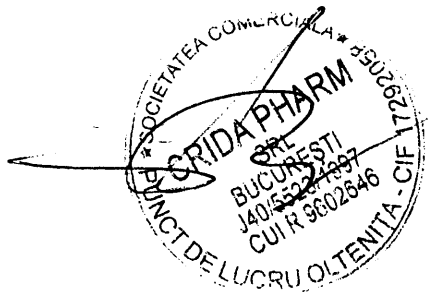


ANEXA 1

## PROSPECT



  
***COLICRID PULV.50%***  
***-pulbere pentru broileri si suine-***

- 1. NUMELE SI ADRESA DETINATORULUI AUTORIZATIEI DE COMERCIALIZARE SI A DETINATORULUI AUTORIZATIEI DE FABRICATIE RESPONSABIL PENTRU ELIBERAREA SERIILOR DE PRODUS DACA SUNT DIFERITE:**  
**S.C. CRIDA PHARM S.R.L. Str. Intrarea Vagonetului, Nr. 2, Bloc 101, Ap. 47, Parter, Sector 6, Bucureşti, România. Punct de lucru Oltenia, Str. Stadionului, Nr. 1, Jud. Călăraşi.**

- 2. NUMELE PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR:**  
***COLICRID PULV. 50%*, pulbere pentru suine si broileri.**  
colistin sulfat

- 3. DECLARAREA SUBSTANTELOR ACTIVE SI ALTE INGREDIENTE:**  
Colistin sulfat.....50 g  
Excipient ad. .... 100 g

- 4. INDICATII:**

Este utilizat in prevenirea si tratamentul colibacilozei si salmonelozei la broileri si colibacilozei la suine.

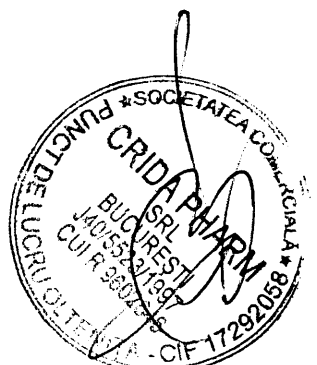
- 5. CONTRAINDICATII:**

Nu se administrează la iepuri.

- 6. REACTII ADVERSE:**

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

- 7. SPECII ȚINTĂ:** suine și broileri.



*013*

*013*

*ONALA SANITARĂ*

### **8. POSOLOGIE PENTRU FIECARE SPECIE, CALE (CAI) DE ADMINISTRARE SI MOD DE ADMINISTRARE:**

Tratamentul constă în administrarea produsului Colicrid pulv. 50%, pe cale orală, individual sau masal (prin incorporare în furaje sau în apă de băut), timp de 5 zile consecutiv, în doze diferite, în funcție de specie, varsta, greutate corporala, stare fiziologica și stare de sănătate. Pentru tratamentul masal, prin furaje sau apă de băut, recomandăm calcularea corecta a greutatii vii totale și a cantitatii de produs ce trebuie administrata, precum și prepararea de preamestecuri, pentru o omogenizare corecta.

- **La suine:** Trebuie asigurată o doza de 100.000 UI s.a./kg g.v./zi, echivalent cu 10 mg Colicrid pulv. 50% / kg /g.v. /zi .

Categorie	10-20 KG	21-40 KG	41-60 KG	61-80 KG	81-100 KG	scroafe și scrofite înainte și după montă.	VIERI
Necesar zilnic de apă	1-2 L	2-4 L	4-5 L	5-6 L	6-7 L	7-8 L	7-8 L
Colicrid 50% (gr / 1000 litri apa)	100 g	100 g	110 g	125 g	140 g	175 g	200 g
Necesar zilnic furaj combinat	0,7 kg	1,4 kg	2,2 kg	2,7 kg	3,0 kg	3,2 kg	3,0 kg
Colicrid 50% (g / tona furaj combinat)	215 g	215 g	230 g	260 g	300 g	410 g	500 g

- **La broileri:** Trebuie asigurată o doza de 100.000 UI s.a./kg g.v./zi echivalent cu 10 mg Colicrid pulv. 50% / kg /g.v. /zi.

Categorie	BROILERI 0 - 14 ZILE	BROILERI 15 - 28 ZILE	BROLIERI 29 - 35 ZILE
Colicrid 50% (g / 1000 litri apa)	25 g	50 g	60 g
Colicrid 50% (g tonă furaj combinat)	50 g	100 g	120 g

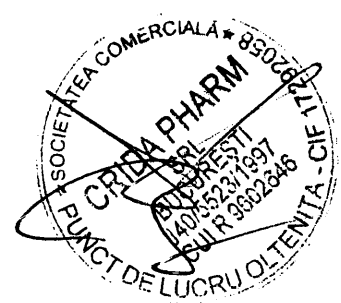
### **9. RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ:**

Pentru tratamentul masal, prin furaje sau apă de băut, recomandăm calcularea corecta a greutatii vii totale și a cantitatii de produs ce trebuie administrata, precum și prepararea de preamestecuri, pentru o omogenizare corecta.

### **10. TEMP DE AȘTEPTARE:**

Carne porc: 3 zile;

Carne broileri: 3 zile;





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

A nu se lăsa la îndemâna copiilor.  
A se păstra în intervalul de temperatură 18 – 25 °C.  
A nu se refrigera sau congela.  
A se păstra în ambalajul original.  
A se proteja de lumină.  
A se păstra în loc uscat.  
A se proteja de lumina directă.  
A nu se utilizează după data expirării marcată pe etichetă.  
Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 28 zile  
Perioada de valabilitate după diluare în apă de baut 24 ore.  
Perioada de valabilitate după incorporare în furaj: 28 zile.

### **12. ATENȚIONARE (ATENȚIONARI) SPECIALĂ (SPECIALE):**

Nu există.

### **13. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU ELIMINAREA PRODUSULUI NEUTILIZAT SAU A DEȘEURILOR, DUPĂ CAZ:**

Medicamentele nu trebuie aruncate în ape reziduale sau resturi menajere.  
Solicitați medicului veterinar informații referitoare la modalitatea de eliminare a medicamentelor care nu mai sunt necesare. Aceste măsuri contribuie la protecția mediului.

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

#### **15. ALTE INFORMAȚII:**

##### **MOD DE PREZENTARE:**

Produsul este ambalat în pungi de: 25g, 50g, 100 g, 500g și 1 kg, 5kg, sau saci de 10, 25 și 50 kg.

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

Rugam însoțiți orice reclamație cu numărul seriei înscris pe eticheta.



Anexa 2



## ANEXA 1

### SUMARUL CARACTERISTICILOR PRODUSULUI



## PART 1 B. – SUMARUL CARACTERISTICILOR PRODUSULUI

### 1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR:

COLICRID PULV. 50% pulbere pentru broileri si suine.

### 2. COMPOZITIE CALITATIVA SI CANTITATIVA:

**100 grame de produs contin :**

*Substanta activa:*

Colistin sulfat 50 g

*Pentru lista completa a excipientilor, vezi sectiunea 6.1.*

### 3. FORMA FARMACEUTICA:

Pulbere pentru administrare in apa de baut sau furaj.

Se prezinta sub forma de pulbere omogena de culoare galbuie, fara miros.

### 4. PARTICULARITATI CLINICE:

#### 4.1. Speciile tinta:

- broileri;
- suine;

#### 4.2. Indicatii de utilizare cu specificarea speciilor tinta:

Este utilizat in prevenirea si tratamentul colibacilozei si salmonelozei la broileri si a colibacilozei la suine.

#### 4.3. Contraindicatii:

Nu se administreaza la iepuri;

#### 4.4. Precautii speciale pentru fiecare specie tinta:

Nu sunt descrise.





#### **4.5. Precautii speciale de utilizare:**

##### **i) Precautii speciale de utilizare la animale:**

Folosirea produsului se bazeaza pe utilizarea testelor de sensibilitate a bacteriilor izolate de la animale

Produsul antimicrobian va fi folosit numai pentru tratamente in infectii severe.

Produsul antimicrobian va fi folosit in conditii clinice acolo unde alte produse antimicrobiene raspund mai slab.

##### **ii) Precautii speciale pentru personalul care administreaza produsul medicinal veterinar la animale:**

Produsul cauzeaza iritarea pielii a tractului respirator si a ochilor in caz de inhalare sau contact.

Se vor lua masuri de protectie corespunzatoare in timpul realizarii amestecurilor produsului cu furajul si/sau cand este solubilizat in apa.

Personalul lucrator trebuie sa poarte ochelari de protectie si masca. In caz de contact cu ochii, acestia se vor spala cu apa si sapun.

Nu se va fuma, bea sau manca in timpul manipularii produsului.

#### **4.6. Reactii adverse:**

Nu sunt descrise;

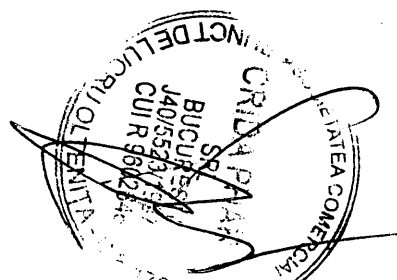
#### **4.7. Utilizare in perioada de gestatie, lactatie sau ouat:**

Nu se administreaza.

A nu se administra la pasarile ale caror oua sunt destinate consumului uman.

#### **4.8. Interactiuni cu alte produse medicinale sau alte forme de interactiune:**

Incompatibil cu cationi bivalenti ( calciu, magneziu, mangan);





#### 4.9. Cantitati de administrat si calea de administrare:

Tratamentul consta in administrarea produsului Colicrid pulv.50%, pe cale orala, individual sau masal (prin incorporare in furaje sau in apa de baut), timp de 5 zile consecutiv, in doze diferite, in functie de specie, varsta, greutate corporala, stare fiziologica si stare de sanatate. Pentru tratamentul masal, prin furaje sau apa de baut, recomandam calcularea corecta a greutatii vii totale si a cantitatii de produs ce trebuie administrata, precum si prepararea de preamestecuri, pentru o omogenizare corecta.

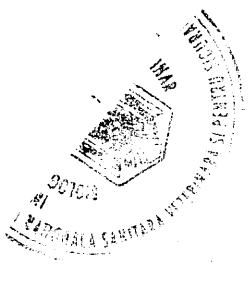
- La suine: Trebuie asigurata o doza de 100.000 UI s.a./kg g.v./zi, echivalent cu 10 mg Colicrid pulv. 50%./ kg /g.v. /zi.

Categoria	10-20 KG	21-40 KG	41-60 KG	61-80 KG	81-100 KG	scroafe si scrofite inainte si dupa monta	VIERI
Necesar zilnic de apa	1-2 L	2-4 L	4-5 L	5-6 L	6-7 L	7-8 L	7-8 L
Colicrid 50% (gr / 1000 litri apa)	100 g	100 g	110 g	125 g	140 g	175 g	200 g
Necesar zilnic furaj combinat	0,7 kg	1,4 kg	2,2 kg	2,7 kg	3,0 kg	3,2 kg	3,0 kg
Colicrid 50% (g / tonfuraj combinat)	215 g	215 g	230 g	260 g	300 g	410 g	500 g

- La broileri: Trebuie asigurata o doza de 100.000 UI s.a./kg g.v./zi echivalent cu 10 mg Colicrid pulv.50% / kg /g.v. /zi.

Categoria	BROILERI 0 - 14 ZILE	BROILERI 15 - 28 ZILE	BROLIERI 29 - 35 ZILE
Colicrid 50% (g / 1000 litri apa)	25 g	50 g	60 g
Colicrid 50% (g tonfuraj combinat)	50 g	100 g	120 g





#### **4.10. Supradozare (simptome, proceduri de urgență, antidot)dacă e necesar:**

O supradozare poate produce tulburari gastrointestinale. În acest caz este necesar de a opri medicatia și a se introduce un tratament simptomatic.

#### **4.11. Timp de așteptare:**

Broileri:           3 zile;  
Suine :           3 zile;

### **5. PROPRIETATI FARMACOLOGICE:**

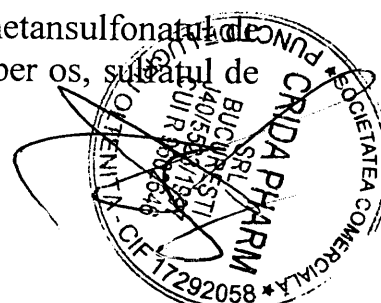
**Grupa farmacoterapeutică:** agenti antiinfectiosi intestinali, antibiotice.

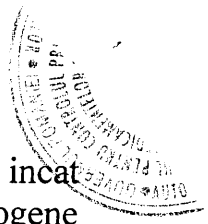
**ATC Vet Code: QA07AA10**

#### **5.1 Proprietati farmacodinamice:**

Colistin este un antibiotic din grupul polipeptidelor care mai cuprinde Polimixina B și Polimixina E (relativ recent s-a dovedit identitatea acesteia din urma cu Colistina), bacitracina, tyrotricina, viomicina și capreomicina.

Spectrul antibacterian al Colistinului se extinde asupra urmatorilor germeni Gram-negativi: Pseudomonas aeruginosa, Escherichia coli, Aerobacter aerogenes, Klebsiella, Pasteurella, Salmonella, Shigella, Haemophilus, Brucella (numai in vitro). Prezinta rezistență la Colistin: Proteus, toti coccii și bacilii grampozitivi, Neisseria, Micobacterium, Corynebacterium, bacilii sporulati, inclusiv clostridiile, de asemenea agentii patogeni ai micozelor. Acțiunea Colistinului este de tip bacteriostatic sau bactericid în funcție de concentrație; ea se exercită prin deteriorarea membranăi celulare a germenilor microbieni, atât în stadiul de multiplicare, cât și în repaus. Sulfatul de colistina este destinat cu precadere administrării orale (pentru calea parenterală se utilizează metansulfonatul de colistina, mai bine tolerat local). Administrat per os, sulfatul de





colistina nu se resorbe practic din tubul digestiv, asa incat actiunea lui se exercita numai asupra florei patogene intestinale, produsul fiind lipsit de actiunea sistematica. Sulfatul de colistina se elimina prin fecale, in majoritate inactivat. Antibioticul nu perturba microflora fiziologica a tractului digestiv. In clinica nu s-a constatat dezvoltarea rezistentei microbiene, chiar dupa tratamente prelungite. Colistinul prezinta rezistenta incruisata completa cu Polimixina B.

## 5.2 Proprietati farmacocinetice:

**Biodisponibilitate:** colistin sulfatul este foarte putin absorbit din tractusul gastrointestinal, acesta actionand preponderent local. Concentratiile in plasma sunt nesemnificative, cantitati mari si persistente sunt prezente in diferite segmente ale tubului digestiv, dar mai ales in cecum si colon si mai putin in stomac.

**Absorbție:** după administrare pe cale orală colistinul se absoarbe foarte greu de la nivelul tractusului gastrointestinal și de aceea se utilizează pentru acțiunea bactericidă pe care o exercită asupra bacteriilor care se dezvoltă la acest nivel. Poate să treacă prin membranele celulare atunci când acestea sunt inflamate în cantități mici.

**Biotransformare:** nu suferă biotransformare la nivelul tractusului gastrointestinal.

**Eliminare:** prin fecale se elimină în proporție de 40% în formă activă, restul de 60% se fixează de fosfolipidele și lipozaharidele bacteriilor.

## 6.Particularitati farmaceutice:

### 6.1.Lista excipientilor:

Dextroza;

### 6.2. Incompatibilitati:

Nu sunt descrise.





### **6.3. Valabilitate**

Perioada de valabilitate a produsului asa cum este ambalat pentru vanzare: 2 ani;

Perioada de valabilitate de la prima deschidere a ambalajului original: 28 zile;

Perioada de valabilitate dupa reconstituire in apa de baut: 24 ore;

Perioada de valabilitate dupa incorporare in furaj : 28 zile

### **6.4. Precautii speciale de depozitare:**

A se pastra in intervalul de temperatura 18 – 25 °C.

A nu se refrigerara sau congeala.

A se feri de inghet.

A se păstra în ambalajul original.

A se păstra în loc uscat.

A se proteja de lumina directă.

### **6.5. Natura si componitia ambalajului:**

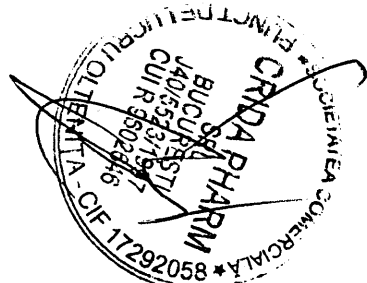
Pungi cu 25g, 50g, 100 g, 500g, 1 kg, 5 kg, ambalate in cutii de carton si saci cu 10 kg, 25 kg and 50 kg din folie laminata PET 12μ/PE 70μ.

### **6.6. Precautii speciale pentru eliminarea produsului medicinal veterinar neutilizat sau a deseurilor provenite din utilizarea unor astfel de produse :**

Produsul medicinal veterinar neutilizat sau deseurile provenite din utilizarea unor astfel de produse trebuie eliminate in conformitate cu cerintele locale.

Medicamentele nu trebuie aruncate in ape reziduale sau resturi menajere.

Producatorul recomanda pentru evitarea contaminarii mediului ca dejectiile provenite de la animalele supuse tratamentelor sa fie eliminate si inactivate in conformitate cu legislatia in vigoare.





**7.DETINATORUL AUTORIZATIEI DE COMERCIALIZARE**  
**S.C. CRIDA PHARM S.R.L.**  
Str. Intrarea vagonetului nr 2.B1 101, ap47.Sector 6 Bucuresti.  
Tel. +40 024 251 5005; Fax.+40 024 252 5925  
Bucuresti, ROMANIA.

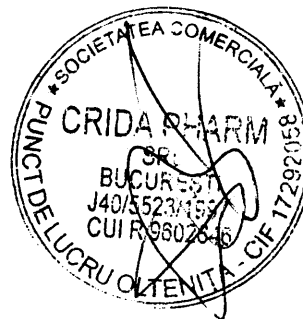
**8. NUMARUL AUTORIZATIEI DE COMERCIALIZARE**

**9. DATA PRIMEI AUTORIZARI/ REAUTORIZARI**

**10. DATA REVIZUIRII TEXTULUI**

**INTERDICTII PENTRU VANZARE, ELIBERARE SI/SAU UTILIZARE**

Nu este cazul.





**INFORMATII CARE TREBUIE INSCRISE PE AMBALAJUL PRIMAR  
PUNGA FOLIE LAMINATA x 100 g, 500 g, 1 kg, 5 kg**

**1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR**

COLICRID PULV. 50% pulbere pentru broileri si suine.  
Colistin sulfat

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

100 grame de produs contin:

**Substanța activă:**

Colistin sulfat 50 g

Excipienti: dextroza 50 g

**3. FORMA FARMACEUTICĂ**

Pulbere;

**4. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI**

Produsul este ambalat in pungi de 100 g, 500 g, 1 kg, 5 kg

**5. SPECII ȚINTĂ**

Broileri si suine.

**6. INDICAȚIE (INDICAȚII)**

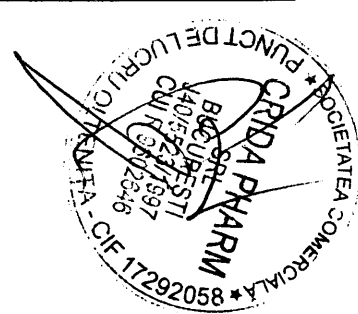
Este utilizat in prevenirea si tratamentul colibacilozei si salmonelozei la broileri si colibacilozei la suine.

**7. MOD ȘI CALE DE ADMINISTRARE**

Cititi prospectul inainte de utilizare;

**8. TEMPORALITATE**

Broileri (carne si organe)	:	3 zile
Suine (carne si organe)	:	3 zile





## **9. ATENȚIONĂRI SPECIALE, DACA E NECESSAR**

A se citi prospectul inainte de utilizare.

## **10. DATA EXPIRĂRII**

Perioada de valabilitate a produsului asa cum este ambalat pentru vanzare: 2 ani;

Perioada de valabilitate de la prima deschidere a ambalajului original: 28 zile;

Perioada de valabilitate dupa reconstituire in apa de baut: 24 ore;

Perioada de valabilitate dupa incorporare in furaj : 28 zile;

## **11. CONDIȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE**

A se păstra în intervalul de temperatură 18 – 25 °C.

A nu se refrigeră sau congelează.

A se păstra în ambalajul original.

A se păstra în loc uscat.

A se proteja de lumina directă.

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

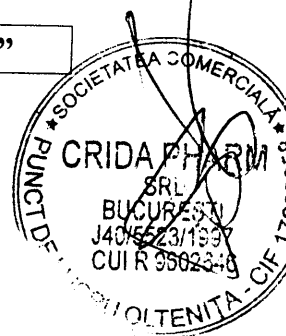
Orice produs medicinal neutilizat sau deșeu provenit din utilizarea unor astfel de produse trebuie eliminate în conformitate cu cerințele locale.

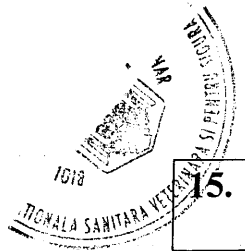
## **13. MENTIUNEA „NUMAI PENTRU UZ VETERINAR” ȘI CONDIȚII SAU RESTRICȚII PRIVIND ELIBERAREA ȘI UTILIZARE, după caz**

NUMAI PENTRU UZ VETERINAR . Se eliberează numai pe bază de rețetă veterinară.

## **14. MENTIUNEA „A NU SE LĂSA LA ÎNDEMÂNA COPIILOR”**

A NU SE LĂSA LA ÎNDEMÂNA COPIILOR.





**15. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE**

S.C. CRIDA PHARM S.R.L.

Str. Intrarea Vagonetului, nr.2, Bloc 101, Ap.47, Parter, Sector 6, Bucuresti,  
România.

Tel. +40 024 251 5005

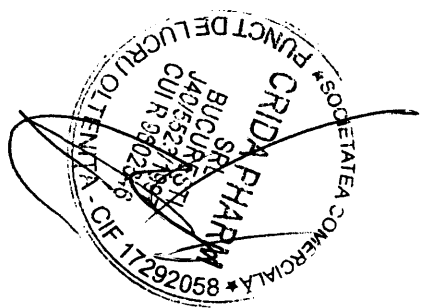
Fax.+40 024 252 5925

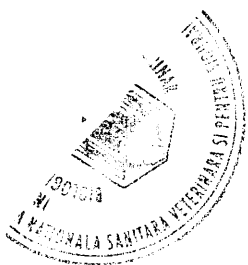
Bucuresti, ROMANIA.

**16. NUMĂRUL (NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE**

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

Lot {număr}





**INFORMATII CARE TREBUIE INSCRISE PE AMBALAJUL PRIMAR  
SACI (PET MET 12 µ) /PE 70 µ) x 10 kg, 25 kg si 50 kg**

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

**COLICRID PULV. 50% pulbere pentru broileri si suine.**  
**Colistin sulfat**

## **2. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR SUBSTANTE**

100 grame de produs contin:

### *Substanta activa:*

Colistin sulfat 50 g

Excipient: dextroza 50 g

### **3. FORMA FARMACEUTICĂ**

Pulbere;

#### **4. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI**

Produsul este ambalat in saci de 10 kg 25kg si 50kg.

## 5. SPECII TINTĂ

## Broileri si suine.

## **6. INDICATIE (INDICATII)**

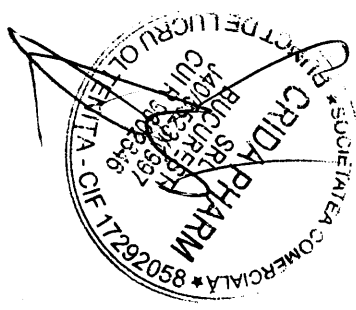
Este utilizat in prevenirea si tratamentul colibacilozei si salmonelozei la broileri si colibacilozei la suine.

## **7. MOD SI CALE DE ADMINISTRARE**

Cititi prospectul inainte de utilizare;

#### **8. TIMP DE ASTEPTARE**

Broileri (carne si organe) : 3 zile  
Suine (carne si organe) : 3 zile





## **9. ATENȚIONĂRI SPECIALE, DACA E NECESAR**

A se citi prospectul inainte de utilizare.

## **10. DATA EXPIRĂRII**

Perioada de valabilitate a produsului asa cum este ambalat pentru vanzare: 2 ani;

Perioada de valabilitate de la prima deschidere a ambalajului original: 28 zile;

Perioada de valabilitate dupa reconstituire in apa de baut: 24 ore;

Perioada de valabilitate dupa incorporare in furaj : 28 zile;

## **11. CONDIȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE**

A se păstra în intervalul de temperatură 18 – 25 °C.

A nu se refrigeră sau congelează.

A se păstra în ambalajul original.

A se păstra în loc uscat.

A se proteja de lumina directă.

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

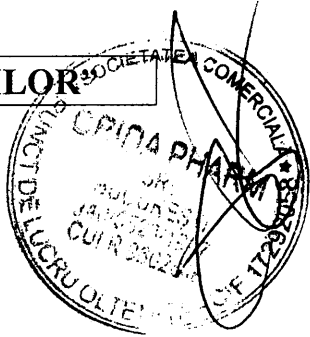
Orice produs medicinal neutilizat sau deșeu provenit din utilizarea unor astfel de produse trebuie eliminate în conformitate cu cerintele locale.

## **13. MENTIUNEA „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. MENTIUNEA „A NU SE LĂSA LA ÎNDEMÂNĂ COPIILOR”**

A NU SE LĂSA LA ÎNDEMÂNĂ COPIILOR.





**15. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE**

S.C. CRIDA PHARM S.R.L.

Str. Intrarea Vagonetului, nr.2, Bloc 101, Ap.47, Parter, Sector 6, Bucuresti,  
România.

Tel. +40 024 251 5005

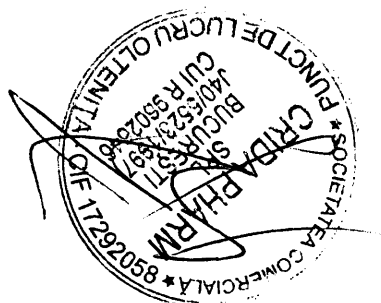
Fax.+40 024 252 5925

Bucuresti, ROMANIA.

**16. NUMĂRUL (NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE**

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

Lot {număr}





**INFORMATII CARE TREBUIE INSCRISE PE AMBALAJUL PRIMAR  
PUNGA DIN FOLIE LAMINATA PET x 25g, 50g,;**

**1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR**

COLICRID PULV. 50% pulbere pentru broileri si suine.  
colistin sulfat

**2. CANTITATEA DE SUBSTANA ACTIVA SI A ALTOR  
SUBSTANTE**

COLISTIN SULFAT 50 g/ 100 g produs

**3. CONTINUT PRIN GREUTATE, VOLUM SAU NUMAR DE  
DOZE**

Punga din folie laminata x 25g, 50g;

**4. CALE DE ADMINISTRARE**

Oral, in apa de baut sau furaj;

**5. TEMP DE ASTEPTARE**

Broileri (carne si organe) : 3 zile  
Suine (carne si organe) : 3 zile

**6. NUMARUL SERIEI**

Serie:

**7. DATA EXPIRĂRII**

Expira :

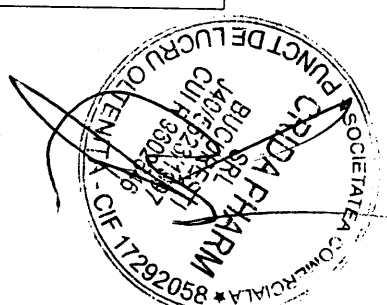
Perioada de valabilitate de la prima deschidere a ambalajului original: 28 zile;

Perioada de valabilitate dupa reconstituire in apa de baut: 24 ore;

Perioada de valabilitate dupa incorporare in furaj : 28 zile;

**8. MENTIUNEA NUMAI PENTRU UZ VETERINAR**

NUMAI PENTRU UZ VETERINAR





**INFORMATII CARE TREBUIE INSCRISE PE AMBALAJUL SECUNDAR  
CUTIE DE CARTON, PUNGA DIN FOLIE LAMINATA PET x 25g, 50g,  
100g, 500g, 1kg, 5kg;**

**1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR**

COLICRID PULV. 50% pulbere pentru broileri si suine.  
colistin sulfat

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

100 grame de produs contin:

*Substanța activă:*

COLISTIN SULFAT 50 g

Excipienti: dextroza 50 g

**3. FORMA FARMACEUTICĂ**

Pulbere;

**4. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI**

Produsul este ambalat in pungi de 25g, 50g, 100g, 500g, 1kg, 5kg ;

**5. SPECII ȚINTĂ**

Broileri si suine.

**6. INDICAȚIE (INDICAȚII)**

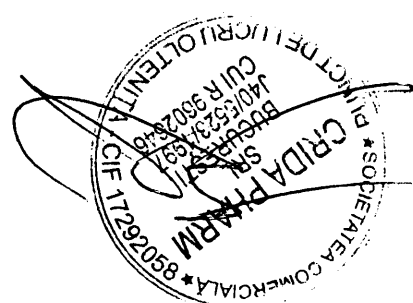
Este utilizat in prevenirea si tratamentul colibacilozei si salmonelozei la broileri si colibacilozei la suine.

**7. MOD ȘI CALE DE ADMINISTRARE**

Cititi prospectul inainte de utilizare;

**8. TEMPORALITATE**

Broileri (carne si organe) : 3 zile  
Suine (carne si organe) : 3 zile





## **9. ATENȚIONĂRI SPECIALE DACA E NECESAR**

A se citi prospectul inainte de utilizare.

## **10. DATA EXPIRĂRII**

Perioada de valabilitate a produsului asa cum este ambalat pentru vanzare: 2 ani;

Perioada de valabilitate de la prima deschidere a ambalajului original: 28 zile;

Perioada de valabilitate dupa reconstituire in apa de baut: 24 ore;

Perioada de valabilitate dupa incorporare in furaj : 28 zile;

## **11. CONDIȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE**

A se păstra în intervalul de temperatură 18 – 25 °C.

A nu se refrigeră sau congela.

A se păstra în ambalajul original.

A se păstra în loc uscat.

A se proteja de lumina directă.

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

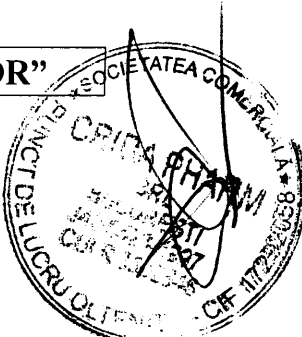
Orice produs medicinal veterinar neutilizat sau deșeu provenit din utilizarea unor astfel de produse trebuie eliminate în conformitate cu cerințele locale.

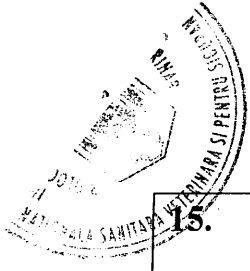
## **13. MENTIUNEA „NUMAI PENTRU UZ VETERINAR” ȘI CONDIȚII SAU RESTRICȚII PRIVIND ELIBERAREA ȘI UTILIZARE, după caz**

NUMAI PENTRU UZ VETERINAR . Se eliberează numai pe bază de rețetă veterinară.

## **14. MENTIUNEA „A NU SE LĂSA LA ÎNDEMÂNĂ COPIILOR”**

A NU SE LĂSA LA ÎNDEMÂNĂ COPIILOR.





**15. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE**

S.C. CRIDA PHARM S.R.L.

Str. Intrarea Vagonetului, nr.2, Bloc 101, Ap.47, Parter, Sector 6, Bucuresti,  
Romania.

Tel. +40 024 251 5005

Fax.+40 024 252 5925

Bucuresti, ROMANIA.

**16. NUMĂRUL (NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE**

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

Lot {număr}

