



REZUMATUL CARACTERISTICILOR PRODUSULUI

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

FLORFENIDEM 50, 500 mg/g, premix pentru furaje medicamentate pentru porcine, gaini (pui carne, găini de reproducție, tineret înlocuire) și pești.

2. COMPOZIȚIE CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ

1 gram Florfenidem 50 conține:

Substanța activă:

Florfenicol 500 mg

Excipienti

Pentru lista completă a excipientilor vezi pct. 6.1.

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Premix pentru furaje medicamentate.

Pulbere omogena de culoare albă sau aproape albă.

4. PARTICULARITĂȚI CLINICE

4.1 Specii țintă

Porcine, gaini (pui carne, găini de reproducție, tineret înlocuire) și pești.

4.2 Indicații pentru utilizare, cu specificarea speciilor țintă

La gaini (pui carne, găini de reproducție, tineret înlocuire) pentru tratamentul infecțiilor respiratorii sau digestive, primare sau secundare produse de: *Pasteurella multocida*, *Bordetella bronchiseptica*, *Salmonella* spp., *Escherichia coli*, *Haemophilus* spp., *Staphylococcus* spp., *Streptococcus* spp., *Ornithobacterium rhinotracheale* și *Corynebacterium pyogenes*.

La porcine: se recomandă în tratamentul infecțiilor respiratorii sau digestive, primare sau secundare produse de: *Pasteurella multocida*, *Actinobacillus pleuropneumoniae*, *Bordetella bronchiseptica*, *Salmonella* spp., *Escherichia coli*, *Haemophilus parasuis*, *Staphylococcus* spp., *Streptococcus suis*, *Corynebacterium pyogenes*, *Shigella* spp., *Klebsiella pneumoniae*, *Mycoplasma* spp.

La pești se indică în tratamentul furunculozei, vibriozei, eritrodermatitei și rănilor de iarnă.

4.3 Contraindicații

Nu se utilizeaza in cazurile de hipersensibilitate la substanta activa sau la oricare dintre excipienti.

4.4 Atenționări speciale pentru fiecare specie țintă

Pe toată durata tratamentului, animalele trebuie să consume numai furaj medicamentat.



Produsul trebuie bine omogenizat cu furajul concentrat pentru a asigura o dispersare uniformă în toată masa acestuia.

4.5 Precauții speciale pentru utilizare

Precauții speciale pentru utilizare la animale

Datorita variabilitatii (de timp, geografice) in materie de susceptibilitate a bacteriilor in cazul utilizarii produsului, se recomanda recoltarea de probe bacteriologice si efectuarea testelor de susceptibilitate pentru microorganismele izolate de la animalele bolnave.

Dacă acest lucru nu este posibil, tratamentul trebuie să se efectueze pe baza informațiilor epidemiologice locale (regiune, fermă) referitoare la susceptibilitatea bacteriilor ținta.

Utilizarea produsului în afara instrucțiunilor din RCP poate duce la creșterea prevalenței rezistenței la florfenicol și poate duce la scăderea eficacității tratamentului datorita potentialului de rezistența incrusicata.

La utilizarea produsului vor fi luate în considerare politicile oficiale si locale privind produsele antimicrobiene.

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

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

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

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.

4.6 Reacții adverse (frecvență și gravitate)

Nu s-au observat.

4.7 Utilizare în perioada de gestație, lactație sau în perioada de ouat

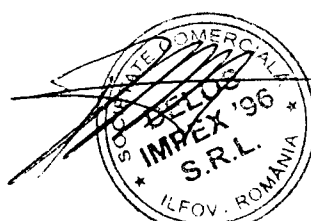
A se utiliza cu prudență la animalele gestante sau în lactație și numai după evaluarea raportului risc/beneficiu efectuata de medicul veterinar responsabil.

4.8 Interacțiuni cu alte produse medicinale sau alte forme de interacțiune

Produsul nu se va administra concomitent cu produse pe bază de tiamfenicol sau cloramfenicol.

4.9 Cantități de administrat și calea de administrare

La gaini (pui carne, găini de reproducție, tineret înlocuire): doza terapeutică este de 20 mg florfenicol/kg greutate corporală/zi (40 mg produs/kg greutate corporală/zi), administrat în furaj, timp de 3-5 zile consecutive.





La porcine: doza terapeutică pentru administrarea individuală este de 40 - 60 mg produs/kg greutate corporală/zi timp de 3 - 5 zile consecutive, iar pentru administrarea masală 200 - 400 g produs/1000 kg furaj/zi timp de 3 - 5 zile consecutive. În ambele cazuri administrarea se face pe cale orală în furajul combinat.

La pești în furaj se administrează în doză de 10-20 mg produs/kg pește/zi, timp de 14 zile consecutive. Furajul medicamentat se introduce în apă în tancuri de izolare și tratament. Se poate utiliza următoarea formulă de calcul pentru administrare:

$$\frac{\text{mg Florfenidem } 50/\text{kg greutate corporală} \times \text{greutatea corporală}}{\text{medie a animalelor de tratat (kg)}} = \frac{\text{mg Florfenidem}}{\text{Consumul mediu zilnic de furaj (kg)/animal}} = \frac{50/\text{kg furaj}}{}$$

Ingestia de furaj este dependentă de condițiile clinice ale animalelor. De aceea, pentru a obține dozarea corectă, concentrația în furaj va trebui ajustată.

Pentru asigurarea unei doze corecte, trebuie determinată cu acuratețe greutatea corporală a animalelor, ori de câte ori este posibil, pentru a evita subdozarea.

4.10 Supradozarea (simptome, proceduri de urgență, antidoturi), după caz

În caz de supradozare pot apărea fenomene de intoleranță, mai ales digestivă (diaree și vomă). În aceste cazuri se îndepărtează furajul medicamentat și se instituie tratamentul simptomatic.

4.11 Timp de aşteptare

Carne și organe (porci, gaini): 28 zile

Carne de pește: 16 zile la 5-10°C temperatură apei, respectiv 8 zile la peste 10°C temperatură apei

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

5. PROPRIETĂȚI FARMACOLOGICE

Grupa farmacoterapeutică: antibacteriene pentru utilizare sistemica, amfenicoli, florfenicol

Codul ATC vet: QJ01BA90

5.1 Proprietăți farmacodinamice

Florfenicolul este un analog semisintetic al cloramfenicolului, mai activ decât acesta, dar mai puțin toxic. Florfenicolul se leagă de subunitatea 70S a ribozomilor bacterieni și acționează prin inhibiția enzimei peptidil-transferază, determinând blocarea sintezei proteice de la nivelul ribozomilor bacterieni, având efect bacteriostatic. Florfenicolul este mai hidrosolubil decât cloramfenicolul dar mai puțin liposolubil decât acesta și asigură o perioadă mai lungă de distribuție în organism. Florfenicolul este un derivat de tiamfenicol, molecule să conținând un atom de fluor în locul grupării hidroxil, fiind astfel activ fata de bacteriile ce produc acetil-transferaze și față de bacteriile rezistente la cloramfenicol. Se distribuie în majoritatea țesuturilor din organism și asigură concentrații mari în rinichi, urină, bilă și intestinul subțire. Are spectru antimicrobian larg, inclusiv bacterii din genurile:

Staphylococcus, Streptococcus, Bacillus, Erysipelothrix, Corynebacterium, Bacteroides, Fusobacterium, Actinobacillus, Salmonella, Escherichia coli, Proteus, Shigella, Pasteurella, Brucella, Rickettsia, Haemophilus, Mycoplasma, Chlamydia și O. rhinotracheale.





5.2 Particularități farmacocinetice

Biodisponibilitate: Dupa ce ajunge în contact cu sucurile digestive, florfenicolul se solubilizează în acestea, o parte acționează local, iar o parte se absoarbe.

Absorbție: După administrare pe cale orală se absoarbe bine din intestin.

Distribuție: În sânge circulă legat de proteinele plasmatice în proporție de 30-46%. Se distribuie în majoritatea țesuturilor din organism și asigură concentrații mari în rinichi, urină, bilă și intestinul subțire.

Biotransformare: Florfenicolul nu este metabolizat în ficat.

Eliminare: se elimină prin urină, bilă și fecale sub formă activă.

6. PARTICULARITĂȚI FARMACEUTICE

6.1 Lista excipientilor

Lactoză monohidrat

6.2 Incompatibilități majore

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: se va utiliza imediat.

Perioada de valabilitate după incorporare în furaj: 7 zile.

6.4 Precauții speciale pentru depozitare

A se păstra în ambalajul original, la temperaturi mai mici de 25°C, ferit de umiditate și lumina solară directă.

6.5 Natura și compoziția ambalajului primar

Pungi PET cu inserție de aluminiu, termosudate, ce conțin 10 g, 25 g, 50 g, 100 g, 500 g, 1000 g, 5 kg, 10 kg și saci PET cu inserție de aluminiu x 25 kg, 50 kg.

Este posibil să nu fie comercializate toate dimensiunile de ambalaje.

6.6 Precauții speciale pentru eliminarea produselor medicinale veterinar neutilizate sau a deșeurilor provenite din utilizarea unor astfel de produse

Pentru protecția mediului, produsul nu trebuie aruncat în ape reziduale sau în resturile menajere ci în locuri special amenajate.

Orice produs medicinal veterinar neutilizat sau deșeu provenit din utilizarea unor astfel de produse trebuie eliminate în conformitate cu cerințele locale.

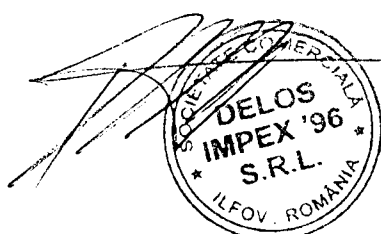
Animalele tratate se vor menține în adăposturi pe toată perioada tratamentului, iar dejeçțiile colectate nu se vor utiliza la fertilizarea solului.

7. DEȚINATORUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

DELOS IMPEX '96 S.R.L., 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 (NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

120104

9. DATA PRIMEI AUTORIZĂRI/REINNOIRII AUTORIZAȚIEI

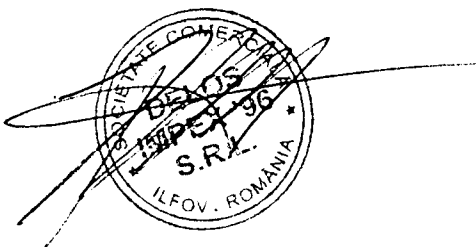
23.08.2006/23.03.2012

10. DATA REVIZUIRII TEXTULUI

Octombrie 2017

INTERDICȚII PENTRU VÂNZARE, ELIBERARE ȘI/SAU UTILIZARE

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





INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL PRIMAR

Pungi PET cu inserție de aluminiu de 100 g, 500 g, 1000 g, 5 kg, 10 kg,
Saci PET cu inserție de aluminiu de 25 kg, 50 kg

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

FLORFENIDEM 50, 500 mg/g, premix pentru furaje medicamentate pentru porcine, gaini (pui carne, găini de reproducție, tineret înlocuire) și pești
Florfenicol

2. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE

1 gram Florfenidem 50 conține:
Florfenicol 500 mg

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Premix pentru furaje medicamentate

4. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI

100 g, 500 g, 1000 g, 5 kg, 10 kg, 25 kg, 50 kg.

5. SPECII ȚINTĂ

Porcine, gaini (pui carne, găini de reproducție, tineret înlocuire) și pești.

6. INDICAȚIE (INDICAȚII)

7. MOD ȘI CALE DE ADMINISTRARE

Citiți prospectul înainte de utilizare.

8. TIMP (TIMPI) DE AȘTEPTARE

Carne si organe (porci, gaini): 28 zile
Carne de pește: 16 zile la 5-10°C temperatura apei, respectiv 8 zile la peste 10°C temperatura apei
Nu se utilizează la păsările care produc ouă sau care urmează a produce ouă pentru consum uman.

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

Citiți prospectul înainte de utilizare.

10. DATA EXPIRĂRII

EXP: luna/anul
Perioada de valabilitate dupa prima deschidere a ambalajului primar: se va utiliza imediat
Perioada de valabilitate dupa incorporare in furaj: 7 zile



**11. CONDIȚII SPECIALE DE DEPOZITARE**

A se păstra în ambalajul original, la temperaturi mai mici de 25°C, ferit de umiditate și lumina solară directă.

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

Eliminare: citiți prospectul.

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

Numai pentru uz veterinar. Se eliberează numai pe bază de reteta veterinara.

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

A nu se lăsa la vedere si îndemâna copiilor.

15. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

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

Tel: 0372.714.433, Fax: 0372.871.445.

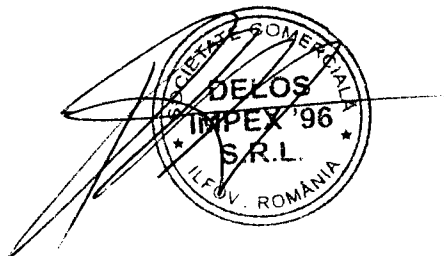
e-mail: office@delosmedica.ro

16. NUMĂRUL (NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

120104

17. NUMĂRUL DE FABRICATIE AL SERIEI DE PRODUS

Serie Lot





INFORMAȚII MINIME CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE UNITĂȚILE MICI DE AMBALAJ PRIMAR

Pungi PET cu inserție de aluminiu de 10 g, 25 g, 50 g.

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

FLORFENIDEM 50, 500 mg/g, premix pentru furaje medicamentate pentru porcine, gaini (pui carne, găini de reproducție, tineret înlocuire) și pești.

Florfenicol

2. CANTITATEA DE SUBSTANȚĂ (SUBSTANȚE) ACTIVĂ (ACTIVE)

1 gram Florfenidem 50 conține:

Florfenicol 500 mg

3. CONȚINUT PE UNITATE DE GREUTATE, VOLUM SAU NUMĂR DE DOZE

10 g, 25 g, 50 g.

4. CALE (CĂI) DE ADMINISTRARE

Orală.

5. TEMP (TIMPI) DE AȘTEPTARE

Carne si organe (porci, gaini): 28 zile

Carne de pește: 16 zile la 5-10°C temperatura apei, respectiv 8 zile la peste 10°C temperatura apei

Nu se utilizează la păsările care produc ouă sau care urmează a produce ouă pentru consum uman.

6. NUMĂRUL SERIEI

Serie Lot

7. DATA EXPIRĂRII

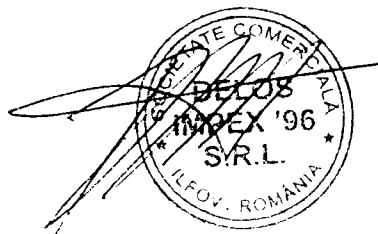
EXP: luna/an

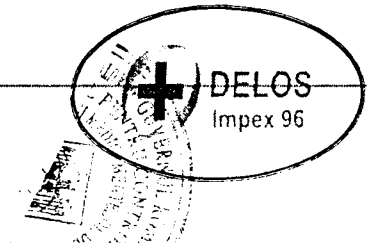
Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: se va utiliza imediat.

Perioada de valabilitate după încorporare în furaj: 7 zile .

8. MENTIUNEA „NUMAI PENTRU UZ VETERINAR”

Numai pentru uz veterinar.





Exemplu nr. 4

PROSPECT

FLORFENIDEM 50,

500 mg/g, premix pentru furaje medicamentate pentru porcine, gaini (pui carne, gaini de reproducție, tineret înlocuire) și pești

1. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE ȘI A DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE FABRICAȚIE RESPONSABIL PENTRU ELIBERAREA SERIILOR DE PRODUS, DACA SUNT DIFERITI

DELOS IMPEX '96 S.R.L.,
Str. Horia, Cloșca și Crișan, nr. 81, Otopeni, jud. Ilfov
Tel: 0372.714.433, Fax: 0372.871.445.
e-mail: office@delosmedica.ro

2. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

FLORFENIDEM 50, 500 mg/g, premix pentru furaje medicamentate pentru porcine, gaini (pui carne, gaini de reproducție, tineret înlocuire) și pești.

Florfenicol

3. DECLARAREA SUBSTANȚEI (SUBSTANTELOR) ACTIVE ȘI A ALIORINGREDIENTE

1 gram Florfenidem 50 conține:

Substanță activă

Florfenicol 500 mg

4. INDICATIE (INDICAȚII)

La gaini (pui carne, gaini de reproducție, tineret înlocuire) pentru tratamentul infecțiilor respiratorii sau digestive, primare sau secundare produse de: *Pasteurella multocida*, *Bordetella bronchiseptica*, *Salmonella* spp., *Escherichia coli*, *Haemophilus* spp., *Staphylococcus* spp., *Streptococcus* spp., *Ornithobacterium rhinotracheale* și *Corynebacterium pyogenes*.

La porcine: se recomandă în tratamentul infecțiilor respiratorii sau digestive, primare sau secundare produse de: *Pasteurella multocida*, *Actinobacillus pleuropneumoniae*, *Bordetella bronchiseptica*, *Salmonella* spp., *Escherichia coli*, *Haemophilus parasuis*, *Staphylococcus* spp., *Streptococcus suis*, *Corynebacterium pyogenes*, *Shigella* spp., *Klebsiella pneumoniae*, *Mycoplasma* spp.

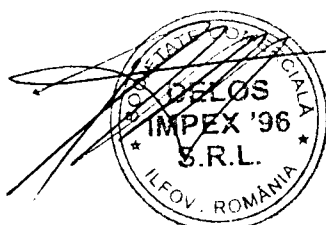
La pești se indică în tratamentul furunculozei, vibiozei, eritrodermitei și rănilor de iarnă.

5. CONTRAINDIICAȚII

Nu se utilizeaza in cazurile de hipersensibilitate la substanta activa sau la oricare dintre excipienti.

6. REACȚII ADVERSE

Nu s-au observat.



Dacă observați orice reacție adversă, chiar și cele care nu sunt deja incluse în acest prospect sau credeti ca medicamentul nu a avut efect vă rugăm să informați medicul veterinar.

7. SPECII ȚINTĂ

Porcine, gaini (pui carne, gaini de reproducție, tineret înlocuire) și pești.

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

La gaini (pui carne, păsări de reproducție, tineret înlocuire): doza terapeutică este de 20 mg florfenicol /kg greutate corporală/zi (40 mg produs /kg greutate corporală/zi), administrat în furaj, timp de 3-5 zile consecutive.

La porcine: doza terapeutică pentru administrarea individuală este de 40 - 60 mg produs/kg greutate corporală/zi timp de 3-5 zile consecutive, iar pentru administrarea masală 200 – 400 g produs/1000 kg furaj/zi timp de 3 -5 zile consecutive. În ambele cazuri administrarea se face pe cale orală în furajul combinat.

La pești în furaj se administrează în doză de 10-20 mg produs/kg pește/zi, timp de 14 zile consecutive. Furajul medicamentat se introduce în apă în tancuri de izolare și tratament.

Se poate utiliza următoarea formulă de calcul pentru administrare:

$$\frac{\text{mg Florfenidem } 50/\text{kg greutate corporală/zi} \times \text{greutatea corporală}}{\text{medie a animalelor de tratat (kg)}} = \frac{\text{Consumul mediu zilnic de furaj (kg)/animal}}{\text{mg Florfenidem } 50/\text{kg furaj}}$$

Ingestia de furaj este dependentă de condițiile clinice ale animalelor. De aceea, pentru a obține dozarea corectă, concentrația în furaj va trebui ajustată.

9. RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

Pentru asigurarea unei doze corecte, trebuie determinată cu acuratețe greutatea corporală a animalelor, ori de câte ori este posibil, pentru a evita subdozarea.

10. TIMP (TIMPI) DE AȘTEPTARE

Carne și organe (porci, gaini): 28 zile

Carne de pește: 16 zile la 5-10°C temperatură apei, respectiv 8 zile la peste 10°C temperatură apei.

Nu se utilizează la păsările care produc ouă sau care urmează a produce oua pentru consum uman.

11. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

A se păstra în ambalajul original, la temperaturi mai mici de 25°C, ferit de umiditate și lumina solară directă.

A nu se utiliza acest produs medicinal veterinar după data expirării marcata pe etichetă.

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: se va utiliza imediat.

Perioada de valabilitate după incorporare în furaj: 7 zile.



12. ATENȚIONĂRI SPECIALE

Atenționări speciale pentru fiecare specie țintă

Pe toată durata tratamentului, animalele trebuie să consume numai furaj medicamentat.

Produsul trebuie bine omogenizat cu furajul concentrat pentru a asigura o dispersare uniformă în toată masa acestuia.

Precauții speciale pentru utilizare la animale

Datorită variabilității (de timp, geografice) în materie de susceptibilitate a bacteriilor în cazul utilizării produsului, se recomandă recoltarea de probe bacteriologice și efectuarea testelor de susceptibilitate pentru microorganismele izolate de la animalele bolnave.

Dacă acest lucru nu este posibil, tratamentul trebuie să se efectueze pe baza informațiilor epidemiologice locale (regiune, fermă) referitoare la susceptibilitatea bacteriilor țintă.

Utilizarea produsului în afara instrucțiunilor din RCP poate duce la creșterea prevalenței rezistenței la florfenicol și poate duce la scăderea eficacității tratamentului datorită potentialului de rezistență încrucisată.

La utilizarea produsului vor fi luate în considerare politicile oficiale și locale privind produsele antimicrobiene.

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

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

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

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 însotite de dificultăți ale respirației, necesită asistență medicală de urgență.

Utilizare în perioada de gestație, lactație sau în perioada de ouat

A se utiliza cu prudență la animalele gestante sau în lactație și numai după evaluarea raportului risc/beneficiu efectuata de medicul veterinar responsabil.

Interacțiuni cu alte produse medicinale sau alte forme de interacțiune Produsul nu se va administra concomitent cu produse pe bază de tiamfenicol sau cloramfenicol.

Supradozarea (simptome, proceduri de urgență, antidoturi), după caz

În caz de supradozare pot apărea fenomene de intoleranță, mai ales digestivă (diaree și vomă). În aceste cazuri se îndepărtează furajul medicamentat și se instituie tratamentul simptomatic.

Incompatibilități majore

În absenta 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 sau farmacistului informații referitoare la modalitatea de eliminare a medicamentelor care nu mai sunt necesare. Aceste măsuri contribuie la



protectia mediului.

Animalele tratate se vor menține în adăposturi pe toată perioada tratamentului, iar dejecțiile colectate nu se vor utiliza la fertilizarea solului.

14. DATA ULTIMEI APROBĂRI A PROSPECTULUI

Octombrie 2017

15. ALTE INFORMAȚII

Dimensiuni de ambalaj:

Pungi PET cu inserție de aluminiu, termosudate, ce conțin 10 g, 25 g, 50 g, 100 g, 500 g, 1000 g, 5 kg, 10 kg și saci PET cu inserție de aluminiu x 25 kg, 50 kg.

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.

