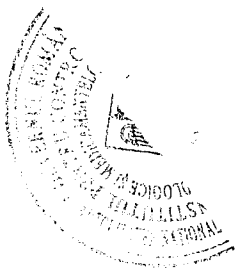


REZUMATUL CARACTERISTICILOR PRODUSULUI



1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR:
FLORCRID 40 mg/g premix pentru furaj medicamentat la porcine

2. COMPOZITIA CALITATIVA SI CANTITATIVA:

1 gram de produs contine:

Substanța activă:

Florfenicol 40 mg

Excipienti:

Pentru lista completa a excipientilor, vezi sectiunea 6.1.

3. FORMA FARMACEUTICA:

Premix pentru furaj medicamentat

Pulbere omogenă de culoare albă.

4. PARTICULARITATI CLINICE:

Specii tinta:

Porcine

4.2. Indicatii pentru utilizare cu specificarea speciilor tinta:

În tratamentul și prevenirea (în efectivele în care diagnosticul a fost confirmat) bolilor respiratorii produse de germeni sensibili la florfenicol și a celor asociate cu *Actinobacillus pleuropneumoniae*, *Pasteurella multocida*.

4.3. Contraindicatii:

Nu se utilizează în caz de hipersensibilitate la substanța activă sau la oricare din excipienți.

Nu se utilizează la vierii destinați reproductiei.

4.4. Atenționări speciale pentru fiecare specie tinta:

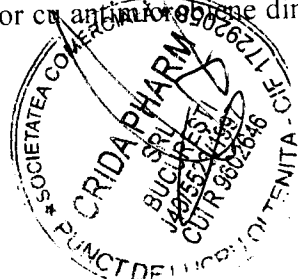
Nu există.

4.5. Precautii speciale pentru utilizare:

Precautii speciale pentru utilizare la animale:

Utilizarea produsului medicinal veterinar trebuie să se bazeze pe rezultatele testelor de sensibilitate a bacteriilor izolate de la animale. Dacă acest lucru nu este posibil, terapia trebuie să se bazeze pe plan local pe informațiile epidemiologice locale (la nivel regional, de fermă) despre sensibilitatea bacteriilor tinta. La utilizarea produsului se vor lua în considerare politicile oficiale și locale referitoare la măsurile antimicrobiene.

Utilizarea produsului în afara instrucțiunilor din RCP poate duce la creșterea prevalenței rezistenței la florfenicol și poate duce la scaderea eficacității tratamentelor cu antibioticuri din grupa amfenicolilor ca urmare a rezistenței încrucisate.



Precăutări speciale care trebuie luate de persoana care administreaza produsul medicinal veterinar la animale

A nu se fuma, bea sau manca in timpul manipularii produsului.

In cazul contactului accidental cu ochii clatiti cu apa din abundenta. In cazul contactului accidental cu pielea spalati zona cu apa si sapun. In caz de ingestie accidentală solicitati sfatul medicului si prezentati medicului prospectul produsului sau eticheta.

La utilizarea produsului se va utiliza echipament de protecție adekvat

Persoanele cu hipersensibilitate cunoscuta la substanta activa trebuie sa evite contactul cu produsul medicinal veterinar.

4.6. Reactii adverse:

La porcine, pe perioada tratamentului se poate observa aparitia urmatoarelor reactii adverse: eritem/edem perianal si rectal, diaree tranzitorie, constipatie cu fecale maro inchise. Aceste reactii sunt tranzitorii si reversibile.

4.7. Utilizare in perioada de gestatie si lactatie:

Studiile efectuate pe animale de laborator nu au evideniat efect embriotoxic sau fetotoxic al florfenicolului.

Efectul florfenicolului asupra reproductiei, gestatiei si lactatiei nu a fost stabilit.
Produsul nu se utilizeaza in perioada de gestatie si lactatie.

4.8. Interactiuni cu alte produse medicinale sau alte forme de interactiune:
Nu exista date disponibile.

4.9. Cantitati de administrat si calea de administrare:

Se administrează pe cale orală, prin incorporare în furaj.

La porcine: trebuie asigurată o doza de 15 mg substantă activă/kg greutate corporală/zi, respectiv 0,35 g Florcrid 40 mg/g premix / kg greutate corporală/zi, timp de 5 zile consecutiv. Cantitatea de Florcrid 40 mg/g (CF) se va calcula pe baza Greutății Corporale Totale (GCT) a efectivului care va fi tratat și Consumul Total de Furaj (CTF) al efectivului în 24 ore folosind formula:

$$CF \text{ (Kg / t)} = \frac{15 \times GCT \text{ (kg)}}{40 \times CTF \text{ (Kg)}}, \text{ per } 1000 \text{ kg furaj}$$

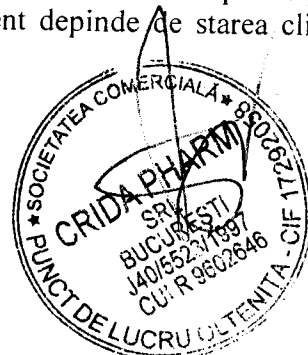
15 = doza (mg)/ kg g.v.

40 = mg de florfenicol/1 g Florcrid 40 mg/g premix

Rata maximă de incorporare este de 12,5 kg / tonă (500 ppm de florfenicol). Rate mai mari de incorporare poate duce la scaderea palabilității furajului și scăderea consumului de furaj.

Pentru a asigura un dozaj corect, greutatea corporala trebuie determinata cat mai precis posibil pentru a evita subdozarea. Aportul de furaj tratat cu medicament depinde de starea clinica a animalelor.

Furajul medicamentat trebuie sa fie singura sursa de hrana..





Daca nu se observa nicio ameliorare a semnelor clinice pe durata tratamentului, trebuie revizuit diagnosticul si modificat tratamentul.

4.10. Supradoxozare:

In caz de supradoxozare se observa scaderea consumului de apa, scaderea sporului in greutate, deshidratare, edeme anale/perianale, prolaps rectal, modificari ale parametrilor hematologici si biochimici.

4.11. Timp de asteptare:

Carne si organe: 17 zile;

5. PROPRIETATI FARMACOLOGICE:

Grupa farmacoterapeutica: antibacteriene pentru utilizare sistemică, amfenicoli

Codul ATC vet: **QJ01BA90**

5.1 Proprietati farmacodinamice:

Florfenicolul este un antibiotic de sinteza , cu spectru larg de actiune, asupra unui numar mare de germeni Gram pozitivi si Gram negativi izolati de la animalele domestice. Actioneaza prin inhibarea sintezei de proteine la nivel ribozomal (50S si 70S) fiind bacteriostatic. Testarea in vitro, a aratat ca florfenicolul este activ impotriva germenilor responsabili de infectiile respiratorii ale porcilor, germeni din genul *Actinobacillus pleuropneumoniae* si *Pasteurella multocida*.

5.2. Particularități farmacocinetice:

Florfenicolul este puternic lipofil ceea ce ii permite o buna penetrare si concentrare in tesuturi si o buna distributie in tesuturile si fluidele corpului.

Tesuturile cele mai bine penetrate de florfenicol sunt pulmonul si tractul gastrointestinal. Creierul si articulatiile sunt bine penetrate dar la concentratii mai mici. Acesta este motivul pentru care florfenicul este util intr-o gama larga de infectii produse de microorganisme susceptibile.

Dupa o administrare orala prin gavaj, a unei doze de 15 mg/ kg g.v. timp de 5 zile, concentratia de florfenicol detectata in ser dupa 1 ora de la ultima administrare a fost de 4270 µg/l, 2240 µg/l la 6 ore si 210 µg/l dupa 24 de ore de la administrare.

Florfenicolul este excretat la porcine in principal prin urina (63%), si in principal ca produs de origine, nu metaboliti. Excretie secundarea este prin fecale sub forma de metaboliti.

6. PARTICULARITATI FARMACEUTICE:

6.1.Lista excipientilor:

Dextroza monohidrat

6.2. Incompatibilitati:

In lipsa studiilor de compatibilitate acest produs nu trebuie amestecat cu alte produse medicamentare veterinare





6.3. Valabilitate

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

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

Perioada de valabilitate dupa incorporarea in furaj: 28 zile;

6.4. Precautii speciale de depozitare:

A nu se pstra la temperatură mai mare de 25°C.

A se păstra în ambalajul original.

A se păstra în loc uscat.

A se proteja de lumina directă.

6.5. Natura si componitie ambalajului primar:

Ambalaj primar:

Pungi x 50 g, 100 g, 1 kg, 5 kg, si saci x 10 kg, 25 kg, 50 kg din folie laminata polietilena tereftalat/ polietilena de joasa densitate inchise prin termosudare.

Ambalaj secundar:

Cutie de carton x 200 pungi x 50 g fiecare;

Cutie de carton x 100 pungi x 100 g fiecare;

Cutie de carton x 15 pungi x 1 kg fiecare;

Cutie de carton x 4 pungi x 5 kg fiecare

Nu toate dimensiunile de ambalaj pot fi comercializate.

6.6. Precautii speciale pentru eliminarea produsului medicinal veterinar neutilizat sau a deseurilor 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

Animalele tratate se mentin in adaposturi pe intreaga perioada a tratamentului iar dejectiile rezultante nu se vor utiliza la fertilizarea solului.

7. DETINATORUL AUTORIZATIEI DE COMERCIALIZARE

S.C. CRIDA PHARM S.R.L. Str. Intrarea Vagonetului, Nr. 2, Bloc 101, Ap. 47, Parter,
Sector 6, Bucuresti, Tel/fax: 40 21 430 43 99

E-mail office@cridapharm.ro

8. NUMARUL AUTORIZATIEI DE COMERCIALIZARE

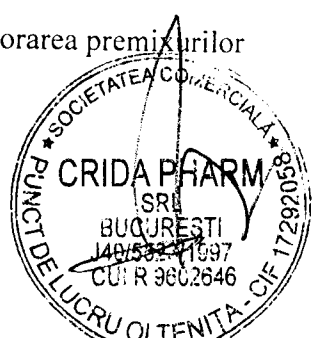
9. DATA PRIMEI AUTORIZARI/ REAUTORIZARI

10. DATA REVIZUIIRII TEXTULUI

INTERDICTII PENTRU VANZARE, ELIBERARE SI/SAU UTILIZARE

Se elibereaza numai pe baza de reteta veterinara.

Trebuie luate in considerare recomandările oficiale referitoare la încorporarea premixurilor medicamentate in furajele finite.



INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL PRIMAR

Pungă din folie laminată PET/polietilenă de joasă densitate x 50, 100 g, 1 kg, 5 kg

Sac din folie laminată PET/polietilenă de joasă densitate x10 kg, 25 kg, 50 kg

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

FLORCRID 40 mg/g premix pentru furaj medicamentat la porcine
 Florfenicol

2. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR SUBSTANȚE

Fiecare g de produs contine:

Substanța activă:

Florfenicol 40 mg

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Premix pentru furaj medicamentat

4. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI

50 g, 100 g, 1 kg, 5 kg, 10 kg, 25 kg, 50 kg

5. SPECII ȚINTĂ

Porcine

6. INDICAȚIE (INDICAȚII)

Cititi prospectul inainte de utilizare.

7. MOD ȘI CALE (CĂI) DE ADMINISTRARE

Cale orală, incorporare în furaj.

La porcine: trebuie asigurată o doza de 15 mg substanță activă /kg greutate corporală/zi, echivalent cu 0,35 g produs /kg greutate corporală /zi.

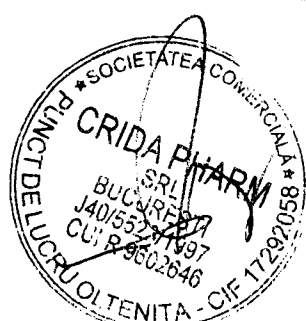
Cititi prospectul inainte de utilizare.

8. TEMPORALITATEA (TEMPOLELE) DE UTILIZARE

Carne și organe: 17 zile

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

Cititi prospectul inainte de utilizare





10. DATA EXPIRĂRII

EXP: luna/an

După deschidere se va utiliza până la 28 de zile.

Dupa incorporarea in furaj se va utiliza până la 28 de zile.

11. CONDIȚII SPECIALE DE DEPOZITARE

A nu se pastra la temperatură mai mare de 25°C.

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

Eliminare: Cititi prospectul inainte de utilizare.

Animalele tratate se mentin in adaposturi pe intreaga perioada a tratamentului iar dejectiile rezultante nu se vor utiliza la fertilizarea solului.

13. MENTIUNEA „NUMAI PENTRU UZ VETERINAR” ȘI CONDIȚII SAU RESTRICTIONIERTER FREIGABE UND VERWENDUNG, DOPFHANDE

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

14. MENTIUNEA „A NU SE LĂSA LA VEDEREA ȘI ÎNDEMÂNĂ 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, Bloc 101, Ap. 47, Parter,

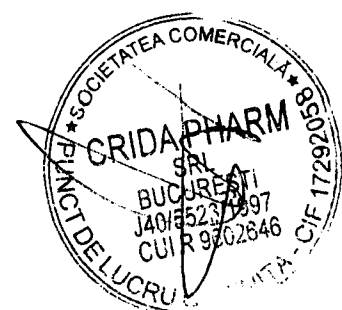
Sector 6, București, Tel/fax: 40 21 430 43 99

E-mail office@cridapharm.ro

16. NUMĂRUL (NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

17. NUMĂRUL DE FABRICАTIE AL SERIEI DE PRODUS

Lot { numar}



INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL SECUNDAR

cutie de carton x 200 pungi x 50 g fiecare;
cutie de carton x 100 pungi x 100 g fiecare;
cutie de carton x 15 pungi x 1 kg fiecare;
cutie de carton x 4 pungi x 5 kg fiecare

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

FLORCRID 40 mg/g premix pentru furaj medicamentat la porcine
Florfenicol

2. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR SUBSTANȚE

Fiecare g de produs contine:

Substanța activă:

Florfenicol 40 mg

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Premix pentru furaj medicamentat

4. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI

200 pungi x 50 g

100 pungi x 100 g

15 pungi x 1 kg,

4 pungi x 5 kg

5. SPECII ȚINTĂ

Porcine

6. INDICAȚIE (INDICAȚII)

Cititi prospectul inainte de utilizare.

7. MOD ȘI CALE (CĂI) DE ADMINISTRARE

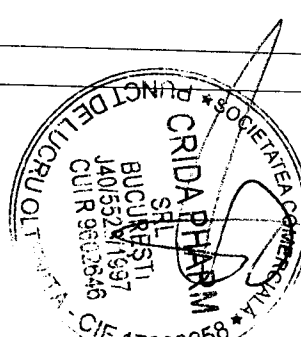
Cale orala, incorporare in furaj.

La porcine: trebuie asigurată o doza de 15 mg substanța activă /kg greutate corporală/zi, echivalent cu 0,35 g produs /kg greutate corporală /zi.

Cititi prospectul inainte de utilizare.

8. TEMP DE ASTEPTARE

Carne si organe: 17 zile





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

Cititi prospectul inainte de utilizare

10. DATA EXPIRĂRII

EXP: luna/an

După deschidere se va utiliza până la 28 de zile.

Dupa incorporarea in furaj se va utiliza până la 28 de zile.

11. CONDIȚII SPECIALE DE DEPOZITARE

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

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

Eliminare: Cititi prospectul inainte de utilizare.

Animalele tratate se mentin in adapesturi pe intreaga perioada a tratamentului iar dejectiile rezultante nu se vor utiliza la fertilizarea solului.

13. MENTIUNEA „NUMAI PENTRU UZ VETERINAR” ȘI CONDIȚII SAU RESTRICTIONI 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 ȘI ÎNDEMÂNĂ 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, Bloc 101, Ap. 47, Parter,

Sector 6, București, Tel/fax: 40 21 430 43 99

E-mail office@cridapharm.ro

16. NUMĂRUL (NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

17. NUMĂRUL DE FABRICАȚИЕ AL SERIEI DE PRODUS

Lot { numar}



PROSPECT

FLORCRID

40 mg/g premix pentru furaj medicamentat la 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, Tel/fax: 40 21 430 43 99
E-mail office@cridapharm.ro

PRODUCATORUL RESPONSABIL PENTRU ELIBERAREA SERIILOR DE PRODUS,

S.C. CRIDA PHARM S.R.L Oltenia, Str. Stadionului, Nr. 1, Jud. Călărași. Tel: 40 24 251 5005; Tel/fax: + 40 024 251 5925
E-mail: office@cridapharm.ro

2. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

FLORCRID 40 mg/g premix pentru furaj medicamentat la porcine
Florfenicol

3. DECLARAREA SUBSTANȚEI ACTIVE ȘI A ALTOR INGREDIENTE:
Fiecare gram de produs contine:

Substanța activă:

Florfenicol 40 mg

4. INDICATII:

În tratamentul și prevenirea (în efectivele în care diagnosticul a fost confirmat) bolilor respiratorii produse de germeni sensibili la florfenicol și a celor asociate cu *Actinobacillus pleuropneumoniae*, *Pasteurella multocida*.

5. CONTRAINDICATII:

Nu se utilizează în caz de hipersensibilitate la substanța activă
Nu se utilizează la vierii destinați reproductiei.

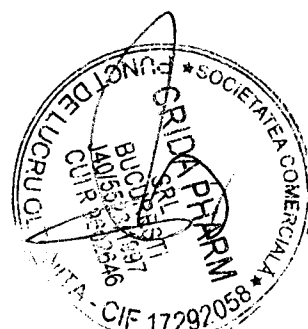
6. REACTII ADVERSE:

La porcine, pe perioada tratamentului se poate observa apariția următoarelor reacții adverse: eritem/edem perianal și rectal, diaree tranzitorie, constipație cu fecale maro închise. Aceste reacții sunt tranzitorii și reversibile.

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

7. SPECII ȚINTĂ:

Porcine



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

Se administrează pe cale orală, prin incorporare în furaj.

La porcine: trebuie asigurată o doza de 15 mg substanță activă/kg greutate corporală/zi; (echivalent cu 0,35 g produs /kg greutate corporală /zi , timp de 5 zile consecutiv.

Cantitatea de Florclid 40 mg/g (CF) se va calcula pe baza Greutății Corporale Totale (GCT) a efectivului care va fi tratat și Consumul Total de Furaj (CTF) al efectivului în 24 ore folosind formula:

$$CF \text{ (Kg / t)} = \frac{15 \times GCT \text{ (kg)}}{40 \times CTF \text{ (Kg)}}; \text{ per 1000 kg furaj}$$

15 = doza (mg)/ kg g.v.

40 = mg de florfenicol/1 g Florclid 40 mg/g premix

Rata maximă de incorporare este de 12,5 kg / tona (500 ppm de florfenicol). Rate mai mari de incorporare poate duc la scaderea palatabilității furajului și scăderea consumului de furaj.

Pentru a asigura un dozaj corect, greutatea corporală trebuie determinată cat mai precis posibil pentru a evita subdozarea. Aportul de furaj tratat cu medicament depinde de starea clinica a animalelor.

Furajul medicamentat trebuie să fie singura sursă de hrana.

Dacă nu se observă nicio ameliorare a semnelor clinice pe durata tratamentului, trebuie revizuit diagnosticul și modificat tratamentul.

9. RECOMANDARI PENTRU ADMINISTRAREA CORECTĂ

Nu utilizați produsul dacă observați semne vizibile de deteriorare a ambalajului primar

10. TEMP DE AȘTEPTARE:

Carne și organe : 17 zile

11. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE:

A nu se lăsa la vedere și îndemâna copiilor.

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

A se păstra în ambalajul original.

A se păstra în loc uscat.

A se proteja de lumina directă.

A nu se utilizează după data expirării marcată pe etichetă.

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

Perioada de valabilitate după incorporarea în furaj: 28 zile;

12 ATENȚIONARE (ATENȚIONARI) SPECIALĂ (SPECIALE):

Atenționări speciale pentru fiecare specie tinta:

Nu există.

Precautii speciale pentru utilizare:

Precautii speciale pentru utilizare la animale:

Utilizarea produsului medicinal veterinar trebuie să se bazeze pe rezultatele testelor de sensibilitate a bacteriilor izolate de la animale. Dacă acest lucru nu este posibil, terapie alternativă.



trebuie sa se bazeze pe plan local pe informatiile epidemiologice locale (la nivel regional, de fermă) despre sensibilitatea bacteriilor tinta. La utilizarea produsului se vor lua in considerare politicile oficiale si locale referitoare la masurile antimicrobiene.

Utilizarea produsului in afara instructiunilor din RCP poate duce la cresterea prevalentei rezistente la florfenicol si poate duce la scaderea eficacitatii tratamentelor cu antimicrobiene din grupa amfenicolilor ca urmare a rezistentei incrucisate.

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

A nu se fuma, bea sau manca in timpul manipularii produsului.

In cazul contactului accidental cu ochii clatiti cu apa din abundenta. In cazul contactului accidental cu pielea spalati zona cu apa si sapun. In caz de ingestie accidentală solicitati sfatul medicului si prezentati medicului prospectul produsului sau eticheta.

La utilizarea produsului se va utiliza echipament de protecție adevarat
Persoanele cu hipersensibilitate cunoscuta la substanta activa trebuie sa evite contactul cu produsul medicinal veterinar.

Utilizare in perioada de gestatie si lactatie:

Studiile efectuate pe animale de laborator nu au evidențiat efect embriotoxic sau fetotoxic al florfenicolului.

Efectul florfenicolului asupra reproductiei, gestatiei si lactatiei nu a fost stabilit.
Produsul nu se utilizeaza in perioada de gestatie si lactatie.

Interactiuni cu alte produse medicinale sau alte forme de interactiune: Nu exista date disponibile.

Supradoxozare:

In caz de supradoxozare se observa scaderea consumului de apa, scaderea sporului in greutate, deshidratare, edeme anale/perianale, prolaps rectal, modificari ale parametrilor hematologici si biochimici.

Incompatibilitati:

In absenta studiilor de compatibilitate, acest produs nu trebuie amestecat cu alte produse medicinale veterinare

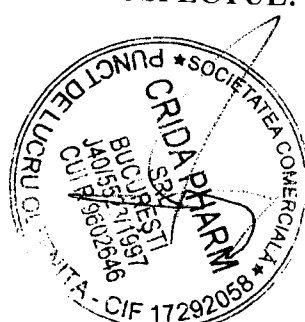
13. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU ELIMINAREA PRODUSULUI NEUTILIZAT SAU A DEȘEURILOR, DUPĂ CAZ:

Medicamentele nu trebuie aruncate in 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 se mentin in adăposturi pe intreaga perioada a tratamentului iar dejectiile rezultante nu se vor utiliza la fertilizarea solului.

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

15. ALTE INFORMATIИ:

Dimensiuni de ambalaj



Pungi x 50 g, 100 g, 1 kg, 5 kg și saci x 10 kg, 25 kg, 50 kg din folie laminată polietilena
tereftalat/ polietilena de joasă densitate inchise prin termosudare.
Nu toate dimensiunile de ambalaje pot fi comercializate.

Trebuie luate în considerare recomandările oficiale referitoare la încorporarea premixurilor medicamentate în furajele finite.

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

