

**REZUMATUL CARACTERISTICILOR PRODUSULUI  
(RCP)**

**1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR**

FENIMED 100 mg/ml Liquid, soluție orală pentru suine și găini

**2. COMPOZIȚIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ**

1 ml produs conține:

Substanța activă:

Florfenicol ..... 100 mg

Pentru lista completă a excipienților vezi secțiunea 6.1.

**3. FORMĂ FARMACEUTICĂ**

Soluție orală, vascoasa, transparentă, galbuie

**4. PARTICULARITĂȚI CLINICE**

**4.1 Specii țintă**

Suine și găini

**4.2 Indicații pentru utilizare, cu specificarea speciilor țintă**

Produsul se recomanda la suine și găini în tratamentul afecțiunilor determinate de microorganisme sensibile la acțiunea florfenicolului:

La suine : tratamentul bolilor respiratorii produse de *Actinobacillus pleuropneumoniae*, *Salmonella choleraesuis*, *Pasteurella spp.*, *Streptococcus suis*.

La găini: tratamentul chlamidiozei, micoplasmozelor, CRD, entritelor necrotice, colibacilozelor, pasteurelozelor, afecțiunilor determinate de : *Chlamydia spp*, *E. coli*, *Pasteurella spp.*, *Mycoplasma spp.*

**4.3 Contraindicații**

A nu se administra la animalele cu hipersensibilitate cunoscută la substanța activă sau la oricare din excipienți.

**4.4 Atenționări speciale pentru fiecare specie țintă**

Nu există.

**4.5 Precauții speciale pentru utilizare**

Precauții speciale pentru utilizare la animale

Utilizarea produsului trebuie să se bazeze pe testul de susceptibilitate a bacteriilor izolate de la animale. Dacă acest lucru nu este posibil, terapia trebuie să se bazeze pe datele epidemiologice locale (regiune sau fermă) privind susceptibilitatea bacteriilor și trebuie luate în considerare politicile antimicrobiene naționale oficiale. Utilizarea produsului în afara instrucțiunilor furnizate în RCP poate spori prevalența bacteriilor rezistente la florfenicol și poate scădea eficacitatea tratamentului cu alte antimicrobiene datorită potențialului de rezistență încrucișată.

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

Persoanele cu hipersensibilitate cunoscută la florfenicol sau la excipientii produsului trebuie să evite contactul cu acesta. Poate apărea hipersensibilizare cutanată. Evitați contactul cu pielea.

La manipularea produsului se recomandă purtarea mănușilor, a ochelarilor de protecție și măștilor de protecție pentru praf. Nu se va mâncă, bea sau fuma în timpul administrării produsului. După utilizarea produsului medicinal veterinar, spălați mâinile cu apă și săpun.

În caz de ingestie accidentală sau dacă apar simptome caracterizate prin prurit cutanat sau iritații ale pielii, adresați-vă imediat medicului și arătați prospectul produsului sau eticheta. Manifestările severe, de tipul: umflarea feței, buzelor sau pleoapelor însoțite de dificultăți ale respirației, necesită asistență medicală de urgență.

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

Se pot observa eritem/edem peri-anal și rectal și /sau cutanat, o reducere tranzitorie a consumului de furaj cu diaree tranzitorie, o ușoară reducere a consumului de apă, fecale de culoare maron închis și constipație. Aceste reacții sunt tranzitorii.

#### **4.7 Utilizarea în perioada de gestație, lactație sau în perioada de ouat**

Siguranța produsului medicinal veterinar nu a fost stabilită pe durata gestației, lactației sau perioadei de ouat.

Nu se va administra produsul medicinal veterinar pe durata gestației sau lactației.

Ouăle provenite de la găinile tratate nu vor fi destinate consumului uman.

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

Nu sunt cunoscute.

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

Se administreaza pe cale orală, în apa de băut, astfel:

La suine: 10 mg florfenicol/kg greutate corporala/zi(100 ml produs / 100 litri apă de băut ), timp de 7 zile consecutiv.

La găini: 20 mg florfenicol /kg greutate corporala, timp de 5 zile consecutiv

- pentru păsările cu vârstă de până la 4 săptămâni doza este de 150 ml FENIMED 100 mg/ml Liquid / 100 litri apă de băut - dar acest dozaj depinde de consumul mediu de apă.

-pentru păsările cu vârstă peste 4 săptămâni doza este de 200 ml FENIMED 100 mg/ml Liquid / 100 litri apă de băut.

Pe perioada tratamentului la animale se va administra numai apă de băut medicamentată.

Dacă acest lucru nu este posibil, doza zilnică se va diviza în două doze egale, administrate la un interval de 12 ore, una dimineață și una seara.

Când crește consumul de apă datorită temperaturii crescute din adăpost, concentrația produsului din apă de băut trebuie redusă cu 25%, sau ajustată la consumul zilnic și la doza pe kg greutate corporală.

Pentru a se asigura o dozare corectă, greutatea corporală a animalelor trebuie determinată cât mai precis posibil, pentru a evita subdozarea.

#### **4.10 Supradozare (simptome, proceduri de urgență)**

Pot apărea următoarele manifestări: reducerea consumului de furaj, de apă și a sporului în greutate.

#### **4.11 Timp de așteptare**

Carne și organe:

Suine:: 15 zile

Gaini : 3 zile

Nu este autorizata utilizarea la gainile care produc ouă pentru consum uman.

### **5. PROPRIETĂȚI FARMACOLOGICE**

Grupa farmacoterapeutică: antibacteriene pentru utilizare sistemică, amfenicoli

Codul veterinar ATC: QJ01BA90

#### **5.1 Proprietăți farmacodinamice**

Florfenicolul este un antibiotic de sinteza cu spectru larg, activ asupra unui număr mare de bacterii Gram-pozițive și Gram-negative. Florfenicolul este bacteriostatic acționând prin inhibarea sintezei proteice bacteriene, la nivel ribozomal.

- In-vitro s-a demonstrat că are și acțiune bactericidă asupra unor bacterii patogene izolate în mod normal în cazul afecțiunilor respiratorii (*Actinobacillus pleuropneumonia* și *Pasteurella multocida*).

Dobândirea rezistenței la florfenicol este mediată de rezistența pompei de eflux asociată cu gena *floR*.

Pentru *Mannheimia haemolytica*, *Pasteurella multocida* și *Histophilus somni*, au fost determinate următoarele niveluri pentru florfenicol în afecțiuni respiratorii: suscepțibil:  $\leq 2 \text{ } \mu\text{g/ml}$ , intermediu:  $4 \text{ } \mu\text{g/ml}$ , rezistent:  $\geq 8 \text{ } \mu\text{g/ml}$ .

#### **5.2 Particularități farmacocinetice**

După administrarea orală a unei doze unice de  $30 \text{ mg/kg}$  greutate vie la păsări, C<sub>max</sub> este de  $3,20 \text{ } \mu\text{g/ml}$ , fiind atins în aproximativ o oră de la administrare; după administrarea intramusculară a aceleiași doze C<sub>max</sub> a fost de  $3,20 \text{ } \mu\text{g/ml}$  la 1.5 ore de la administrare.

Biodisponibilitatea produsului a fost de 55% după administrarea orală și 96% după administrarea intramusculară. După 5 zile de administrare orală și i.m. a dozei de  $30 \text{ mg/kg}$ , florfenicolul se distribuie în tot organismul, concentrațiile cele mai mari fiind întâlnite în rinichi ( $4,1 - 4,7 \text{ } \mu\text{g/g}$ ) și pulmon ( $2,8 - 2,9 \text{ } \mu\text{g/g}$ ).

La suine după administrarea orală a dozei terapeutice, florfenicolul este absorbit rapid din tractusul gastrointestinal. După administrarea  $5 \text{ } \mu\text{g/kg}$  biodisponibilitatea este de 88%, C<sub>max</sub> fiind atins la o oră de la administrare, menținându-se timp de 4 ore.

Florfenicolul se distribuie uniform în țesuturi și organe (rinichi, ficat, pulmon). străbatând și bariera hemato-encefalică, concentrația din LCR atingând 25-50% din nivelul concentrației plasmaticе.

În proporție de 50%, florfenicolul este eliminat din organism nemonificat, restul fiind eliminat sub formă de metabolici.

Timpul de eliminare prin înjumătărire este de 3.45 – 5 ore.

Florfenicolul este excretat rapid, în principal prin urină.

### **6. PARTICULARITĂȚI FARMACEUTICE**

#### **6.1 Lista excipienților**

Macrogol 400 (polietilen glicol 400)

## **6.2 Incompatibilități**

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

## **6.3 Perioada 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: 3 săptămâni  
Perioada de valabilitate după diluare în apă de baut: a se utiliza imediat.

## **6.4 Precauții speciale pentru depozitare**

A se păstra în locuri uscate și răcoroase, la o temperatură sub 25°C, ferit de îngheț și de lumina directă.

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

Flacon din polietilenă de înaltă densitate x 100 ml, 1 l, 5 l.cu dop de HDPE cu capsă de aluminiu

Nu toate dimensiunile de ambalaj pot fi comercializate.

## **6.6 Precauții speciale pentru eliminarea produselor medicinale veterinarne 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 medicinale veterinarne trebuie eliminate în conformitate cu legislația în vigoare.

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. DEȚINĂTORUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE**

TOLNAGRO ÁLLATGYÓGYSZÁT Kft.

Rákóczi utca 142-146

7100 Szekszárd,

Ungaria

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

220037

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

11.11.2006

## **10. DATA REVIZUIRII TEXTULUI**

## **INTERDICȚII PENTRU VÂNZARE, ELIBERARE ȘI/SAU UTILIZARE**

Se eliberează numai pe bază de rețetă veterinară.

**A. ETICHETARE**

**INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL PRIMAR**

Flacon din HDPE x 100 ml

**1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR**

FENIMED 100 mg/ml Liquid, soluție orală pentru suine și găini  
Florfenicol

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

1 ml produs conține:

Substanța activă:

Florfenicol .....100 mg

**3. FORMĂ FARMACEUTICĂ**

Soluție orală

**4. DIMENSIUNE AMBALAJULUI**

100 ml

**5. SPECII ȚINTĂ**

Suine și gaini

**6. INDICAȚII****7. MOD ȘI CALE DE ADMINISTRARE**

Se administreaza pe cale orală, în apa de băut.  
Cititi prospectul înainte de administrare.

**8. TEMPORALITATEA DOZAJULUI**

Carne și organe:

Suine:: 15 zile

Gaini:: 3 zile

Nu este autorizata utilizarea la gainile care produc ouă pentru consum uman.

**9. ATENȚIONĂRI SPECIALE, DUPĂ CAZ**

Cititi prospectul înainte de utilizare.

**10. DATA EXPIRĂRII**

EXP: {lună/an}

Dupa deschidere se va utiliza până la 3 săptamâni.

Dupa diluare in apa de baut:a se utilizeaza imediat.

**11. CONDIȚII SPECIALE DE DEPOZITARE**

A se păstra în locuri uscate și răcoroase, la o temperatură sub 25°C, ferit îngheț și de lumina directă

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

Materialele neutilizate se vor elmina conform cerintelor locale.

Eliminare: cititi prospectul produsului.

**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 VEDEREA SI ÎNDEMÂNĂ COPIILOR"**

A nu se lăsa la vederea si îndemâna copiilor.

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

TOLNAGRO ÁLLATGYÓGYÁSZATI Kft.

Rákóczi utca 142-146

7100 Szekszárd,  
Ungaria

**16. NUMĂRUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE**

220037

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

Lot: {număr}

**INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL PRIMAR**

Flacon din HDPE x 1 L și 5L.

**1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR**

FENIMED 100 mg/ml Liquid, soluție orală pentru suine și găini  
Florfenicol

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

1 ml produs conține:

Substanța activă:

Florfenicol .....100 mg

**3. FORMĂ FARMACEUTICĂ**

Soluție orală.

**4. DIMENSIUNE AMBALAJULUI**

1 L

5 L

**5. SPECII TINTĂ**

Suine și gaini

**6. INDICAȚII**

Produsul se recomanda la suine si gaini in tratamentul afectiunilor determinate de microorganisme sensibile la actiunea florfenicolului:

La suine : tratamentul bolilor respiratorii produse de *Actinobacillus pleuropneumoniae*, *Salmonella choleraesuis*, *Pasteurella spp.*, *Streptococcus suis*.

La gaini: tratamentul chlamidiozei, micoplasmozelor, CRD, entritelor necrotice, colibacilozelor, pasteurelozelor, afectiunilor determinate de : *Chlamydia spp*, *E coli*, *Pasteurella spp.*, *Mycoplasma spp*.

**7. MOD ȘI CALE DE ADMINISTRARE**

Citiți prospectul înainte de utilizare.

Se administrează în apa de băut.

#### **8. TIMP DE AȘTEPTARE**

Carne și organe:

Suine:: 15 zile

Gaini: 3 zile

Nu este autorizată utilizarea la gainile care produc ouă pentru consum uman.

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

Citiți prospectul înainte de utilizare.

#### **10. DATA EXPIRĂRII**

EXP: {lună/an}

Dupa deschidere se va utiliza până la 3 săptamâni.

Dupa diluare in apa de baut: imediat

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

A se păstra în locuri uscate și răcoroase, la o temperatură sub 25°C, ferit îngheț și de lumina directă

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

Materialele neutilizate se vor elibera conform cerintelor locale.

Eliminare: cititi prospectul produsului.

#### **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 VEDEREA SI ÎNDEMÂNĂ COPIILOR”**

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

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

TOLNAGRO ÁLLATGYÓGYÁSZATI Kft.

Rákóczi utca 142-146

7100 Szekszárd,  
Ungaria

#### **16. NUMĂRUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE**

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

Lot: {număr}

## PROSPECT

FENIMED 100 mg/ml Liquid, soluție orală pentru suine și găini

**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

TOLNAGRO ÁLLATGYÓGYSZATI Kft., Rákóczi utca 142-146, 7100 Szekszárd, Ungaria

Producător pentru eliberarea seriilor de produs :

Pernix Pharma Pharmaceutical Manufacturing Ltd.  
8900 Zalaegerszeg, Bíró Márton u. 38.  
Ungaria

**2. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR**

FENIMED 100 mg/ml Liquid, soluție orală pentru suine și găini  
Florfenicol

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

1 ml produs conține:

Substanța activă:  
Florfenicol .....100 mg

**4. INDICAȚII**

Produsul se recomanda la suine si gaini in tratamentul afectiunilor determinate de microorganisme sensibile la actiunea florfenicolului:

La suine : tratamentul bolilor respiratorii produse de *Actinobacillus pleuropneumoniae*, *Salmonella choleraesuis*, *Pasteurella spp.*, *Streptococcus suis*.

La gaini: tratamentul chlamidiozei, micoplasmozelor, CRD, entritelor necrotice, colibacilozelor, pasteurelozelor, afectiunilor determinate de : *Chlamydia spp*, *E coli*, *Pasteurella spp.*, *Mycoplasma spp*.

**5. CONTRAINDIKATII**

A nu se administra la animalele cu hipersensibilitate cunoscută la substanță activă sau la oricare din excipienți.

**6. REACTII ADVERSE**

Se pot observa eritem/edem peri-anal și rectal și /sau cutanat, o reducere tranzitorie a consumului de furaj cu diaree tranzitorie, o ușoară reducere a consumului de apă, fecale de culoare maron închis și constipație.

Acstea reacții sunt tranzitorii.

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

## 7. SPECII ȚINTĂ

Suine și gaini

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

Se administrează pe cale orală, în apă de băut, astfel:

La suine: 10 mg florfenicol/kg greutate corporală/zi(100 ml produs / 100 litri apă de băut ), timp de 7 zile consecutiv.

La gaini: 20 mg florfenicol /kg greutate corporală, timp de 5 zile consecutiv

- pentru pasările cu vârstă de până la 4 săptămâni doza este de 150 ml FENIMED 100 mg/ml Liquid / 100 litri apă de băut

-pentru păsările cu vârstă peste 4 săptămâni doza este de 200 ml FENIMED 100 mg/ml Liquid / 100 litri apă de băut.

## 9. RECOMANDĂRI PENTRU ADMINISTRAREA CORECTĂ

Pe perioada tratamentului la animale se va administra numai apă de băut medicamentată.

Dacă acest lucru nu este posibil, doza zilnică se va diviza în două doze egale, administrate la un interval de 12 ore, una dimineață și una seara.

Când crește consumul de apă datorită temperaturii crescute din adăpost, concentrația produsului din apă de băut trebuie redusă cu 25%, sau ajustată la consumul zilnic și la doza pe kg greutate corporală.

Pentru a se asigura o dozare corectă, greutatea corporală a animalelor trebuie determinată cât mai precis posibil, pentru a evita subdozarea.

## 10. TEMP DE AȘTEPTARE

Carne și organe: Suine :15 zile

Gaini : : 3 zile

Nu este autorizată utilizarea la gainile care produc ouă pentru consum uman.

## 11. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

A se păstra în locuri uscate și răcoroase, la o temperatură sub 25°C, ferit îngheț și de lumina directă

A nu se utiliza după data expirării marcată pe eticheta.

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 3 săptămâni

Perioada de valabilitate după diluare în apă de băut: a se utiliza imediat.

## 12. ATENȚIONARE (ATENȚIONĂRI) SPECIALĂ (SPECIALE)

Nu există.

**Precauții speciale pentru utilizare**

Precauții speciale pentru utilizare la animale

Utilizarea produsului trebuie să se bazeze pe testul de susceptibilitate a bacteriilor izolate de la animale.

Dacă acest lucru nu este posibil, terapia trebuie să se bazeze pe datele epidemiologice locale (regiune sau fermă) privind susceptibilitatea bacteriilor țintă și trebuie luate în considerare politicile antimicrobiene

naționale oficiale. Utilizarea produsului în afara instrucțiunilor furnizate în RCP poate spori prevalența bacteriilor rezistente la florfenicol și poate scădea eficacitatea tratamentului cu alte antimicrobiene datorită potențialului de rezistență încrucișată.

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

Persoanele cu hipersensibilitate cunoscută la florfenicol sau la excipientii produsului trebuie să evite contactul cu acesta. Poate apare hipersensibilizare cutanată. Evitați contactul cu pielea.

La manipularea produsului se recomandă purtarea mănușilor, a ochelarilor de protecție și măștilor de protecție pentru praf. Nu se va mâncă, bea sau fuma în timpul administrării produsului. După utilizarea produsului medicinal veterinar, spălați mâinile cu apă și săpun.

În caz de ingestie accidentală sau dacă apar simptome caracterizate prin prurit cutanat sau iritații ale pielii, adresați-vă imediat medicului și arătați prospectul produsului sau eticheta. Manifestările severe, de tipul: umflarea feței, buzelor sau pleoapelor însoțite de dificultăți ale respirației, necesită asistență medicală de urgență.

#### **Utilizarea în perioada de gestație, lactație sau în perioada de ouat**

Siguranța produsului medicinal veterinar nu a fost stabilită pe durata gestației, lactației sau perioadei de ouat.

Nu se va administra produsul medicinal veterinar pe durata gestației sau lactației.  
Ouăle provenite de la găinile tratate nu vor fi destinate consumului uman.

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

Nu sunt cunoscute.

#### **Supradozare (simptome, proceduri de urgență)**

Pot apărea următoarele manifestări: reducerea consumului de furaj, de apă și a sporului în greutate

#### **Incompatibilități**

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

### **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.

Animalele tratate vor fi menținute în adaposturi pe toată durata tratamentului, iar dejectiile de la acestea se vor colecta și NU se vor folosi la fertilizarea solului.

### **14. DATA ÎN CARE A FOST APROBAT ULTIMA DATĂ PROSPECTUL**

### **15. ALTE INFORMAȚII**

#### Mod de prezentare:

Flacoane din HDPE x 100 ml, 1 L, 5 L cu dop de HDPE cu capsă de aluminiu

Nu toate dimensiunile de ambalaj pot fi comercializate.

Pentru orice informatii referitoare la acest produs medicinal veterinar, va rugam sa contactati reprezentantul local al detinatorului autorizatiei de comercializare.