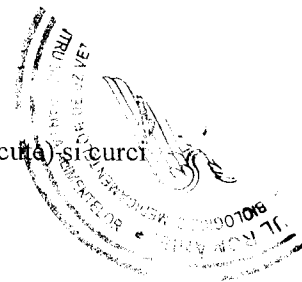




REZUMATUL CARACTERISTICILOR PRODUSULUI

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

CEVAZURIL, 25 mg/ml, soluție orală pentru găini (broileri, reproducători, puicute) și curci



2. COMPOZIȚIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ

1 ml produs conține:

Substanța activă:

- Toltrazuril 25 mg

Pentru lista completă a excipienților, vezi secțiunea 6.1.

3. FORMĂ FARMACEUTICĂ

Soluție orală.

Soluție limpede, incoloră până la gălbui.

4. PARTICULARITĂȚI CLINICE

4.1 Specii țintă

Găini (broileri, reproducători, puicute) și curci.

4.2 Indicații pentru utilizare, cu specificarea speciilor țintă

Prevenirea (în efectivele în care diagnosticul a fost confirmat) și tratamentul coccidiozelor la curci și găini (broileri, reproducători, puicute).

4.3 Contraindicații

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

4.4 Atenționări speciale pentru fiecare specie țintă

Măsurile igienice pot reduce riscul apariției coccidiozei. De aceea se recomandă concomitent îmbunătățirea condițiilor igienice, în special reducerea umezelii și menținerea curățeniei. Se recomandă tratarea tuturor animalelor din același efectiv (sau adăpost).

Trebuie evitate următoarele practici ce determină creșterea riscului dezvoltării rezistenței și pot determina în final ineficiența tratamentului:

- administrarea prea frecventă și pe o perioadă îndelungată a substanțelor din aceeași clasă
- subdozarea, ca urmare a aprecierii greșite a greutateii animalelor

Cazurile clinice, suspectate de rezistență, trebuie investigate utilizând teste corespunzătoare (de ex. Testul de reducere a numărului de ouă din fecale). Acolo unde rezultatele testelor sugerează o rezistență la o anumită substanță, se va utiliza o alta substanță aparținând unei alte clase farmacologice și care are un alt mecanism de acțiune.

Este recomandabil ca tratamentele să se inițieze după efectuarea examenelor coproparazitologice, coroborate cu examenele clinice. Dacă acest lucru nu este posibil, tratamentul trebuie să se efectueze pe baza informațiilor epidemiologice locale (fermă, regiune).

4.5 Precauții speciale pentru utilizare **Precauții speciale pentru utilizarea la animale**

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

Persoanele cu hipersensibilitate cunoscută la unul dintre componentele produsului trebuie să evite contactul cu acesta.

În caz de ingestie accidentală a produsului sau alergii provocate de contactul acestuia cu pielea, solicitați imediat sfatul medicului și prezentați prospectul produsului sau eticheta. La manipularea produsului medicinal veterinar trebuie purtat echipament de protecție.

A se evita contactul cu ochii și pielea. Nu mâncați, nu beți și nu fumați în timpul administrării produsului.

A se spăla imediat mâinile și orice alte părți ale corpului care au intrat în contact cu produsul.

4.6 Reacții adverse (frecvență și gravitate)

Nu sunt cunoscute.

4.7 Utilizarea în perioada de gestație, lactație sau în perioada de ouat

A nu se administra la păsările care produc ouă pentru consum uman.

4.8 Interacțiuni cu alte produse medicinale sau alte forme de interacțiune

Nu se cunosc.

4.9 Cantități de administrat și calea de administrare

Produsul se administrează în apa de băut, în doza de 7 mg toltrazuril/kg greutate corporală, timp de 2 zile consecutive, echivalent cu 28 ml produs/100 kg greutate corporală.

Produsul poate fi administrat astfel :

- Doza totală eșalonată administrată în apa de băut timp de 2 zile consecutive
- Sau pentru 8 ore consecutive, minim, în apa de băut, într-un interval de 2 zile.

Pentru o administrare corectă, trebuie calculat cu precizie greutatea totală a pasărilor precum și consumul zilnic de apă al acestora.

Consumul de apă medicamentată depinde de vârstă, starea clinică a pasărilor, de temperatura ambientală și luminozitate. Pentru a obține un dozaj corect, concentrația produsului trebuie ajustată ținând cont de aceste criterii.

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

Primele semne de intoleranță (reducerea consumului de apă), au fost observate în cazul administrării unei doze mai mari de 10 ori decât doza terapeutică.

4.11 Timp de așteptare

Carne și organe:

Găini (broileri, reproducători, puicute) :12 zile

Curci : 14 zile

Ouă: Nu se utilizează la păsările care produc ouă sau care vor produce oua pentru consum uman. Nu se utilizează în interval de 6 săptămâni înainte de începutul perioadei de ouat.

5. PROPRIETĂȚI FARMACOLOGICE

Grupa farmacoterapeutică: antiprotozoare, triazine
Codul veterinar ATC: QP51AJ01



5.1 Proprietăți farmacodinamice

Toltrazurul este un derivat de triazinon. Acționează împotriva coccidiilor din genul *Eimeria* spp. Acționează împotriva tuturor stadiilor de dezvoltare ale coccidiei: merozoizii (multiplicare asexuată) și gametogonii (faza sexuată), prin urmare efectul său este coccidiocid.

5.2 Particularități farmacocinetice

După administrarea orală toltrazurul este absorbit lent, cu o biodisponibilitatea de 70%. Concentrația maximă (C_{max}) a toltrazurului este de 8.9 mg/L și se atinge după aproximativ 24 de ore. Principalul metabolit este caracterizat ca toltrazurul sulfona. Eliminarea toltrazurului este lentă cu un timp de eliminare prin înjumătățire de aproximativ 76 de ore. Principala cale de excreție este prin fecale.

6. PARTICULARITĂȚI FARMACEUTICE

6.1 Lista excipienților

Trolamina
Macrogol 200

6.2 Incompatibilități majore

În lipsa studiilor de compatibilitate, acest produs medicinal veterinar nu se va amesteca cu alte produse medicinale veterinare.

6.3 Perioada de valabilitate

Perioada de valabilitate așa cum este ambalat pentru vânzare: 3 ani.
Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 3 luni.
Perioada de valabilitate după diluare conform indicațiilor: 24 ore.

6.4 Precauții speciale pentru depozitare

Acest produs medicinal veterinar nu necesită condiții speciale de depozitare.

6.5 Natura și compoziția ambalajului primar

Natura ambalajului primar:

Flacoane de 100 ml din polietilenă de înaltă densitate închise cu capace din polietilena de înaltă densitate cu filet și sigilat cu sigiliu din polietilena de înaltă densitate.

Flacoane de 1 L și 5 L din polietilenă de înaltă densitate închise cu capace cu filet din polipropilena prevăzute cu dispozitiv de dozare din polipropilena și sigiliu din polietilenă.

Ambalaj secundar: Cutie de carton x 1 flacon x 100 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 legislația în vigoare.

7. DEȚINĂTORUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

CEVA SANTE ANIMALE, 10 avenue de la Ballastiere, 33500, Libourne, Franța

8. NUMĂRUL (NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE
150348

9. DATA PRIMEI AUTORIZĂRI / REÎNNOIRII AUTORIZAȚIEI

23.11.2005/11.08.2015

10. DATA REVIZUIRII TEXTULUI

INTERDICȚII PENTRU VÂNZARE, ELIBERARE ȘI/SAU UTILIZARE

Se eliberează numai pe baza de rețetă veterinară.



ANEXA III

ETICHETARE ȘI PROSPECT

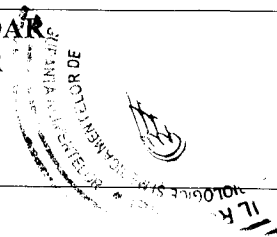


A. ETICHETARE

INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL SECUNDAR
INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL PRIMAR

Cutii de carton x 1 flacon x 100 ml

Flacon din HDPE x 100 ml



1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

CEVAZURIL, 25 mg/ml, soluție orală pentru găini (broileri, reproducători, puicuțe) și curci
Toltrazuril

2. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR SUBSTANȚE

1 ml produs conține:

Substanța activă:

Toltrazuril..... 25 mg

3. FORMĂ FARMACEUTICĂ

Soluție orală.

4. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI

100 ml

5. SPECII ȚINTĂ

Găini (broileri, reproducători, puicuțe) și curci

6. INDICAȚII

7. MOD ȘI CALE DE ADMINISTRARE

Administrare pe cale orală.

Citiți prospectul înainte de utilizare.

8. TIMP DE AȘTEPTARE

Carne și organe:

Găini (broileri, reproducători, puicuțe) :12 zile

Curci : 14 zile

Ouă: Nu se utilizează la păsările care produc ouă sau care vor produce oua pentru consum uman. Nu se utilizează în interval de 6 săptămâni înainte de începutul perioadei de ouat.

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 până la 3 luni.

Perioada de valabilitate după diluare conform indicațiilor: 24 ore

11. CONDIȚII SPECIALE DE DEPOZITARE

Acest produs medicinal veterinar nu necesită condiții speciale de depozitare.

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

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 ÎNDEMÂNA SI VEDEREA COPILOR”

A nu se lăsa la îndemâna si vederea copiilor.

15. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

CEVA SANTE ANIMALE, 10 avenue de la Ballastiere, 33500, Libourne, Franța

16. NUMĂRUL (NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

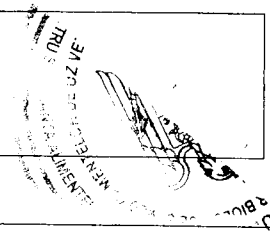
150348

17. NUMĂRUL DE FABRICAȚIE AL SERIEI DE PRODUS

Lot:

INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL PRIMAR

Flacon din HDPE x 1 L ; x 5 L



1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

CEVAZURIL, 25 mg/ml, soluție orală pentru găini (broileri, reproducători, puicuțe) și curci
Toltrazuril

2. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR SUBSTANȚE

1 ml produs conține:

Substanța activă:

Toltrazuril..... 25 mg

3. FORMĂ FARMACEUTICĂ

Soluție orală.

4. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI

1 L

5 L

5. SPECII ȚINTĂ

Găini (broileri, reproducători, puicuțe) și curci

6. INDICAȚII

Prevenirea (in efectivele in care diagnosticul a fost confirmat) și tratamentul coccidiozelor la curci și găini (broileri, reproducători, puicuțe).

7. MOD ȘI CALE DE ADMINISTRARE

Produsul se administrează în apa de băut, în doza de 7 mg toltrazuril/kg greutate corporala, timp de 2 zile consecutive, echivalent cu 28 ml produs/100 kg greutate corporala.

Produsul poate fi administrat astfel :

- Doza totala eșalonată administrată în apa de băut timp de 2 zile consecutive
- Sau pentru 8 ore consecutive, minim, în apa de băut, într-un interval de 2 zile.

Pentru o administrare corectă, trebuie calculat cu precizie greutatea totală a pasărilor precum și consumul zilnic de apă al acestora.

Consumul de apă medicamentată depinde de vârstă, starea clinică a păsărilor, de temperatura ambientală și luminozitate. Pentru a obține un dozaj corect, concentrația produsului trebuie ajustată ținând cont de aceste criterii.

8. TIMP DE AȘTEPTARE

Carne și organe:

Găini (broileri, reproducători, puicuțe) :12 zile

Curci : 14 zile

Ouă: Nu se utilizează la păsările care produc ouă sau care vor produce oua pentru consum uman. Nu se utilizează în interval de 6 săptămâni înainte de începutul perioadei de ouat.

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

Atenționări speciale pentru fiecare specie țintă

Măsurile igienice pot reduce riscul apariției coccidiozei. De aceea se recomandă concomitent îmbunătățirea condițiilor igienice, în special reducerea umezelii și menținerea curățeniei. Se recomandă tratarea tuturor animalelor din același efectiv (sau adăpost).

Precauții speciale pentru utilizare

Precauții speciale pentru utilizarea la animale

Trebuie evitate următoarele practici ce determină creșterea riscului dezvoltării rezistenței și pot determina în final ineficiența tratamentului:

- administrarea prea frecventă și pe o perioadă îndelungată a substanțelor din aceeași clasă
- subdozarea, ca urmare a aprecierii greșite a greutateii animalelor

Cazurile clinice, suspectate de rezistență, trebuie investigate utilizând teste corespunzătoare (de ex. Testul de reducere a numărului de ouă din fecale). Acolo unde rezultatele testelor sugerează o rezistență la o anumită substanță, se va utiliza o alta substanță aparținând unei alte clase farmacologice și care are un alt mecanism de acțiune.

Este recomandabil ca tratamentele să se inițieze după efectuarea examenelor coproparazitologice, coroborate cu examenele clinice. Dacă acest lucru nu este posibil, tratamentul trebuie să se efectueze pe baza informațiilor epidemiologice locale (fermă, regiune).

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

Persoanele cu hipersensibilitate cunoscută la unul dintre componentele produsului trebuie să evite contactul cu acesta.

În caz de ingestie accidentală a produsului sau alergii provocate de contactul acestuia cu pielea, solicitați imediat sfatul medicului și prezentați prospectul produsului sau eticheta. La manipularea produsului medicinal veterinar trebuie purtat echipament de protecție.

A se evita contactul cu ochii și pielea. Nu mâncați, nu beți și nu fumați în timpul administrării produsului.

A se spăla imediat mâinile și orice alte părți ale corpului care au intrat în contact cu produsul.

Reacții adverse (frecvență și gravitate)

Nu sunt cunoscute .

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

A nu se administra la păsările care produc ouă pentru consum uman.

Interacțiuni cu alte produse medicinale sau alte forme de interacțiune

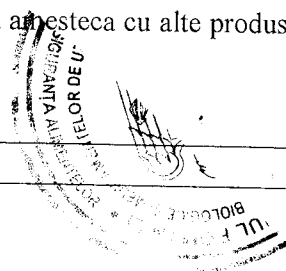
Nu se cunosc.

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

Primele semne de intoleranță (reducerea consumului de apă), au fost observate în cazul administrării unei doze mai mari de 10 ori decât doza terapeutică.

Incompatibilități

În lipsa studiilor de compatibilitate, acest produs medicinal veterinar nu se va amesteca cu alte produse medicinale veterinare.



10. DATA EXPIRĂRII

EXP: {lună/an}

După prima deschidere a ambalajului primar, se va utiliza până la 3 luni.

Perioada de valabilitate după diluare conform indicațiilor: 24 ore

11. CONDIȚII SPECIALE DE DEPOZITARE

Acest produs medicinal veterinar nu necesită condiții speciale de depozitare.

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

Eliminare: citiți prospectul produsului,

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

Numai pentru uz veterinar.

Se eliberează numai pe bază de rețetă 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 COMERCIALIZARE

CEVA SANTE ANIMALE, 10 avenue de la Ballastiere, 33500, Libourne, Franța

16. NUMĂRUL (NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

150348

17. NUMĂRUL DE FABRICAȚIE AL SERIEI DE PRODUS

Lot:



B. PROSPECT

PROSPECT

CEVAZURIL, 25 mg/ml, soluție orală pentru găini (broileri, reproducători, puicuțe) și curci

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

Deținătorul autorizației de comercializare:

CEVA SANTE ANIMALE, 10 avenue de la Ballastiere, 33500, Libourne, Franța

Producător pentru eliberarea seriei:

CEVA SANTE ANIMALE – Z.I. Tres Le Bois, 22600 Loudeac - Franța

2. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

CEVAZURIL, 25 mg/ml, soluție orală pentru găini (broileri, reproducători, puicuțe) și curci
Toltrazuril

3. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR INGREDIENTE

1 ml produs conține:

Substanța activă:

Toltrazuril..... 25 mg

4. INDICAȚII

Prevenirea (în efectivele în care diagnosticul a fost confirmat) și tratamentul coccidiozelor la curci și găini (broileri, reproducători, puicuțe).

5. CONTRAINDICAȚII

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

6. REACȚII ADVERSE

Nu sunt cunoscute.

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

7. SPECII ȚINTĂ

Găini (broileri, reproducători, puicuțe), curci.

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

Produsul se administrează în apa de băut, în doza de 7 mg toltrazuril/kg greutate corporală, timp de 2 zile consecutive, echivalent cu 28 ml produs/100 kg greutate corporală.

Produsul poate fi administrat astfel :

- Doza totală eșalonată administrată în apa de băut timp de 2 zile consecutive
- Sau pentru 8 ore consecutive, minim, în apa de băut, într-un interval de 2 zile.

9. RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

Pentru o administrare corectă, trebuie calculat cu precizie greutatea totală a pasărilor precum și consumul zilnic de apă al acestora.

Consumul de apă medicamentată depinde de vârstă, starea clinică a pasărilor, de temperatura ambientală și luminozitate. Pentru a obține un dozaj corect, concentrația produsului trebuie ajustată ținând cont de aceste criterii.

10. TIMP DE AȘTEPTARE

Carne și organe

Găini (broileri, reproducători, puicute) :12 zile

Curcani : 14 zile

Ouă: Nu se utilizează la păsările care produc ouă sau care vor produce oua pentru consum uman. Nu se utilizează în interval de 6 săptămâni înainte de începutul perioadei de ouat.

11. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

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

Perioada de valabilitate după diluare conform indicațiilor: 24 ore

A nu se utiliza după data expirării marcată pe ambalaj, după EXP.

Acest produs medicinal veterinar nu necesită condiții speciale de depozitare.

A nu se lăsa la îndemâna și vederea copiilor.

12. ATENȚIONĂRI SPECIALE

Atenționări speciale pentru fiecare specie țintă

Măsurile igienice pot reduce riscul apariției coccidiozei. De aceea se recomandă concomitent îmbunătățirea condițiilor igienice, în special reducerea umezelii și menținerea curățeniei.

Se recomandă tratarea tuturor animalelor din același efectiv (sau adăpost).

Trebuie evitate următoarele practici ce determină creșterea riscului dezvoltării rezistenței și pot determina în final ineficiența tratamentului:

- administrarea prea frecventă și pe o perioadă îndelungată a substanțelor din aceeași clasă
- subdozarea, ca urmare a aprecierii greșite a greutateii animalelor

Cazurile clinice, suspectate de rezistență, trebuie investigate utilizând teste corespunzătoare (de ex. Testul de reducere a numărului de ouă din fecale). Acolo unde rezultatele testelor sugerează o rezistență la o anumită substanță, se va utiliza o alta substanță aparținând unei alte clase farmacologice și care are un alt mecanism de acțiune.

Este recomandabil ca tratamentele să se inițieze după efectuarea examenelor coproparazitologice, coroborate cu examenele clinice. Dacă acest lucru nu este posibil, tratamentul trebuie să se efectueze pe baza informațiilor epidemiologice locale (fermă, regiune).

Precauții speciale pentru utilizare

Precauții speciale pentru utilizarea la animale

Trebuie evitate următoarele practici ce determină creșterea riscului dezvoltării rezistenței și pot determina în final ineficiența tratamentului:

- administrarea prea frecventă și pe o perioadă îndelungată a substanțelor din aceeași clasă
- subdozarea, ca urmare a aprecierii greșite a greutateii animalelor

Cazurile clinice, suspectate de rezistență, trebuie investigate utilizând teste corespunzătoare (de ex. Testul de reducere a numărului de ouă din fecale). Acolo unde rezultatele testelor sugerează o rezistență la o anumită substanță, se va utiliza o alta substanță aparținând unei alte clase farmacologice și care are un alt mecanism de acțiune.

Este recomandabil ca tratamentele să se inițieze după efectuarea examenelor coproparazitologice, coroborate cu examenele clinice. Dacă acest lucru nu este posibil, tratamentul trebuie să se efectueze pe baza informațiilor epidemiologice locale (fermă, regiune).

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

Persoanele cu hipersensibilitate cunoscută la unul dintre componentele produsului trebuie să evite contactul cu acesta.

În caz de ingestie accidentală a produsului sau alergii provocate de contactul acestuia cu pielea, solicitați imediat sfatul medicului și prezentați prospectul produsului sau eticheta. La manipularea produsului medicinal veterinar trebuie purtat echipament de protecție.

A se evita contactul cu ochii și pielea. Nu mâncați, nu beți și nu fumați în timpul administrării produsului.

A se spăla imediat mâinile și orice alte părți ale corpului care au intrat în contact cu produsul.

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

A nu se administra la păsările care produc ouă pentru consum uman.

Interacțiuni cu alte produse medicinale sau alte forme de interacțiune

Nu se cunosc.

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

Primele semne de intoleranță (reducerea consumului de apă), au fost observate în cazul administrării unei doze mai mari de 10 ori decât doza terapeutică.

Incompatibilități

În lipsa studiilor de compatibilitate, acest produs medicinal veterinar nu se va amesteca cu alte produse medicinale veterinare.

13. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU ELIMINAREA PRODUSELOR MEDICINALE VETERINARE NEUTILIZATE SAU A DEȘEURILOR PROVENITE DIN UTILIZAREA UNOR ASTFEL DE PRODUSE

Medicamentele nu trebuie aruncate în ape reziduale sau resturi menajere.

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

14. DATA ÎN CARE A FOST APROBAT ULTIMA DATĂ PROSPECTUL

15. ALTE INFORMAȚII

Natura ambalajului primar:

Flacoane de 100 ml din polietilenă de înaltă densitate închise cu capace din polietilena înaltă densitate cu filet și sigilat cu sigiliu din polietilena de înaltă densitate.

Flacoane de 1 L și 5 L din polietilenă de înaltă densitate închise cu capace cu filet din polipropilena prevăzute cu dispozitiv de dozare din polipropilena și sigiliu din polietilena.

Ambalaj secundar: Cutie de carton x 1 flacon x 100 ml.

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.