

ANEXA nr. 1

SUMARUL CARACTERISTICILOR PRODUSULUI



## 1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

ENROFLOX LICH 10%, 100 mg/ml, solutie orala pentru pui de gaina si porcine

## 2. COMPOZITIE CALITATIVA SI CANTITATIVA

Fiecare ml produs contine:

### **Substanta activa:**

Enrofloxacină 100 mg

### **Excipienti:**

Pentru lista completa a excipientilor, vezi sectiunea 6.1.

## 3. FORMA FARMACEUTICA

Solutie orala

Solutie limpede, de la galben deschis pana la galben

## 4. PARTICULARITATI CLINICE

### 4.1 Specii tinta

- pui de gaina
- porcine

### 4.2 Indicatii pentru utilizare cu specificarea speciilor tinta

Tratamentul infectiilor cauzate de urmatoarele bacterii sensibile la enrofloxacină:

#### **Pui de gaina**

Mycoplasma gallisepticum  
Mycoplasma synoviae  
Avibacterium paragallinarum  
Pasteurella multocida

**Porcine** In tratamentul bolilor respiratorii determinate de Actinobacillus pleuropneumoniae, Pasteurella multocida, Mycoplasma hyopneumoniae, sensibile la enrofloxacină.

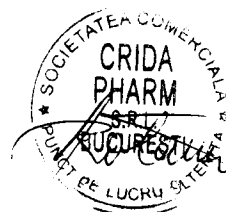
### 4.3 Contraindicatii

Nu se utilizeaza pentru profilaxie.

Nu se utilizeaza atunci cand se stie ca apare rezistenta/rezistenta incrucisata la (fluoro)chinolone la efectivele carora le este destinat tratamentul.

Nu se utilizeaza in cazurile de hipersensibilitate la enrofloxacină sau la oricare dintre excipientii produsului.

Nu se utilizeaza produsul in cazul tulburarilor de crestere ale cartilajelor si/sau in timpul lezarilor aparatului locomotor in special la nivelul articulatiilor.



#### **4.4 Atentionari speciale pentru fiecare specie tinta**

Este posibil ca tratamentul infectiilor cu Mycoplasma spp. sa nu eradicheze microorganismul.

#### **4.5 Precautii speciale pentru utilizare**

##### **Precautii speciale pentru utilizare la animale**

Intrucat enrofloxacina a fost autorizata initial pentru utilizarea la pasarile de curte, a fost raspandita pe scara larga o reducere a sensibilitatii E. coli la fluorochinolone si o crestere a microorganismelor rezistente. In UE a fost raportata si rezistenta la Mycoplasma synoviae.

La utilizarea produsului trebuie sa se tina seama de politicile oficiale si locale privind substantele antimicrobiene.

Cand este posibil fluorochinolonele vor fi utilizate numai avand la baza testele de susceptibilitate.

Fluoroquinolonele vor fi pastrate ca rezerva pentru tratamentele care, in conditii clinice, raspund putin sau care vor raspunde putin la alte clase de substante antimicrobiene.

Utilizarea produsului in afara instructiunilor din RCP poate duce la cresterea prevalentei rezistentei la fluorochinolone si poate duce la scaderea eficacitatii tratamentului cu alte quinolone ca urmare a posibilei rezistente incrucisate.

##### **Precautii speciale care trebuie luate de persoana care administreaza produsul medicinal veterinar la animale**

Persoanele cunoscute ca fiind sensibile la enrofloxacina sau la excipienți vor evita contactul cu produsul.

Pentru a evita expunerea in cursul pregatirii solutiiei medicamentoase se va purta echipament de protectie adecvat ( salopete, ochelari de protectie si manusi impermeabile).

A nu se mananca, bea sau fuma in timpul manipularii produsului. Dupa utilizare se spala mainile.

In caz de ingerare accidentala se spala imediat gura cu apa si se solicita asistenta medicala. In caz de contact accidental cu pielea se spala zona cu apa si sapun. In caz de contact accidental cu ochii se spala din abundenta cu apa curata de la robinet.

Daca in urma expunerii apar iritatii pe piele trebuie sa solicitati asistenta medicala și să arătați medicului aceasta avertizare.

Umflarea feței, buzelor și ochilor sau respirația dificilă reprezintă simptome severe și necesită asistență medicală de urgență.

#### **4.6 Reactii adverse (frecventa si gravitate)**

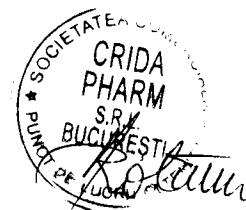
Reactiile adverse sunt minore. Voma si anorexia sunt cele mai comune efecte.

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

Nu se utilizează la pasarile care produc oua pentru consum uman.

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

In combinatie cu tetraciclina si antibiotice macrolide, enrofloxacina are efect antagonist.



Absorbția enrofloxacină poate fi redusă în cazul în care produsul este administrat împreună cu substanțe care conțin magneziu și aluminiu.

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

Administrare: pe cale orală, în apă de băut.

Pentru a asigura o dozare corespunzătoare se va determina cât mai exact greutatea corporală a animalelor pentru a se evita subdozarea.

##### **Pui de găina:**

10 mg enrofloxacină/kg greutate corporală pe zi, timp de 5 zile consecutive.

Tratamentul timp de 3—5 zile consecutive: timp de 5 zile consecutive în infecțiile mixte și în formele cu progresie cronică. Dacă în 2-3 zile nu se observă o ameliorare clinică, trebuie utilizată o terapie antimicrobiană alternativă având la bază testele de sensibilitate.

**La porcine:** trebuie asigurată o doză de 5 mg enrofloxacină/kg greutate corporală/zi, timp de 5 zile consecutive.

Cantitatea soluției de Enroflox Lich 10% (CSE) se va calcula pe baza Greutății Corporale Totale (GCT) a efectivului care va fi tratat și Consumul de Apă Total (CAT) al efectivului în 24 ore utilizând formula:

$$CSE(L) = \frac{5 \times GCT(kg)}{100 \times CAT(L)}; \text{ per 1000 litri de apă medicamentată din rezervor.}$$

5 = doză/kg g.c.

100 = mg enrofloxacină/1 ml Enroflox Lich 10% soluție orală.

Consumul de apă medicamentată depinde de starea clinică a animalelor. Ingerarea apei medicamentate de către animal poate fi afectată din cauza bolii.

Consumul de apă trebuie monitorizat, pentru a putea fi garantată dozarea adecvată. În cazul în care consumul de apă nu corespunde cantităților pentru care au fost calculate concentrațiile recomandate, concentrația de ENROFLOX LICH 10 % trebuie ajustată corespunzător astfel încât animalele să asimileze doza recomandată, în caz contrar se va revizui schema de tratament.

Apă de băut medicamentată trebuie să fie proaspăt preparată, la fiecare 24 de ore.

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

Nu depășiți doza recomandată. În supradozarea accidentală nu există antidot, iar tratamentul este simptomatic.

#### 4.11 Timp (Timpuri) de așteptare

Carne și organe:

Pui de găina: 7 zile

Porci: 7 zile



Nu se utilizeaza la păsările care produc ouă sau care urmeaza sa produca oua pentru consum uman.

Nu se administreaza la pasarile de inlocuire cu 14 zile inainte de inceperea perioadei de ouat.

## 5. PROPRIETATI FARMACOLOGICE

Grupa farmacoterapeutica: Antibacteriene chinolone si chinoxaline, fluorochinolone

Codul ATCvet: QJ01MA90

### 5.1 Proprietati farmacodinamice

Spectru antibacterian.

Enrofloxacină este activă împotriva bacteriilor Gram-negative, bacteriilor Gram-pozitive și *Mycoplasma* spp.

*In vitro*, sensibilitatea a fost demonstrată pe tulpini ale (i) speciilor Gram-negative cum ar fi *Pasteurella multocida*, *Avibacterium (Haemophilus) paragallinarum*, (ii) *Mycoplasma gallisepticum* și *Mycoplasma synoviae*. (Vezi punctul 4.5)

Tipuri si mecanisme de rezistenta. S-a raportat ca rezistenta la fluorochinolone apare din cinci surse, mutatii punctuale in genele care codeaza AND giraza si/sau topoizomeraza IV care conduc la alterarea respectivelor enzime, alterarea permeabilitatii medicamentului in bacteriile Gram negative, mecanisme de eflux, rezistenta mediata de plasmide si proteine de protectie ale girazei. Toate medicamentele duc la scaderea sensibilitatii bacteriilor fata de fluorochinolone. Rezistenta incrucisata intre fluorochinolonele din aceasta clasa de antibiocieni este frecventa.

### 5.2 Particularitati farmacocinetice

Absorbția orală a fluoroquinolonelor este în general rapidă, substanțială la om, speciile monogastrice și vitei. Până la 80% din doza ingerată este absorbită în sistemul circulator. Peak-ul plasmatic este atins rapid fiind cuprins între 1 și 2 ore după ingestie la om, fiind similar la câine, sobolan și maimuță. Concentrația maximă atinsă după administrarea orală a unei singure doze de enrofloxacină este de 2.5, 1.4, 5.4, 0.9, 0.5 ore la pui, curci, vitei, câini și cai. Administrarea concomitentă a magneziului și aluminiului continuând anti-acide scade biodisponibilitatea fluoroquinolonelor. Fluoroquinolonele au și o concentrație crescută în țesuturi care, asociată cu spectru larg de activitate, determină ca acestea să fie prima alegere în tratamentul infecțiilor țesuturilor profunde și infecțiilor piodermale. Excreția fluoroquinolonelor se face în primul rând la nivelul rinichilor și secundar prin ficat.

## 6. PARTICULARITATI FARMACEUTICE

### 6.1 Lista excipientilor

Hidroxid de sodiu

Apa distilată



## **6.2 Incompatibilitati majore**

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

## **6.3 Perioada de valabilitate**

Perioada de valabilitate a produsului așa cum este ambalat pentru vânzare: 2 ani.  
Perioada de valabilitate de la prima deschidere a ambalajului original: 28 zile.  
Perioada de valabilitate după diluare în apă de baut: 24 ore.

## **6.4 Precautii speciale de depozitare**

A nu se păstra la temperaturi mai mari de 25°C.  
A nu se refrigera sau congela.  
A se păstra în ambalajul original.  
A se păstra în loc uscat.  
A se proteja de lumina directă.

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

Flacoane din HDPE de culoare albă de 50 ml, 100 ml, 250 ml, 500 ml, 1000 ml și canistre din HDPE de 5 litri, 10 litri, 20 litri, închise cu capac din același material.  
Este posibil ca nu toate dimensiunile de ambalaje să fie comercializate.

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

Produsul medicinal veterinar neutilizat sau deșeurile provenite din utilizarea unor astfel de produse trebuie eliminate în conformitate cu cerințele locale.  
Medicamentele nu trebuie aruncate în ape reziduale sau resturi menajere.  
Animalele tratate vor fi menținute în adăposturi pe toată durata tratamentului, iar dejectiile de la acestea se vor colecta și NU se vor folosi la fertilizarea solului.

## **7. DETINATORUL AUTORIZATIEI DE COMERCIALIZARE**

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

Str. Intrarea Vagonetului nr 2.BI 101, ap 47.Sector 6 Bucuresti.

Tel. +40 024 251 5005; Fax.+40 024 252 5925 Bucuresti, ROMANIA.

## **8. NUMARUL (NUMERELE) AUTORIZATIEI DE COMERCIALIZARE**

120084

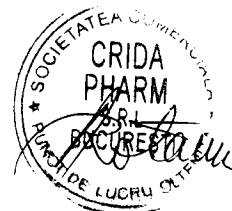
## **9. DATA PRIMEI AUTORIZARI/REINNOIRII AUTORIZATIEI**

06.03.2007/20.03.2012

## **10. DATA REVIZUIRII TEXTULUI**

Iulie 2018 INTERDICTII PENTRU VANZARE, ELIBERARE SI/SAU UTILIZARE

Se elibereaza numai pe baza de rețeta veterinară



**INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL PRIMAR**

Flacoane din HDPE x 50 ml, 100 ml, 250 ml, 500 ml, 1000 ml  
Canistre din HDPE x 5 litri, 10 litri, 20 litri.

**1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR**

ENROFLOX LICH 10%, 100 mg/ml, solutie orala pentru pui de gaina si porcine.  
Enrofloxacină

**2. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE**

Fiecare ml produs contine:  
Enrofloxacină 100 mg

**3. FORMA FARMACEUTICĂ**

Solutie orala.

**4. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI**

50 ml  
100 ml  
250 ml  
500 ml  
1000 ml  
5 litri  
10 litri  
20 litri

**5. SPECII ȚINTĂ**

Pui de gaina si porcine

**6. INDICAȚIE (INDICAȚII)**

Cititi prospectul inainte de utilizare.

**7. MOD ȘI CALE (CĂI) DE ADMINISTRARE**

Administrare in apa de baut.  
Cititi prospectul inainte de utilizare

**8. TIMP (TIMPI) DE AȘTEPTARE**

Carne si organe:  
Pui de gaina: 7 zile  
Porci: 7 zile  
Nu se utilizeaza la păsările care produc ouă sau care urmeaza sa produca oua pentru consum uman.

Nu se administrează la păsările de înlocuire cu 14 zile înainte de începerea perioadei de ouat.

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

Cititi prospectul înainte de utilizare

**10. DATA EXPIRĂRII**

EXP: luna/an

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

Perioada de valabilitate după diluare în apa de baut: 24 ore.

**11. CONDIȚII SPECIALE DE DEPOZITARE**

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

A nu se refrigera 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**

Eliminarea: cititi prospectul produsului.

**13. MENȚIUNEA „NUMAI PENTRU UZ VETERINAR” ȘI CONDIȚII SAU RESTRICȚII PRIVIND ELIBERAREA ȘI UTILIZAREA, după caz**

Numai pentru uz veterinar. Se eliberează numai pe bază de rețetă 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**

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

Str. Intrarea Vagonetului nr 2.BI 101, ap 47.Sector 6 Bucuresti.

Tel. +40 024 251 5005; Fax.+40 024 252 5925 Bucuresti, ROMANIA.

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

120084

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

Lot { numar }





## PROSPECT

**ENROFLOX LICH 10 %**  
**soluție orală pentru pui de gaina și porcine****1. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE ȘI A DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE FABRICAȚIE, RESPONSABIL PENTRU ELIBERAREA SERIILOR DE PRODUS, DACA SUNT DIFERITI****Deținătorul autorizației de comercializare**

S.C. CRIDA PHARM S.R.L. Str. Intrarea Vagonetului, Nr. 2, Bloc 101, Ap. 47, Parter, Sector 6, București,

**Detinatorului autorizatiei de fabricatie responsabil pentru eliberarea seriilor de produs**

S.C. CRIDA PHARM S.R.L

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

**2. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR**

ENROFLOX LICH 10 %, 100 mg/ml, soluție orală pentru porcineși pui de gaina

Enrofloxacină

**3. DECLARAREA (SUBSTANTEI) SUBSTANTELOR ACTIVE SI A ALTOR INGREDIENTE (INGREDIENTI)**

Fiecare ml produs contine:

**Substanta activa:**

Enrofloxacină 100 mg

**4. INDICATII**

Tratamentul infecțiilor cauzate de următoarele bacterii sensibile la enrofloxacină:

**Pui de gaina**

*Mycoplasma gallisepticum,*

*Mycoplasma synoviae,*

*Avibacterium paragallinarum,*

*Pasteurella multocida.*

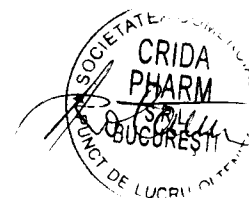
**Porcine**

In tratamentul bolilor respiratorii determinate de *Actinobacillus pleuropneumoniae,* *Pasteurella multocida,* *Mycoplasma hyopneumoniae,* sensibile la enrofloxacină.

**5. CONTRAINDICATII**

Nu se utilizeaza pentru profilaxie.

Nu se utilizeaza atunci cand se stie ca apare rezistanta/rezistenta incrucisata la (fluoro)chinolone la efectivele carora le este destinat tratamentul.



Nu se utilizeaza in cazurile de hipersensibilitate la enrofloxacină sau la oricare dintre excipientii produsului.

Nu se utilizeaza produsul in cazul tulburarilor de crestere ale cartilajelor si/sau in timpul lezarilor aparatului locomotor in special la nivelul articulatiilor.

## 6. REACȚII ADVERSE

Reacțiile adverse sunt minore. Voma și anorexia sunt cele mai comune efecte.

Dacă observați orice reacție adversă, chiar și cele care nu sunt deja incluse în acest prospect sau credeți că medicamentul nu a avut efect vă rugăm să informați medicul veterinar.

## 7. SPECII ȚINTĂ

Porcine și pui de găina

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

Administrare: pe cale orală, în apă de băut.

Pentru a asigura o dozare corespunzătoare, se va determina cât mai exact greutatea corporală a animalelor pentru a se evita subdozarea.

### Pui de găina:

10 mg enrofloxacină/kg greutate corporală pe zi, timp de 3-5 zile consecutive.

Tratamentul timp de 3—5 zile consecutive: timp de 5 zile consecutive în infecțiile mixte și în formele cu progresie cronică. Dacă în 2-3 zile nu se observă o ameliorare clinică, trebuie utilizată o terapie antimicrobiană alternativă având la bază testele de sensibilitate.

**La porcine:** trebuie asigurată o doză de 5 mg enrofloxacină/kg greutate corporală/zi, timp de 5 zile consecutive.

Cantitatea Soluției de Enroflox Lich 10% (CSE) se va calcula pe baza Greutății Corporale Totale (GCT) a efectivului care va fi tratat și Consumul de Apă Total (CAT) al efectivului în 24 ore utilizând formula:

$$CSE(L) = \frac{5 \times GCT(kg)}{100 \times CAT(L)}; \text{ per 1000 litri de apă medicamentată din rezervor.}$$

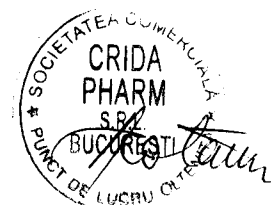
5 = doză / kg g.c.

100 = mg enrofloxacină/ 1 ml Enroflox Lich 10% soluție orală

Consumul de apă medicamentată depinde de starea clinică a animalelor. Ingerarea apei medicamentate de către animal poate fi afectată din cauza bolii.

## 9. RECOMANDARI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

Consumul de apă trebuie monitorizat, pentru a putea fi garantată dozarea adecvată. În cazul în care consumul de apă nu corespunde cantitatilor pentru care au fost calculate concentrațiile recomandate, concentrația de ENROFLOX LICH 10 % trebuie ajustată corespunzător astfel încât animalele să asimileze doza recomandată. În caz contrar se va revizui schema de tratament.



Apa de baut medicamentata trebuie sa fie proaspat preparata, la fiecare 24 de ore.

#### **10. TIMP (TIMPI) DE AȘTEPTARE**

Carne si organe

Pui de gaina: 7 zile

Porci: 7 zile

Nu se utilizeaza la păsările care produc ouă sau care urmeaza sa produca oua pentru consum uman.

Nu se administrează la păsările de înlocuire cu 14 zile înainte de începerea perioadei de ouat.

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

A nu se lăsa la vederea si îndemâna copiilor.

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

A nu se refrigera sau congela.

A se păstra în ambalajul original.

A se păstra în loc uscat.

A se proteja de lumina directă.

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

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

Perioada de valabilitate dupa diluare in apa de baut: 24 ore.

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

##### **Attentionari speciale pentru fiecare specie tinta**

Este posibil ca tratamentul infectiilor cu Mycoplasma spp. sa nu eradicheze microorganismul.

##### **Precautiile speciale pentru utilizare la animale**

Intrucat enrofloxacina a fost autorizata initial pentru utilizarea la pasarile de curte, a fost raspandita pe scara larga o reducere a sensibilitatii E. coli la fluorochinolone si o crestere a microorganismelor rezistente. In UE a fost raportata si rezistenta la Mycoplasma synoviae. La utilizarea produsului trebuie sa se tina seama de politicile oficiale si locale privind substantele antimicrobiene.

Cand este posibil fluorochinolonele vor fi utilizate numai avand la baza testele de susceptibilitate.

Fluoroquinolonele vor fi pastrate ca rezerva pentru tratamentele care, in conditii clinice, raspund putin sau care vor raspunde putin la alte clase de substante antimicrobiene.

Utilizarea produsului in afara instructiunilor din RCP poate duce la cresterea prevalentei rezistentei la fluorochinolone si poate duce la scaderea eficacitatii tratamentului cu alte quinolone ca urmare a posibilei rezistente incrucisate.

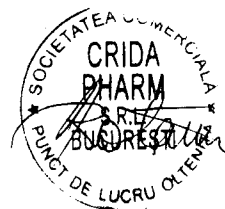
##### **Precautiile speciale care trebuie luate de persoana care administreaza produsul medicinal veterinar la animale**

Persoanele cunoscute ca fiind sensibile la quinolone sau la excipienți vor evita contactul cu produsul.

Pentru a evita expunerea in cursul pregatirii soluției medicamentoase se va purta echipament de protecție adecvat ( salopete, ochelari de protectie si manusi impermeabile).

A nu se mananca, bea sau fuma in timpul manipularii produsului. Dupa utilizare se spala mainile.

In caz de ingerare accidentala, se spala imediat gura cu apa si se solicita asistenta medicala. In caz de contact accidental cu pielea se spala zona cu apa si sapun. In caz de contact accidental cu ochii se spala din abundenta cu apa curata de la robinet.



Daca in urma expunerii apar iritatii pe piele trebuie sa solicitati asistenta medicală și să arătați medicului acest prospectul.

Umflarea feței, buzelor și ochilor sau respirația dificilă reprezintă simptome severe și necesită asistență medicală de urgență.

**Utilizare in perioada de gestatie, lactatie sau perioada de ouat**

Nu se utilizează la pasarile care produc oua pentru consum uman.

**Interactiuni cu alte produse medicinale sau alte forme de interactiune**

In combinatie cu tetraciclina si antibiotice macrolide enrofloxacina are efect antagonist.

Absorbția enrofloxacinei poate fi redușă in cazul in care produsul este administrat impreuna cu substante care contin magneziu si aluminiu.

**Supradozare (simptome, proceduri de urgenta, antidoturi) dupa caz**

Nu depasiti doza recomandata. In supradozarea accidentala nu exista antidot, iar tratamentul este simptomatic.

**Incompatibilitati**

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

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

Animalele tratate vor fi mentinute in adaposturi pe toata durata tratamentului, iar dejectiile de la acestea se vor colecta si NU se vor folosi la fertilizarea solului.

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 Iulie 2018 15. ALTE INFORMAȚII**

**Dimensiune ambalaje:**

Flacoane de HDPE de culoare alba de 50 ml, 100 ml, 250 ml, 500 ml, 1000 ml si canistre din HDPE de 5 litri, 10 litri, 20 litri, inchise cu capac din acelasi material.

Este posibil ca nu toate dimensiunile de ambalaje sa fie comercializate.

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

