. TIMP DE AȘTEPTARE

Carne și organe - zero zile

Ouă - zero zile

9. ATENTIONĂRI SPECIALE, DUPĂ CAZ

Citiți prospectul înainte de utilizare.

10. DATA EXPIRĂRII

EXP (luna/an):

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

După diluare în apă se va utiliza până la 24 de ore.

11. CONDIȚII SPECIALE DE DEPOZITARE

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

A se proteja de lumina directă.

A se feri de îngheț.

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

Eliminare: citiți prospectul produsului.

Animalele tratate vor fi menținute în adăposturi pe toată durata tratamentului, iar dejecțiile 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. MENTIUNEA “ A NU SE LĂSA LA VEDEREA ȘI ÎNDEMÂNA COPILOR “

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

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

PASTEUR FILIALA FILIPEȘTI S.A

Str. Principala, nr.944,

Filipeștii de Padure, jud. Prahova,

Romania

Tel: +4 021 220 69 20,

Fax: +4 021 220 69 15

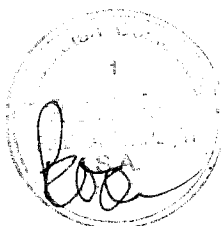
E-mail: office@pasteur.ro

16. NUMĂRUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

160328

17. NUMĂRUL DE FABRICAȚIE AL SERIEI DE PRODUS

Lot:



INFORMAȚII MINIME CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE UNITĂȚILE MICI DE AMBALAJ PRIMAR

Flacoane brune sau albe opace din polietilenă de înaltă densitate x 50 ml

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

- **AVICOVIT-** soluție orală pentru găini, pui de curcă.

2. CANTITATEA DE SUBSTANȚĂ ACTIVĂ

100 ml produs conțin :

Substanțe active:

- | | |
|-----------------------|---------------|
| • Colistina sulfat | 2,5 mil. U.I. |
| • Vitamina A palmitat | 1,0 mil. U.I. |
| • Vitamina D3 | 0,1 mil. U.I. |
| • Vitamina E | 400 U.I. |
| • Vitamina B1 | 250 mg |
| • Vitamina B6 | 250 mg |

Excipienți:

- | | |
|--------------------------------|--------|
| • Parahidroxibenzoat de metil | 100 mg |
| • Parahidroxibenzoat de propil | 20 mg |

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

50 ml

4. POSOLOGIE PENTRU FIECARE SPECIE, CALE DE ADMINISTRARE ȘI MOD DE ADMINISTRARE

Produsul se administrează în apa de băut, în doză de 10 ml **AVICOVIT** / litru apă, timp de 3 zile consecutiv.

Aportul de apă medicamentată depinde de starea clinică a păsărilor. Pentru a obține doza recomandată, concentrația produsului trebuie corect ajustată.

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

Durata de tratament nu trebuie să depășească 7 zile.

5. TIMP DE AȘTEPTARE

Carne și organe: zero zile

Ouă – zero zile

6. NUMĂRUL SERIEI

Lot:



7. DATA EXPIRĂRII

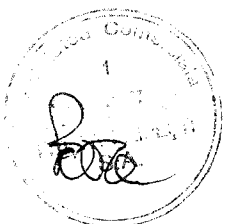
EXP. (luna/an):

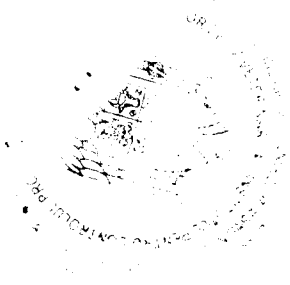
După desigilare/deschidere se va utiliza până în 3 luni.

După diluare se va utiliza până în 24 ore.

8. MENȚIUNEA “ NUMAI PENTRU UZ VETERINAR “

Numai pentru uz veterinar.





PROSPECT

PROSPECT

AVICOVIT

soluție orală pentru păsări (găini, pui de curcă)

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

PASTEUR FILIALA FILIPEȘTI S.A

Str. Principala, nr.944,
Filipeștii de Padure, jud. Prahova,
Romania

Tel: +4 021 220 69 20,

Fax: +4 021 220 69 15

E-mail: office@pasteur.ro

2. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

AVICOVIT, soluție orală pentru găini, pui de curcă

3. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR INGREDIENTE

100 ml produs conține:

Substanțe active:

- Colistină sulfat.....	2,5 mil. U.I.
- Vitamina A palmitat.....	1,0 mil. U.I.
- Vitamina D ₃	0,1 mil. U.I.
- Vitamina E.....	400 U.I.
- Vitamina B ₁	250 mg
- Vitamina B ₆	250 mg

Excipienți:

- Parahidroxibenzoat de metil.....	100 mg
- Parahidroxibenzoat de popil.....	20 mg

4. INDICAȚII:

Produsul este recomandat la găini și pui de curcă pentru tratamentul și metafilaxia infecțiilor enterice cauzate de bacterii *E. Coli* neinvazive susceptibile la colistină. Înainte de tratamentul metafilactic trebuie stabilită prezența bolii în efectiv.

5. CONTRAINDICAȚII:

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

A nu se utiliza la cai, în special la mânji, întrucât 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.

6. REACȚII ADVERSE:

Nu s-au semnalat.

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

7. SPECII ȚINTĂ:

Găini, pui de curcă

8. POSOLOGIE PENTRU FIECARE SPECIE, CALE DE ADMINISTRARE ȘI MOD DE ADMINISTRARE:

Produsul se administrează în apa de băut, în doză de 10 ml AVICOVIT/ litru apă, timp de 3 zile consecutiv.

9. RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ:

Aportul de apă medicamentată depinde de starea clinică a păsărilor. Pentru a obține doza recomandată, concentrația produsului trebuie corect ajustată. Durata de tratament trebuie limitată la timpul minim necesar pentru tratarea bolii. Durata de tratament nu trebuie să depășească 7 zile.

10. TIMP DE AȘTEPTARE:

Carne și organe - zero zile

Ouă - zero zile

11. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE:

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

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

A se proteja de lumină.

A se feri de îngheț.

A nu se utiliza după data expirării marcată pe flacon.

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

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

12. ATENȚIONĂRI SPECIALE

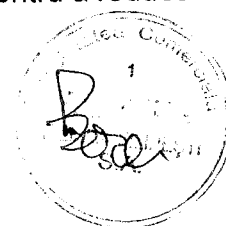
Colistina exercită o acțiune dependentă de concentrație împotriva bacteriilor Gram-negative. În urma administrării orale se obțin concentrații mari la nivelul tractului gastrointestinal, adică locul vizat, din cauza absorbției insuficiente a substanței. Acești factori indică faptul că nu se recomandă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

Precauții speciale pentru utilizare

Precauții speciale pentru utilizare la animale:

A nu se utiliza colistină ca înlocuitor pentru bunele practici de gestionare.

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, folosirea acesteia trebuie restrânsă la tratamentul sau la tratamentul și metaxilaxia bolilor și nu trebuie utilizată pentru profilaxie.

Ori de câte ori este posibil, colistina trebuie utilizată numai pe baza testelor de susceptibilitate.

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

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

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

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

Se administrează în perioada de ouat.

Interacțiuni cu alte produse medicinale sau alte forme de interacțiune:

Se va evita administrarea concomitentă a altor produse medicinale veterinare care conțin ioni metalici bivalenți (ex. săruri de calciu sau magneziu). Acțiunea colistinei asupra germenilor *Pseudomonas spp.* este amplificată în prezența sulfametizolului, sulfametoxazolului și a sulfacetamidei.

Clorhidratul de tiamină formează precipitate cu iodul, acidul tanic, citratul de fier amoniacal; este incompatibil cu soluții alcaline (bicarbonat de sodiu, citrat de sodiu), cu soluții de zaharuri (glucoză, lactoză), cu alcoolul, gelatina.

Clorhidratul de piridoxină este incompatibil cu substanțe alcaline; la pH peste 5,0 soluția își intensifică culoarea. Este inactivat de oxidanți.

Supradozare (simptome, proceduri de urgență, antidot):

Colistina sulfat nu trebuie supradozată deoarece poate determina nefrotoxicitate.

Se va respecta doza recomandată.

Incompatibilități:

În absența studiilor de compatibilitate, acest produs medicinal veterinar nu trebuie administrat concomitent 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 vor fi menținute în adăposturi pe toată durata tratamentului, iar dejecțiile de la acestea se vor colecta și NU se vor folosi la fertilizarea solului.

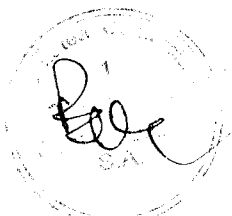
14. DATE ÎN BAZA CĂRORA A FOST APROBAT ULTIMA DATĂ PROSPECTUL

Februarie 2022

15. ALTE INFORMAȚII

Prezentare:

Flacoane brune sau albe opace din polietilenă de înaltă densitate, închise cu dop din polietilenă de joasă densitate x 50 ml, 100 ml, 250 ml, 500 ml și 1000 ml.



Nu toate dimensiunile de ambalaj pot fi comercializate.
Pentru orice informații referitoare la acest produs medicinal, vă rugăm să contactați reprezentantul local al detinătorului autorizației de comercializare.

