

**EFICUR 50 mg/ml suspensie injectabilă pentru porcine și bovine
Ceftiofur**

- 1. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE ȘI A DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE FABRICARE, RESPONSABIL PENTRU ELIBERAREA SERIILOR DE PRODUS, DACĂ SUNT DIFERITE**

Deținătorul autorizației de comercializare și producător:

LABORATORIOS HIPRA, S.A.
AVDA. LA SELVA, 135
17170 AMER (GIRONA) SPANIA
TEL. (972) 43 06 60

- 2. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR**

EFICUR 50 mg/ml suspensie injectabilă pentru porcine și bovine
Ceftiofur

- 3. DECLARAAREA (SUBSTANȚEI) SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR INGREDIENTE (INGREDIENȚI)**

1 ml conține:
Ceftiofur 50 mg (sub formă de Ceftiofur Clorhidrat)

EFICUR este o suspensie uleioasă de culoare albă sau gălbuiie

- 4. INDICAȚIE (INDICAȚII)**

Infecții asociate cu bacterii sensibile la ceftiofur:

Porcine:

- În tratamentul bolilor respiratorii bacteriene asociate cu *Pasteurella multocida*, *Actinobacillus pleuropneumoniae* și *Streptococcus suis*.

Bovine:

- Pentru tratamentul bolilor respiratorii bacteriene asociate cu *Mannheimia haemolytica*, *Pasteurella multocida* și *Histophilus somni*.

- Pentru tratamentul necrobacilozei interdigitale acute (panariu, pietin) asociată cu *Fusobacterium necrophorum* și *Bacteroides melaninogenicus* (*Phorphyromonas asaccharolytica*).
- Pentru tratamentul componentei bacteriene a metritei acute post-partum (puerperală) până în 10 zile după fătare asociată cu *Escherichia coli*, *Arcanobacterium pyogenes* și *Fusobacterium necrophorum*.

5. CONTRAINDICAȚII

Nu administrați animalelor care au manifestat anterior hipersensibilitate la ceftiofur și la alte antibiotice betalactamice.

Nu injectați intravenos

6. REACȚII ADVERSE

Pot apărea reacții de hipersensibilitate fără a avea legătură cu doza. Este posibil ca, ocazional, să apară reacții alergice (de ex. reacții ale pielii, anafilaxie).

La porcine, la unele animale, s-au observat reacții ușoare la locul injectării, cum ar fi decolorarea fasciei sau a stratului adipos, până la 20 zile după injectare.

La bovine, se pot observa reacții inflamatorii ușoare la locul injectării, cum ar fi edem la nivelul țesuturilor și decolorarea țesutului subcutanat și/sau a fasciei mușchiului. Remisia clinică la majoritatea animalelor apare la 10 zile după injectare, deși ușoare decolorări ale țesutului pot persista timp de 28 de zile sau mai mult.

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

7. SPECII ȚINTĂ

Porcine și bovine

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

Porcine: 3 mg ceftiofur/kg g.c/zi timp de 3 zile prin injectare intramusculară, de ex. 1 ml de EFICUR/16 kg g.c/zi.

Bovine: Tratamentul bolilor respiratorii: 1 mg ceftiofur/kg g.c/zi timp de 3 până la 5 zile prin injectare subcutanată, de ex. 1 ml de EFICUR/50 kg g.c/zi.

Tratamentul necrobacilozei interdigital acute: 1 mg ceftiofur/kg g.c/zi timp de 3 zile prin injectare subcutanată, de ex. 1 ml de EFICUR/50 kg g.c/zi.

Metrită acută post-partum până în 10 zile după fătare: 1 mg ceftiofur/kg g.c/zi timp de 5 zile consecutive prin injectare subcutanată, de ex. 1 ml de EFICUR/50 kg g.c/zi.

Injectările ulterioare trebuie administrate în locuri diferite.

În caz de metrită acută post-partum, ar putea fi necesară, în anumite cazuri, terapie suplimentară de susținere.

9. RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

Agitați flaconul bine înainte de utilizare pentru a reduce produsului în suspensie. În cazul flaconului de 250 ml, scoateți filmul protector înainte de agitare. Colorarea flaconului de sticlă este posibil să nu fie uniformă, fiind dificil să se stablească când produsul este în suspensie. În urma agitației, absența sedimentelor poate fi confirmată cel mai rapid prin inversarea flaconului și vizualizarea conținutului prin baza flaconului.

În cazul apariției de reacții alergice tratamentul trebuie întrerupt.

Utilizarea necorespunzătoare a produsului poate mări prevalența bacteriilor rezistente la cefalosporine.

Utilizarea produsului trebuie să se bazeze pe teste de susceptibilitate și să aibă în vedere politicile antimicrobiene oficiale și locale.

În cazul apariției unor creșteri microbiene sau decolorării produsul trebuie aruncat.

10. TEMP DE AȘTEPTARE

Porcine:

- Carne și organe: 5 zile.

Bovine:

- Carne și organe: 8 zile.

- Lapte: Zero zile.

11. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A nu se lasa la îndemana copiilor.

A nu se păstra la temperatură mai mare de 25 °C

A nu se refrigera sau congela.

A nu se utiliza EFICUR după data expirării marcată pe etichetă după EXP.
Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 28 zile

12. ATENȚIONARE (ATENȚIONĂRI) SPECIALĂ (SPECIALE)
Avertismente pentru utilizator

Penicilinile și cefalosporinele pot cauza hipersensibilitate (alergie) în urma injectării, inhalării, ingestiei sau contactului cu pielea . Hipersensibilitatea la peniciline poate duce la reacții încrucișate la cefalosporine și invers. Este posibil ca, ocazional, reacțiile alergice la aceste substanțe să fie grave.

Persoanele cu hipersensibilitate cunoscută la peniciline sau cefalosporine trebuie să evite contactul cu produsul medicinal veterinar.

În caz de autoinjectare accidentală sau în urma expunerii, dacă manifestați simptome cum ar fi eruptie cutanată, consultați imediat medicul și arătați-i prospectul sau eticheta produsului. Umflarea feței, a buzelor sau a ochilor sau dificultăți în respirație reprezintă simptome mai grave și necesită atenție medicală urgentă.

Precauții speciale pentru utilizare la animale

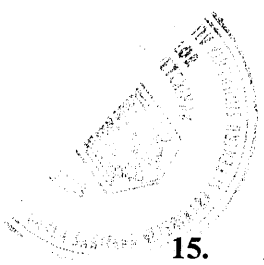
Studiile de laborator efectuate pe specii nu au demonstrat efecte teratogene, feto-toxice, materno-toxice. Nu s-a stabilit siguranța la speciile întă în timpul sarcinii. Se utilizează numai în conformitate cu evaluarea beneficiu/risc efectuată de medicul veterinar responsabil.

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

13. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU ELIMINAREA PRODUSULUI NEUTILIZAT 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.

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



15. ALTE INFORMAȚII

Cutie cu 1 flacon de 50 ml

Cutie cu 1 flacon de 100 ml

Cutie cu 1 flacon de 250 ml

Pachet cu 10 flacoane de 100 ml

Pachet cu 12 flacoane de 100 ml

Nu toate dimensiunile de ambalaj pot fi comercializate.

REZUMATUL CARACTERISTICILOR PRODUSULUI

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

EFICUR 50 mg/ml suspensie injectabilă pentru porcine și bovine

2. COMPOZIȚIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ

1 ml conține:

Ceftiofur 50 mg (sub formă de Ceftifour Clorhidrat)

Pentru lista completă a excipientilor, vezi secțiunea 6.1.

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Suspensie injectabilă.

O suspensie uleioasă de culoare albă sau gălbuiie

4. PARTICULARITĂȚI CLINICE

4.1. Specii țintă

Porcine și bovine

4.2. Indicații pentru utilizare, cu specificarea speciilor țintă

Infecții asociate cu bacterii sensibile la ceftiofur:

Porcine:

- Tratamentul bolilor respiratorii bacteriene asociate cu *Pasteurella multocida*, *Actinobacillus pleuropneumoniae* și *Streptococcus suis*.

Bovine:

- Pentru tratamentul bolilor respiratorii bacteriene asociate cu *Mannheimia haemolytica*, *Pasteurella multocida* și *Histophilus somni*.

- Pentru tratamentul necrobacilozei interdigitale acute (panariu, pietin) asociată cu *Fusobacterium necrophorum* și *Bacteroides melaninogenicus* (*Phorphyromonas asaccharolytica*).

- Pentru tratamentul componentei bacteriene a metritei acute post-partum (puerperală) până în 10 zile după fătare asociată cu *Escherichia coli*, *Arcanobacterium pyogenes* și *Fusobacterium necrophorum*.

4.3. Contraindicații

Nu administrați animalelor care anterior au manifestat hipersensibilitate la ceftiofur și la alte antibiotice betalactamice.

Nu injectați intravenos

4.4. Atenționări speciale pentru fiecare specie țintă

Nu există.

4.5. Precauții speciale pentru utilizare

i) Precauții speciale pentru utilizare la animale

Agitați bine flaconul înainte de utilizare pentru a reduce produsul în suspensie.

În cazul apariției unei reacții alergice, tratamentul trebuie întrerupt.

Utilizarea necorespunzătoare a produsului poate mări prevalența bacteriilor rezistente la cefalosporine.

Utilizarea produsului trebuie să se bazeze pe testele de susceptibilitate și să aibă în vedere politicile antimicrobiene oficiale și locale.

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

Este posibil ca penicilinile și cefalosporinele să cauzeze hipersensibilitate (alergie) în urma injectării, inhalării, ingestiei sau contactului cu pielea. Hipersensibilitatea la peniciline poate duce la reacții încrucișate la cefalosporine și invers. Este posibil ca, ocazional, reacțiile alergice la aceste substanțe să fie grave.

Persoanele cu hipersensibilitate cunoscută la peniciline sau cefalosporine trebuie să evite contactul cu produsul medicinal veterinar.

În caz de autoinjectare accidentală sau în urma expunerii, dacă manifestați simptome cum ar fi eruptia cutanată, consultați imediat medicul și arătați-i prospectul sau eticheta produsului.

Umfarea feței, a buzelor sau a ochilor sau dificultăți în respirație reprezintă simptome mai grave și necesită atenție medicală urgentă.

4.6. Reacții adverse (frecvență și gravitate)

Pot apărea reacții de hipersensibilitate fără a avea legătură cu doza. Este posibil ca, ocazional, să apară reacții alergice (de ex. reacții ale pielii, anafilaxie).

La porcine, s-au observat reacții ușoare la locul injectării, cum ar fi decolorarea fasciei sau a stratului adipos la anumite animale până în 20 zile după injectare.

La bovine, se pot observa reacții inflamatorii ușoare la locul injectării, cum ar fi edem la nivelul țesuturilor și decolorarea țesutului subcutanat și/sau a fasciei mușchiului. Remisia clinică la majoritatea animalelor se atinge prin 10 zile după injectare deși ușoare decolorări ale țesutului pot persista timp de 28 de zile sau mai mult.

4.7. Reacții adverse (frecvență și gravitate)

Studiile de laborator efectuate pe specii nu au demonstrat efecte teratogene, fetotoxicе, materno-toxice. Nu s-a stabilit siguranțа la speciile țintă în timpul sarcinii. Se utilizează numai în conformitate cu evaluarea beneficiu/risc efectuată de medicul veterinar responsabil.

4.8. Interacțiuni cu alte produse medicinale sau alte forme de interacțiune

Nu se cunosc.

4.9. Cantități de administrat și calea de administrare

Porcine:

3 mg ceftiofur/kg gc/zi timp de 3 zile prin injectare intramusculară, de ex. 1 ml de produs /16 kg gc/zi.

Bovine:

Tratamentul bolilor respiratorii: 1 mg ceftiofur/kg gc/zi timp de 3 până la 5 zile prin injectare subcutanată, de ex. 1 ml de produs /50 kg gc/zi.

Tratamentul necrobacilozei interdigitale acute: 1 mg ceftiofur/kg gc/zi timp de 3 zile prin injectare subcutanată, de ex. 1 ml de produs/50 kg gc/zi.

Metrită acută post-partum în primele 10 zile după fătare: 1 mg ceftiofur/kg g.c/zi timp de 5 zile consecutive prin injectare subcutanată, de ex. 1 ml de produs /50 kg g.c/zi.

Injectările ulterioare trebuie administrate în locuri diferite.

În cazul metritei acute post-partum, în anumite cazuri, ar putea fi necesar tratament suplimentar de susținere.

Agitați înainte de utilizare.

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

A fost demonstrat gradul scăzut de toxicitate al ceftiofurului la porcine utilizând ceftiofur de sodiu în doze de 8 ori mai mari decât doza zilnică recomandată de ceftiofur, administrat intramuscular timp de 15 zile consecutive.

La bovine, nu s-au observat semne de toxicitate sistemică în urma supradozelor substanțiale administrate parenteral.

4.11. Timp de aşteptare

Porcine:

- Carne și organe: 5 zile.

Bovine:

- Carne și organe: 8 zile.
- Lapte: Zero zile.

5. PROPRIETĂȚI FARMACOLOGICE

Grupa farmacoterapeutică: Antibacteriene pentru uz sistemic, codul veterinar ATC: QJ01DA90.

5.1. Proprietăți farmacodinamice

Ceftiofurul este o cefalosporină de ultimă generație, care este activă împotriva bacteriilor Gram-pozițive și Gram-negative. Asemănător tuturor antibioticelor betalactamice, ceftiofurul inhibă sinteza peretelui celular bacterian, prin aceasta exercitând proprietăți bactericide.

Sintesa peretelui celular depinde de enzime, denumite proteine „penicillin-binding proteins” (PBP's). Bacteriile pot dezvolta rezistență la cefalosporine astfel 1) având proteine care leagă penicilina insensibile la un betalactam, de altfel eficient; 2) modificând permeabilitatea celulară la betalactame; 3) producând betalactamaze care clivează inelul betalactamic al antibioticului, sau 4) prin reflux activ.

Anumite betalactamaze, dovedite ca existând în microorganismele enterice Gram-negative, pot duce la diferite grade de rezistență încrucișată între cefalosporine, cât și cu peniciline, ampicilină și combinații cu inhibitori de betalactamaze.

Ceftiofur este activ împotriva următoarelor microorganisme care sunt implicate în bolile respiratorii la porcine: *Pasteurella multocida*, *Actinobacillus pleuropneumoniae* și *Streptococcus suis*. *Bordetella bronchiseptica* nu este întrinsec suscepțibilă la ceftiofur.

De asemenea, este activ împotriva bacteriilor implicate în bolile respiratorii la bovine: *Pasteurella multocida*, *Mannheimia haemolytica*, *Histophilus somni*; bacterii implicate în necrobaciloză interdigitală acută la bovine: *Fusobacterium necrophorum*, *Bacteroides melaninogenicus* (*Porphyromonas asaccharolyticus*); și bacterii asociate cu metrită acută post-partum (puerperală) la bovine: *Escherichia coli*, *Arcanobacterium pyogenes* și *Fusobacterium necrophorum*.

Următoarele Concentrații Inhibitorii Minime (MIC) de ceftiofur au fost stabilite pentru bacteriile tinta izolate din Europa:

PORCINE

Organism (număr de izolate)	MIC (µg/mL)	MIC90 (µg/mL)
<i>A. pleuropneumoniae</i> (28)	≤ 0.03*	≤ 0.03
<i>Pasteurella multocida</i> (37)	≤ 0.03-0.13	≤ 0.03
<i>Streptococcus suis</i> (495)	≤ 0.03-0.25	≤ 0.03
<i>Haemophilus parasuis</i> (16)	≤ 0.03-0.13	≤ 0.03

BOVINE

Organism (număr de izolate)	MIC (µg/mL)	MIC90 (µg/mL)
<i>Mannheimia spp.</i> (87)	≤ 0.03*	≤ 0.03
<i>P. multocida</i> (42)	≤ 0.03-0.12	≤ 0.03
<i>H. somni</i> (24)	≤ 0.03*	≤ 0.03
<i>Arcanobacterium pyogenens</i> (123)	≤ 0.03-0.5	0.25
<i>Escherichia coli</i> (188)	0.13 - > 32.0	0.5
<i>Fusobacterium necrophorum</i> (67) (din cauzurile de pietin)	≤ 0.06-0.13	ND
<i>Fusobacterium necrophorum</i> (2) (din cauzurile de metrită acută)	≤ 0.03-0.06	ND

* Fără variații; toți izolații au produs aceeași valoare. ND: nu s-a stabilit.

Următoarele puncte critice sunt recomandate de NCCLS pentru patogeni respiratori la porcine și bovine:

Diametru Zonă (mm)	MIC (µg/mL)	Interpretare
≥ 21	≤ 2.0	(S) Susceptibil
18-20	4.0	(I) Intermediar
≤ 17	≥ 8.0	(R) Rezistent

Până astăzi nu au fost stabilite puncte critice pentru patogenii asociați cu pietin sau metrită acută post-partum la bovine.

5.2. Particularități farmacocinetice

După administrare, ceftiofurul este rapid metabolizat în desfuroilceftiofur, principalul metabolit activ.

Desfuroilceftiofurul are o activitate antimicrobiană echivalentă ceftiofurului împotriva bacteriilor implicate în maladii respiratorii la animale. Este legat reversibil de proteinele plasmatiche și ca urmare, metabolitul se concentrează la locurile infecției. Rămâne activ în prezența țesutului și detritusurilor necrotice.

Porcine

O singură doză intramusculară de produs la 3 mg ceftiofur/kg greutate corporală a avut ca rezultat o Cmax medie de aproximativ 9 micrograme/mL după circa 1 oră. Timpul de

înjumătățire terminal de eliminare ($t_{1/2}$) al desfuroilceftiofurului a fost de aproximativ 23 de ore. Nu s-a observat nicio acumulare de desfuroilceftiofur după o doză de 3 mg ceftiofur/kg gc/zi administrată zilnic timp de 3 zile.

Eliminarea are loc în principal prin urină (mai mult de 70%); 12-15% se elimină prin fecale.

Ceftiofurul este complet biodisponibil în urma administrării intramusculară.

Bovine

O singură doză subcutanată de produs la 1 mg ceftiofur/kg a avut ca rezultat o C_{max} medie de aproximativ 2 micrograme/mL după circa 2,5 ore. După administrare, timpul de înjumătățire terminal de eliminare al ($t_{1/2}$) desfuroilceftiofurului la bovine este de aproximativ 18 ore.

În alte studii, la bovinele sănătoase, o C_{max} medie de aproximativ 2,25 micrograme/mL s-a atins în endometru la circa 5 ore după o singură administrare de cefiofur. Concentrațiile medii maxime atinse în caruncule și lohii la bovine sănătoase au fost de circa 1 microgram/mL.

Nu s-a observat nicio acumulare de desfuroilceftiofur după un tratament zilnic cu ceftiofur timp de 5 zile. Eliminarea are loc în principal prin urină (mai mult de 55%). 31% se elimină în fecale.

Ceftiofur este complet biodisponibil ca urmare a administrării subcutanate.

6. PARTICULARITĂȚI FARMACEUTICE

6.1. Lista excipienților

Monostearat de aluminiu

Sorbitan oleat

Trigliceride cu lanț mediu.

6.2. Incompatibilități

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

6.3. Perioadă de valabilitate

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

A nu se păstra la temperatură mai mare de 25 °C

A nu se refrigeră sau congela.

6.5. Natură și compoziția ambalajului primar

Flacoane din sticlă de 50, 100 sau 250 ml Tip II închise cu dop din cauciuc bromobutil Tip I și sigilat cu un capac de aluminiu.

Într-o cutie de carton se află un flacon de 50 ml, 100 ml sau un flacon de 250 ml.

Flaconul de 250 ml are un ambalaj din plastic transparent ca măsură de protecție pentru a evita spargerea flaconului la utilizare.

De asemenea, sunt disponibile spre comercializare urmatoarele marimi de ambalaj: 10x100 ml și 12x100ml

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.

7. DETINĂTORUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

LABORATORIOS HIPRA, S.A.

Avda. la Selva, 135

17170 Amer (Girona) Spania

8. NUMĂRUL (NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

090133

9. DATA PRIMEI AUTORIZĂRI/REÎNNOIRII AUTORIZAȚIEI

09/11/2009

10. DATA REVIZUIRII TEXTULUI



INFORMATII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL SECUNDAR ȘI PRIMAR

50 ml

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

EFICUR 50 mg/ml suspensie injectabilă pentru porcine și bovine
Ceftiofur (sub formă de Ceftiofur Clorhidrat).

2. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR SUBSTANȚE

3. FORMA FARMACEUTICĂ

4. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI

50 ml

5. SPECII ȚINTĂ

Porcine și bovine

6. INDICAȚIE (INDICAȚII)

7. MOD ȘI CALE DE ADMINISTRARE

Intramuscular pentru porcine și subcutanat pentru bovine.
Agitați flaconul bine înainte de utilizare pentru a reduce produsul în suspensie.
Citiți prospectul înainte de utilizare.

8. TEMPORALITATEA

Porcine:

- Carne și organe: 5 zile.



Bovine:

- Carne și organe: 8 zile.
- Lapte: Zero zile.

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

Penicilinile și cefalosporinile pot cauza, ocazional, reacții alergice grave. Consultați prospectul de utilizare pentru avertismente.

10. DATA EXPIRĂRII

EXP

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 28 zile
După desigilare se va utiliza până la ...

11. CONDIȚII SPECIALE DE DEPOZITARE

A nu se păstra la temperatură mai mare de 25 °C
A nu se refrigera sau congelează.

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.

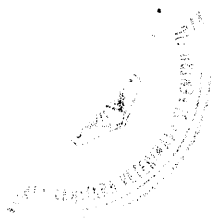
13. MENTIUNEA „NUMAI PENTRU UZ VETERINAR” ȘI CONDIȚII SAU RESTRICȚII PRIVIND ELIBERAREA ȘI UTILIZARE, după caz

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 îndemâna copiilor.

15. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE



LABORATORIOS HIPRA, S.A.
AVDA. LA SELVA, 135
17170 AMER (GIRONA) SPANIA
TEL. (972) 43 06 60

16. NUMĂRUL (NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

090133

17. NUMĂRUL DE FABRICАȚIE AL SERIEI DE PRODUS

Lot



INFORMATII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL SECUNDAR ȘI PRIMAR

100 ml / 250 ml / 10 x 100 ml/ 12 x 100 ml

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

EFICUR 50 mg/ml suspensie injectabilă pentru porcine și bovine
Ceftiofur

2. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR SUBSTANȚE

1 ml conține:
Ceftiofur 50 mg (sub formă de Ceftiofur Clorhidrat)

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Suspensie injectabilă

4. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI

100 ml / 250 ml / 10 x 100 ml/ 12 x 100 ml

5. SPECII ȚINTĂ

Porcine și bovine

6. INDICAȚIE (INDICAȚII)

7. MOD ȘI CALE DE ADMINISTRARE

Intramuscular pentru porcine și subcutanat pentru bovine.
Agitați flaconul bine înainte de utilizare pentru a reduce produsul în suspensie.
Citiți prospectul înainte de utilizare.

8. TIMP DE AȘTEPTARE

Timp de aşteptare:

Porcine:

- Carne și organe: 5 zile.

Bovine:

- Carne și organe: 8 zile.
- Lapte: Zero zile.

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

Penicilinele și cefalosporinele pot cauza, ocazional, reacții alergice grave. Consultați prospectul de utilizare pentru avertismente.

10. DATA EXPIRĂRII

EXP

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

După desigilare se va utiliza până la ...

11. CONDIȚII SPECIALE DE DEPOZITARE

A nu se păstra la temperatură mai mare de 25 °C

A nu se refrigera sau congelează.

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. MENȚIUNEA „A NU SE LĂSA LA ÎNDEMÂNA COPIILOR”

A nu se lăsa la îndemâna copiilor.

15. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

LABORATORIOS HIPRA, S.A.
AVDA. LA SELVA, 135
17170 AMER (GIRONA) SPANIA
TEL. (972) 43 06 60

16. NUMĂRUL (NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

17. NUMĂRUL DE FABRICАȚIE AL SERIEI DE PRODUS

Lot