



REZUMATUL CARACTERISTICILOR PRODUSULUI

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR
FLORFENIDEM 40 mg/g premix pentru furaj medicamentat pentru porci

2. COMPOZIȚIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ
Fiecare gram conține:
Substanța activă:

Florfenicol 40 mg

Excipient:

Compoziția calitativă a excipienților și a altor constituenți
--

Amidon din porumb

Pulbere omogenă, de culoare albă sau aproape albă.

3. INFORMAȚII CLINICE

3.1. Specii țintă

Porci (porci pentru îngrășat).

3.2. Indicații de utilizare pentru fiecare specie țintă

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

3.3. Contraindicații

Nu se utilizează la vierii de reproducție.

Nu se utilizează în cazurile de hipersensibilitate la florfenicol sau la excipient.

3.4. Atenționări speciale

Nu există.

3.5. Precauții speciale pentru utilizare

Precauții speciale pentru utilizarea în siguranță la speciile țintă

Utilizarea produsului trebuie să se bazeze pe identificarea și testarea susceptibilității agentului (agenților) patogen (patogeni) țintă. Dacă acest lucru nu este posibil, tratamentul trebuie să se bazeze pe informațiile epidemiologice și cunoașterea susceptibilității agenților patogeni țintă la nivel de fermă sau la nivel local/regional. Utilizarea produsului trebuie să fie în conformitate cu politicile antimicrobiene oficiale, naționale și regionale. O utilizare neconformă a produsului cu instrucțiunile din RCP poate determina creșterea prevalenței

bacteriilor rezistente la florfenicol și poate duce la scăderea eficacității tratamentului cu alte antibiotice din grupa amfenicolicilor din cauza posibilității apariției rezistenței încrucișate. Acest premix trebuie utilizat pentru prepararea furajelor medicamentate 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 apare hipersensibilitate cutanată. Evitați 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 medicamentate, spălați cu atenție mâinile cu apă și săpun. În caz de expunere, spălați cu apă din abundență. A nu se fuma, bea sau mânca 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 însoțite de dificultăți ale respirației, necesită asistență medicală de urgență.

3.6. Evenimente adverse

Frecvente (1 până la 10 animale / 100 de animale tratate):	Inflamație perianală și prolaps rectal.*
---	--

* Aceste efecte sunt tranzitorii și dispar la 10 zile după întreruperea tratamentului.

Raportarea evenimentelor adverse este importantă. Permite monitorizarea continuă a siguranței produsului medicinal veterinar. Rapoartele se trimit, de preferință prin medicul veterinar, fie deținătorului autorizației de comercializare, fie autorității naționale competente prin sistemul național de raportare. Consultați prospectul pentru datele de contact respective.

3.7. Utilizarea în timpul gestației, lactației sau ouatului

Nu a fost stabilită siguranța produsului medicinal veterinar la scroafe în timpul gestației și lactației. Nu se recomandă utilizarea la scroafe în timpul gestației și lactației.

3.8. Interacțiunea cu alte produse medicinale și alte forme de interacțiune

Nu există date disponibile.

3.9. Căi de administrare și doze

Produsul se administrează pe cale orală, prin încorporare în furaj, în doză de 10 mg florfenicol/kg greutate corporală/zi (echivalent cu 250 mg produs/kg greutate corporală/zi), timp de 5 zile consecutive.

Pentru a obține dozarea corespunzătoare (în funcție de doza de produs/kg greutate corporală/zi, greutatea corporală a animalelor de tratat și consumul mediu zilnic de furaj/animal), rata de includere în furaj a premixului poate fi crescută.

Se poate utiliza următoarea formulă pentru a calcula doza de produs ce urmează a fi încorporată în furaj:

$$\frac{250 \text{ mg produs medicinal veterinar/kg greutate corporală/zi}}{\text{consumul mediu zilnic de furaj (kg) / animal}} \times \frac{\text{greutatea corporală medie a animalelor de tratat (kg)}}{\text{consumul mediu zilnic de furaj (kg) / animal}} = \text{mg produs medicinal veterinar/kg furaj}$$

Pentru a asigura o doză corectă, trebuie stabilită cât mai precis greutatea corporală.

Doza necesară de produs medicinal veterinar trebuie determinată prin utilizarea unui echipament de măsurare calibrat corespunzător.

Acest produs trebuie încorporat în furaj de către producătorii de furaje autorizați, 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 atentă a conținutului, până la obținerea unui furaj medicamentat omogen.

Produsul medicinal veterinar poate fi încorporat și în furajele granulate, preconditionate prin expunerea la abur la o temperatură de până la 85°C.

3.10. Simptome de supradozaj (și, după caz, proceduri de urgență și antidoturi)

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

3.11. Restricții speciale de utilizare și condiții speciale de utilizare, inclusiv restricții privind utilizarea produselor medicinale veterinare antimicrobiene și antiparazitare, pentru a limita riscul de dezvoltare a rezistenței

Acest produs medicinal veterinar este destinat utilizării la prepararea furajelor medicamentate.

3.12. Perioade de așteptare

Carne și organe: 20 zile.

4. INFORMAȚII FARMACOLOGICE

4.1. Codul ATCvet: QJ01BA90.

4.2 Farmacodinamie

Florfenicolul este un antibiotic sintetic cu spectru larg de acțiune 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 ale florfenicol de 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 de la porci, inclusiv *Pasteurella multocida*.

În perioada 2002-2006, în Belgia, Danemarca, Germania, Italia, Tarile de Jos, Polonia și Regatul Unit al Marii Britanii, au fost identificate 230 tulpini de *Pasteurella multocida* în tractul respirator de la porci. Concentrația minimă inhibitorie a florfenicolului împotriva patogenilor țintă a variat de la 0,25 la 1 µg/ml cu CMI₉₀ de 0,5 µg/ml.

Singurele mecanisme de rezistență la florfenicol 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.

4.3 Farmacocinetică

După administrarea prin gavaj la porci, în doză de 10 mg/kg și în condiții experimentale, absorbția florfenicolului a fost variabilă, iar concentrațiile serice maxime, de aproximativ 5 µg/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 10 mg/kg, concentrațiile serice de florfenicol au depășit 1 µg/ml, timp de peste 16 ore, în fiecare zi de tratament.

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.

5. INFORMAȚII FARMACEUTICE

5.1. Incompatibilități majore

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

5.2. Termen de valabilitate

Termenul de valabilitate al produsului medicinal veterinar așa cum este ambalat pentru vânzare: 2 ani.

Termenul de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 28 zile.

Termenul de valabilitate după încorporare în furaj: 3 luni.

5.3. Precauții speciale pentru depozitare

Acest produs medicinal veterinar nu necesită condiții speciale de depozitare.

5.4. Natura și compoziția ambalajului primar

Pungă din PET/Al/LDPE care conține 100 g produs.

Pungă din polietilenă de joasă densitate care conține 500 g, 1 kg produs, ambalată în punga din PET/Al/LDPE.

Sac din polietilenă de joasă densitate care conține 5 kg, 10 kg produs, ambalat în punga din PET/Al/LDPE.

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

5.5. Precauții speciale pentru eliminarea produselor medicinale veterinare neutilizate sau a deșeurilor provenite din utilizarea acestor produse

Medicamentele nu trebuie eliminate în apele uzate sau deșeurile menajere.

Utilizați sistemele de returnare a oricărui produs medicinal veterinar neutilizat sau a deșeurilor provenite din acesta, în conformitate cu cerințele locale și cu sistemele naționale de colectare aplicabile produsului medicinal veterinar respectiv.

6. NUMELE DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

DELOS IMPEX 96 SRL

7. NUMĂRUL (NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

240115

8. DATA PRIMEI AUTORIZĂRI

21.08.2019

9. DATA ULTIMEI REVIZUIRI A REZUMATULUI CARACTERISTICILOR PRODUSULUI

10. CLASIFICAREA PRODUSELOR MEDICINALE VETERINARE

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție.

Informații detaliate privind acest produs medicinal veterinar sunt disponibile în Baza de Date a Uniunii privind Produsele (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL PRIMAR

Pungă din PET/Al/LDPE x 100 g

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

FLORFENIDEM 40 mg/g premix pentru furaj medicamentat

2. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE

Fiecare gram conține:

Florfenicol 40 mg

3. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI

100 g

4. SPECII ȚINTĂ

Porci (porci pentru îngrășat).

5. INDICAȚII

6. CĂI DE ADMINISTRARE

Orală, în furaj.

7. PERIOADE DE AȘTEPTARE

Carne și organe: 20 zile

8. DATA EXPIRĂRII

EXP {II/aaaa}

După deschidere, a se utiliza în decurs de 28 zile.

9. PRECAUTII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

10. MENȚIUNEA "A SE CITI PROSPECTUL ÎNAINTE DE UTILIZARE"

A se citi prospectul înainte de utilizare.

11. MENȚIUNEA „NUMAI PENTRU UZ VETERINAR”

Numai pentru uz veterinar.

12. MENȚIUNEA „A NU SE LĂSA LA VEDEREA ȘI ÎNDEMÂNA COPIILOR”

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

13. NUMELE DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

DELOS IMPEX '96 SRL

14. NUMERELE AUTORIZAȚIILOR DE COMERCIALIZARE

240115

15. NUMĂRUL SERIEI

Lot { număr }

INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL PRIMAR

Pungă din polietilenă de joasă densitate x 500 g, 1 kg
Sac din polietilenă de joasă densitate x 5 kg, 10 kg

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

FLORFENIDEM 40 mg/g premix pentru furaj medicamentat

2. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE

Fiecare gram conține:

Florfenicol 40 mg

3. SPECII ȚINTĂ

Porci (porci pentru îngrășat).

4. CĂI DE ADMINISTRARE

A se citi prospectul înainte de utilizare.

5. PERIOADE DE AȘTEPTARE

Carne și organe: 20 zile

6. DATA EXPIRĂRII

EXP {ll/aaaa}

După deschidere, a se utiliza în decurs de 28 zile.

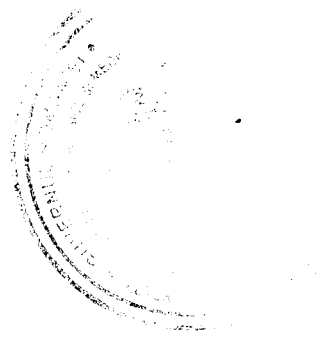
7. PRECAUTII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

8. NUMELE DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

DELOS IMPEX '96 SRL

9. NUMĂRUL SERIEI

Lot { număr }



INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL SECUNDAR

Pungă în PET/Al/PE x 500 g, 1 kg, 5 kg, 10 kg

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

FLORFENIDEM 40 mg/g premix pentru furaj medicamentat

2. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE

Fiecare gram conține:

Florfenicol 40 mg

3. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI

500 g, 1 kg, 5 kg, 10 kg

4. SPECII ȚINTĂ

Porci (porci pentru îngrășat).

5. INDICAȚII

6. CĂI DE ADMINISTRARE

Orală, în furaj.

7. PERIOADE DE AȘTEPTARE

Carne și organe: 20 zile.

8. DATA EXPIRĂRII

EXP {II/aaaa}

După deschidere, a se utiliza în decurs de 28 zile.

9. PRECAUTII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

10. MENȚIUNEA "A SE CITI PROSPECTUL ÎNAINTE DE UTILIZARE"

A se citi prospectul înainte de utilizare.

11. MENȚIUNEA „NUMAI PENTRU UZ VETERINAR”

Numai pentru uz veterinar.

12. MENȚIUNEA „A NU SE LĂSA LA VEDEREA ȘI ÎNDEMÂNA COPIILOR”

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

13. NUMELE DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

DELOS IMPEX '96 SRL

14. NUMERELE AUTORIZAȚIILOR DE COMERCIALIZARE

240115

15. NUMĂRUL SERIEI

Lot { număr }

PROSPECT

FLORFENIDEM 40 mg/g

1. Denumirea produsului medicinal veterinar

FLORFENIDEM 40 mg/g premix pentru furaj medicamentat pentru porci

2. Compoziție

Fiecare gram conține:

Substanța activă:

Florfenicol 40 mg

Pulbere omogenă, de culoare albă sau aproape albă.

3. Specii țintă

Porci (porci pentru îngrășat).

4. Indicații de utilizare

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

5. Contraindicații

Nu se utilizează la vierii de reproducție.

Nu se utilizează în cazurile de hipersensibilitate la florfenicol sau la excipient.

6. Atenționări speciale

Atenționări speciale

Nu există.

Precauții speciale pentru utilizarea în siguranță la speciile țintă

Utilizarea produsului trebuie să se bazeze pe identificarea și testarea susceptibilității agentului (agentilor) patogen (patogeni) țintă. Dacă acest lucru nu este posibil, tratamentul trebuie să se bazeze pe informațiile epidemiologice și cunoașterea susceptibilității agentilor patogeni țintă la nivel de fermă sau la nivel local/regional. Utilizarea produsului trebuie să fie în conformitate cu politicile antimicrobiene oficiale, naționale și regionale. O utilizare neconformă a produsului cu instrucțiunile din RCP poate determina creșterea prevalenței bacteriilor rezistente la florfenicol și poate duce la scăderea eficacității tratamentului cu alte antibiotice din grupa amfenicolicilor din cauza posibilității apariției rezistenței încrucișate.

Acest premix trebuie utilizat pentru prepararea furajelor medicamentate 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 apare hipersensibilitate cutanată. Evitați 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 preveni 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 mânca 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 însoțite de dificultăți ale respirației, necesită asistență medicală de urgență.

Utilizarea în timpul gestației, lactației

Nu a fost stabilită siguranța produsului medicinal veterinar la scroafe în timpul gestației și lactației. Nu se recomandă utilizarea la scroafe în timpul gestației și lactației.

Interacțiunea cu alte produse medicinale și alte forme de interacțiune

Nu există date disponibile.

Supradozare

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

Restricții speciale de utilizare și condiții speciale de utilizare

Acest produs medicinal veterinar este destinat utilizării la prepararea furajelor medicamentate.

Incompatibilități majore

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

7. Evenimente adverse

Frecvente (1 până la 10 animale / 100 de animale tratate):	Inflamație perianală și prolaps rectal.*
---	--

* Aceste efecte sunt tranzitorii și dispar la 10 zile după întreruperea tratamentului.

Raportarea evenimentelor adverse este importantă. Permite monitorizarea continuă a siguranței unui produs. Dacă observați orice reacții adverse, chiar și cele care nu sunt deja menționate în acest prospect, sau credeți că medicamentul nu a avut efect, vă rugăm să contactați mai întâi medicul dumneavoastră veterinar. De asemenea, puteți raporta evenimente adverse către deținătorul autorizației de comercializare utilizând datele de contact de la sfârșitul acestui prospect sau prin sistemul național de raportare: farmacovigilenta@ansvsa.ro, icbmrv@icbmrv.ro.

8. Doze pentru fiecare specie, căi de administrare și metode de administrare

Produsul se administrează pe cale orală, prin încorporare în furaj, în doză de 10 mg florfenicol/ kg greutate corporală/zi (echivalent cu 250 mg produs/kg greutate corporală/zi), timp de 5 zile consecutive.

Pentru a obține dozarea corespunzătoare (în funcție de doza de produs/kg greutate corporală/zi, greutatea corporală a animalelor de tratat și consumul mediu zilnic de furaj/animal), rata de includere în furaj a premixului poate fi crescută. Se poate utiliza următoarea formulă pentru a calcula doza de produs ce urmează a fi încorporată în furaj:

$$\frac{250 \text{ mg produs medicinal veterinar/kg greutate corporală/zi} \times \text{greutatea corporală medie a animalelor de tratat (kg)}}{\text{consumul mediu zilnic de furaj (kg) / animal}} = \text{mg produs medicinal veterinar/kg furaj}$$

Pentru a asigura o doză corectă, trebuie stabilită cât mai precis greutatea corporală. Doza necesară de produs medicinal veterinar trebuie determinată prin utilizarea unui echipament de măsurare calibrat corespunzător.

9. Recomandări privind administrarea corectă

Acest produs trebuie încorporat în furaj de către producătorii de furaje autorizați, 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 atentă a conținutului, până la obținerea unui furaj medicamentat omogen.

Produsul medicinal veterinar poate fi încorporat și în furajele granulate, preconđionate prin expunerea la abur la o temperatură de până la 85°C.

10. Perioade de așteptare

Carne și organe: 20 zile.

11. Precauții speciale pentru depozitare

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

Acest produs medicinal veterinar nu necesită condiții speciale de depozitare.

Nu utilizați acest produs medicinal veterinar după data expirării marcată pe etichetă după EXP. Data de expirare se referă la ultima zi a lunii respective.

Termenul de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 28 zile.

Termenul de valabilitate după încorporare în furaj: 3 luni.

12. Precauții speciale pentru eliminare

Medicamentele nu trebuie eliminate în apele uzate sau deșeurile menajere.

Utilizați sistemele de returnare a oricărui produs medicinal veterinar neutilizat sau a deșeurilor provenite din acesta, în conformitate cu cerințele locale și cu sistemele naționale de colectare aplicabile. Aceste măsuri ar trebui să contribuie la protecția mediului.

Solicitați medicului veterinar sau farmacistului informații referitoare la modalitatea de eliminare a medicamentelor care nu mai sunt necesare.

13. Clasificarea produselor medicinale veterinare

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție.

14. Numerele autorizațiilor de comercializare și dimensiunile de ambalaj 240115

Dimensiuni de ambalaj:

Pungi x 100 g, 500 g, 1 kg.

Saci x 5 kg, 10 kg.

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

15. Data ultimei revizuirii a prospectului

Informații detaliate privind acest produs medicinal veterinar sunt disponibile în Baza de Date a Uniunii privind Produsele (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Date de contact

Deținătorul autorizației de comercializare, producătorul responsabil pentru eliberarea seriei și date de contact pentru raportarea evenimentelor adverse suspectate

DELOS IMPEX '96 SRL

Str. Horia, Cloșca și Crișan, nr. 81, cod poștal 075100,

Otopeni, jud. Ilfov, România

Tel: 0372.714.433.

E-mail: office@delosmedica.ro

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

17. Alte informații