

REZUMATUL CARACTERISTICILOR PRODUSULUI

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

CLAMOX RTU 140 mg/35 mg/ml suspensie injectabilă pentru bovine, porci, câini și pisici

2. COMPOZIȚIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ

1 ml suspensie conține:

Substanțe active:

Amoxicilină 140 mg (echivalent cu 161 mg amoxicilină trihidrat)

Acid clavulanic 35 mg (echivalent cu 41,7 mg clavulanat de potasiu)

Excipienți:

Compoziția calitativă a excipienților și a altor constituenți	Compoziția cantitativă, dacă această informație este esențială pentru administrarea corectă a produsului medicinal veterinar
Ulei de nuca de cocos (Miglyol 840)	

Suspensie uleioasă, de culoare aproape albă până la galben-brună.

3. INFORMAȚII CLINICE

3.1. Specii țintă

Bovine, porci, câini și pisici.

3.2. Indicații de utilizare pentru fiecare specie țintă

Produsul este indicat la bovine, porci, câini și pisici pentru tratamentul următoarelor afecțiuni determinate de germeni sensibili la acțiunea substanțelor active:

Bovine: infecții respiratorii, infecții ale țesuturilor moi (abcese, artrite), metrite, mastite.

Porci: infecții respiratorii, colibaciloză, infecții periparturiene la scroafe (sindrom MMA).

Câini, pisici: infecții ale tractului urinar, infecții ale tractului respirator, infecții ale pielii și ale țesuturilor moi (abcese, piodermită, abcese ale glandelor perianale, gingivite).

3.3. Contraindicații

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

Nu se utilizează la iepuri, porci de guineea și hamsteri. Se va utiliza cu precauție la alte erbivore de talie mică.

3.4. Atenționări speciale

Nu există.

3.5. Precauții speciale pentru utilizare

Precauții speciale pentru utilizarea în siguranță la speciile țintă:

Utilizarea produsului trebuie să se bazeze pe testarea susceptibilității bacteriilor izolate de la animale.

Dacă acest lucru nu este posibil, terapia trebuie să se bazeze pe informațiile epidemiologice despre susceptibilitatea bacteriilor țintă.

La utilizarea produsului trebuie respectate politicile antimicrobiene oficiale, naționale și regionale.

Utilizarea produsului în afara instrucțiunilor furnizate în RCP poate crește prevalența bacteriilor rezistente la acțiunea substanțelor active și poate scădea eficacitatea tratamentului din cauza potențialului de rezistență încrucișată.

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

Penicilinele și cefalosporinele pot produce reacții de hipersensibilitate (alergie) după autoinjectare, inhalare, ingerare sau contact cutanat.

Hipersensibilitatea la peniciline poate fi asociată cu sensibilitatea încrucișată față de cefalosporine și invers.

Ocazional, reacțiile alergice la aceste substanțe pot fi grave.

În cazul auto-injecției accidentale solicitați sfatul medicului căruia i se va prezenta prospectul sau eticheta produsului.

În cazul contactului accidental cu pielea, se va spăla cu apa și săpun.

Se va manipula acest produs cu mare atenție pentru a se preveni expunerea prin asigurarea tuturor măsurilor de precauție.

Nu se va manipula acest produs dacă cunoașteți că sunteți o persoană sensibilă sau ați fost avertizat să nu manipulați astfel de produse.

Dacă apar simptome ca urmare a expunerii la acest produs, cum ar fi: mâncărimi ale pielii, trebuie să faceți imediat un consult medical și să prezentați medicului acest avertisment.

Umflarea feței, buzelor sau ochilor, sau dificultăți în respirație sunt simptome mult mai serioase și necesită îngrijire medicală imediată.

3.6. Evenimente adverse

Bovine, porci, câini și pisici:

Foarte rare (< 1 animal/10 000 de animale tratate, inclusiv raportările izolate)	durere la locul de injectare reacții ale țesutului local
--	---

Raportarea evenimentelor adverse este importantă. Permite monitorizarea continuă a siguranței produsului medicinal veterinar. Rapoartele se trimit, de preferință prin medicul veterinar, fie deținătorului autorizației de comercializare, fie autorității naționale competente prin sistemul național de raportare. Pentru datele de contact respective, vezi și ultimul punct din prospect.

3.7. Utilizarea în timpul gestației, lactației sau a ouatului

Produsul poate fi utilizat la animalele în perioada de gestație sau lactație.

3.8. Interacțiuni cu alte produse medicinale și alte forme de interacțiune

Nu trebuie administrat concomitent cu antibiotice bacteriostatice.

3.9. Căi de administrare și doze

Poate fi administrat pe cale subcutanată sau intramusculară la câini și pisici și numai intramusculară la bovine și porci.

Doza este de 8,75 mg substanțe active/kg greutate corporală, echivalent cu 1 ml produs/20 kg greutate corporală, cu rapel la 24 de ore, timp de 3 până la 5 zile consecutiv.

Flaconul va fi agitat foarte bine înainte de utilizare. După injectare se va masa locul injectiei, se va utiliza o seringă și un ac steril complet uscate.

Terapia combinată pentru tratamentul mastitei la bovine: în situația în care este necesar, CLAMOX RTU poate fi utilizat în combinație cu CLAMOX LC.

Pentru terapia combinată se va respecta următorul regim de tratament:

CLAMOX RTU	CLAMOX LC
8,75 mg substanțe active/kg greutate corporală (7,0 mg amoxicilină/kg greutate corporală și 1,75 mg acid clavulanic/kg greutate corporală) Echivalent cu 1 ml/20 kg greutate corporală	O seringă pentru fiecare sfert afectat
↓ 24 ore	↓ 12 ore
8,75 mg substanțe active/kg greutate corporală (7,0 mg amoxicilină/kg greutate corporală și 1,75 mg acid clavulanic/kg greutate corporală) Echivalent cu 1 ml/20 kg greutate corporală	O seringă pentru fiecare sfert afectat
↓ 24 ore	↓ 12 ore
8,75 mg substanțe active/kg greutate corporală (7,0 mg amoxicilină/kg greutate corporală și 1,75 mg acid clavulanic/kg greutate corporală) Echivalent cu 1 ml/20 kg greutate corporală	O seringă pentru fiecare sfert afectat
Când este necesar Clamox RTU poate fi administrat timp de încă 2 zile pentru a avea o durată totală a tratamentului injectabil de 5 zile	

Pentru a se asigura o doză corectă, trebuie stabilită cât mai corect greutatea corporală.

3.10. Simptome de supradozaj (și, după caz, proceduri de urgență și antidoturi)

Produsul are o toxicitate scăzută și este bine tolerat în cazul administrării pe cale parenterală. Cu excepția reacțiilor locale ocazionale la locul de administrare, care pot să apară chiar la doza recomandată, nu s-a observat apariția altor efecte adverse chiar și în cazul administrării accidentale a unei supradoze.

3.11. Restricții speciale de utilizare și condiții speciale de utilizare, inclusiv restricții privind utilizarea produselor medicinale veterinare antimicrobiene și antiparazitare, pentru a limita riscul de dezvoltare a rezistenței

Nu este cazul.

3.12. Perioade de așteptare

Bovine:

Carne și organe: 42 zile.

Lapte: 60 ore.

Porci:

Carne și organe: 31 zile.

În cazul terapiei combinate, laptele va fi dat în consum după 60 ore de la ultimul tratament (după 5 mulsori, în cazul în care vacile sunt mulse de două ori pe zi).

4. INFORMAȚII FARMACOLOGICE

4.1. Codul ATCvet: QJ01CR02

4.2. Farmacodinamie

Amoxicilina este o penicilină semi-sintetică cu spectru de acțiune bactericid asupra unei game foarte mari de bacterii Gram-negative și Gram-pozitive. Totuși, multe bacterii importante din punct de vedere clinic produc β -lactamaze, enzime care distrug acest antibiotic. Acidul clavulanic inactivează aceste enzime, făcând aceste microorganisme susceptibile la amoxicilină.

Gram pozitive: stafilococi (inclusiv tulpinile producătoare de β -lactamaze); clostridii, actinomicete, *Peptostreptococcus* spp; streptococi, enterococi.

Gram negative: *Bacteroides* spp. (inclusiv tulpinile producătoare de β -lactamaze); *Salmonella* spp. (inclusiv tulpinile producătoare de β -lactamaze); *Bordetella bronchiseptica*; *Campylobacter* spp.; *Fusobacterium necrophorum*; klebsiеле; pasteurele; *Proteus* spp.

4.3. Farmacocinetică

Cele două componente, amoxicilina și acidul clavulanic, sunt absorbite rapid determinând concentrații de amoxicilină și acid clavulanic în ser, urină, și țesuturi, similar situației în care sunt administrate fiecare separat. Amoxicilina și acidul clavulanic difuzează rapid în cele mai multe țesuturi și fluide, cu excepția țesutului cerebral și lichidului cefalorahidian, ce vor fi penetrate de amoxicilină, când meningele este inflammat. Cea mai mare parte a amoxicilinei este excretată prin urină. Penetrarea acidului clavulanic în lichidul cefalorahidian nu este cunoscută în acest moment. Aproximativ 15% din doza de acid clavulanic administrată este excretată prin urină în primele 6 ore după administrare.

5. INFORMAȚII FARMACEUTICE

5.1. Incompatibilități majore

În lipsa studiilor de compatibilitate, acest produs medicinal veterinar nu trebuie amestecat cu alte produse medicinale veterinare.

5.2. Termen de valabilitate

Termenul de valabilitate al produsului medicinal veterinar așa cum este ambalat pentru vânzare: 2 ani.

Termenul de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 28 zile.

5.3. Precauții speciale pentru depozitare

A nu se păstra la temperaturi mai mari de 25°C.

A se feri de lumină.

A nu se refrigera.

5.4. Natura și compoziția ambalajului primar

Ambalaj primar:

Flacoane din polipropilenă x 50 ml, 100 ml, 250 ml și 500 ml închise cu dop de cauciuc brombutilic și sigilate cu capsă de aluminiu.

Flacoane din sticlă de tip I de 100 ml și 250 ml închise cu dop de cauciuc brombutilic și sigilate cu capsă de aluminiu.

Ambalaj secundar:

Cutie individuală din carton care conține:

1 flacon x 50 ml

1 flacon x 100 ml

1 flacon x 250 ml

Este posibil să nu fie comercializate toate dimensiunile de ambalaje.

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

Medicamentele nu trebuie eliminate în apele uzate sau deșeurile menajere.

Utilizați sistemele de returnare a produselor medicinale veterinare neutilizate sau a deșeurilor provenite din acestea, în conformitate cu cerințele locale și cu sistemele naționale de colectare aplicabile produsului medicinal veterinar respectiv.

6. NUMELE DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

CRIDA PHARM S.R.L.

7. NUMARUL (NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

230110

8. DATA PRIMEI AUTORIZĂRI

28.06.2018

**9. DATA ULTIMEI REVIZUIRI A REZUMATULUI CARACTERISTICILOR
PRODUSULUI**

03/2026

10. CLASIFICAREA PRODUSELOR MEDICINALE VETERINARE

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție.

Informații detaliate privind acest produs medicinal veterinar sunt disponibile în Baza de Date a Uniunii privind Produsele (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL PRIMAR

Flacoane din polipropilenă de 50 ml, 100 ml, 250 ml și 500 ml
Flacoane din sticlă tip I de 100 ml și 250 ml

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

CLAMOX RTU 140 mg/35 mg/ml suspensie injectabilă

2. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE

Amoxicilină 140 mg (echivalent cu 161 mg amoxicilină trihidrat)
Acid clavulanic 35 mg (echivalent cu 41,7 mg clavulanat de potasiu)

3. SPECII ȚINTĂ

Bovine, porci, câini și pisici

4. CĂI DE ADMINISTRARE

Bovine și porci: numai intramuscular
Câini și pisici: subcutanat sau intramuscular.

Citiți prospectul înainte de utilizare.

5. PERIOADA DE AȘTEPTARE

Perioade de așteptare:

Bovine:

Carne și organe: 42 zile.

Lapte: 60 ore.

Porci:

Carne și organe: 31 zile.

În cazul terapiei combinate, laptele va fi dat în consum după 60 ore de la ultimul tratament (după 5 mulsori, în cazul în care vacile sunt mulse de două ori pe zi).

6. DATA EXPIRĂRII

EXP {lună/an}

După deschidere, a se utiliza în interval de 28 zile.

7. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A nu se păstra la temperaturi mai mari de 25°C.

A se feri de lumină.

A nu se refrigera.

8. NUMELE DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

CRIDA PHARM S.R.L.

9. NUMĂRUL SERIEI

Lot {număr}

INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL SECUNDAR
Cutie de carton individuala x 50 ml, 100 ml, 250 ml

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

CLAMOX RTU 140 mg/35 mg/ml suspensie injectabilă

2. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE

Amoxicilină 140 mg (echivalent cu 161 mg amoxicilină trihidrat)
Acid clavulanic 35 mg (echivalent cu 41,7 mg clavulanat de potasiu)

3. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI

Cutie de carton individuala care conține:
1 flacon x 50 ml
1 flacon x 100 ml
1 flacon x 250 ml

4. SPECII ȚINTĂ

Bovine, porci, câini și pisici.

5. INDICAȚII

6. CĂI DE ADMINISTRARE

Bovine și porci: numai intramuscular
Câini și pisici: intramuscular sau subcutanat

7. PERIOADE DE AȘTEPTARE

Perioade de așteptare:

Bovine:

Carne și organe: 42 zile.

Lapte: 60 ore.

Porci:

Carne și organe: 31 zile.

În cazul terapiei combinate, laptele va fi dat în consum după 60 ore de la ultimul tratament (după 5 mulsori, în cazul în care vacile sunt mulse de două ori pe zi).

8. DATA EXPIRĂRII

EXP {lună/an}

După deschidere, a se utiliza în interval de 28 zile.

9. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A nu se păstra la temperaturi mai mari de 25°C.

A se feri de lumină.

A nu se refrigera.

10. MENȚIUNEA „A SE CITI PROSPECTUL ÎNAINTE DE UTILIZARE”

A se citi prospectul înainte de utilizare.

11. MENȚIUNEA „NUMAI PENTRU UZ VETERINAR”

Numai pentru uz veterinar.

12. MENȚIUNEA „A NU SE LĂSA LA VEDEREA ȘI ÎNDEMÂNA COPIILOR”

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

13. NUMELE DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

CRIDA PHARM S.R.L.

14. NUMERELE AUTORIZAȚIILOR DE COMERCIALIZARE

230110

15. NUMĂRUL SERIEI

Lot {număr}

PROSPECT

1. Denumirea produsului medicinal veterinar

CLAMOX RTU 140 mg/35 mg/ml suspensie injectabila pentru bovine, porci, câini și pisici

2. Compoziție

1 ml suspensie conține:

Substanțe active:

Amoxicilină 140 mg (echivalent cu 161 mg amoxicilină trihidrat)

Acid clavulanic 35 mg (echivalent cu 41,7 mg clavulanat de potasiu)

Suspensie uleioasă, de culoare aproape albă până la galben-brună.

3. Specii țintă

Bovine, porci, câini și pisici.

4. Indicații de utilizare

Produsul este indicat la bovine, porci, câini și pisici pentru tratamentul următoarelor afecțiuni determinate de germeni sensibili la acțiunea substanțelor active:

Bovine: infecții respiratorii, infecții ale țesuturilor moi (abcese, artrite), metrite, mastite.

Porci: infecții respiratorii, colibaciloză, infecții periparturiene la scroafe (sindrom MMA).

Câini, pisici: infecții ale tractului urinar, infecții ale tractului respirator, infecții ale pielii și ale țesuturilor moi (abcese, piodermită, abcese ale glandelor perianale, gingivite).

5. Contraindicații

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

Nu se utilizează la iepuri, porci de guineea și hamsteri. Se va utiliza cu precauție la alte erbivore de talie mică.

6. Atenționări speciale

Atenționări speciale:

Nu există.

Precauții speciale pentru utilizarea în siguranță la speciile țintă:

Utilizarea produsului trebuie să se bazeze pe testarea susceptibilității bacteriilor izolate de la animale. Dacă acest lucru nu este posibil, terapia trebuie să se bazeze pe informațiile epidemiologice despre susceptibilitatea bacteriilor țintă.

La utilizarea produsului trebuie respectate politicile antimicrobiene oficiale, naționale și regionale. Utilizarea produsului în afara instrucțiunilor furnizate în RCP poate crește prevalența bacteriilor rezistente la acțiunea substanțelor active și poate scădea eficacitatea tratamentului din cauza potențialului de rezistență încrucișată.

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

Penicilinele și cefalosporinele pot produce reacții de hipersensibilitate (alergie) după autoinjectare, inhalare, ingerare sau contact cutanat.

Hipersensibilitatea la peniciline poate fi asociată cu sensibilitatea încrucișată față de cefalosporine și invers.

Ocazional, reacțiile alergice la aceste substanțe pot fi grave.

În cazul auto-injecției accidentale solicitați sfatul medicului căruia i se va prezenta prospectul sau eticheta produsului.

În cazul contactului accidental cu pielea, se va spăla cu apa și săpun.

Se va manipula acest produs cu mare atenție pentru a se preveni expunerea prin asigurarea tuturor măsurilor de precauție.

Nu se va manipula acest produs dacă cunoașteți ca sunteți o persoană sensibilă sau ați fost avertizat să nu manipulați astfel de produse.

Dacă apar simptome ca urmare a expunerii la acest produs, cum ar fi: mâncărimi ale pielii, trebuie să faceți imediat un consult medical și să prezentați medicului acest avertisment.

Umflarea fetei, buzelor sau ochilor sau dificultăți în respirație sunt simptome mult mai serioase și necesită îngrijire medicală imediată.

Gestație și lactație:

Produsul poate fi utilizat la animalele în perioada de gestație sau lactație.

Interacțiuni cu alte produse medicinale sau alte forme de interacțiune:

Nu trebuie administrat concomitent cu antibiotice bacteriostatice.

Supradozare:

Produsul are o toxicitate scăzută și este bine tolerat în cazul administrării pe cale parenterală. Cu excepția reacțiilor locale ocazionale la locul de administrare, care pot să apară chiar la doza recomandată, nu s-a observat apariția altor efecte adverse chiar și în cazul administrării accidentale a unei supradoze.

Incompatibilități majore:

În lipsa studiilor de compatibilitate, acest produs medicinal veterinar nu trebuie amestecat cu alte produse medicinale veterinare.

7. Evenimente adverse

Bovine, porci, câini și pisici:

Foarte rare (< 1 animal/10 000 de animale tratate, inclusiv raportările izolate)	Durere la locul de injectare reacții ale țesutului local
--	---

Raportarea evenimentelor adverse este importantă. Permite monitorizarea continuă a siguranței unui produs. Dacă observați orice reacții adverse, chiar și cele care nu sunt deja enumerate în acest prospect sau credeți că medicamentul nu a avut efect, vă rugăm să contactați mai întâi medicul veterinar. De asemenea, puteți raporta evenimente adverse către deținătorul autorizației de comercializare utilizând datele de contact de la sfârșitul acestui prospect sau prin sistemul național de raportare : farmacovigilenta@ansvsa.ro, icbmrv@icbmrv.ro.

8. Doze pentru fiecare specie, căi de administrare și metode de administrare

Poate fi administrat pe cale subcutanată sau intramusculară la câini și pisici și numai intramusculară la bovine și porci.

Doza este de 8,75 mg substanțe active/ kg greutate corporală, echivalent cu 1 ml produs/ 20 kg greutate corporală, cu rapel la 24 de ore, timp de 3 până la 5 zile consecutiv.

Terapia combinată pentru tratamentul mastitei la bovine: în situația în care este necesar, **CLAMOX RTU**, poate fi utilizat în combinație cu **CLAMOX LC**.

Pentru terapia combinată se va respecta următorul regim de tratament:

CLAMOX RTU	CLAMOX LC
8,75 mg substanțe active/kg greutate corporală (7,0 mg amoxicilina/kg greutate corporală și 1,75 mg acid clavulanic/kg greutate corporală) Echivalent cu 1 ml/20 kg greutate corporală	O seringă pentru fiecare sfert afectat
↓ 24 ore	↓ 12 ore
8,75 mg substanțe active/kg greutate corporală (7,0 mg amoxicilina/kg greutate corporală și 1,75 mg acid clavulanic/kg greutate corporală) Echivalent cu 1 ml/20 kg greutate corporală	O seringă pentru fiecare sfert afectat
↓ 24 ore	↓ 12 ore
8,75 mg substanțe active/kg greutate corporală (7,0 mg amoxicilina/kg greutate corporală și 1,75 mg acid clavulanic/kg greutate corporală) Echivalent cu 1 ml/20 kg greutate corporală	O seringă pentru fiecare sfert afectat
Când este necesar CLAMOX RTU poate fi administrat timp de încă 2 zile pentru a avea o durată totală a tratamentului injectabil de 5 zile	

Pentru a se asigura o doză corectă, trebuie stabilită cât mai precis greutatea corporală.

9. Recomandări privind administrarea corectă

Flaconul va fi agitat foarte bine înainte de utilizare. După injectare se va masa locul injectării, se va utiliza o seringă și un ac steril complet uscate.

10. Perioade de așteptare

Bovine:

Carne și organe: 42 zile.

Lapte: 60 ore.

Porci:

Carne și organe: 31 zile.

În cazul terapiei combinate, laptele va fi dat în consum după 60 ore de la ultimul tratament (după 5 mulsori, în cazul în care vacile sunt mulse de două ori pe zi).

11. Precauții speciale pentru depozitare

A nu se lăsa la vedere și îndemâna copiilor.

A nu se păstra la temperaturi mai mari de 25°C.

A se feri de lumină.

A nu se refrigera.

A nu se utiliza acest produs medicinal veterinar după data expirării marcată pe etichetă.

Termenul de valabilitate după prima deschidere a flaconului: 28 zile.

12. Precauții speciale pentru eliminare

Medicamentele nu trebuie eliminate în apele uzate sau deșeurile menajere.

Utilizați sistemele de returnare a produselor medicinale veterinare neutilizate sau a deșeurilor provenite din acestea în conformitate cu cerințele locale și cu sistemele naționale de colectare aplicabile.

Aceste măsuri ar trebui să contribuie la protecția mediului.

Solicitați medicului veterinar sau farmacistului informații referitoare la modalitatea de eliminare a medicamentelor care nu mai sunt necesare.

13. Clasificarea produselor medicinale veterinare

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție.

14. Numerele autorizațiilor de comercializare și dimensiunile ambalajelor

230110

Ambalaj primar:

Flacoane din polipropilenă x 50 ml, 100 ml, 250 ml și 500 ml închise cu dop de cauciuc brombutilic și sigilate cu capsă de aluminiu.

Flacoane din sticla de tip I de 100 ml și 250 ml închise cu dop de cauciuc brombutilic și sigilate cu capsă de aluminiu.

Ambalaj secundar:

Cutie individuala din carton care conține:

1 flacon x 50 ml

1 flacon x 100 ml

1 flacon x 250 ml

Este posibil să nu fie comercializate toate dimensiunile de ambalaje.

15. Data ultimei revizuirii a prospectului

03.2026

Informații detaliate privind acest produs medicinal veterinar sunt disponibile în Baza de Date a Uniunii privind Produsele (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Date de contact

Deținătorul autorizației de comercializare și date de contact pentru raportarea evenimentelor adverse suspectate

CRIDA PHARM S.R.L.

Str. Intrarea Vagonetului, Nr. 2, Bloc 101, Ap. 47, Sector 6, București, România

Tel./fax +4021 430 43 99,

E-mail: office@cridapharm.ro

Producător responsabil pentru eliberarea seriei

CRIDA PHARM S.R.L.,

Oltenița, Str. Stadionului, Nr. 1, Jud. Călărași, România

Tel: + 4024 251 50 05,

E-mail: office@cridapharm.ro

