

REZUMATUL CARACTERISTICILOR PRODUSULUI

1. DENUMIREA PRODUSULUI FARMACEUTIC VETERINAR

FLORFENIDEM, 40 mg/g, premix pentru furaj medicamentat pentru porci

2. COMPOZIȚIE CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ

Fiecare gram de produs conține:

Substanță activă:

Florfenicol 40 mg

Excipienti

Pentru lista completă a excipientilor vezi pct. 6.1.

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Premix pentru furaj medicamentat.

Pulbere omogenă de culoare albă sau aproape albă.

4. PARTICULARITĂȚI CLINICE

4.1. Specii țintă

Porci (la îngrășat).

4.2. Indicații pentru utilizare, cu specificarea speciilor țintă

Porci (la îngrășat): pentru tratamentul și metafilaxia bolii respiratorii porcine (în efectivele în care boala a fost confirmată) asociată cu *Mycoplasma* spp., *Pasteurella multocida*, *Actinobacillus pleuropneumoniae*, *Haemophilus parasuis*, *Streptococcus suis*, *Salmonella choleraesuis*, *Bordetella bronchiseptica* și alte bacterii sensibile la florfenicol.

4.3. Contraindicații

Nu se administrează la vierii de reproducție.

Nu se administrează la animalele cu hipersensibilitate cunoscută la florfenicol sau la excipientul produsului.

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 sensibilitatea bacteriilor izolate din teren. Dacă acest lucru nu este posibil, tratamentul trebuie să se efectueze pe baza informațiilor epidemiologice locale (regiune, fermă) referitoare la sensibilitatea bacteriilor țintă. Trebuie luate în considerare politicile naționale și regionale atunci când se utilizează produsul. O utilizare neconformă a produsului cu instrucțiunile din RCP poate determina creșterea prevalentei bacteriilor rezistente la florfenicol și poate duce la scaderea eficienței

tratamentului cu alte antibiotice din grupa amfenicolilor din cauza posibilității apariției rezistenței încrucișate.

Acest premix trebuie utilizat pentru prepararea furajelor medicamente solide și nu trebuie utilizat ca atare. Cantitatea de premix din furaj nu trebuie să fie mai mică de 5 kg/tonă.

Perioada de tratament nu trebuie să depășească 5 zile.

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

Poate apărea hipersensibilitate cutanată.

Evități contactul cu pielea.

Persoanele cu hipersensibilitate cunoscută la florfenicol sau la excipientul produsului trebuie să evite contactul cu produsul.

În timpul încorporării premixului în furaj și al administrării furajului medicamentat la animale, pentru evitarea expunerii manevrați cu atenție acest produs, prin luarea tuturor precauțiilor recomandate.

Pentru a se preîntâmpina orice efecte neplăcute, la manipularea produsului și încorporarea acestuia în furaj, se recomandă purtarea mănușilor, a ochelarilor de protecție și măștilor de protecție pentru praf.

După utilizarea produsului sau a furajelor medicamente, spălați cu atenție mâinile cu apă și săpun. În caz de expunere, spălați cu apă din abundență.

A nu se fuma, bea sau mâncă în timpul manipulării produsului sau încorporării acestuia în furaj.

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

4.6. Reacții adverse (frecvență și gravitate)

Reacții adverse frecvente sunt inflamația perianală și prolapsul rectal. Aceste efecte sunt tranzitorii și dispar la 10 zile după întreruperea tratamentului.

4.7. Utilizare în perioada de gestație și lactație

Siguranța produsului medicinal veterinar nu a fost stabilită la scroafe pe durata gestației și lactației.

Nu este recomandată utilizarea la scroafele gestante sau în lactație.

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

Nu există date disponibile.

4.9. Cantități de administrat și calea de administrare

Produsul se administrează oral, prin încorporare în furaj, în doză de 10 mg florfenicol (echivalent cu 250 mg Florfenidem premix) per kg greutate corporală per zi, timp de 5 zile consecutiv.

Pentru a obține dozajul corespunzător (în funcție de doza de florfenicol/kg greutate corporală și consumul mediu zilnic de furaj), rata de includere în furaj a premixului poate fi crescută.

Se poate utiliza următoarea formulă de calcul pentru administrare:

$$\frac{(250 \text{ mg Florfenidem premix} / \text{kg greutate vie/zi}) \times (\text{greutatea corporală medie a animalelor de tratat (kg)})}{\text{Consumul mediu zilnic de furaj (kg) / animal}} =$$

mg Florfenidem premix per kg furaj



Pentru a se asigura administrarea unei doze corecte, greutatea corporală a animalelor trebuie determinată cât mai exact posibil, pentru a se evita subdozarea produsului. Dozele necesare trebuie determinate prin utilizarea unui echipament calibrat de măsurare a greutății. Acest produs trebuie încorporat de către producătorii de furaje sub supravegherea specialiștilor. Pentru încorporare trebuie utilizat un mixer calibrat. Se recomandă ca produsul medicinal veterinar să fie introdus în mixerul care conține ingredientele furajere și amestecarea atență a conținutului, până la obținerea unui furaj medicamentat omogen. Produsul medicinal veterinar poate fi încorporat în furajele granulate precondiționate, în abur la o temperatură de până la 85°C.

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

În caz de supradozare pot apărea scăderea consumului de hrană și apă, asociate cu scăderea greutății corporale, diaree, prolaps rectal și congestie perianală. Poate apărea refuzul consumării hranei. Aceste semne sunt tranzitorii și dispar în 14 zile de la încetarea tratamentului.

4.11. Timp de aşteptare

Carne și organe: 20 zile.

5. PROPRIETĂȚI FARMACOLOGICE

Grupa farmacoterapeutică: antibacteriene pentru utilizare sistemică, amfenicoli.

Codul veterinar ATC: QJ01BA90.

5.1. Proprietăți farmacodinamice

Florfenicolul este un antibiotic sintetic cu spectru larg din grupa fenicolilor care este activ împotriva majorității bacteriilor Gram-pozitive și Gram negative de la animalele domestice. Florfenicolul acționează prin inhibarea sintezei proteinelor de la nivel ribozomal și care are acțiune bacteriostatică. Totuși, *in-vitro* a fost demonstrată și o activitate bactericidă contra *Pasteurella multocida*, la concentrații de florfenicol peste CMI, timp de 4 până la 12 ore. Testele *in-vitro* au arătat că florfenicolul este activ împotriva patogenilor bacterieni cel mai frecvent izolați în bolile respiratorii ale suinelor, inclusiv *Pasteurella multocida*.

În perioada 2002-2006, în Belgia, Danemarca, Germania, Italia, Olanda, Polonia și Regatul Unit al Marii Britanii, au fost identificate 230 tulpieni de *Pasteurella multocida* în tractul respirator porcin. Concentrația minimă inhibitorie a florfenicolului împotriva patogenilor țintă a variat de la 0,25 la 1 μ g/ml cu CM₉₀ de 0,5 μ g/ml.

Sigurele mecanisme de rezistență la cloramfenicol relevante clinic sunt inactivarea mediată de CAT și rezistența la pompa de eflux. Dintre acestea, numai rezistența mediată la eflux ar putea determina rezistență și la florfenicol, prezentând astfel potențialul de a fi influențată de utilizarea florfenicolului la animale.

5.2. Particularități farmacocinetice

După administrarea prin gavaj la porcine, în doză de 10 mg/kg și în condiții experimentale, absorția florfenicolului a fost variabilă, iar concentrațiile serice maxime, de aproximativ 5 μ g/ml, au fost atinse după aproximativ 3 ore de la administrare. Timpul de înjumătățire prin eliminare a fost de 3-4 ore.

În cazul în care porcii au avut acces liber, timp de 5 zile, la furajul medicamentat cu florfenicol (premix pentru furaj medicamentat) în doza recomandată de 10mg/kg, concentrațiile serice de florfenicol au depășit 1 μ g/ml, timp de peste 16 ore, în fiecare zi de tratament.

//G
UL

Florfenicolul este bine absorbit după administrarea orală, iar după distribuție este eliminat rapid pe cale urinară și prin fecale, în proporție de 3:1. Un procent din substanța activă este excretat în formă nemodificată, iar restul este metabolizat în 5 metaboliți majori.

După administrarea parenterală de florfenicol la porci, s-a observat că, concentrațiile pulmonare sunt similare concentrațiilor serice.

6. PARTICULARITĂȚI FARMACEUTICE

6.1. Lista excipientilor

Amidon din porumb.

6.2. Incompatibilități 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 medicinal veterinar aşa cum este ambalat pentru vânzare: 2 ani.

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar după prima deschidere a ambalajului primar: 28 zile.

Perioada de valabilitate după încorporare în furaj: 3 luni.

6.4. Precauții speciale pentru depozitare

Acest produs nu necesită condiții speciale de depozitare.

6.5. Natura și compoziția ambalajului primar

Ambalaj primar:

Pungă din PET/AI/LDPE ce conține 100 g produs.

Pungă din polietilenă de joasă densitate ce conține 500g, 1kg produs.

Sac din polietilenă de joasă densitate ce conține 5kg, 10 kg produs.

Ambalaj secundar:

Pungă din PET/AI/LDPE x 1 pungă din polietilenă de joasă densitate cu 500g produs.

Pungă din PET/AI/LDPE x 1 pungă din polietilenă de joasă densitate cu 1 kg produs.

Pungă din PET/AI/LDPE x 1 sac din polietilenă de joasă densitate cu 5 kg produs.

Pungă din PET/AI/LDPE x 1 sac din polietilenă de joasă densitate cu 10 kg produs.

Este posibil să nu fie comercializate toate dimensiunile de ambalaje.

6.6. Precauții speciale pentru eliminarea produselor farmaceutice 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. DEȚINATORUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

DELOS IMPEX '96 SRL, Str. Horia, Cloșca și Crișan, nr. 81, Otopeni, jud. Ilfov

Tel: 0372.714.433, Fax: 0372.871.445.

e-mail: office@delosmedica.ro

8. NUMĂRUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

9. DATA PRIMEI AUTORIZĂRI

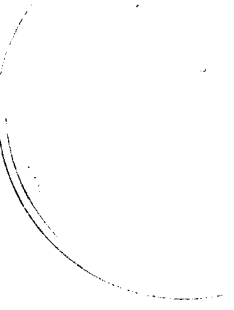


10. DATA REVIZUIRII TEXTULUI

INTERDICȚII PENTRU VÂNZARE, ELIBERARE ȘI/SAU UTILIZARE

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





ETICHETA**INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL PRIMAR**

Pungi din PET/AI/LDPE ce conțin 100g produs

Pungi din polietilenă de joasă densitate ce conțin 500g, 1kg produs

Saci din polietienă de joasă densitate ce conțin 5kg sau 10 kg produs

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

FLORFENIDEM, 40 mg/g, premix pentru furaj medicamentat pentru porci.
Florfenicol

2. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE

Florfenicol 40 mg/g

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Premix pentru furaj medicamentat.

4. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI

100g, 500g, 1kg, 5kg, 10 kg

5. SPECII ȚINTĂ

Porci (la îngrășat).

6. INDICAȚIE (INDICAȚII)

Citii prospectul înainte de utilizare.

7. MOD ȘI CALE DE ADMINISTRARE

Citii prospectul înainte de utilizare.

8. TEMP DE AȘTEPTARE

Carne si organe : 20 zile.

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

Citii prospectul înainte de utilizare.

10. DATA EXPIRĂRII

EXP: luna/anul

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

Perioada de valabilitate după încorporare în furaj: 3 luni.



11. CONDIȚII SPECIALE DE DEPOZITARE

Acest produs nu necesită condiții speciale de depozitare.

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

Eliminarea: citiți prospectul produsului.

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

Numai pentru uz veterinar.

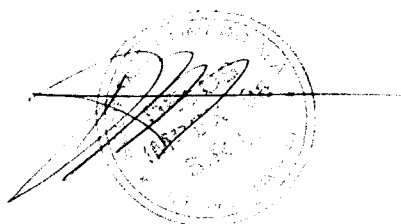
Se eliberează numai pe bază de rețetă veterinară.

14. MENȚIUNEA „A NU SE LĂSA LA VEDEREA SI ÎNDEMÂNĂ COPIILOR”

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor!

15. NUMELE ȘI ADRESA DETINATORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

DELOS IMPEX '96 SRL, Str. Horia, Cloșca și Crișan, nr. 81, Otopeni, jud. Ilfov
Tel: 0372.714.433, Fax: 0372.871.445.

16. NUMĂRUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE**17. NUMĂRUL DE FABRICАȚIE AL SERIEI DE PRODUS**

ETICHETĂ

INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL SECUNDAR

Pungi din PET/AI/LDPE, ce conțin 500g, 1000g, 5kg, 10kg produs

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

FLORFENIDEM, 40 mg/g, premix pentru furaj medicamentat pentru porci.
Florfenicol

2. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE

Florfenicol 40 mg/g

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Premix pentru furaj medicamentat.

4. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI

500g, 1kg, 5kg, 10 kg

5. SPECII ȚINTĂ

Porci (la îngrășat).

6. INDICAȚIE (INDICAȚII)

Citii prospectul înainte de utilizare.

7. MOD ȘI CALE DE ADMINISTRARE

Citii prospectul înainte de utilizare.

8. TIMP DE AȘTEPTARE

Carne si organe: 20 zile.

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

Citii prospectul înainte de utilizare.

10. DATA EXPIRĂRII

EXP: luna/anul

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

Perioada de valabilitate după încorporare în furaj: 3 luni.

11. CONDIȚII SPECIALE DE DEPOZITARE

Acest produs nu necesită condiții speciale de depozitare.

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

Eliminarea: Citiți prospectul produsului..

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

Numai pentru uz veterinar.

Se eliberează numai pe bază de rețetă veterinară.

14. MENȚIUNEA „A NU SE LĂSA LA VEDEREA SI ÎNDEMÂNĂ COPIILOR”

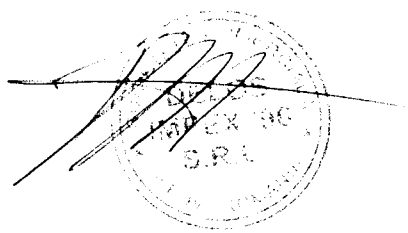
A nu se lăsa la vedere și îndemâna copiilor!

**15. NUMELE ȘI ADRESA DETINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE
COMERCIALIZARE**

DELOS IMPEX '96 SRL, Str. Horia, Cloșca și Crișan, nr. 81, Otopeni, jud. Ilfov
Tel: 0372.714.433, Fax: 0372.871.445.

16. NUMĂRUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

17. NUMĂRUL DE FABRICATIE AL SERIEI DE PRODUS



PROSPECT

FLORFENIDEM

40 mg/g, premix pentru furaj medicamentat pentru porci.

1. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE ȘI A DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE FABRICARE, RESPONSABIL PENTRU ELIBERAREA SERIILOR DE PRODUS, DACĂ SUNT DIFERITE
DELOS IMPEX '96 SRL, Str. Horia, Cloșca și Crișan, nr. 81, Otopeni, jud. Ilfov
Tel: 0372.714.433, Fax: 0372.871.445..

2. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

FLORFENIDEM, 40 mg/g, premix pentru furaj medicamentat pentru porci.

Florfenicol

3. DECLARAREA SUBSTANȚEI ACTIVE ȘI A ALTOR SUBSTANȚE

Fiecare gram de produs conține:

Substanță activă:

Florfenicol 40 mg

4. INDICAȚII

Porci (la îngrășat): pentru tratamentul și metafilaxia bolii respiratorii porcine (în efectivele în care boala a fost confirmată) asociată cu *Mycoplasma spp*, *Pasteurella multocida*, *Actinobacillus pleuropneumoniae*, *Haemophilus parasuis*, *Streptococcus suis*, *Salmonella choleraesuis*, *Bordetella bronchiseptica* și alte bacterii sensibile la florfenicol.

5. CONTRAINDICAȚII

Nu se administreză la vierii de reproducție.

Nu se administreză la animalele cu hipersensibilitate cunoscută la florfenicol sau la excipientul produsului.

6. REACȚII ADVERSE

Reacții adverse frecvente sunt inflamația perianală și prolapsul rectal. Aceste efecte sunt tranzitorii și dispar după intreruperea tratamentului.

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

Porci (la îngrășat).

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

Produsul se administreză oral, prin încorporare în furaj, în doză de 10 mg florfenicol (echivalent cu 250 mg Florfenidem premix) per kg greutate corporală per zi, timp de 5 zile consecutiv.

Pentru a obține dozajul corespunzător (în funcție de doza de florfenicol/kg greutate corporală și consumul mediu zilnic de furaj), rata de includere în furaj a premixului poate fi crescută.

Se poate utiliza următoarea formulă de calcul pentru administrare:

$$\frac{(250 \text{ mg Florfenidem premix/ kg greutate vie/zi}) \times (\text{greutatea corporală medie a animalelor de tratat (kg)})}{\text{Consumul mediu zilnic de furaj (kg) / animal}} = \frac{\text{mg Florfenidem premix per kg furaj}}$$

Pentru a se asigura administrarea unei doze corecte, greutatea corporală a animalelor trebuie determinată cât mai exact posibil, pentru a se evita subdozarea produsului. Dozele necesare trebuie determinate prin utilizarea unui echipament calibrat de măsurare a greutății.

9. RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

Acest produs trebuie încorporat de către producătorii de furaje sub supravegherea specialiștilor. Pentru încorporare trebuie utilizat un mixer calibrat. Se recomandă ca produsul medicinal veterinar să fie introdus în mixerul care conține ingredientele furajere și amestecarea atență a conținutului, până la obținerea unui furaj medicamentat omogen. Produsul medicinal veterinar poate fi încorporat în furajele granulate precondiționate, în abur la o temperatură de până la 85°C.

10. TIMP DE AȘTEPTARE

Carne și organe : 20 zile.

11. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A nu se lăsa la îndemâna și vederea copiilor!

Acest produs nu necesită condiții speciale de depozitare.

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar după prima deschidere a ambalajului primar: 28 zile.

Perioada de valabilitate după încorporare în furaj: 3 luni.

A nu se folosi după data de expirare menționată pe etichetă.

12. ATENȚIONĂRI SPECIALE

Precauții speciale pentru utilizare la animale

Utilizarea produsului trebuie să se bazeze pe sensibilitatea bacteriilor izolate din teren.

Dacă acest lucru nu este posibil, tratamentul trebuie să se efectueze pe baza informațiilor epidemiologice locale (regiune, fermă) referitoare la sensibilitatea bacteriilor țintă. Trebuie luate în considerare politicile naționale și regionale atunci cand se utilizează produsul. O utilizare neconformă a produsului cu instrucțiunile din RCP poate determina creșterea prevalentei bacteriilor rezistente la florfenicol și poate duce la scaderea eficienței tratamentului cu alte antibiotice din grupa amfenicolilor din cauza posibilității apariției rezistenței încrucișate.

Acest premix trebuie utilizat pentru prepararea furajelor medicamente solide și nu trebuie utilizat ca atare. Cantitatea de premix din furaj nu trebuie să fie mai mică de 5 kg/tonă.

Perioada de tratament nu trebuie să depășească 5 zile.

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

Poate apărea hipersensibilitate cutanată.

Evitați contactul cu pielea.

Persoanele cu hipersensibilitate cunoscută la flufenicol sau la excipientul produsului trebuie să evite contactul cu produsul.

În timpul încorporării premixului în furaj și al administrării furajului medicamentat la animale, pentru evitarea expunerii manevrați cu atenție acest produs, prin luarea tuturor precauțiilor recomandate

Pentru a se preîntâmpina orice efecte neplăcute, la manipularea produsului și încorporarea acestuia în furaj, se recomandă purtarea mănușilor, a ochelarilor de protecție și măștilor de protecție pentru praf.

După utilizarea produsului sau a furajelor medicamentate, spălați cu atenție mâinile cu apă și săpun. În caz de expunere, spălați cu apă din abundență.

A nu se fuma, bea sau mâncă în timpul manipulării produsului sau încorporării acestuia în furaj.

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

Utilizare în perioada de gestație și lactație

Siguranța produsului medicinal veterinar nu a fost stabilită la scroafe pe durata gestației și lactației. Nu este recomandată utilizarea la scroafele gestante sau în lactație.

Interacțiuni cu alte produse medicinale sau alte forme de interacțiune

Nu există date disponibile.

Supradozarea (simptome, proceduri de urgență, antidoturi)

În caz de supradozare pot apărea scăderea consumului de hrană și apă, asociate cu scăderea greutății corporale, diaree, prolaps rectal și congestie perianală. Poate apărea refuzul consumării hranei. Aceste semne sunt tranzitorii și dispar în 14 zile de la întreruperea tratamentului.

Incompatibilități majore

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

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. DATA ULTIMEI APROBĂRI A PROSPECTULUI

15. ALTE INFORMAȚII

DIMENSIUNI DE AMBALAJE:

Ambalaj primar:

Pungă din PET/AI/LDPE ce conține 100 g produs.

Pungă din polietilenă de joasă densitate ce conține 500g, 1kg produs.

Sac din polietilenă de joasă densitate ce conține 5kg, 10 kg produs.

Ambalaj secundar:

Pungă din PET/AI/LDPE x 1 pungă din polietilenă de joasă densitate cu 500g produs.

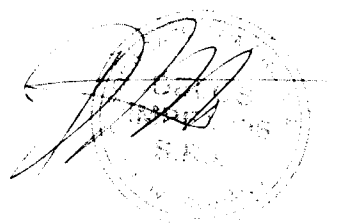
Pungă din PET/AI/LDPE x 1 pungă din polietilenă de joasă densitate cu 1 kg produs.

Pungă din PET/AI/LDPE x 1 sac din polietilenă de joasă densitate cu 5 kg produs.

Pungă din PET/AI/LDPE x 1 sac din polietilenă de joasă densitate cu 10 kg produs.

Este posibil să nu fie comercializate toate dimensiunile de ambalaje.

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

A handwritten signature is written over a circular official stamp. The stamp contains the text "S.R.S.A." and "S.R.S.A." around the perimeter, with "S.R.S.A." in the center.