



ANEXA I
REZUMATUL CARACTERISTICILOR PRODUSULUI

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Butox 7,5 Pour On, 7,5 mg/ml, suspensie pour-on pentru bovine și ovine

2. COMPOZIȚIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ

1 ml suspensie contine:

Substanță activă:

Deltametrin 7,5 mg

Excipienți:

Soluție de formaldehidă 35% 0,19 mg

Pentru lista completă a excipienților, vezi secțiunea 6.1.

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Suspensie pour on

Suspensie omogena, de culoare alb închis până la maro deschis.

4. PARTICULARITĂȚI CLINICE

4.1 Specii țintă

Bovine și ovine

4.2 Indicații pentru utilizare, cu specificarea speciilor țintă

Se recomandă la bovine și ovine pentru prevenirea și tratamentul infestațiilor cu ectoparaziți (căpușe, păduchi, muște și *Melophagus ovinus*). Se recomandă la ovine pentru prevenirea și tratamentul infestațiilor cu muște hematofage (*Culicoides* spp.). Butox 7.5mg/ml are efect anti-hrănire împotriva *Culicoides* spp. Butox 7.5mg/ml se poate utiliza ca parte integrantă a terapiei împotriva bolilor transmise de *Culicoides* spp.

4.3 Contraindicații

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

4.4 Atenționări speciale pentru fiecare specie țintă

Trebuie evitate următoarele practici, deoarece acestea cresc riscul dezvoltării rezistenței și în cele din urmă conduc la ineficiența tratamentului:

- utilizarea frecventă și repetată a antiparazitelor din aceeași clasă, pe o perioadă îndelungată de timp
- subdozarea, care poate rezulta din subestimarea greutateii corporale a animalelor.

Cazurile clinice suspecte de rezistență la antihelmintice trebuie investigate prin metode adecvate (ovocoprocopie, etc). Dacă rezultatele testelor indică clar instalarea rezistenței față de un anumit antihelmintic, se va utiliza un alt antihelmintic din altă clasă farmacologică și care are un mod diferit de acțiune.



4.5 **Precauții speciale pentru utilizare**

Precauții speciale pentru utilizare la animale

Produsul se va administra doar extern.

Evitați contactul cu ochii și mucoasele, deoarece deltametrinul este iritant.

Se va avea grijă ca animalele să nu lingă produsul. Se va evita utilizarea produsului pe caniculă și se va asigura accesul adecvat al animalelor la apă.

Produsul se va administra doar pe pielea intactă, deoarece în urma absorbției prin leziuni majore poate apărea toxicitatea. Oricum, semne locale de iritație pot apărea după tratament, deoarece pielea poate fi deja afectată de infestare.

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

Persoanele cu hipersensibilitate cunoscută la substanța activă sau la oricare dintre excipienți trebuie să evite contactul cu produsul medicinal veterinar.

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

A se spăla mâinile și pielea expusă, înainte de masă sau după administrarea produsului..

În caz de contact accidental cu ochii, se va clăti imediat și abundent zona cu apă și se va cere sfatul unui medic.

În caz de ingestie accidentală, clătiți imediat gura cu multă apă.

În cazul ingestiei sau a contactului accidental cu pielea se va solicita imediat sfatul medicului căruia i se va prezenta prospectul sau eticheta produsului.

La utilizarea produsului se va purta echipament de protecție adecvat (mănuși, ochelari, salopetă)

Acest produs conține deltametrin care poate produce furnicături, prurit și înroșirea pielii expuse.

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

Nu s-au observat.

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

Poate fi utilizat în perioada de gestație și lactație, în conformitate cu evaluarea beneficiu/risc efectuată de medicul veterinar responsabil.

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

Unele insecticide organo-fosforice pot încetini rata metabolismului și prin aceasta pot mări toxicitatea deltametrinului. De aceea nu se recomandă utilizarea unor asemenea combinații.

4.9 **Cantități de administrat și calea de administrare**

Numai pentru uz extern.

A se agita energic înainte de utilizare.

Se aplica pe linia coloanei vertebrale a animalului, de la greaban până la coadă, ținând flaconul vertical, în următoarele doze:



Indicații	Doza
Muște Prevenirea și tratamentul infestațiilor cu muște la viței și alte categorii de bovine	Bovine - până la 100 kg: 10 ml - 100 kg la 300 kg: 20 ml - peste 300 kg: 30 ml
Păduchi: Prevenirea și tratamentul infestației cu păduchi la viței, bovine adulte și ovine	Bovine - până la 500 kg: 10ml - peste 500 kg: 20ml Ovine 10 ml
Prevenirea și tratamentul infestației cu <i>Melophagus ovinus</i> și <i>Culicoides</i> spp la ovine	Ovine 10 ml per animal
Capuse Prevenirea și tratamentul capuselor	Bovine, ovine 15 ml per 100 kg Nu mai mult de 75 ml per animal

Muște: o singură aplicare asigură protecția împotriva muștelor pentru 8-10 săptămâni, funcție de gradul de infestare, speciile de muște și condițiile meteorologice. Tratamentul ar trebui repetat în interval de 8 -10 săptămâni.

Păduchi: o singură aplicare este de obicei suficientă. Se vor trata toate animalele în contact în același timp. Oile ar trebui tratate după tuns.

Capuse: o singura aplicare asigura protectie impotriva capuselor pentru 4-5 saptamani.

Culicoides spp.: o singura aplicare asigura protectie impotriva *Culicoides* spp. pentru 4-5 saptamani.

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

Nu se vor depăși dozele recomandate.

4.11 Timp de așteptare

Carne și organe
 Bovine - 18 zile
 Ovine - 1 zi

Lapte
 Bovine - 11 ore
 Ovine - 11 ore

5. PROPRIETĂȚI FARMACOLOGICE

Grupa farmacoterapeutică: ectoparaziticide pentru uz topic, inclusiv insecticide, piretrine și piretroizi
 Codul veterinar ATC: QP53AC11

5.1 Proprietăți farmacodinamice

Butox 7,5 Pour On este un antiparazitar extern a cărui substanță activă, deltametrin, aparține clasei piretroidelor sintetice. Modul său de acțiune afectează neurotransmisia la speciile de paraziti țintă.

Deltametrinul are activitate acaricidă și insecticidă. Este una dintre cele mai largi familii de esteri piretroizi care s-au evoluat ca analogi sintetici ai extractelor insecticide originale izolate din pulberea de crizanteme. Deltametrinul este un alfa-ciano-piretroid și este un membru al generației a doua de piretroide, în care stabilitatea generală a moleculei este îmbunătățită de o rezistență crescută corespunzător la bio- și foto-degradare și de o activitate insecticidă mărită. Este un insecticid mai puternic pentru insecte și acarieni, din cauza ratei mai scăzute de metabolizare.

5.2 Particularități farmacocinetice

După aplicarea pe piele, deltametrin se absoarbe în cantitate foarte mică prin pielea bovinelor sau oilor, rămânând disponibil la nivel local pentru speciile țintă de paraziți. Principala cale de eliminare a substanței active absorbite este prin fecale.

Proprietăți referitoare la mediul înconjurător

Periculos pentru viața acvatică. A nu se contamina apele și canalizarea cu produsul sau ambalajele utilizate. Periculos pentru albine.

6. PARTICULARITĂȚI FARMACEUTICE

6.1 Lista excipienților

Agent de dispersie SI, lauril sulfat de sodiu, silice coloidală, Rhodorsil 416, Rhodorsil 426R, gumă xantan, acid citric monohidrat, soluție de formaldehidă 35%, propilenglicol, apă purificată

6.2 Incompatibilități

Datorită lipsei studiilor de compatibilitate acest produs medicinal veterinar nu se va amesteca cu alte produse medicinale veterinare

6.3 Perioadă de valabilitate

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar așa cum este ambalat pentru vânzare: 3 ani
Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 30 săptămâni.

6.4 Precauții speciale pentru depozitare

A nu se păstra la temperatură mai mare de 25 °C
A nu se lăsa la îndemână și vederea copiilor.
A nu se păstra lângă mâncare, apă sau lângă hrana animalelor.

6.5 Natura și compoziția ambalajului primar

Cutie de carton ce conține un flacon dozator din polietilenă de înaltă densitate de 250 mL sau de 1 L, închis cu două dopuri cu filet, din polietilena de joasă densitate, captușite în interior cu un tampon compresibil.

Cutie de carton ce conține un flacon portabil din polietilena de înaltă densitate de 2500 mL închis cu un dop cu filet, din polipropilena, sigilat la cald cu o îmbinare din aluminiu și polietilenă.

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 dejectiile provenite de la ele nu vor fi utilizate pentru fertilizarea solului.



Produsul nu trebuie sa fie deversat in cursuri de apa, datorita pericolului pentru pesti si alte organisme acvatice.

7. DEȚINĂTORUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

Intervet International B.V.
Wim de Körverstr. 35
5831 AN Boxmeer
Olanda

8. NUMĂRUL (NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

9. DATA PRIMEI AUTORIZĂRI/REÎNNOIRII AUTORIZAȚIEI

13.09.2004/15.09.2011

10. DATA REVIZUIRII TEXTULUI

INTERDICȚII PENTRU VÂNZARE, ELIBERARE ȘI/SAU UTILIZARE

Nu este cazul





ANEXA III
ETCHETARE ȘI PROSPECT

ANEXA nr. 3

SECRET

A. ETICHETARE

INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL SECUNDAR

Cutie de carton ce contine un flacon dozator de 250 mL sau de 1 L
Cutie de carton ce contine un flacon portabil de 2500 mL

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Butox 7,5 Pour On, 7,5 mg/ml, suspensie pour-on pentru bovine și ovine
Deltametrin

2. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR SUBSTANȚE

1 ml suspensie contine:

Substanța activă:

Deltametrin: 7,5 mg

Excipienți:

Soluție de formaldehidă 35% 0,19 mg

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Suspensie pour on

Suspensie omogena, de culoare alb inchis pana la maro deschis.

4. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI

Flacon dozator de 250 mL

Flacon dozator de 1 L

Flacon portabil de 2500 mL

5. SPECII ȚINTĂ

Bovine și ovine

6. INDICAȚIE (INDICAȚII)

Citiți prospectul înainte de utilizare.

7. MOD ȘI CALE DE ADMINISTRARE

Citiți prospectul înainte de utilizare.

8. TIMP DE AȘTEPTARE

Carne și organe

Bovine - 18 zile

Ovine - 1 zi

Lapte

Bovine - 11 ore

Ovine - 11 ore



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

Citiți prospectul înainte de utilizare.

10. DATA EXPIRĂRII

EXP {lună/an}

După prima deschidere a ambalajului primar se va utiliza timp de 30 săptămâni.

11. CONDIȚII SPECIALE DE DEPOZITARE

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

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

Animalele tratate vor fi menținute în adăposturi pe toată durata tratamentului iar dejectiile provenite de la ele nu vor fi utilizate pentru fertilizarea solului.

Materialele neutilizate se vor elimina conform cerințelor locale.

Eliminarea: citiți prospectul produsului.

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 VEDEREA ȘI ÎNDEMÂNA COPILOR”

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

15. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

Intervet International B.V.

Wim de Körverstr. 35

5831 AN Boxmeer

Olanda

16. NUMĂRUL (NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

17. NUMĂRUL DE FABRICAȚIE AL SERIEI DE PRODUS

Lot{număr}



INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL PRIMAR

Flacon dozator din polietilena de inalta densitate de 250 mL , flacon dozator din polietilena de inalta densitate de 1 L cu, flacon portabil din polietilena de inalta densitate de 2500 mL.

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Butox 7,5 Pour On, 7,5 mg/ml, suspensie pour-on pentru bovine și ovine
Deltametrin

2. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR SUBSTANȚE

1 ml suspensie contine:

Substanta activa:

Deltametrin: 7,5 mg

Excipienti:

Soluție de formaldehidă 35% 0,19 mg

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Suspensie pour-on

Suspensie omogena, de culoare alb inchis pana la maro deschis.

4. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI

Flacon dozator de 250 mL

Flacon dozator de 1 L

Flacon portabil de 2500 mL

5. SPECII ȚINTĂ

Bovine și ovine

6. INDICAȚIE (INDICAȚII)

Citiți prospectul înainte de utilizare.

7. MOD ȘI CALE DE ADMINISTRARE

Citiți prospectul înainte de utilizare.

8. TIMP DE AȘTEPTARE

Carne si organe

Bovine - 18 zile

Ovine - 1 zi

Lapte

Bovine - 11 ore

Ovine - 11 ore



Mareș

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

Citiți prospectul înainte de utilizare.

10. DATA EXPIRĂRII

EXP {lună/an}

După prima deschidere a ambalajului primar se va utiliza timp de 30 săptămâni.

11. CONDIȚII SPECIALE DE DEPOZITARE

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

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

Animalele tratate vor fi menținute în adăposturi pe toată durata tratamentului iar dejecțiile provenite de la ele nu vor fi utilizate pentru fertilizarea solului.

Materialele neutilizate se vor elimina conform cerințelor locale.

Eliminarea: citiți prospectul produsului.

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 VEDEREA ȘI ÎNDEMÂNA COPILOR”

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

15. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

Intervet International B.V.

Wim de Körverstr. 35

5831 AN Boxmeer

Olanda

16. NUMĂRUL (NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

17. NUMĂRUL DE FABRICAȚIE AL SERIEI DE PRODUS

Lot {număr}



Atestat u. 4



B.PROSPECT



PROSPECT

Butox 7,5 Pour On, 7,5 mg/ml, suspensie pour-on pentru bovine și ovine

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

Deținătorul autorizației de comercializare și producător:

Intervet International BV
Wim de Körverstraat 35
NL-5831 AN Boxmeer
Olanda

Producător pentru eliberarea seriei:

Intervet Productions S.A.
Rue de Lyons
F – 27460 Igoville
Franta

2. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Butox 7,5 Pour On, 7,5 mg/ml, suspensie pour-on pentru bovine și ovine
Deltametrin

3. DECLARAREA (SUBSTANȚEI) SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR INGREDIENTE (INGREDIENTI)

1 ml suspensie conține:

Substanța activă:

Deltametrin: 7,5 mg

Excipienți:

Soluție formaldehidă 35% 0,19 mg

4 INDICAȚIE (INDICAȚII)

Se recomandă la bovine și ovine pentru prevenirea și tratamentul infestațiilor cu ectoparaziți (căpușe, păduchi, muște și *Melophagus ovinus*). Se recomandă la ovine pentru prevenirea și tratamentul infestațiilor cu muște hematofage (*Culicoides* spp.). Butox 7.5mg/ml are efect anti-hrănire împotriva *Culicoides* spp. Butox 7.5mg/ml se poate utiliza ca parte integrantă a terapiei împotriva bolilor transmise de *Culicoides* spp.

5. CONTRAINDICAȚII

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

6. REACȚII ADVERSE

Nu s-au observat.

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



7. SPECII ȚINTĂ

Bovine și ovine

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

Se aplica pe linia coloanei vertebrale a animalului, de la greaban pana la coadă, tinand flaconul vertical, în următoarele doze:

<i>Indicații</i>	<i>Dozaj</i>
Muște Prevenirea și tratamentul infestațiilor cu muște la viței și alte categorii de bovine	Bovine - până la 100 kg: 10 ml - 100 kg la 300 kg: 20 ml - peste 300 kg: 30 ml
Păduchi: Prevenirea și tratamentul infestației cu păduchi la viței, bovine adulte și ovine	Bovine - până la 500 kg: 10 ml - peste 500 kg: 20 ml Ovine 10 ml
Prevenirea și tratamentul infestației cu <i>Melophagus ovinus</i> și <i>Culicoides</i> spp la ovine	Ovine 10ml per animal
Capuse Prevenirea și tratamentul capuselor	Bovine, ovine 15ml per 100kg Nu mai mult de 75 ml per animal

Muște: o singură aplicare asigură protecția împotriva muștelor pentru 8-10 săptămâni, funcție de gradul de infestare, speciile de muște și condițiile meteorologice. Tratamentul ar trebui repetat în interval de 8 -10 săptămâni.

Păduchi: o singură aplicare este de obicei suficientă. Toate animalele în contact trebuie tratate în același timp. Oile ar trebui tratate după tuns.

Capuse: o singura aplicare asigura protectie impotriva capuselor pentru 4-5 saptamani.

Culicoides spp.: o singura aplicare asigura protectie impotriva Culicoides spp. pentru 4-5 saptamani.

9. RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

A se agita energic înainte de folosire.

Nu utilizați produsul dacă observați semne vizibile de deteriorare a ambalajului primar

10. TIMP DE AȘTEPTARE

Carne și organe
Bovine - 18 zile
Ovine - 1 zi

Lapte
Bovine - 11 ore
Ovine - 11 ore



11. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A nu se păstra la temperatură mai mare de 25 °C

A nu se lăsa la îndemâna și vederea copiilor.

A nu se păstra lângă mâncare, băutură sau lângă hrana animalelor.

A nu se utiliza după data expirării marcată pe etichetă.

După prima deschidere a ambalajului primar se va utiliza timp de 30 săptămâni.

12. ATENȚIONARE (ATENȚIONĂRI) SPECIALĂ (SPECIALE)

Atenționări speciale pentru fiecare specie țintă

Trebuie evitate următoarele practici, deoarece acestea cresc riscul dezvoltării rezistenței și în cele din urmă conduc la ineficiența tratamentului:

- utilizarea frecventă și repetată a antiparazitelor din aceeași clasă, pe o perioadă îndelungată de timp
- subdozarea, care poate rezulta din subestimarea greutateii corporale a animalelor.

Cazurile clinice suspecte de rezistență la antihelmintice trebuie investigate prin metode adecvate (ovocoprocopie, etc). Dacă rezultatele testelor indică clar instalarea rezistenței față de un anumit antihelmintic, se va utiliza un alt antihelmintic din altă clasă farmacologică și care are un mod diferit de acțiune.

Precauții speciale pentru utilizare

Precauții speciale pentru utilizare la animale

Produsul se va administra doar extern.

Evitați contactul cu ochii și mucoasele, deoarece deltametrinul este iritant.

Se va avea grijă ca animalele să nu lingă produsul. Se va evita utilizarea produsului pe caniculă și se va asigura accesul adecvat al animalelor la apă.

Produsul se va administra doar pe pielea intactă, deoarece în urma absorbției prin leziuni majore poate apărea toxicitatea. Oricum, semne locale de iritație pot apărea după tratament, deoarece pielea poate fi deja afectată de infestare.

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

Persoanele cu hipersensibilitate cunoscută la substanța activă sau la oricare dintre excipienți trebuie să evite contactul cu produsul medicinal veterinar.

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

A se spăla mâinile și pielea expusă, înainte de masă sau după administrarea produsului.

În caz de contact accidental cu ochii, se va clăti imediat și abundent zona cu apă și se va cere sfatul unui medic.

În caz de ingestie accidentală, clățiți imediat gura cu multă apă.

În cazul ingestiei sau a contactului accidental cu pielea se va solicita imediat sfatul medicului căruia i se va prezenta prospectul sau eticheta produsului.

La utilizarea produsului se va purta echipament de protecție adecvat (mănuși, ochelari, salopetă)

Acest produs conține deltametrin care poate produce furnicături, prurit și înroșirea pielii expuse.

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

Poate fi utilizat în perioada de gestație și lactație, în conformitate cu evaluarea beneficiu/risc efectuată de medicul veterinar responsabil.



Interacțiuni cu alte produse medicinale sau alte forme de interacțiune

Unele insecticide organo-fosforice pot încetini rata metabolismului și prin aceasta pot mări toxicitatea deltametrinului. De aceea nu se recomandă utilizarea unor asemenea combinații.

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

Nu se vor depăși dozele recomandate.

Incompatibilități

Datorită lipsei studiilor de compatibilitate acest produs medicinal veterinar nu se va amesteca 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 dejectiile acestora se vor colecta și nu se vor folosi la fertilizarea solului.

Produsul nu trebuie să fie deversat în cursuri de apă, datorită pericolului pentru pești și alte organisme acvatice. Periculos pentru albine.

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

15. ALTE INFORMAȚII

Prezentare

Cutie de carton ce conține un flacon dozator din polietilenă de înaltă densitate de 250 mL sau de 1 L, închis cu două dopuri cu filet, din polietilena de joasă densitate, captușite în interior cu un tampon compresibil.

Cutie de carton ce conține un flacon portabil din polietilena de înaltă densitate de 2500 mL, închis cu un dop cu filet, din polipropilena, sigilat la cald cu o îmbinare din aluminiu și polietilenă.

Nu toate dimensiunile de ambalaj pot fi comercializate.

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

Intervet România S.R.L., ILFOV,
Șos. De Centură Nr.27 – 28, Com. Chiajna
Tel: 021.311.83.11; Fax: 021.311.17

