

# **PROSPECT**

## **C.T.P. 12**

### **PROSPECT**

#### **1. NUMELE SI PRENUMELE DETINATORULUI AUTORIZATIEI DE COMERCIALIZARE SI A DETINATORULUI AUTORIZATIEI DE FABRICATIE, RESPONSABIL PENTRU ELIBERAREA SERIILOR DE PRODUS, DACA SUNT DIFERITE**

**„S.C PASTEUR – FILIALA FILIPESTI S.R.L”**

Str. Principală nr. 944, Filipeștii de Pădure,

Jud. Prahova, România.

Tel. : 0244.386.888; 0244.386.699

Fax : 0244.386.032

#### **2. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR**

**C.T.P. 12** soluție injectabilă pentru câini și pisici.

#### **3. DECLARAREA (SUBSTANȚEI) SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR INGREDIENTE (INGREDIENȚI)**

1 ml soluție injectabilă conține:

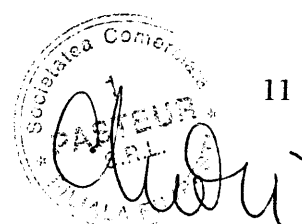
• Cloramfenicol.....	200 mg
• Tilozină tartrat.....	55 mg
• Prednisolon.....	5 mg
• Vitamina B12.....	0,1 mg

Excipienți: 2-pirolidonă, alcool benzilic, alcool etilic, apă pentru preparate injectabile

#### **4. INDICATII**

**C.T.P. 12** este indicat la câini, pisici în tratamentul infecțiilor locale și sistémice provocate de germeni sensibili la cloramfenicol și tilozină:

- infecții ale aparatului digestiv (enterite, peritonite etc), ale aparatului respirator (pneumonii, bronhopneumonii, pleurezii), ale aparatului genito-urinar (metrite, nefrite, cistite);
- infecții ale pielii și țesuturilor moi;
- septicemii, meningite;
- infecții bacteriene secundare infecțiilor virale;
- infecții bacteriene rezistente la alte antibiotice.



## **5. CONTRAINDICATII**

Nu se administrează la animalele cu hipersensibilitate la cloramfenicol și tilozină.

Nu se administrează în cazurile de insuficiență hepatică sau renală gravă, la nou născuți în primele zile de viață sau la femele în ultima parte a gestației.

Nu se asociază cu antibiotice cu toxicitate mare, sulfamide, antidiabetice și anticoagulante.

## **6. REACTII ADVERSE**

Produsul este bine tolerat în dozele recomandate.

Rar pot apărea reacții cutanate la locul de inoculare care se remit în scurt timp.

## **7. SPECII TINTA**

- Câini
- Pisici

## **8. POSOLOGIE, CALE DE ADMINISTRARE SI MOD DE ADMINISTRARE**

Produsul se administrează intramuscular profund: 0,5 - 1 ml /10 kg greutate corporală / zi.

În situații deosebite, la indicația medicului veterinar, se poate administra și la interval de 12 ore.

Durata tratamentului este de 3-5 zile.

## **9. RECOMANDARI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTA**

Nu se administrează **C.T.P. 12** cu alte soluții injectabile pentru a evita precipitarea.

## **10. TEMP DE ASTEPTARE**

Nu este cazul.

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

A nu se lăsa la îndemâna copiilor.

A se păstra la temperatura camerei (15 – 25<sup>0</sup> C).

A se păstra în ambalajul original.

A se proteja de lumină.

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

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

## **12. ATENTIONARI SPECIALE**

Tratamentul cu **C.T.P.12** trebuie să se bazeze pe cunoașterea identității și sensibilității agenților patogeni.

**C.T.P. 12** trebuie administrat cu prudentă tineretului speciilor tintă, precum și femelelor în perioada de gestație.

### **13. PRECAUTII SPECIALE PENTRU ELIMINAREA PRODUSULUI NEUTILIZAT SAU A DESEURILOR**

Produsul nu trebuie aruncat în apele reziduale sau împreună cu resturile menajere.

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

### **14. DATE IN BAZA CARORA A FOST APROBAT ULTIMA DATA PROSPECTUL** iulie 2009

### **15. ALTE INFORMATII:**

#### **ACTIUNE FARMACOTERAPEUTICA:**

C.T.P. 12 reprezintă o combinație medicamentoasă specială sinergică, care asigură un spectru larg de acțiune asupra germenilor Gram - pozitivi și Gram negativi

(*Streptococcus spp., Staphylococcus spp., Erysipelothrix spp., Nocardia, Clostridium spp., Corinebacterium, Pseudomonas, Pasteurella, Shigella, Chlamydia, Campylobacter spp.), Leptospire, Mycoplasma și Rickettsia.*

Asocierea unui bacteriostatic (cloramfenicol) cu un bactericid (tilozina) conferă produsului o eficiență ridicată.

Prezența prednisolonului în formulă, pe lângă valența antiinflamatoare, asigură și o toleranță locală corespunzătoare.

#### **SUPRADOZE**

Pisicile sunt mai sensibile decât câinii în cazul supradozării datorită faptului că la pisici timpul de înjumătățire al cloramfenicolului este mai mare.

Efectele în urma supradozării pot fi: lipsa apetitului, stări de vomă, diaree.

#### **INCOMPATIBILITĂȚI MAJORE**

A nu se administra simultan cu:

- fenitoïn, primidone, fenobarbital, pentobarbital și ciclofosfamide – cloramfenicolul inhibă metabolismul acestora;
- peniciline, cefalosporine, lincomicina – scad activitatea microbiană a produsului;
- glicozide *digitalis* – cloramfenicolul și tilozina împiedică eliminarea acestora și se ating concentrații toxice prin acumulare.

#### **UTILIZAREA ÎN PERIOADA DE LACTAȚIE, GESTAȚIE**

Produsul nu se administrează în ultima parte a gestației.

Deoarece cloramfenicolul a fost depistat în lapte în proporție de 50% față de concentrația serică, produsul trebuie administrat cu prudență în perioada de lactație.

#### **PREZENTARE:**

Flacoane de sticlă/PP brună a către 10, 20, 50, 100 ml soluție.

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

*Izuficat  
d.R. Dr. Ştefan*

*Al. Dr. Ştefan*

## C.T.P. 12

### REZUMATUL CARACTERISTICILOR PRODUSULUI:

**1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR: C.T.P. 12 – soluție injectabilă pentru câini și pisici**

### 2. COMPOZIȚIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ:

#### Substanțe active:

1 mL sol. injectabilă **C.T.P. 12** conține:

• Cloramfenicol.....	200 mg
• Tilozină tartrat.....	55 mg
• Prednisolon.....	5 mg
• Vitamina B12.....	0,1 mg
• Excipient q.s.ad.....	1 mL

Pentru lista completă a excipientilor, vezi secțiunea 6.1.

**3. FORMA FARMACEUTICĂ:** soluție injectabilă, de culoare roșu carmin

### 4. PARTICULARITĂȚI CLINICE:

#### 4.1 Specii țintă:

- Câini
- Pisici

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

**C.T.P. 12** este indicat la câini, pisici în tratamentul infecțiilor locale și sistémice provocate de germeni sensibili la cloramfenicol și tilozină:

- infecții ale aparatului digestiv (enterite, peritonite etc), aparatului respirator (pneumonii, bronhopneumonii, pleurezii), aparatului genito-urinar (metrite, nefrite, cistite);
- infecții ale pielii și țesuturilor moi;
- septicemii, meningite;
- infecții bacteriene secundare infecțiilor virale;
- infecții bacteriene rezistente la alte antibiotice.

#### 4.3 Contraindicații:

Nu se administrează la animalele cu hipersensibilitate la cloramfenicol și tilozină.

Nu se administrează în cazurile de insuficiență hepatică sau renală gravă, la nou născuți în primele zile de viață sau la femele în ultima parte a gestației.



Nu se asociază cu antibiotice cu toxicitate mare, sulfamide, antidiabetice și anticoagulante.

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

C.T.P. 12 trebuie administrat cu prudență tineretului speciilor țintă, precum și femeelor în perioada de gestație.

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

Tratamentul cu C.T.P.12 trebuie să se bazeze pe cunoașterea identității și sensibilității agentilor patogeni.

Nu se administrează C.T.P. 12 cu alte soluții injectabile pentru a evita precipitarea.

##### **4.5.1 Precauții speciale pentru utilizare la animale:**

Numai pentru uz veterinar.

Se eliberează numai pe bază de rețetă veterinară.

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

Nu este cazul.

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

Produsul este bine tolerat în dozele recomandate.

Rar pot apărea reacții cutanate la locul de inoculare care se remit în scurt timp.

#### **4.7 Utilizare în perioada de gestație, lactație:**

Produsul nu se administrează în ultima parte a gestației.

Deoarece cloramfenicolul a fost depistat în probele de lapte în proporție de 50% față de concentrația serică, produsul trebuie administrat cu prudență în perioada de lactație.

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

Următoarele substanțe pot interacționa cu produsul :

- Glicozidele *digitalis* - Cloamfenicolul și Tilozina scad viteza de eliminare a glicozidelor Digitalis, ceea ce poate duce la acumularea lor în concentrații toxice.
- Eritromicina – eritromicina și cloramfenicolul concurează pentru același ribozom și de aceea ele sunt antagonice.
- Fenobarbital, Pentobarbital și Primidone
  - Cloramfenicolul poate inhiba metabolismul hepatic al acestora.
  - Cloramfenicolul prelungesc durata anesteziei cu pentobarbital (120% la câini și 260% la pisici).
  - Fenobarbitalul poate scădea concentrația plasmatică a cloramfenicolului.

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

Se administrează intramuscular profund: 0,5 -1 ml /10 kg greutate corporală/zi.

În situații deosebite, la indicația medicului veterinar, se poate administra și la interval de 12 ore.

Durata tratamentului este de 3-5 zile.

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

Pisicile sunt mai sensibile decât cainii în cazul supradozării datorită faptului că la pisici timpul de înjumătărire al cloramfenicolului este mai mare.

Efectele în urma supradozării pot fi: lipsa apetitului, stări de vomă, diaree.

#### **4.11 Timp de așteptare:**

Nu este cazul.

### **5. PROPRIETĂȚI FARMACOLOGICE:**

Grupa farmacoterapeutică: antiinfeccioase pentru uz sistemic

Codul veterinar ATC: **QJ01BA01**

#### **5.1 Proprietăți farmacodinamice:**

**C.T.P. 12** reprezintă o combinație medicamentoasă specială sinergică, care asigură un spectru larg de acțiune asupra germenilor Gram-poziți și Gram negativi (*Streptococcus spp.*, *Staphylococcus spp.*, *Erysipelothrix spp.*, *Nocardia*, *Clostridium spp.*, *Corynebacterium*, *Pseudomonas*, *Pasteurella*, *Shigella*, *Chlamydia*, *Campylobacter spp.*), *Leptospire*, *Mycoplasma* și *Rickettsia*.

Asocierea unui bacteriostatic (cloramfenicol) cu un bactericid (tilozina) conferă produsului o eficiență ridicată.

Produsul este bine tolerat. Injectat intramuscular atinge concentrația terapeutică în maximum 1 oră, nivelul terapeutic menținându-se 12-14 ore. Difuzează bine în țesuturi și trece ușor bariera hemato-meningeală atingând 50% în concentrația sanguină.

Produsul se elimină prin urină în cea mai mare parte nemodificat, fiind recomandat și în infecții urinare.

Prezența prednisolonului în formulă, pe lângă valența antiinflamatoare, asigură și o toleranță locală corespunzătoare.

**Cloramfenicolul** este un antibiotic izolat din bacteria *Streptomyces venezuelae*.

Are un spectru larg de activitate împotriva multor germei Gram pozitivi și Gram negativi. Germenii aerobi Gram pozitivi sensibili la cloramfenicol includ streptococi și stafilococi. Este de asemenea activ împotriva unor organisme aerobe Gram negative cum ar fi *Neissiera*, *Brucella*, *Salmonella*, *Shigella* și *Haemophilus*. Bacterii anaerobe sensibile la cloramfenicol sunt *Clostridium*, *Bacteroides* (inclusiv *B. fragilis*), *Fusobacterium* și *Veillonella*.

Cloramfenicolul este activ și împotriva *Nocardia*, *Chlamydia*, *Mycoplasma* și *Rickettsia*.

**Tilozina** este un antibiotic macrolid activ față de cocci Gram pozitivi (*Staphylococcus spp.*, *Streptococcus spp.*), bacterii Gram pozitive (*Bacillus anthracis*, *Corynebacterium spp.*, *Clostridium spp.*, *Listeria*, *Erysipelothrix Rhusiopathiae*), bacterii Gram negative (*Haemophilus spp.*, *Pasteurella spp.*, *Brucella spp.*, *Mycoplasma spp.*, *Chlamidia* și *Rickettsia*).

**Prednisolonul** este un glucocorticoid sintetic, utilizat atât ca antiinflamator cât și ca imunosupresiv în: infecțiile urechii interne, ca auxiliar în tratamentul infecțiilor respiratorii cum ar fi pneumonia, alergii severe, stări de soc pentru îmbunătățirea circulației.

**Vitamina B12** este o vitamină ce conține cobalt, necesar celulelor organismului pentru conversia nucleotidelor ribozomice în nucleotide dezoxiribozomice, etapă importantă în formarea acidului dezoxiribonucleic .

## **5.2 Particularități farmacocinetice:**

Injectat intramuscular, produsul atinge concentrația terapeutică în maxim 1 oră, nivelul terapeutic menținându-se 12-14 ore. Difuzează bine în țesuturi și trece ușor bariera hemato-meningeală atingând 50% în concentrația sanguină.

Produsul se elimină prin urină în cea mai mare parte nemodificat, fiind recomandat și în infectii urinare.

### **Cloramfenicolul**

După injectarea i.m. absorbția este înceată și nivelurile sanguine maxime sunt realizate după 2 ore.

După injectarea i.v., nivelurile sanguine cele mai mari sunt atinse după 30 minute.

Pentru mulți germeni concentrația sanguină eficace este de 1-3 µg/ml sau de 0,5-5,0 µg/mL. Concentrațiile sanguine sigur eficace sunt de 5,0 - 10,0 µg/ml.

Cloramfenicolul se leagă de albuminele serice în proporție de 30-40% la majoritatea speciilor.

Din sânge cloramfenicolul difuzează repede în țesuturi, dar în diferite concentrații.

Cele mai mari concentrații au fost determinate în ficatul și rinichii câinilor.

Pulmonii, splina, inima și mușchii scheletului osos conțin concentrații similare cu cele din sânge. Trece bine prin barierele organismului (bariera hemato-encefalică, bariera sănge-uger, seroase, sinovii, placentă, sânge fetal-concentrații de 30-80% din sângele matern). Este singurul antibiotic care pătrunde în umoarea apoasă. În lichidul cefalo-rahidian se constată concentrații relativ mici (30% din cele sanguine).

Cloramfenicolul difuzează repede în laptele matern.

Cloramfenicolul este biotransformat în ficat prin conjugare cu acidul glucuronic, trecând în formă inactivă în proporții ridicate.

### **Tilozina tartrat**

Tilozina bază injectată SC sau IM este absorbită rapid.

Ca și eritromicina, tilozina se distribuie bine în organism după absorbție sistemică, cu excepția penetrării în sistemul nervos central. Studiile au raportat un volum de distribuție al tilozinei în animalele mici de 1,7 l/kg.

Tilozina pătrunde în lapte în proporție de aproximativ 20% din cantitatea determinată în sânge.

Tilozina se elimină prin urină și bilă aparent în formă neschimbată.

### **Prednisolon**

Studiile de farmacocinetică pe șobolani și iepuri au demonstrat un metabolism parțial al prednisolonului care se transformă în prednison inactiv din punct de vedere biologic.

Eliminarea prednisolonului în urma tratamentului este completă în 3 zile, în funcție de calea de administrare.

**Vitamina B12** din sânge este transportată la diferite organe de cel puțin două proteine. Ea se poate combina stoechiometric cu transcobamidele, cu  $\alpha$ -globuline,  $\beta$ -globuline, iar *in vitro* și cu  $\gamma$ -globuline.

Spre deosebire de vitamina B12 liberă, cea combinată cu globulinele serice nu trece bariera renală.  $\beta$ -globulinele au un rol mai activ în transportul Vitaminei B12, iar  $\alpha$ -globulinele în depozitarea acestei vitamine în ficat și în alte organe.

Excreția vitaminei B12 se face în cea mai mare parte prin urină, fecale, bilă, splină etc. O parte din vitamina B12 excretată prin bilă este resorbită în intestin. Administrarea parenterală în doze care depășesc capacitatea de legare a acesteia în ficat, sânge și alte țesuturi și organe favorizează creșterea cantității de vitaminei B12 eliminată prin urină.

## **6. PARTICULARITĂȚI FARMACEUTICE:**

### **6.1 Lista excipientilor:**

- ◆ 2-Pirolidonă
- ◆ Alcool etilic
- ◆ Alcool benzilic
- ◆ Apă pentru preparate injectabile

### **6.2 Incompatibilități:**

A nu se administra simultan cu:

- fenitoïn, primidone, fenobarbital, pentobarbital și ciclofosfamide – Cloramfenicolul inhibă metabolismul acestora;
- peniciline, cefalosporine, lincomicina – scad activitatea microbiană a produsului;
- glicoza *digitalis* – cloramfenicolul și tilozina împiedică eliminarea acestora și se ating concentrații toxice prin acumulare.

**6.3 Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar aşa cum este ambalat pentru vânzare:** 2 ani.

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

**6.4 Precauții speciale pentru depozitare:** Produsul se păstrează la temperatura camerei (15-25°C), ferit de lumină directă.

**6.5 Natura și compoziția ambalajului primar:** Flacoane de sticlă brună/PP a căte 10, 20, 50, 100 ml soluție.

**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 eliminat în conformitate cu cerințele locale.

## **7. DEȚINĂTORUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE:**

Nume și adresă: S.C. PASTEUR – FILIALA FILIPESTI S.R.L.  
Filipești de Pădure, Str. Principală nr 944, Jud. Prahova;  
Tel: 0244 386699, 0244 386888  
Fax: 0244 386032  
E-mail: [pasteur.filipesti@pasteur.ro](mailto:pasteur.filipesti@pasteur.ro)

## **8. NUMĂRUL (NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE:**

040312

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

24/08/2004

**10. DATA REVIZUIRII TEXTULUI:**

Iulie 2009

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

Se eliberează numai pe bază de rețetă veterinară.

Verificat  
d.r. Dorfir

Alex.Dorfir

## **ETICHETARE**

**INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL SECUNDAR**

**INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL PRIMAR**

Flacon 10 ml

Flacon 20 ml

Flacon 50 ml

Flacon 100 ml

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

**C.T.P. 12 soluție injectabilă pentru câini și pisici.**

Substanțe active: - cloramfenicol;

- tilozină tartrat ;
- prednisolon;
- vitamina B12

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

1 ml soluție injectabilă conține:

- |                         |        |
|-------------------------|--------|
| • Cloramfenicol.....    | 200 mg |
| • Tilozină tartrat..... | .55 mg |
| • Prednisolon.....      | .5 mg  |
| • Vitamina B12.....     | 0,1 mg |

Excipienti: 2-pirolidonă, alcool etilic, alcool benzilic, apă pentru injectabile

## **3. FORMA FARMACEUTICĂ**

Soluție injectabilă.

## **4. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI**

10 ml

20 ml

50 ml

100 ml

## **5. SPECII ȚINTĂ**

- câini ;
- pisici.



## **6. INDICAȚII**

**C.T.P. 12** este indicat la câini, pisici în tratamentul infecțiilor locale și sistemice provocate de germeni sensibili la cloramfenicol și tilozină:

- infecții ale aparatului digestiv (enterite, peritonite etc.), ale aparatului respirator (pneumonii, bronhopneumonii, pleurezii), ale aparatului genito-urinar (metrite, nefrite, cistite);
- infecții ale pielii și țesuturilor moi;
- septicemii, meningite;
- infecții bacteriene secundare infecțiilor virale;
- infecții bacteriene rezistente la alte antibiotice.

## **7. MOD ȘI CALE DE ADMINISTRARE**

Produsul se administrează intramuscular profund: 0,5 - 1 ml /10 kg greutate corporală / zi.

În situații deosebite, la indicația medicului veterinar, se poate administra și la interval de 12 ore.

Durata tratamentului este de 3-5 zile.

## **8. TIMP DE AȘTEPTARE**

Nu este cazul.

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

Citiți prospectul înainte de utilizare.

## **10. DATA EXPIRĂRII**

EXP (luna/an):

**Valabilitate :** 2 ani de la data fabricatiei (în ambalajul original) ; 28 de zile după deschiderea ambalajului.

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

A nu se lăsa la îndemâna copiilor.

A se păstra la temperatura camerei (15 – 25<sup>0</sup> C).

A se păstra în ambalajul original.

A se proteja de lumină.

## **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 RESTRICTIONI 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 îndemâna copiilor.

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

**„ S.C PASTEUR – FILIALA FILIPESTI S.R.L”**

Str. Principală nr. 944, Filipeștii de Pădure,

Jud. Prahova, România.

Tel. : 0244.386.888; 0244.386.699

Fax : 0244.386.032

**16. NUMĂRUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE**

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

Lot:

*Veuficat  
de R - Dr. Dafte*

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

Flacon 10 ml

Flacon 20 ml

**1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR**

**C.T.P. 12** soluție injectabilă pentru câini și pisici.

**2. CANTITATEA DE SUBSTANȚĂ ACTIVĂ**

1 ml soluție injectabilă conține:

- |                         |        |
|-------------------------|--------|
| • Cloramfenicol.....    | 200 mg |
| • Tilozină tartrat..... | 55 mg  |
| • Prednisolon.....      | 5 mg   |
| • Vitamina B12.....     | 0,1 mg |

Excipienti: 2-pirolidonă, alcool etilic, alcool benzilic, apă pentru injectabile

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

10 ml

20 ml

**4. CAI DE ADMINISTRARE**

- intramuscular

**5. TIMP DE ASTEPTARE**

Nu este cazul.

**6. NUMĂRUL SERIEI**

Lot:

**7. DATA EXPIRĂRII**

EXP:

**Valabilitate :** 2 ani de la data fabricatiei (in ambalajul original) ; 28 de zile după deschiderea ambalajului.

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

Numai pentru uz veterinar.

