

REZUMATUL CARACTERISTICILOR PRODUSULUI**1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR**

Calmasol - 440, soluție injectabilă pentru bovine, ovine și porcine

2. COMPOZIȚIE CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ

Fiecare ml conține:

Substanțe active:

Gluconat de calciu monohidrat 380 mg (corespunde la Ca^{2+} : 34.0 mg sau 0.85 mmol)

Clorură de magneziu hexahidrat 60 mg (corespunde la Mg^{2+} : 7.2 mg sau 0.30 mmol)

Acid boric 50 mg

Excipienți:

Pentru lista completă a excipienților, consultați secțiunea 6.1

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Soluție injectabilă transparentă, incoloră, pentru injectare lentă venoasă.

4. PARTICULARITĂȚI CLINICE**4.1. Specii țintă**

Bovine, ovine, porcine.

4.2. Indicații pentru utilizare, cu specificarea speciilor țintă

Se administrează la bovine, ovine și porcine în:

Afecțiuni hipocalcemice acute.

Ca terapie de susținere a tratamentului contra alergiilor, urticariei, diatezei hemoragice și atoniei uterine.

4.3. Contraindicații

A nu se administra la animalele care suferă de hipercalcemie și hipermagneziemie.

A nu se administra la bovine și ovine care suferă de calcinoză.

A nu se administra după administrarea de vitamina D3 în doze mari.

A nu se administra la animale care suferă de insuficiență renală cronică.

A nu se administra în combinație cu sau imediat după tratamentul cu soluții anorganice fosforice.

4.4. Atenționări speciale pentru fiecare specie țintă

Nu există.

4.5. Precauții speciale pentru utilizare

Precauții speciale pentru utilizare la animale

Doar pentru administrare intravenoasă lentă.

Pe parcursul perfuziei, tensiunea arterială și circulația trebuie monitorizate continuu. În cazul unor simptome de supradozare (aritmie cardiacă, scădere a tensiunii arteriale, agitație), perfuzia trebuie oprită imediat.



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

În cazul unei auto-injecții accidentale consultați imediat medicul și prezentați instrucțiunile de utilizare sau eticheta produsului.

Evitați contactul cu ochii sau pielea. Clătiți imediat cu apă orice stropi de pe piele și ochi.

4.6. Reacții adverse (frecvență și gravitate)

Chiar și atunci când doza terapeutică este administrată, o hipercalcemie tranzitorie cu următoarele simptome poate apărea din cauza conținutului de calciu: bradicardie inițială, oboseală, tremur muscular, salivare, creștere a ratei respiratorii.

O creștere a tensiunii arteriale urmată de bradicardie poate indica o supradoză. În acest caz, opriți imediat perfuzia. Efectele întârziate nedorite pot apărea sub forma unor deranjamente ale stării generale de sănătate și simptomelor de hipercalcemie până la 6-10 ore după administrare și nu pot fi diagnosticate ca și hipocalcemie recurentă.

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

Nu se cunosc.

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

Calciul mărește eficacitatea glicozidelor cardiace.

Calciul crește efectul cardiac al medicamentelor β -adrenergice și al metilxantinelor.

Glucocorticoidele cresc nivelul de excreție renală a calciului, prin interacțiunea antagonistă cu vitamina D.

4.9. Cantități de administrat și calea de administrare

Pentru administrare intravenoasă lentă, a se administra pe parcursul unei perioade de 20-30 minute.

Bovine:

Afecțiuni hipocalcemice acute:

20 – 30 ml Calmasol-440 pentru 50 kg greutate corporală, corespunzător la 0.34 – 0.51 mmol Ca^{2+} și 0.12 – 0.18 mmol Mg^{2+} pentru kg greutate corporală.

Terapie de susținere pentru alergii, urticarie, diateză hemoragică, atonie uterină:

15 – 20 ml Calmasol-440 pe 50 kg greutate corporală, corespunzător la 0.26 – 0.34 mmol Ca^{2+} și 0.09 – 0.12 mmol Mg^{2+} pentru kg greutate corporală.

Ovine, viței, porcine:

3 – 4 ml Calmasol-440 pentru 10 kg greutate corporală, corespunzător la 0.26 – 0.34 mmol Ca^{2+} și 0.09 – 0.12 mmol Mg^{2+} pentru kg greutate corporală.

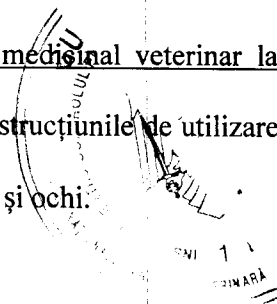
Dozările specificate reprezintă valorile standard. Acestea trebuie adaptate întotdeauna având în vedere deficitul existent și starea specială a sistemului circulator.

Primul tratament de repetare nu trebuie efectuat la mai puțin de 6 ore de la tratamentul initial. Tratamentele repetate suplimentare pot fi administrate la intervale de 24 ore, când este cert că simptomele persistente sunt asociate cu o afecțiune hipocalcemică menținută.

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

Un ritm prea rapid al perfuziei intravenoase poate duce la hipercalcemie și/sau hipermagneziemie, cu simptome de cardiotoxicitate precum tahicardia, apărută în urma bradicardiei inițiale, aritmie cardiacă și, în cazuri grave, fibrilație cardiacă ventriculară și stop cardiac.

Următoarele reprezintă simptome suplimentare ale hipercalcemiei: slăbiciune musculară, spasme musculare, excitabilitate crescută, agitație, transpirație, poliurie, scăderea tensiunii arteriale, depresie și comă. Depășirea dozei maxime poate cauza reacții alergice, ca urmare a eliberării de histamină.



În astfel de cazuri, perfuzia trebuie oprită imediat. Simptomele de hipercalcemie pot apărea, de asemenea, la 6-10 ore după perfuzie, fără a fi diagnosticate drept hipocalcemie recurentă, ca urmare a asemănării simptomelor.

4.11. Timp de așteptare

Bovine, ovine, porcine:

Carne și organe: 0 zile.

Bovine:

Lapte: 0 zile.

Ovine:

Lapte: 0 zile.

5. PROPRIETĂȚI FARMACOLOGICE

Grupa farmacoterapeutică: Calciu, combinații cu vitamina D și/sau alte substanțe.
Cod ATCvet QA12AX71

5.1. Proprietăți farmacodinamice

Calciu

Calciul este unul dintre cei mai importanți cationi din organism. Doar calciul ionic liber care circulă prin sânge este activ din punct de vedere biologic și reglează metabolizarea calciului. Calciul liber acționează în multe locuri din corp, cum ar fi eliberarea de hormoni și neurotransmițători, medierea efectului celorlalți mesageri, coagularea sângelui și dezvoltarea acțiunii posibilelor membrane excitabile și contractia mușchilor. Concentrația fiziologică a calciului la animale se situează între 2.3 și 3.4. mmol/L. Deficiența acută de calciu, de exemplu după naștere, poate cauza o afecțiune hipocalcemică, stare care se manifestă ca tetanosul sau pareza.

Pe lângă eliminarea deficienței de calciu, efectul calciului asupra vaselor de sânge este utilizat în tratamentul bolilor cu permeabilitate crescută a vaselor de sânge, cum ar fi alergii și inflamații.

Magneziul:

Magneziul este de asemenea un factor important în organism. Acesta acționează ca un factor suplimentar în majoritatea sistemelor de enzime și procese de transport, și este important pentru formarea și transmiterea de impulsuri către nervi, mușchi și celule.

În cadrul MEP (plăcile finale) transferul impulsului neuromuscular reduce eliberarea de acetilcolină. Ioni de magneziu pot afecta eliberarea transmițătorilor sinaptici din sistemului nervos central și din ganglionii vegetativi. Transferul de impulsuri din miocard este întârziat datorită magneziului. Magneziul stimulează de asemenea și secreția hormonului paratiroidian și reglează nivelurile de calciu.

Nivelurile de magneziu pot varia între speciile de animale, și în intervale de la 0.75 la 1.1 mmol/L. Atunci când nivelul de magneziu este mai mic de 0,5 mmol/L, simptomele de hipomagneziemie acută se dezvoltă. Problemele metabolice sunt semnificativ mai mari la rumeătoare, din cauza unui proces de absorbție mai lent decât la animalele monogastrice, în special atunci când acestea se alimentează cu iarbă tânără, bogată în proteine. Semnele de hipomagneziemie includ mișcări involuntare, tremur muscular, tetanie, recidivă, pierderea cunoștinței și aritmie care poate ajunge până la stop cardiac.

Calmasol-440 conține ca și substanțe active calciul sub forma unui compus organic (gluconat de calciu) și magneziu sub forma clorurii de magneziu. Prezenta acidului boric conduce la formarea de borogluconat de calciu, care îmbunătățește solubilitatea și toleranța țesuturilor. Utilizarea principală este în tratamentul afecțiunilor hipocalcemice. În acest context, pe de o parte, magneziul acționează ca un modulator, pentru că datorită activității sale antagoniste, acesta scade efectele cardiovasculare ale calciului, în special în cazul supradozei sau a unei perfuzii mult prea rapide. Pe de altă parte, reprezintă un tratament terapeutic eficient în hipomagneziemie, fapt care este adesea însoțită de hipocalcemie.



5.2. Particularitati farmacodinamice

Calciu

Mai mult de 90% din calciul total al corpului se găsește în oase. Doar 1% este liber pentru a fi schimbat cu calciul din ser sau lichid interstițial. În ser - 35-40% din calciu este legat de proteină, 5-10% este complex și 40-60% se află sub formă ionizată. Nivelul de calciu din sânge se află între limite înguste, sub reglementarea hormonului paratiroidian, calcitoninei și diocalciferolului.

Calciul neabsorbit este eliminat prin fecale. În plus, apare excreția renală reglementată hormonal.

Magneziul:

La animalele adulte, aproximativ 50% din tot magneziul se fixează în oase, 45% în spațiul intracelular și doar 1% în spațiul extracelular, din care 30% este legat de proteine.

La rumegătoare, 80% din magneziu este absorbit prin rumegare. Cantitatea de magneziu dietetic absorbit variază între 15-26% la bovinele adulte. Atunci când pasc iarbă fragedă, bogată în proteine, absorbția poate scădea până la 8%.

Magneziul este în mare parte eliminat prin rinichi. Niveluri reduse ale magneziului din sânge pot reduce eliminarea, în timp ce niveluri ridicate de magneziu pot să o crească.

6. PARTICULARITĂȚI FARMACEUTICE

6.1. Lista excipienților

Apă pentru preparate injectabile

6.2. Incompatibilități majore

În absența unor studii de compatibilitate, acest produs medicinal veterinar nu trebuie combinat cu alte produse medicinale veterinare.

6.3. Perioada de valabilitate

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar, așa cum este ambalat pentru vânzare: 2 ani.
Perioada de valabilitate de la prima deschidere: utilizare imediată. Restul conținutului din flacon ramaș neutilizat se arunca.

6.4. Precauții speciale pentru depozitare

Acest produs medicinal veterinar nu necesită condiții speciale de stocare.

6.5. Natura și compoziția ambalajului primar

Flacon din polipropilena de 500 ml, închis cu dop din cauciuc de culoare gri și capac din aluminiu tip "flip-off" de culoare albastră.

6.6. Precauții speciale pentru eliminarea produselor medicinale veterinare neutilizate sau a deșeurilor provenite din utilizarea unor astfel de produse

Orice fel de produse medicinale veterinare nefolosite sau materiale derivate din astfel de produse medicinale veterinare vor fi eliminate în conformitate cu cerințele locale.

7. DEȚINĂTORUL AUTORIZAȚIEI DE IMPORT PARALEL

SC Vet Diagnostic SRL, Str.Enache Ion, Nr.40, Sector 4, Bucuresti, Romania

8. NUMĂRUL AUTORIZAȚIEI DE IMPORT PARALEL

9. DATA PRIMEI AUTORIZĂRI/REÎNNOIRII AUTORIZAȚIEI

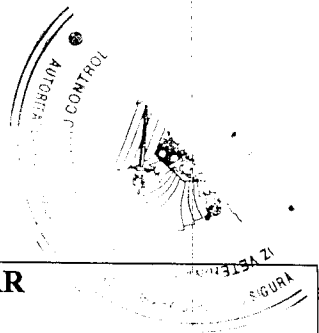




10. DATA REVIZUIRII TEXTULUI

INTERDICȚII PENTRU VÂNZARE, ELIBERARE ȘI/SAU UTILIZARE





INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL PRIMAR

Flacon din polipropilena x 500 ml

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Calmasol-440, soluție injectabilă pentru bovine, ovine și porcine

2. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE

Fiecare ml conține:

Substanțe active:

Gluconat de calciu monohidrat 380 mg (corespunde la Ca^{2+} : 34.0 mg sau 0.85 mmol)

Clorură de magneziu hexahidrat 60 mg (corespunde la Mg^{2+} : 7.2 mg sau 0.30 mmol)

Acid boric 50 mg

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Soluție injectabilă pentru injecție lentă intravenoasă.

4. DIMENSIUNILE AMBALAJULUI

500 ml.

5. SPECII ȚINTĂ

Bovine, ovine, porcine.

6. INDICAȚII

Calmasol-440 este indicat în tratamentul afecțiunilor hipocalcemice acute și în terapia de susținere a tratamentului contra alergiilor, urticariei, diatezei hemoragice și atoniei uterine la bovine, ovine și porcine.

7. MOD DE ADMINISTRARE ȘI CALE (CĂI) DE ADMINISTRARE

Pentru administrare intravenoasă lentă.

Bovine:

Afecțiuni hipocalcemice acute:

20 – 30 ml Calmasol-440 pentru 50 kg greutate corporală, corespunzător la 0.34 – 0.51 mmol Ca^{2+} și 0.12 – 0.18 mmol Mg^{2+} pentru kg greutate corporală.

Terapie de susținere pentru alergii, urticarie, diateză hemoragică, atonie uterină:

15 – 20 ml Calmasol-440 pe 50 kg greutate corporală, corespunzător la 0.26 – 0.34 mmol Ca²⁺ și 0.09 – 0.12 mmol Mg²⁺ pentru kg greutate corporală.

Ovine, viței, porcine

3 – 4 ml Calmasol-440 pentru 10 kg greutate corporală, corespunzător la 0.26 – 0.34 mmol Ca²⁺ și 0.09 – 0.12 mmol Mg²⁺ pentru kg greutate corporală.

Perfuzia intravenoasă trebuie injectată lent, în decurs a 20-30 de minute. Dozările specificate reprezintă valorile standard. Acestea trebuie adaptate întotdeauna având în vedere deficitul existent și starea specială a sistemului circulator.

Primul tratament de repetare nu trebuie efectuat la mai puțin de 6 ore de la tratamentul initial. Tratamentele repetate suplimentare pot fi administrate la intervale de 24 ore, când este cert că simptomele persistente sunt asociate cu o afecțiune hipocalcemică menținută.

8. TIMP DE AȘTEPTARE

Timp de așteptare:

Bovine, ovine:

Carne și organe: 0 zile

Lapte: 0 zile

Porcine:

Carne și organe: 0 zile

9. ATENȚIONĂRI SPECIALE, DUPĂ CAZ

Citiți prospectul înainte de utilizare.

10. DATA EXPIRĂRII

EXP:

Perioada de valabilitate de la prima deschidere: utilizare imediată. Restul conținutului din flacon ramas neutilizat se arunca.

11. CONDIȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

Acest produs medicinal veterinar nu necesită condiții speciale de stocare.

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

Materialele neutilizate se vor elimina conform cerințelor locale.

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

Numai uz veterinar. Se eliberează numai pe bază de rețeta veterinară.

14. MENȚIUNEA „A NU SE LĂSA LA ÎNDEMÂNA SI VEDEREA COPIILOR”

A nu se lăsa la îndemâna si vederea copiilor.

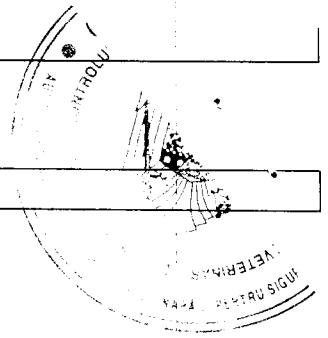
15. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE IMPORT PARALEL

SC Vet Diagnostic SRL, Str.Enache Ion, Nr.40, Sector 4, Bucuresti, Romania

16. NUMĂRUL AUTORIZAȚIEI DE IMPORT PARALEL

17. NUMĂRUL DE FABRICAȚIE AL SERIEI DE PRODUS

Lotul nr.:



PROSPECT

Calmasol-440, soluție injectabilă pentru bovine, ovine și porcine

1. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE IMPORT PARALEL ȘI ALE DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE FABRICAȚIE RESPONSABIL PENTRU ELIBERAREA SERIILOR DE PRODUS, DACĂ ACEȘTIA DIFERĂ

Deținătorul autorizației de import paralel:

SC Vet Diagnostic SRL, Str. Enache Ion, Nr. 40, Sector 4, București, România

Deținătorul autorizației de fabricație responsabil pentru eliberarea seriei:

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

Vanapere tee 14, Püünsi

Viimsi

74013 Comitatul Harju

Estonia

2. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Calmasol-440, soluție injectabilă pentru bovine, ovine și porcine

Gluconat de calciu monohidrat

Clorură de magneziu hexahidrat

Acid boric

3. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR SUBSTANȚE

Fiecare ml conține:

Substanțe active:

Gluconat de calciu monohidrat 380 mg (corespunde la Ca^{2+} : 34.0 mg sau 0.85 mmol)

Clorură de magneziu hexahidrat 60 mg (corespunde la Mg^{2+} : 7.2 mg sau 0.30 mmol)

Acid boric 50 mg

4. INDICAȚII

Se recomandă la bovine, ovine și porcine în :

Afecțiuni hipocalcemice acute.

Ca terapie de susținere a tratamentului contra alergiilor, urticariei, diatezei hemoragice și atoniei uterine

5. CONTRAINDICAȚII

A nu se administra la animalele care suferă de hipercalemie și hiperмагниеміе.

A nu se administra la bovine și ovine care suferă de calcinoză.

A nu se administra după administrarea de vitamina D3 în doze mari.

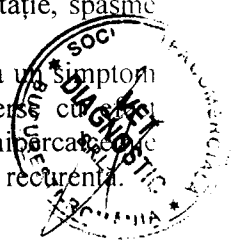
A nu se administra la animale care suferă de insuficiență renală cronică.

A nu se administra în combinație cu sau imediat după tratamentul cu soluții anorganice fosforice.

6. REACȚII ADVERSE

Chiar și atunci când doza terapeutică este administrată, din cauza conținutului de calciu, se poate dezvolta o hipercalemie temporară, având următoarele simptome: bradicardie inițială, agitație, spasme musculare, salivare excesivă, accelerarea frecvenței respiratorii.

Accelerarea frecvenței respiratorii manifestată în urma bradicardiei inițiale poate reprezenta un simptom de supradoză. În astfel de cazuri, opriți imediat administrarea perfuziei. Reacții adverse cu întârziere pot apărea sub forma tulburării stării generale de sănătate și a simptomelor de hipercalemie recurentă, timp de până la 6-10 ore după administrare, care nu trebuie diagnosticate drept hipocalcemie recurentă.



Dacă observați orice fel de reacții adverse, indiferent dacă sunt menționate sau nu în prospect, sau dacă suspectați că produsul medicinal veterinar nu și-a produs efectul, adresați-vă medicului veterinar.

7. SPECII ȚINTĂ

Bovine, ovine, porcine.

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

Perfuzie intravenoasă injectată lent, în decurs de 20-30 de minute

Bovine:

Afecțiuni hipocalcemice acute:

20 – 30 ml Calmasol-440 pentru 50 kg greutate corporală, corespunzător la 0.34 – 0.51 mmol Ca²⁺ și 0.12 – 0.18 mmol Mg²⁺ pentru kg greutate corporală.

Terapie de susținere pentru alergii, urticarie, diateză hemoragică, atonie uterină:

15 – 20 ml Calmasol-440 pe 50 kg greutate corporală, corespunzător la 0.26 – 0.34 mmol Ca²⁺ și 0.09 – 0.12 mmol Mg²⁺ pentru kg greutate corporală.

Ovine, viței, porcine:

3 – 4 ml Calmasol-440 pentru 10 kg greutate corporală, corespunzător la 0.26 – 0.34 mmol Ca²⁺ și 0.09 – 0.12 mmol Mg²⁺ pentru kg greutate corporală.

9. RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

Perfuzia intravenoasă trebuie injectată lent, în decurs de 20-30 de minute. Dozările specificate reprezintă valorile standard. Acestea trebuie adaptate întotdeauna, având în vedere deficitul existent și starea specială a sistemului circulator.

Primul tratament de repetare nu trebuie efectuat la mai puțin de 6 ore de la tratamentul inițial. Tratamentele repetate suplimentare pot fi administrate la intervale de 24 ore, când este cert că simptomele persistente sunt asociate cu o afecțiune hipocalcemică menținută.

În timpul perfuziei, ritmul cardiac și fluxul sanguin trebuie monitorizate permanent. În cazul apariției simptomelor de supradozare (în special, aritmie cardiacă, scăderea tensiunii arteriale, agitație), perfuzia trebuie oprită imediat.

10. TIMP DE AȘTEPTARE

Bovine, ovine, porcine:

Carne și organe: 0 zile.

Bovine:

Lapte: 0 zile.

Ovine:

Lapte: 0 zile.

11. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

Acest produs medicinal veterinar nu necesită condiții speciale de depozitare.

A nu se lăsa în văzul și la îndemâna copiilor.



A nu se utiliza produsul medicinal veterinar după data expirării marcată pe etichetă. Data expirării reprezintă ultima zi din luna marcată pe etichetă.

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: a se utiliza imediat. Restul conținutului din flacon rămas neutilizat se arunca.

12. ATENȚIONĂRI SPECIALE

Precauții speciale pentru utilizare la animale:

Doar pentru administrare intravenoasă lentă

În timpul perfuziei, ritmul cardiac și fluxul sanguin trebuie monitorizate permanent. În cazul apariției simptomelor de supradozare (în special, aritmie cardiacă, scăderea tensiunii arteriale, agitație), perfuzia trebuie oprită imediat.

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

În caz de auto-injectare accidental cereți imediat ajutorul medicului și arătați-i prospectul sau eticheta.

Evitați contactul cu ochii. Clătiți cu apă imediat orice stropi de pe piele și ochi.

Interacțiuni cu alte produse medicinale sau alte forme de interacțiune:

Calciul mărește eficacitatea glicozidelor cardiace.

Calciul crește efectul cardiac al medicamentelor β -adrenergice și al metilxantinelor.

Glucocorticoidele cresc nivelul de excreție renală a calciului, prin interacțiunea antagonistă cu vitamina D.

Supradozare:

Un ritm prea rapid al perfuziei intravenoase poate duce la hipercalcemie și/sau hipermagneziemie, cu simptome de cardiotoxicitate precum tahicardia, apărută în urma bradicardiei inițiale, aritmie cardiacă și, în cazuri grave, fibrilație cardiacă ventriculară și stop cardiac.

Următoarele reprezintă simptome suplimentare ale hipercalcemiei: slăbiciune musculară, spasme musculare, excitabilitate crescută, agitație, transpirație, poliurie, scăderea tensiunii arteriale, depresie și comă. Depășirea dozei maxime poate cauza reacții alergice, ca urmare a eliberării de histamină.

În astfel de cazuri, perfuzia trebuie oprită imediat. Simptomele de hipercalcemie pot apărea, de asemenea, la 6-10 ore după perfuzie, fără a fi diagnosticate drept hipocalcemie recurentă, ca urmare a asemănării simptomelor.

Incompatibilități:

În absența unor studii de compatibilitate, acest produs medicinal veterinar nu trebuie combinat cu alte produse medicinale veterinare.

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

Medicamentele nu trebuie aruncate în ape reziduale sau resturi menajere.

Solicitați medicului veterinar sau farmacistului informații referitoare la modalitatea de eliminare a medicamentelor care nu mai sunt necesare. Aceste măsuri contribuie la protecția mediului.

14. DATA CAND A FOST APROBAT ULTIMA DATA PROSPECTUL

15. ALTE INFORMAȚII

Natura și compoziția ambalajului:

Flacon din polipropilena de 500 ml, închis cu dop din cauciuc de culoare gri și capac "flip-off" de culoare albastră.



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

SC Vet Diagnostic SRL, Str.Enache Ion, Nr.40, Sector 4, Bucuresti, Romania

