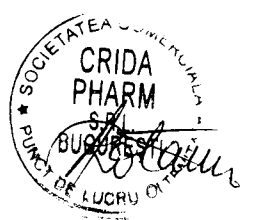


## SUMARUL CARACTERISTICILOR PRODUSULUI



## **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:***

Enrofloxacina 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 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 enrofloxacina.

### **4.3 Contraindicatii**

Nu se utilizeaza pentru profilaxie.

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

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

Nu se utilizeaza produsul in cazul tulburarilor de crestere ale cartilajelor si/sau in timpul lezilor aparaturii 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 teste 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 rezistente la fluorochinolone si poate duce la scaderea eficacitatii tratamentului cu alte quinolone ca urmare a posibilei rezistente incruscate.

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

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

Pentru a evita expunerea in cursul pregatirii solutiei medicamentoase se va purta echipament de protectie adevarat ( 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 accidentală 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 si sa aratati 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)**

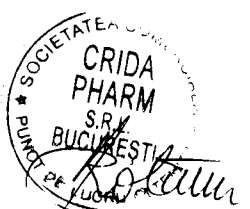
Reactiile adverse sunt minore. Voma si anorexia sunt cele mai comune efecte.

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

Nu se utilizeaza 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 enrofloxacinei poate fi redusa în cazul în care produsul este administrat împreună cu substanțe care contin magneziu și aluminiu.

#### **4.9 Cantitati de administrat si calea de administrare**

Administrare: pe cale orala, în apa de baut.

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

##### **Pui de gaină:**

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 antimicbiană alternativă având la bază testele de sensibilitate.

**La porcine:** trebuie asigurată o doza de 5 mg enrofloxacina/kg greutate corporala/zi, timp de 5 zile consecutive.

Cantitatea solutiei 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 utilizand formula:

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

5 = doza/kg g.c.

100 = mg enrofloxacina/1 ml Enroflox Lich 10% solutie orala.

Consumul de apă medicamentată depinde de starea clinica a animalelor. Ingerarea apei medicamentate de catre animal poate fi afectata din cauza bolii.

Consumul de apă trebuie monitorizat, pentru a putea fi garantată dozarea adecvata. 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 proaspăt preparata, la fiecare 24 de ore.

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

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

#### **4.11 Timp (Timp) de așteptare**

Carne și organe:

Pui de gaină: 7 zile

Porci: 7 zile



Nu se utilizeaza la păsările care produc ouă sau care urmează să producă oua pentru consum uman.

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

## 5. PROPRIETATI FARMACOLOGICE

Grupa farmacoterapeutică: Antibacteriene chinolone și chinoxaline, fluorochinolone

Codul ATCvet: QJ01MA90

### 5.1 Proprietăți farmacodinamice

Spectru antibacterian.

Enrofloxacina 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 și mecanisme de rezistență. S-a raportat că rezistența la fluorochinolone apare din cinci surse, mutații punctuale în genele care codifică AND și/sau topoizomerază IV care conduc la alterarea respectivelor enzime, alterarea permeabilității medicamentului în bacteriile Gram negative, mecanisme de eflux, rezistență mediata de plasmide și proteine de protecție ale gărzii. Toate medicamentele duc la scaderea sensibilității bacteriilor față de fluorochinolone. Rezistență incrusată între fluorochinolonele din această clasă de antibiotică este frecventă.

### 5.2 Particularități farmacocinetice

Absorbția orală a fluoroquinolonelor este în general rapidă, substanțială la om, speciiile 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 caine, sobolan și maimuta. Concentrația maximă atinsă după administrarea orală a unei singure doze de enrofloxacina este de 2.5, 1.4, 5.4, 0.9, 0.5 ore la pui, curci, vitei, caini și cai. Administrarea concomitentă a magneziului și aluminiului continând anti-acide scade biodisponibilitatea fluoroquinolonelor. Fluoroquinolonele au și o concentrație crescută în tezuturi care, asociată cu spectru larg de activitate, determină că acestea să fie prima alegere în tratarea infecțiilor tezuturilor profunde și infecțiilor piode-male. Excreția fluoroquinolonelor se face în primul rand la nivelul rinichilor și secundar prin ficat.

## 6. PARTICULARITĂȚI 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 asa cum este ambalat pentru vanzare: 2 ani.

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

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

## **6.4 Precautii speciale de depozitare**

A nu se păstra la temperaturi mai mari de 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.

## **6.5 Natura si compositia ambalajului primar**

Flacoane din HDPE de culoare alba de 50 ml, 100 ml, 250 ml, 500 ml, 1000 ml și canistre din HDPE de 5 litri, 10 litri, 20 litri, inchise 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 deseurilor provenite din utilizarea unor astfel de produse**

Produsul medicinal veterinar neutilizat sau deseurile 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.B1 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 2018INTERDICTII PENTRU VANZARE, ELIBERARE SI/SAU UTILIZARE

Se elibereaza numai pe baza de reteta veterinara



**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. ATENTIONARE (ATENȚIONĂRI) SPECIALĂ (SPECIALE), DUPĂ CAZ**

Cititi prospectul inainte de utilizare

#### **10. DATA EXPIRĂRII**

EXP: luna/an

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

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

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

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

A nu se refrigerara sau congeala.

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. MENTIUNEA „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. MENTIUNEA „A NU SE LĂSA LA VEDEREA SI ÎNDEMÂNĂ COPIILOR”**

A nu se lăsa la vedere si în demâna copiilor.

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

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

Str. Intrarea Vagonetului nr 2.B1 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 FABRICАȚIE AL SERIEI DE PRODUS**

Lot { numar}



## PROSPECT

### **ENROFLOX LICH 10 %** **soluție orală pentru pui de gaină și porcine**

#### **1. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE ȘI A DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE FABRICAȚIE, RESPONSABIL PENTRU ELIBERAREA SERIILOR DE PRODUS, DACĂ 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 porcinești pui de gaină  
 Enrofloxacina

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

Fiecare ml produs contine:

**Substanța activă:**

Enrofloxacina      100 mg

#### **4. INDICATII**

Tratamentul infecțiilor cauzate de următoarele bacterii sensibile la enrofloxacină:

**Pui de gaină**

*Mycoplasma gallisepticum,*

*Mycoplasma synoviae.*

*Avibacterium paragallinarum.*

*Pasteurella multocida.*

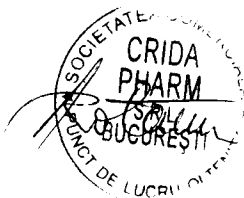
**Porcine**

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

#### **5. CONTRAINDICATII**

Nu se utilizeaza pentru profilaxie.

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



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

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

## 6. REACTII ADVERSE

Reactiile adverse sunt minore. Voma si 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 gaină

## 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 gaină:

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 teste de sensibilitate.

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

Cantitatea Solutiei 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 utilizand formula:

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

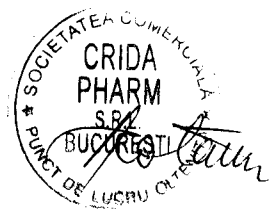
5 = doza / kg g.c.

100 = mg enrofloxacina/ 1 ml Enroflox Lich 10% solutie orala

Consumul de apă medicamentata depinde de starea clinica a animalelor. Ingerarea apei medicamentate de catre animal poate fi afectata din cauza bolii.

## 9. RECOMANDARI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

Consumul de apă trebuie monitorizat, pentru a putea fi garantata dozarea adevarata. In cazul in care consumul de apă nu corespunde cantitatilor pentru care au fost calculate concentratiile recomandate, concentratia de ENROFLOX LICH 10 % trebuie ajustata corespunzator astfel incat animalele sa asimileze doza recomandata, în caz contrar se va revizui schema de tratament.



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

## **10. TEMP (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 administreaza 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 utilizeaza 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)**

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

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

### **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 teste 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 rezistente la fluorochinolone si poate duce la scaderea eficacitatii tratamentului cu alte quinolone ca urmare a posibilei rezistente incruscate.

### **Precautii 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 adekvat ( 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 accidentală, 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.

Umfalarea 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 pasările care produc oua pentru consum uman.

#### **Interactiuni cu alte produse medicinale sau alte forme de interacțiune**

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

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

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

Nu depasiti doza recomandata. In supradozarea accidentală nu există 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 menținute în adăposturi pe toată durata tratamentului, iar dejectiile de la acestea se vor colecta și 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 și canistre din HDPE de 5 litri, 10 litri, 20 litri, inchise cu capac din același material.

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

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

