

ANEXA I

REZUMATUL CARACTERISTICILOR PRODUSULUI



1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Flubenol 50% premix medicamentat pentru porcine și păsări.

2. COMPOZIȚIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ

Fiecare g conține :

Substanță activă : Flubendazol 500 mg

Pentru lista completă a excipienților, vezi secțiunea 6.1.

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Premix medicamentat oral pentru furaj medicamentat.
Pulbere alb-gri spre gălbuie, lipsită complet de gust și miros.

4. PARTICULARITĂȚI CLINICE

4.1. Specii țintă

Porcine : atât porcinele de reproducție cât și porcii la îngrășat.
Păsări : găini, curcani, fazani, potârnicși și găște.

4.2. Indicații pentru utilizare, cu specificarea speciilor țintă

PORCINE

Flubenol 50% este indicat pentru tratamentul helmintiazelor întâlnite la porci, produse de :
Metastrongylus apri, *Ascaris suum*, *Hyoststrongylus rubidus*, *Oesophagostomum dentatum*, *Trichuris suis* și *Strongyloides ransomi*.

PĂSĂRI

La păsări, Flubenol 50% este indicat pentru tratamentul helmintiazelor produse de :
Syngamus trachea, *Ascaridia galli*, *Heterakis gallinarum*, *Capillaria spp.*, *Amidostomum anseris*, *Trichostrongylus tenuis* și *Raillietina spp.*

4.3. Contraindicații

Flubendazol este contraindicat la porumbei și papagali.
Flubenol 50% nu trebuie utilizat în doză de 60 ppm la găini producătoare de ouă destinate consumului uman.

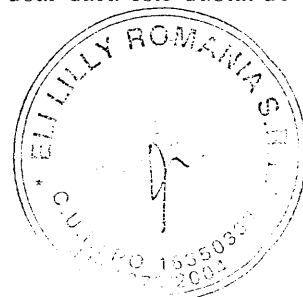
4.4. Atenționări speciale pentru fiecare specie țintă

Nu există.

4.5. Precauții speciale pentru utilizare

Precauții speciale pentru utilizare la animale

Tratamentul cu Flubenol 50% premix medicamentat poate genera rezultate optime doar dacă este dublat de condiții de igienă foarte stricte atât în adăpost cât și în boxe (cuști, baterii).



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

În legătură cu potențialele reacții de hipersensibilitate și a dermatitei de contact, atunci când produsul este amestecat, manipulat și/sau administrat, trebuie evitate contactul direct al produsului cu pielea sau inhalarea acestuia. În acest scop, persoanele ce administrează produsul trebuie să poarte mănuși de protecție și măști de protecție contra prafului.

4.6. Reacții adverse (frecvență și gravitate)

La porcine, o supradoză în furaj de 250 ppm Flubendazol sau chiar mai mult (chiar de peste 8 ori doza normală) poate cauza diaree tranzitorie (dejecții lichide sau moi) fără alte simptome clinice sau efecte asupra performanțelor de creștere ale animalelor. Aceste dejecții moi pot fi observate din a doua zi de tratament și sunt mai severe după 7 – 12 zile.

La păsări, tratamentul nu produce nici un efect negativ asupra producției de ouă, asupra calității ouălor, rezultatelor tehnice ale ecloziunii, performanțelor de creștere sau nici o altă anomalie, nici chiar în cazul în care doza maximă (180 ppm flubendazol) a fost triplată pentru o perioadă de 7 zile.

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

Flubenol 50% premix medicamentat poate fi utilizat la porcine în timpul gestației și lactației.

La păsări, în doza terapeutică (30 ppm flubendazol) administrată timp de 7 zile, nu s-a observat nici un efect negativ asupra producției de ouă, calității ouălor, rezultatelor tehnice ale ecloziunii sau a performanțelor de creștere.

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

Nu se cunosc.

4.9. Cantități de administrat și calea de administrare

Porcine

a. Tratament de grup la purcei și porci la îngrășat

Se administrează 30 g flubendazol per tona de furaj (30 ppm) timp de 5 zile consecutive. În cazul unei infecții severe cu *T. suis*, se va continua tratamentul timp de 10 zile.

b. Tratament în grup al porcilor de reproducție

Se administrează 30 g flubendazol per tona de furaj (30 ppm) timp de 10 zile consecutive

c. Tratament individual și unic al porcinelor de reproducție

Flubenol 50% premix medicamentat este împrăștiat pe furaj într-o doză de 5 mg / kg greutate corporală. Aceasta corespunde conținutului unei cupe de măsurare per 130 kg greutate corporală.

Păsări

a. Curcani

Se administrează 20 g flubendazol per tona de furaj (20 ppm) timp de 7 zile consecutive.

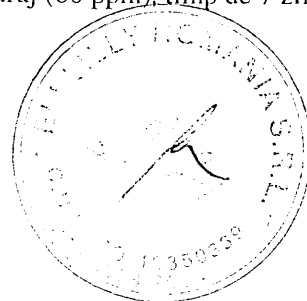
b. Găini și găște

Se administrează 30 g flubendazol per tona de furaj (30 ppm) timp de 7 zile consecutive.

În cazul unei infestații cu *Raillietina sp*, se administrează 60 g flubendazol per tona de furaj (60 ppm), timp de 7 zile consecutive.

c. Fazani și potârnicchi

Se administrează 60 g flubendazol per tona de furaj (60 ppm) timp de 7 zile consecutive.



Prescripția amestecării

Flubenol 50% este un premix antihelmintic care nu trebuie amestecat direct în furajul final. Acest premix antihelmintic trebuie amestecat într-un alt premix mai puțin concentrat pentru a se obține furajul medicamentat final cu 20, 30 sau 60 ppm flubendazol.

În cazul tratamentului în grup, este necesar a se asigura că toate animalele ingeră o cantitate suficientă de Flubenol 50% premix medicamentos. În acest scop, Flubenol 50% premix medicamentat trebuie amestecat de aceea cu furajul astfel încât să se obțină un amestec omogen. Nu va fi răspândit / presărat pe granule sau pelete (de furaj), în acest fel nefiind posibilă obținerea unui amestec omogen.

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

Porcine : o doză de 250 ppm flubendazol sau mai mare în furaj (chiar de 8 ori doza normală) poate cauza diaree cu caracter tranzitoriu (dejecții moi sau lichide) fără nici un alt simptom clinic sau efecte asupra performanțelor de creștere ale animalelor. Aceste dejecții moi pot fi observate începând din ziua a doua a tratamentului și sunt mai severe după 7 până la 12 zile.

Păsări : Supradozarea nu produce niciun efect negativ. La găini ouătoare, factorul de siguranță este peste 34 în cazul furajării ad libitum; la păsările de reproducție factorul de siguranță depășește valoarea de 65.

4.11. Timp de așteptare

Porcine : pot fi sacrificate în scopul consumului uman numai după 4 zile de la ultimul tratament.

Păsări :

- pui (găini) : pot fi sacrificați(e) în scopul consumului uman numai după 3 zile de la ultimul tratament.
- curcani și găște : pot fi sacrificate în scopul consumului uman numai după 1 zi de la ultimul tratament.
- păsări pentru vânat : pot fi sacrificate în scopul consumului uman numai după 4 zile de la ultimul tratament.

Ouă : zero zile

5. PROPRIETĂȚI FARMACOLOGICE

Grupa farmacoterapeutică: antihelmintic, benzimidazoli și substanțe înrudite.

Codul veterinar ATC : QP52AC12

5.1. Proprietăți farmacodinamice

Flubendazol are o acțiune selectivă asupra paraziților pulmonari și gastrointestinali din gazdă. Aceasta se bazează pe interacțiunea cu sistemul microtubular al celulelor absorbante ale parazitului, care produce o degenerare litică ireversibilă, ce are ca rezultat moartea parazitului.

5.2. Particularități farmacocinetice

Flubendazol nu este imediat solubil și este absorbit doar într-o măsură limitată în tractusul gastrointestinal. Aceasta se manifestă printr-o excreție fecală de compus nemodificat.

Fracțiunea foarte mică absorbită este metabolizată extensiv în ficat.

6. PARTICULARITĂȚI FARMACEUTICE

6.1. Lista excipienților



Lactoză monohidrat
Silice coloidală anhidră
Lauril sulfat de sodiu

6.2. Incompatibilități

Nu se cunosc.

6.3. Perioadă de valabilitate

Perioadă de valabilitate a produsului medicinal veterinar așa cum este ambalat pentru vânzare : 5 ani
Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: produsul se utilizează imediat și nu se depozitează după deschidere.

Perioadă de valabilitate după încorporare în furaj : 8 săptămâni.

6.4. Precauții speciale pentru depozitare

Acest produs medicinal veterinar nu necesită condiții speciale de depozitare.

6.5. Natura și compoziția ambalajului primar

Saci de hârtie multistratificați cu sac intern LDPE dublu protejați de 5 kg, 10 kg, 25 kg.

Nu toate dimensiunile de ambalaj pot fi comercializate.

6.6. Precauții speciale pentru eliminarea produselor medicinale 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.

Animalele tratate se vor mentine în adăposturi pe toată perioada tratamentului iar dejectiile colectate nu se vor utiliza la fertilizarea solului.

7. DEȚINĂTORUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

Deținătorul autorizației de comercializare:

Eli Lilly Regional Operations GmbH.
Koelblgasse 8-10
1030 Vienna
Austria

8. NUMĂRUL (NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

130170

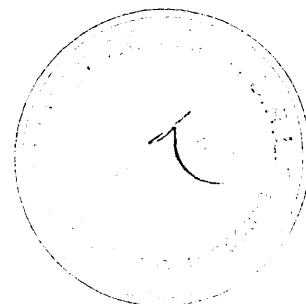
9. DATA PRIMEI AUTORIZĂRI/REÎNNOIRII AUTORIZAȚIEI

11.05.2005

10. DATA REVIZUIRII TEXTULUI

INTERDICȚII PENTRU VÂNZARE, ELIBERARE ȘI/SAU UTILIZARE

Nu este cazul.



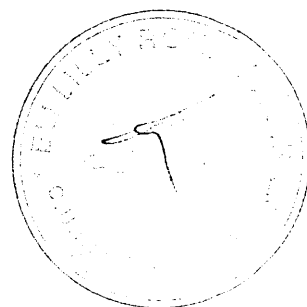


ANEXA III
ETCHETARE ȘI PROSPECT





A. ETICHETARE



INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL PRIMAR

Saci de hârtie multistratificați cu sac intern LDPE dublu protejați de 5 kg, 10 kg, 25 kg.



1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Flubenol 50% premix medicamentat pentru porcine și păsări.
Flubendazol.

2. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR SUBSTANȚE

500 mg Flubendazol / g.

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Premix medicamentat oral pentru furaj medicamentat.

4. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI

5 kg, 10 kg, 25 kg.

5. SPECII ȚINTĂ

Porcine : atât porcinele de reproducție cât și porcii la îngrășat.
Păsări : găini, curcani, fazani, potârniche și găște.

6. INDICAȚIE (INDICAȚII)

PORCINE

Flubenol 50% este indicat pentru tratamentul helmintiazelor întâlnite la porci, produse de :
Metastrongylus apri, *Ascaris suum*, *Hyostrogylus rubidus*, *Oesophagostomum dentatum*, *Trichuris suis* și *Strongyloides ransomi*.

PĂSĂRI

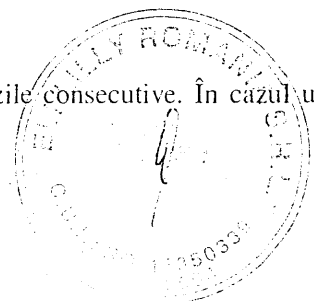
La păsări, Flubenol 50% este indicat pentru tratamentul helmintiazelor produse de :
Syngamus trachea, *Ascaridia galli*, *Heterakis gallinarum*, *Capillaria spp.*, *Amidostomum anseris*, *Trichostrongylus tenuis* și *Raillietina spp.*

7. MOD ȘI CALE DE ADMINISTRARE

Porcine

a. Tratament de grup la purcei și porci la îngrășat

Se administrează 30 g flubendazol per tona de furaj (30 ppm) timp de 5 zile consecutive. În cazul unei infecții severe cu *T. suis*, se va continua tratamentul timp de 10 zile.



b. Tratiment în grup al porcilor de reproducție

Se administrează 30 g flubendazol per tona de furaj (30 ppm) timp de 10 zile consecutive

c. Tratament individual și unic al porcinelor de reproducție

Flubenol 50% premix medicamentat este împrăștiat pe furaj într-o doză de 5 mg / kg greutate corporală. Aceasta corespunde conținutului unei cupe de măsurare per 130 kg greutate corporală.

Păsări

a. Curcani

Se administrează 20 g flubendazol per tona de furaj (20 ppm) timp de 7 zile consecutive.

b. Găini și găște

Se administrează 30 g flubendazol per tona de furaj (30 ppm) timp de 7 zile consecutive.

În cazul unei infestații cu *Raillietina sp.*, se administrează 60 g flubendazol per tona de furaj (60 ppm), timp de 7 zile consecutive.

c. Fazani și potârnicchi

Se administrează 60 g flubendazol per tona de furaj (60 ppm) timp de 7 zile consecutive.

Prescripția amestecării

Flubenol 50% este un premix antihelmintic care nu trebuie amestecat direct în furajul final. Acest premix antihelmintic trebuie amestecat într-un alt premix mai puțin concentrat pentru a se obține furajul medicamentat final cu 20, 30 sau 60 ppm flubendazol.

În cazul tratamentului în grup, este necesar a se asigura că toate animalele ingeră o cantitate suficientă de Flubenol 50% premix medicamentos. În acest scop, Flubenol 50% premix medicamentat trebuie amestecat de aceea cu furajul astfel încât să se obțină un amestec omogen. Nu va fi răspândit / presărat pe granule sau pelete (de furaj), în acest fel nefiind posibilă obținerea unui amestec omogen.

8. TIMP DE AȘTEPTARE

Timp de așteptare:

Porcine : pot fi sacrificate în scopul consumului uman numai după 4 zile de la ultimul tratament.

Păsări :

- pui (găini) : pot fi sacrificați(e) în scopul consumului uman numai după 3 zile de la ultimul tratament.
- curcani și găște : pot fi sacrificate în scopul consumului uman numai după 1 zi de la ultimul tratament.
- păsări pentru vânat : pot fi sacrificate în scopul consumului uman numai după 4 zile de la ultimul tratament.

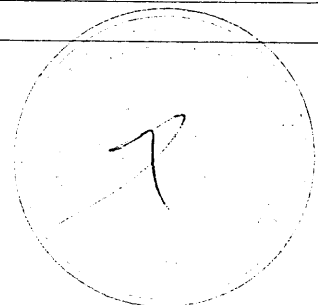
Ouă : zero zile .

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

În legătură cu potențialele reacții de hipersensibilitate și a dermatitei de contact, atunci când produsul este amestecat, manipulat și/sau administrat, trebuie evitate contactul direct al produsului cu pielea sau inhalarea acestuia. În acest scop, persoanele ce administrează produsul trebuie să poarte mănuși de protecție și măști de protecție contra prafului.

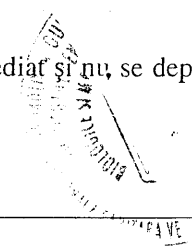
10. DATA EXPIRĂRII

EXP {lună/an}



Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: produsul se utilizează imediat și nu se depozitează după deschidere.

Perioadă de valabilitate după incorporare în furaj : 8 săptămâni.



11. CONDIȚII SPECIALE DE DEPOZITARE

Acest produs medicinal veterinar nu necesită condiții speciale de depozitare.

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

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

13. MENȚIUNEA „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. MENȚIUNEA „A NU SE LĂSA LA ÎNDEMÂNA COPIILOR”

A nu se lăsa la îndemâna copiilor.

15. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

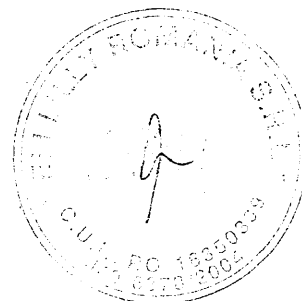
Eli Lilly Regional Operations GmbH.
Koelblgasse 8-10
1030 Vienna
Austria

16. NUMĂRUL (NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

130170

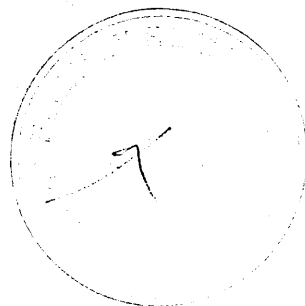
17. NUMĂRUL DE FABRICAȚIE AL SERIEI DE PRODUS

Lot {număr}





B. PROSPECT



PROSPECT
FLUBENOL 50% PREMIX MEDICAMENTAT pentru porcine și păsări



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 :
Eli Lilly Regional Operations GmbH.
Koelblgasse 8-10
1030 Vienna
Austria

Producător pentru eliberarea seriei :
Janssen Pharmaceutica N.V.
Janssen Pharmaceuticalaan 3
B – 2440 Geel
Belgia

sau

Laboratoria Smeets NV
Neerlandweg 24
B-2610 Wilrijk
Belgia

2. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Flubenol 50% premix medicamentat pentru porcine și păsări.
Flubendazol

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

Fiecare g conține :
Substanța activă : Flubendazol 500 mg
Pulbere alb-gri spre gălbuie, lipsită complet de gust și miros.

4. INDICAȚIE (INDICAȚII)

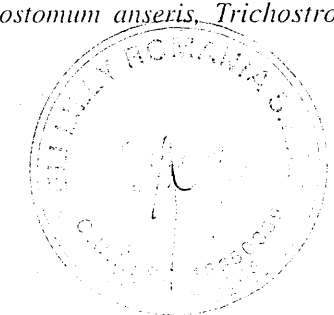
PORCINE

Flubenol 50% este indicat pentru tratamentul helmintiazelor întâlnite la porcine, produse de :
Metastrongylus apri, Ascaris suum, Hyostrongylus rubidus, Oesophagostomum dentatum, Trichuris suis și
Strongyloides ransomi.

PĂSĂRI

La păsări, Flubenol 50% este indicat pentru tratamentul helmintiazelor produse de :
Syngamus trachea, Ascaridia galli, Heterakis gallinarum, Capillaria spp., Amidostomum anseris, Trichostrongylus tenuis și *Raillietina spp.*

5. CONTRAINDICAȚII



Flubendazol este contraindicat la porumbei și papagali.

Flubenol 50% nu trebuie utilizat în doză de 60 ppm la găini producătoare de ouă destinate consumului uman.

6. REACȚII ADVERSE

La porcine, o supradoză în furaj de 250 ppm Flubendazol sau chiar mai mult (chiar de peste 8 ori doza normală) poate cauza diaree tranzitorie (dejecții lichide sau moi) fără alte simptome clinice sau efecte asupra performanțelor de creștere ale animalelor. Aceste dejecții moi pot fi observate din a doua zi de tratament și sunt mai severe după 7 – 12 zile.

La păsări, tratamentul nu produce nici un efect negativ asupra producției de ouă, asupra calității ouălor, rezultatelor tehnice ale ecloziunii, performanțelor de creștere sau nici o altă anomalie, nici chiar în cazul în care doza maximă (180 ppm flubendazol) a fost triplată pentru o perioadă de 7 zile.

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

7. SPECII ȚINTĂ

Porcine : atât porcinele de reproducție cât și porcii la îngrășat.

Păsări : găini, curcani, fazani, potârnicși și găște.

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

Porci

a. Tratament de grup la purcei și porci la îngrășat

Se administrează 30 g flubendazol per tona de furaj (30 ppm) timp de 5 zile consecutive. În cazul unei infecții severe cu *T. suis*, se va continua tratamentul timp de 10 zile.

b. Tratament în grup al porcilor de reproducție

Se administrează 30 g flubendazol per tona de furaj (30 ppm) timp de 10 zile consecutive

c. Tratament individual și unic al porcinelor de reproducție

Flubenol 50% premix medicamentat este împărțit pe furaj într-o doză de 5 mg / kg greutate corporală. Aceasta corespunde conținutului unei cupe de măsurare per 130 kg greutate corporală.

Păsări

a. Curcani

Se administrează 20 g flubendazol per tona de furaj (20 ppm) timp de 7 zile consecutive.

b. Găini și găște

Se administrează 30 g flubendazol per tona de furaj (30 ppm) timp de 7 zile consecutive.

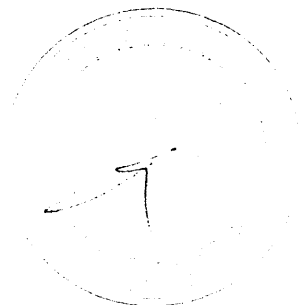
În cazul unei infestații cu *Raillietina sp.*, se administrează 60 g flubendazol per tonă de furaj (60 ppm), timp de 7 zile consecutive.

c. Fazani și potârnicși

Se administrează 60 g flubendazol per tona de furaj (60 ppm) timp de 7 zile consecutive.

9. RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

Prescripția amestecării



Flubenol 50% este un premix antihelmintic care nu trebuie amestecat direct în furajul final. Acest premix antihelmintic trebuie amestecat într-un alt premix mai puțin concentrat pentru a se obține furajul medicamentat final cu 20, 30 sau 60 ppm flubendazol.

În cazul tratamentului în grup, este necesar a se asigura că toate animalele ingeră o cantitate suficientă de Flubenol 50% premix medicamentat. În acest scop, Flubenol 50% premix medicamentat trebuie amestecat de aceea cu furajul astfel încât să se obțină un amestec omogen. Nu va fi răspândit / presărat pe granule sau pelete (de furaj), în acest fel nefiind posibilă obținerea unui amestec omogen.

10. TIMP DE AȘTEPTARE

Porcine : pot fi sacrificate în scopul consumului uman numai după 4 zile de la ultimul tratament.

Păsări :

- pui (găini) : pot fi sacrificați(e) în scopul consumului uman numai după 3 zile de la ultimul tratament.
- curcani și găște : pot fi sacrificate în scopul consumului uman numai după 1 zi de la ultimul tratament.
- păsări pentru vânat : pot fi sacrificate în scopul consumului uman numai după 4 zile de la ultimul tratament.

Ouă : zero zile

11. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A nu se lăsa la îndemâna copiilor sau în locuri accesibile acestora.

Acest produs medicinal veterinar nu necesită condiții speciale de depozitare.

A nu se utiliza după data expirării marcată pe etichetă după {EXP}.

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: produsul se utilizează imediat și nu se depozitează după deschidere.

Perioadă de valabilitate după încorporare în furaj : 8 săptămâni.

12. ATENȚIONARE (ATENȚIONĂRI) SPECIALĂ (SPECIALE)

Precauții speciale pentru utilizare la animale

Tratamentul cu Flubenol 50% premix medicamentat poate genera rezultate optime doar dacă este dublat de condiții de igienă foarte stricte atât în adăpost cât și în boxe (cuști, baterii).

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

În legătură cu potențialele reacții de hipersensibilitate și a dermatitei de contact, atunci când produsul este amestecat, manipulat și/sau administrat, trebuie evitate contactul direct al produsului cu pielea sau inhalarea acestuia. În acest scop, persoanele ce administrează produsul trebuie să poarte mănuși de protecție și măști de protecție contra prafului.

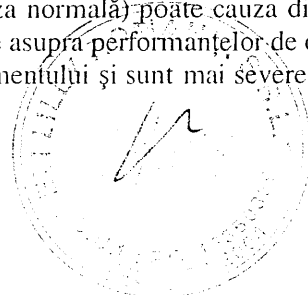
Utilizare în perioada de gestație, lactație sau în perioada de ouat

Flubenol 50% premix medicamentat poate fi utilizat la porcine în timpul gestației și lactației.

La păsări, în doza terapeutică (30 ppm flubendazol) administrată timp de 7 zile, nu s-a observat nici un efect negativ asupra producției de ouă, calității ouălor, rezultatelor tehnice ale ecloziunii sau a performanțelor de creștere.

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

Porcine : o doză de 250 ppm flubendazol sau mai mare în furaj (chiar de 8 ori doza normală) poate cauza diaree cu caracter tranzitoriu (dejecții moi sau lichide) fără nici un alt simptom clinic sau efecte asupra performanțelor de creștere ale animalelor. Aceste dejecții moi pot fi observate începând din ziua a doua a tratamentului și sunt mai severe după 7 până la 12 zile.



Păsări : Supradozarea nu produce niciun efect negativ. La găini ouătoare, factorul de siguranță este peste 34 în cazul furajării ad libitum; la păsările de reproducție factorul de siguranță depășește valoarea de 65.

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

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 dejectiile colectate nu se vor utiliza la fertilizarea solului.

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

15. ALTE INFORMAȚII

Nu toate dimensiunile de ambalaj pot fi comercializate.

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

Eli Lilly România SRL
Str. Meneștilor nr. 12
Bucharest Business Park, Clădirea D, et 2
013713, sector 1, București
România

