

**REZUMATUL CARACTERISTICILOR PRODUSULUI**

### **1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR:**

**COCCISTOP** – comprimate pentru pui de găină și curcă

### **2. COMPOZIȚIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ:**

1 comprimat conține:

#### **Substanțe active:**

Sulfaquinoxalină (sub formă sodică) .....2 mg

Vitamina K3.....4 mg

Vitamina C.....10 mg

#### **Excipienți:**

Metabisulfid de sodiu.....1 mg

Pentru lista completă a excipienților vezi secțiunea 6.1

### **3. FORMA FARMACEUTICĂ:**

Comprimate neacoperite de culoare alb – gălbuie.

### **4. PARTICULARITĂȚI CLINICE:**

#### **4.1. Specii țintă:**

Pui de găină și curcă

#### **4.2. Indicații pentru utilizare, cu specificarea speciilor țintă:**

Produsul este recomandat în tratamentul coccidiozei la puii de găină și curcă. Este recomandat și în tratamentul holerei și salmonelozelor aviare.

#### **4.3. Contraindicații:**

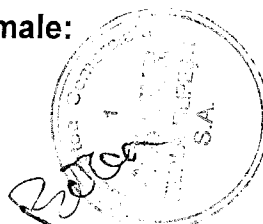
A nu se administra în caz de hipersensibilitate la substanțele active sau la oricare dintre excipienți.

#### **4.4. Atenționări speciale (pentru fiecare specie țintă):**

Nu există

#### **4.5. Precauții speciale pentru utilizare:**

- **Precauții speciale pentru utilizare la animale:**



La tineretul de reproducție produsul se administrează numai până la vârsta de 8 -10 săptămâni.

Se recomandă ca tratamentul să fie suplimentat cu vitamina AD<sub>3</sub>E.

Datorită variabilității (de timp, geografice) în materie de susceptibilitate a bacteriilor în cazul utilizării produsului, se recomandă recoltarea de probe bacteriologice și efectuarea testelor de susceptibilitate pentru microorganismele izolate la animalele bolnave.

Dacă acest lucru nu este posibil, tratamentul trebuie să se efectueze pe baza informațiilor epidemiologice locale (regiune, fermă) referitoare la sensibilitatea bacteriilor ținta.

Utilizarea produsului în afara instrucțiunilor din RCP poate duce la creșterea prevalenței și rezistenței la substanța activă și poate duce la scăderea eficacității tratamentului datorită potențialului de rezistență încrucișată.

La utilizarea produsului vor fi luate în considerare politicile oficiale și locale privind produsele antimicrobiene.

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

A se evita contactul produsului cu ochii și pielea.

Purtați echipament de protecție la administrarea produsului.

A se spăla mâinile imediat după utilizare.

Persoanele cu hipersensibilitate cunoscută la oricare dintre componentele produsului, vor evita contactul cu produsul.

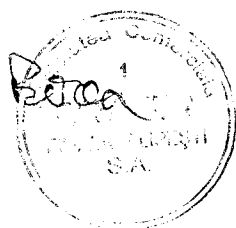
#### **4.6. Reacții adverse (frecvență și gravitate):**

În general, produsul este bine tolerat și nu determină reacții adverse, în condițiile în care se respectă doza.

Efecte adverse pot apărea în cazul administrării îndelungate

#### **4.7. Utilizare în perioada de gestație, lactație sau în perioada de ouat :**

Nu este cazul.



#### **4.8. Interacțiuni cu alte produse medicinale sau alte forme de interacțiune:**

Sulfamidele potențează acțiunea sulfanilureelor hipoglicemiante (clorpropamida, glibenclamidul, tolbutamida) prin deplasarea de pe proteine.

Utilizarea concomitentă a sulfamidelor și a izoniazidei poate cauza anemie hemolitică.

Acțiunea penicilinelor, care sunt active numai față de bacteriile care se multiplică, poate fi antagonizată de sulfamide.

Oxifenbutazona și fenilbutazona măresc acțiunea sulfamidelor bacteriostatice prin deplasarea de pe proteine. Probenecidul mărește nivelul plasmatic al sulfamidelor, datorită influenței sale asupra vitezei de excreție.

Metenamina nu se asociază cu sulfamide, deoarece se scindează în formaldehidă și poate da naștere la derivați de sulfamide insolubili în circuitul sanguin.

#### **4.9. Cantități de administrat și calea de administrare:**

Produsul se administrează oral.

Doza recomandată este de un comprimat pentru 0,5 kg greutate corporală/zi, în două reprize de câte 2 zile consecutiv, separate de un interval de 3 zile. În funcție de nivelul de infestare și de faza ciclului biologic tratamentul se repetă, după aceeași schema, la 14 zile de la prima administrare.

Pentru a asigura o doză corectă, greutatea corporală a animalelor trebuie determinată cât mai precis posibil.

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

În cazul supradozării apare sindrom hemoragic manifestat prin anorexie, epistaxis, hemoptizie, abatere, paloare a mucoaselor. Se va respecta doza recomandată.

#### **4.11. Timp de așteptare:**

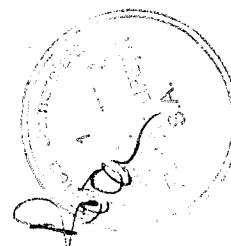
Carne și organe: 10 zile.

Nu este autorizată utilizarea la păsările care produc ouă pentru consum uman.

### **5. PROPRIETĂȚI FARMACOLOGICE:**

Grupa farmacoterapeutică: Antiprotozoare, sulfaquinoxalina, combinații.

Codul veterinar ATC: QP51AG53



### 5.1. Proprietăți farmacodinamice:

**Sulfaquinoxalina** este o sulfamidă cu proprietăți anticoccidiene și antibacteriene (în special pentru germenii Gram - negativi). Vitamina K se asociază în toate tratamentele cu sulfaquinoxalina pentru a preveni fenomenele secundare induse de aceasta. Adăosul vitaminei C în compoziția medicamentului asigură potențarea efectului antihemoragic și crește rezistența organismului față de agenții microbieni și parazitari.

La concentrații mici, sulfaquinoxalina acționează ca bacteriostat, iar la concentrații mari acționează ca bactericid.

Mecanismul de acțiune este dependent de rezultatul competitivității cu acidul para-aminobenzoic. Modul de acțiune a fost elucidat în 1935 de Trefanel. Pentru a se înmulți și dezvolta, celula bacteriană și coccidia au nevoie de acid para-aminobenzoic (vitamina H1), acesta fiind un precursor al acidului folic și al acizilor nucleici. Datorită asemănării dintre sulfamidă și acest acid, atunci când sulfamida se află într-o concentrație competitivă în mediu, ea substituie acidul para-aminobenzoic în cadrul metabolismului celulei agentului patogen, perturbându-l și în acest mod stopând dezvoltarea și înmulțirea acestuia. Dacă dozele și intervalele de administrare nu sunt respectate, sulfamida nu prezintă o concentrație competitivă și celula agentului patogen va reuși să diferențieze acidul para-aminobenzoic de sulfamidă, devenind astfel sulfamidorezistentă. Rezistența astfel câștigată este ireversibilă și se manifestă față de toate sulfamidele.

**Menadiona (Vitamina K<sub>3</sub>)** face parte din grupa vitaminelor cu acțiune antihemoragică. Este indispensabilă sintezei hepatice a protrombinei, cu rol major în procesul de coagulare a sângelui prin acțiune directă asupra endoteliilor capilare și asupra fibrinogenului.

În doze mari, vitamina K<sub>3</sub> activează sistemul reticulohistocitar, produce diureza (în edemele generale), stimulează funcțiile ficatului și ale măduvei osoase.

În general nevoile de vitamina K<sub>3</sub> sunt acoperite, la majoritatea animalelor (cu excepția păsărilor), prin aport alimentar și sinteză digestivă.

**Acidul ascorbic (vitamina C)**, are rol în procesele de oxido-reducere, rol plastic la nivelul țesutului mezenchimal, intervine în sinteza substanței intercelulare la nivelul aparatului circulator, stimulează sinteza hormonilor la nivelul glandelor cu secreție



internă, stimulează activitatea enzimelor la nivelul tubului digestiv, mărește rezistența organismului față de infecții prin activarea leucocitozei și efect antistres.

## **5.2. Particularitati farmacocinetice:**

### **Sulfoquinoxalina**

În cazul păsărilor, sulfoquinoxalina este absorbită rapid după administrarea orală, concentrația maximă în sânge atingându-se după 1-4 ore. Un nivel mai ridicat de absorbție se înregistrează în cazul păsărilor tinere, sugerând că în acest sens există și o dependență de vârstă. Sulfaquinoxalina se cuplează în sânge cu proteinele plasmatică în proporție de 50-90%. Frațiunea cuplată nu difuzează în sânge, ci reprezintă un depozit din care se eliberează treptat fracțiunea liberă care este activă față de agentul patogen.

Sulfamidele difuzează foarte bine prin barierele organismului și suficient de bine prin seroase și sinovii. Sulfaquinoxalina trece greu bariera sânge-creier. Ea este distribuită proporțional în diferite țesuturi ale organismului, atingând chiar și în ouă o concentrație comparabilă cu cea din plasmă. În ficat ajunge în concentrație de 2 ori mai mare decât în sânge și la acest nivel este metabolizată prin reacții de acetilare, hidroxilare, glucuronizare și de formare a esterilor sulfatați.

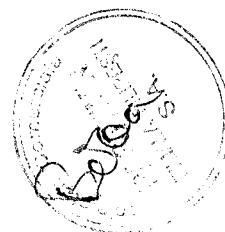
Sulfamidele se elimină sub formă activă și parțial inactivă. Excreția are loc mai ales prin rinichi. După administrarea orală, circa 10% se excretă prin fecale.

### **Vitamina C**

Absorbția: absorbția are loc din tubul digestiv, fiind diminuată în caz de hipoaciditate sau tranzit intestinal accelerat. Absorbția la nivel intestinal se realizează împotriva gradientului concentrației sale prin intermediul unui sistem de transport specific (transport activ). Concentrația sangvină fiziologică este de 0,7-1 mg/100ml. Legarea de proteinele plasmatică este de 25%.

Distribuția: acidul ascorbic se întâlnește în majoritatea țesuturilor și organelor dar mai ales în leucocite, glandele endocrine și hepatocite. S-a demonstrat că vitamina C traversează bariera placentară.

Biotransformare: principalul metabolit ce se regăsește în urină este acidul oxalic.



Eliminare: nu este depozitată în organism, fiind necesar un aport exogen continuu. Pe cale renală se elimină în proporții variabile atât acid ascorbic nemodificat, cât și principalii metaboliți acid L-dehidroascorbic, acid 2,3-dioxo-L-gulonic. Cantitățile suplimentare se elimină prin urină sub formă netransformată.

### **Menadiona (Vitamina K<sub>3</sub>)**

Vitaminele K<sub>3</sub> sunt absorbite la nivelul intestinului subțire, unde ajung atât prin intermediul hranei, cât și prin intermediul florei bacteriene din intestinul gros, locul de biosinteză a acestora. După absorbție vitaminele K ajung inițial în limfa și apoi în sânge, fiind transportate la diferite țesuturi și organe în stare liberă și cu ajutorul proteinelor plasmatiche.

Conținutul cel mai mare al vitaminelor K liposolubile din sânge este maxim după două ore de la administrarea orală a acestora. La scurt timp însă se produce o scădere rapidă a conținutului vitaminelor K din sânge.

Vitaminele sintetice (K<sub>3</sub>-K<sub>7</sub>), care nu sunt hidrosolubile, se absorb și în absența sărurilor biliare, nu se depozitează în ficat, iar excesul se elimină prin urină sub forma de esteri sulfurici sau glucuronoconjugați.

## **6. PARTICULARITĂȚI FARMACEUTICE:**

### **6.1. Lista excipienților:**

Amidon de porumb, lactoză monohidrat, hidroxipropilceluloză, acid stearic, dioxid de siliciu coloidal anhidru, talc, metabisulfid de sodiu.

### **6.2. Incompatibilități majore:**

Sulfaquinoxalina este incompatibilă cu salinomicina și narazinul.

În absența studiilor de compatibilitate, acest produs medicinal veterinar nu trebuie administrat concomitent 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.



#### **6.4. Precauții speciale pentru depozitare:**

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

A se păstra la temperaturi mai mici de 25 °C.

A se proteja de lumină.

A se păstra în ambalajul original bine închis.

#### **6.5. Natura și compoziția ambalajului primar:**

Flacoane din HDPE, albe, opace, prevăzute cu capace din LDPE, albe x 20, 30, 50, 100 comprimate.

Baxuri din LDPE x 35 flacoane.

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 utiliza la fertilizarea solului.





**7. DEȚINĂTORUL 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](mailto:office@pasteur.ro)

**8. NUMĂRUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE:**

150342

**9. DATA PRIMEI AUTORIZĂRI/REÎNNOIRII AUTORIZAȚIEI:**

15.06.2007/07.08.2015

**10. DATA REVIZUIRII TEXTULUI:**

Ianuarie 2021

**INTERDICȚII PENTRU VÂNZARE, ELIBERARE ȘI/SAU UTILIZARE:**

Se eliberează numai pe bază de rețetă veterinară.



## **ANEXA III**

### **ETICHETARE ȘI PROSPECT**

## **A. ETICHETARE**

## INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL PRIMAR

Flacoane din polietilenă x 50 comprimate

Flacoane din polietilenă x 100 comprimate

### 1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

**COCCISTOP** – comprimate pentru pui de găină și curcă

### 2. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR SUBSTANȚE

1 comprimat conține:

#### Substanțe active :

Sulfaquinoxalină (sub formă sodică).....2 mg

Vitamina K3.....4 mg

Vitamina C.....10 mg

#### Excipient :

Metabisulfit de sodiu..... 1 mg

### 3. FORMA FARMACEUTICĂ

Comprimate

### 4. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI

50, 100 comprimate

### 5. SPECII ȚINTĂ

Pui de găină și curcă.

### 6. INDICAȚII

Produsul este recomandat în tratamentul coccidiozei la puii de găină și curcă.  
Este recomandat și în tratamentul holerei și salmonelozelor aviare.

### 7. MOD ȘI CALE DE ADMINISTRARE

Produsul se administrează oral.

Doza recomandată este de un comprimat/0.5Kg greutate corporală/zi, în două reprize de câte 2 zile consecutive, separate de un interval de 3 zile. În funcție de nivelul de



infestare și de faza ciclului biologic tratamentul se repetă după aceeași schemă, la 14 zile de la prima admistrare.

Pentru a asigura o doză corectă, greutatea corporală a animalelor trebuie determinată cât mai precis posibil.

#### **8. TIMP DE AȘTEPTARE**

Carne și organe: 10 zile

Nu este autorizată utilizarea la păsările care produc ouă pentru consum uman.

#### **9. ATENȚIONĂRI SPECIALE, DUPĂ CAZ**

Citiți prospectul înainte de utilizare.

#### **10. DATA EXPIRĂRII**

EXP (luna/an):

#### **11. CONDIȚII SPECIALE DE DEPOZITARE**

A se păstra la temperatură mai mică de 25 °C, în ambalajul original, ferit de îngheț și protejat de lumină directă.

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

Eliminarea: 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 utiliza la fertilizarea solului.

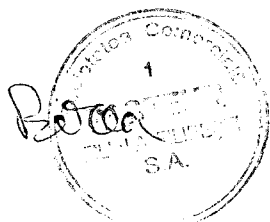
#### **13. MENȚIUNEA " NUMAI PENTRU UZ VETERINAR " ȘI CONDIȚII SAU RESTRICȚII PRIVIND ELIBERAREA ȘI UTILIZARE, după caz**

Numai pentru uz veterinar.

Se eliberează numai pe bază de prescripție veterinară.

#### **14. MENȚIUNEA " A NU SE LĂSA LA VEDEREA ȘI ÎNDEMÂNA COPIILOR "**

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 Pădure, jud. Prahova,  
Romania

Tel: +4 021 220 69 20,

Fax: +4 021 220 69 15

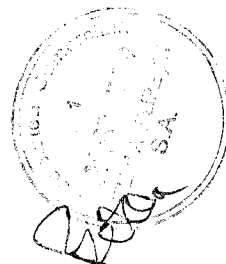
E-mail: [office@pasteur.ro](mailto:office@pasteur.ro)

**16. NUMĂRUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE**

150342

**17. NUMĂRUL DE FABRICAȚIE AL SERIEI DE PRODUS**

Lot:



**INFORMAȚII MINIME CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE UNITĂȚILE MICI DE  
AMBALAJ PRIMAR**

Flacoane din HDPE x 20 comprimate  
Flacoane din HDPE x 30 comprimate

**1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR**

**COCCISTOP** – comprimate pentru pui de găină și curcă

**2. CANTITATEA DE SUBSTANȚE ACTIVE**

1 comprimat conține:

Sulfaquinoxalină (sub formă sodică) ..... 2 mg  
Vitamina K3. ....4 mg  
Vitamina C.....10 mg

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

20, 30 comprimate.

**4. CĂI DE ADMINISTRARE**

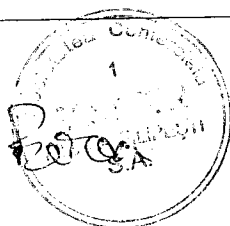
Oral

**5. TIMP DE AȘTEPTARE**

Carne și organe: 10 zile  
Nu este autorizată utilizarea la păsările care produc ouă pentru consum uman.

**6. NUMĂRUL SERIEI**

Lot:



**7. DATA EXPIRĂRII**

EXP (lună/an):

**8. MENȚIUNEA „NUMAI PENTRU UZ VETERINAR”**

Numai pentru uz veterinar.





## B. PROSPECT

### COCCISTOP

- comprimate pentru pui de găină și 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 FILIPESTI S.A**

Str. Principala, nr.944,  
Filipestii de Padure, jud. Prahova,  
Romania  
Tel: +4 021 220 69 20,  
Fax: +4 021 220 69 15  
E-mail: [office@pasteur.ro](mailto:office@pasteur.ro)

**2. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR**

COCCISTOP, comprimate pentru pui de găină și curcă.

**3. DECLARAREA SUBSTANȚEI ACTIVE ȘI A ALTOR INGREDIENTI**

1 comprimat conține:

**Substanțe active:**

Sulfaquinoxalină (sub formă sodică) .....2 mg

Vitamina K3 .....4 mg

Vitamina C.....10 mg

**Excipienți:**

Metabisulfid de sodiu.....1 mg

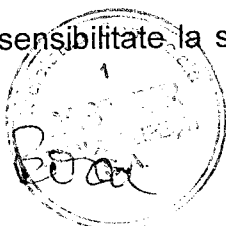
**4. INDICAȚII**

Produsul este recomandat în tratamentul coccidiozei la puii de găină și curcă.

Este recomandat și în tratamentul holerei și salmonelozelor aviare.

**5. CONTRAINDICAȚII**

A nu se administra în caz de hipersensibilitate la substanțele active sau la oricare dintre excipienți.



## **6. REACȚII ADVERSE**

În general, produsul este bine tolerat și nu determină reacții adverse, în condițiile în care se respectă dozajul.

Efecte adverse pot apărea în cazul administrării îndelungate.

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

## **7. SPECII ȚINTĂ**

Pui de găină și curcă.

## **8. POSOLOGIE PENTRU FIECARE SPECIE, CĂI DE ADMINISTRARE ȘI MOD DE ADMINISTRARE**

Produsul se administrează oral.

Doza recomandată este de un comprimat/0.5Kg greutate corporală/zi, în două reprize de câte 2 zile consecutive, separate de un interval de 3 zile. În funcție de nivelul de infestare și de faza ciclului biologic tratamentul se repetă după aceeași schemă, la 14 zile de la prima administrare.

## **9. RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ**

Pentru a asigura o doză corectă, greutatea corporală a animalelor trebuie determinată cât mai precis posibil.

## **10. TIMP DE AȘTEPTARE**

Carne și organe: 10 zile

Nu este autorizată utilizarea la păsările care produc ouă pentru consum uman.

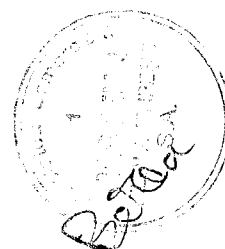
## **11. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE**

A nu se lăsa la îndemâna sau văzul copiilor.

A se păstra la temperaturi mai mici de 25°C.

A se proteja de lumină.

A se păstra în ambalajul original bine închis.



## 12. ATENȚIONĂRI SPECIALE

### **Atenționări speciale pentru fiecare specie țintă**

Nu există.

### **Precauții speciale pentru utilizare**

- **Precauții speciale pentru utilizarea la animale:**

La tineretul de reproducție produsul se administrează numai până la vârsta de 8 -10 săptămâni.

Se recomandă ca tratamentul să fie suplimentat cu vitamina AD<sub>3</sub>E.

Datorită variabilității (de timp, geografice) in materie de susceptibilitate a bacteriilor in cazul utilizării produsului, se recomandă recoltarea de probe bacteriologice și efectuarea testelor de susceptibilitate pentru microorganismele izolate la animalele bolnave.

Dacă acest lucru nu este posibil, tratamentul trebuie să se efectueze pe baza informațiilor epidemiologice locale (regiune, fermă) referitoare la sensibilitatea bacteriilor ținta.

Utilizarea produsului in afara instrucțiunilor din RCP poate duce la creșterea prevalenței si rezistenței la substanța activă și poate duce la scăderea eficacității tratamentului datorită potențialului de rezistență încrucișata.

La utilizarea produsului vor fi luate in considerare politicile oficiale și locale privind produsele antimicrobiene.

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

A se evita contactul produsului cu ochii și pielea.

Purtați echipament de protecție la administrarea produsului.

A se spăla mâinile imediat după utilizare.

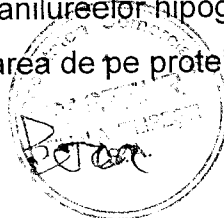
Persoanele cu hipersensibilitate cunoscută la oricare dintre componentele produsului, vor evita contactul cu produsul.

- **Utilizare in perioada de gestație, lactație sau perioada de ouat**

Nu este cazul

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

Sulfamidele potențează acțiunea sulfanilureelor hipoglicemiante (clorpropamida, glibenclamidul, tolbutamida) prin deplasarea de pe proteine.



Utilizarea concomitentă a sulfamidelor și a izoniazidei poate cauza anemie hemolitică.

Acțiunea penicilinelor, care sunt active numai față de bacteriile care se multiplică poate fi antagonizată de sulfamide.

Oxifenbutazona și fenilbutazona măresc acțiunea sulfamidelor bacteriostatice prin deplasarea de pe proteine. Probenicidul mărește nivelul plasmatic al sulfamidelor, datorită influenței sale asupra vitezei de excreție.

Metenamina nu se asociază cu sulfamide deoarece se scindează în formaldehidă și poate da naștere la derivați de sulfamide insolubili în circuitul sangvin.

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

În cazul supradozării apare sindrom hemoragic manifestat prin anorexie, epistaxis, hemoptizie, abateri, paloare a mucoaselor. Se vor respecta dozele recomandate.

- **Incompatibilități**

Sulfaquinoxalina este incompatibilă cu salinomicina și narazinul.

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 apele reziduale sau împreună cu 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 utiliza la fertilizarea solului.

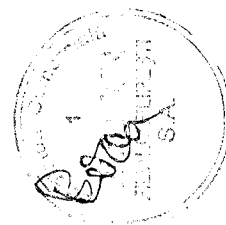
### **14. DATE ÎN BAZA CĂRORA A FOST APROBAT ULTIMA DATĂ PROSPECTUL**

Ianuarie 2022

### **15. ALTE INFORMAȚII**

#### **Dimensiuni de ambalaj**

Flacoane din HDPE, albe, opace, prevăzute cu capace din LDPE, albe x 20, 30, 50, 100 comprimate.



Bax-uri din LDPE x 35 flacoane.

Nu toate dimensiunile de ambalaj pot fi comercializate.

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

