



## REZUMATUL CARACTERISTICILOR PRODUSULUI

### **1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR**

FORCYL swine 160 mg/ml soluție injectabilă pentru porci

### **2. COMPOZIȚIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ**

Fiecare ml conține:

Substanță activă:

Marbofloxacină ..... 160 mg

Excipienți:

Alcool benzilic (E 1519)..... 15 mg

Pentru lista completă a excipientilor, vezi secțiunea 6.1.

### **3. FORMA FARMACEUTICĂ**

Soluție injectabilă.

Soluție transparentă de culoare galben verzui până la galben maroniu.

### **4. PARTICULARITĂȚI CLINICE**

#### **4.1 Specii țintă**

Porci: porci pentru îngrășare, purcei înțărcați, scroafe.

#### **4.2 Indicații de utilizare, cu specificarea speciilor țintă**

La porcii pentru îngrășare:

- Tratamentul infecțiilor tractului respirator cauzate de tulpieni sensibile de *Actinobacillus pleuropneumoniae* și *Pasteurella multocida*

La purcei înțărcați:

- Tratamentul infecțiilor intestinale cauzate de tulpieni sensibile de *E. coli*.

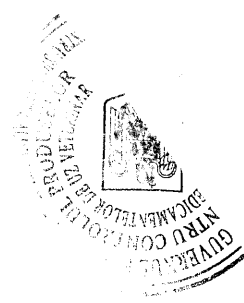
La scroafe post partum:

- Tratamentul sindromului metrită mastită agalaxie (o formă a sindromului de disgalaxie postpartum, SDPP) cauzat de tulpieni de *E. coli* sensibile la marbofloxacină.

#### **4.3 Contraindicații**

Nu se utilizează la animale cu hipersensibilitate cunoscută la fluorochinolone sau la oricare dintre excipienți.

Pentru a limita dezvoltarea rezistenței, nu utilizați fluorochinolone ca profilaxie sau metafilaxie pentru prevenirea diareei la înțărcare.



#### **4.4 Atenționări speciale pentru fiecare specie țintă**

Nu se utilizează în cazurile în care agentul patogen implicat este rezistent la alte fluorochinolone (rezistență încrucișată).

#### **4.5 Precauții speciale pentru utilizare**

##### **Precauții speciale pentru utilizare la animale**

În utilizarea produsului trebuie luate în considerare politicile antimicrobiene oficiale și locale. Fluorochinolonele trebuie rezervate pentru tratamentul afecțiunilor clinice care au avut un răspuns inadecvat sau la care se preconizează un răspuns inadecvat la alte clase de agenți antimicrobieni. Ori de câte ori acest lucru este posibil, utilizarea produsului trebuie să se bazeze exclusiv pe testarea sensibilității.

Utilizarea produsului în afara instrucțiunilor furnizate în acest RCP poate crește prevalența bacteriilor rezistente la fluorochinolone și poate reduce eficacitatea tratamentului cu alte chinolone, din cauza posibilității rezistenței încrucișate.

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

Persoanele cu hipersensibilitate cunoscută la (fluoro)chinolone și alcool benzilic trebuie să evite contactul cu produsul.

Spălați-vă mâinile după utilizare. Dacă produsul vine în contact cu pielea sau ochii, clătiți cu apă din abundență.

Trebuie procedat cu precauție pentru a evita autoinjectarea accidentală. În eventualitatea autoadministrării accidentale, utilizatorul trebuie să solicite imediat îngrijire medicală specializată.

Autoinjectarea accidentală poate determina o ușoară iritație.

#### **4.6 Reacții adverse (frecvență și gravitate)**

La locul de injectare pot fi observate reacții locale, care dispar în termen de 36 de zile. A fost frecvent raportată durere la locul de injectare.

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

Studiile de laborator realizate pe şobolani și iepuri nu au evidențiat niciun efect teratogen, embriotoxic sau maternotoxic. Siguranța produsului medicinal veterinar nu a fost stabilită la doza de 8 mg/kg la scroafe gestante sau la porcii sugari, în cazul utilizării la scroafe. Se utilizează numai în conformitate cu evaluarea beneficiu/risc efectuată de medicul veterinar responsabil.

#### **4.8 Interacțiuni cu alte produse medicinale sau alte forme de interacțiune**

Nu se cunosc.

#### **4.9 Cantități de administrat și calea de administrare**

Doza recomandată este de 8 mg/kg greutate corporală, respectiv 1 ml/20 kg greutate corporală, printr-o injecție intramusculară unică în partea laterală a gâtului.

Pentru a asigura dozarea corectă, greutatea corporală trebuie determinată cu cea mai mare acuratețe posibilă, pentru a evita subdozarea.

#### **4.10 Supradoxare (simptome, proceduri de urgență, antidoturi), după caz**

La unele dintre animalele care au fost tratate cu doze și cu o durată a tratamentului de trei ori mai mari decât cele recomandate au fost observate leziuni de cartilaj articular, potențial cauzatoare de dificultăți de mișcare.

#### **4.11 Timp de aşteptare**

Carne și organe: 9 zile.

### **5. PROPRIETĂȚI FARMACOLOGICE**

Codul veterinar ATC: QJ01MA93

Grupa farmacoterapeutică: antibacteriene de uz sistemic

#### **5.1 Proprietăți farmacodinamice**

Marbofloxacina este un antimicrobian sintetic bactericid care aparține grupului fluorochinolonelor, acționând prin inhibiția ADN girazei. Are o activitate cu spectru larg in vitro împotriva bacteriilor Gram-poitive și a celor Gram-negative.

Între anii 2005 și 2009, activitatea marbofloxacinei împotriva *Pasteurella multocida* (n=641) și împotriva *Escherichia coli* (n=1245) izolate din afecțiuni porcine în Europa a fost - în cazul *P. multocida*: interval CMI: 0,004-2 µg/ml, CMI<sub>50</sub>: 0,015 µg/ml, CMI<sub>90</sub>: 0,038 µg/ml; în cazul *E. coli* (infecții digestive): interval CMI 0,008-32 µg/ml; CMI<sub>50</sub>: 0,025 µg/ml; CMI<sub>90</sub>: 0,571 µg/ml; în cazul *E. coli* (sindrom metrită mastită agalaxie - MMA): interval CMI 0,008-32 µg/ml; CMI<sub>50</sub>: 0,023 µg/ml; CMI<sub>90</sub>: 0,322 µg/ml. Distribuția CMI a marbofloxacinei în cazul tulpinilor de *E. coli* izolate din infecții digestive sau sindrom MMA este similară cu o distribuție trimodală.

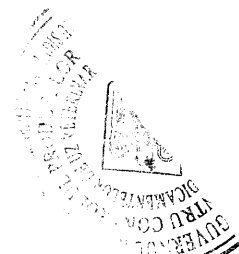
Valorile critice clinice definite pentru marbofloxacină sunt următoarele: S ≤ 1 µg/ml, I = 2 µg/ml și R ≥ 4 µg/ml în cazul Pasteurellaceae, conform „Comitetului de Antibiotice al Societății Franceze de Microbiologie“ („Comité de l'Antibiogramme de la Société Française de Microbiologie“) - CA-SFM 2013.

Între anii 2009 și 2012, activitatea marbofloxacinei împotriva *Actinobacillus pleuropneumoniae* (n=157) izolate din afecțiuni porcine în Europa a fost: interval CMI: 0,015-2 µg/ml, CMI<sub>50</sub>: 0,03 µg/ml, CMI<sub>90</sub>: 0,06 µg/ml.

Activitatea marbofloxacinei împotriva speciilor bacteriene țintă este dependentă de concentrația bactericidă.

Începând din 1999 a fost observată o scădere a sensibilității *Campylobacter spp.* la fluorochinolone.

Rezistența la fluorochinolone apare prin mutații cromozomiale, prin trei mecanisme: scăderea permeabilității peretelui bacterian, expresia pompei de eflux sau mutația enzimelor responsabile pentru legarea moleculelor. Până acum au fost raportate doar cazuri sporadice de mediere prin plasmide a rezistenței la fluorochinolone apărute la animale. În funcție de mecanismul de rezistență subiacent, poate



apărea rezistență încrucișată la alte (fluoro)chinolone, precum și co-rezistență la alte clase de agenți antimicrobieni.

## 5.2 Particularități farmacocinetice

După administrarea intramusculară a unei doze de 8 mg/kg, au fost observați următorii parametri medii plasmatici de farmacocinetica:

Parametru	Porci pentru îngrășare	Purcei înțărcați	Scroafe
T <sub>max</sub>	0,95 h	0,93 h	1 h
C <sub>max</sub>	6,295 µg/ml	5,550 µg/ml	5,809 µg/ml
ASC <sub>INF</sub>	114,7 µg·h/ml	79,89 µg·h/ml	112,0 µg·h/ml
T <sub>½lz</sub>	15,14 h	13,23 h	11,92 h
F	91,53%	89,57%	nc

C<sub>max</sub> = concentrația plasmatică maximă; T<sub>max</sub> = intervalul mediu de timp până la atingerea C<sub>max</sub>; ASC<sub>INF</sub> = aria de sub curba concentrație-timp, extrapolată la infinit; T<sub>½lz</sub> = timpul mediu de înjumătățire prin eliminare; F = valoarea medie a biodisponibilității absolute; nc = not calculated (necalculat)

Marbofloxacina este distribuită extensiv. Concentrațiile din țesutul uterin la scroafe ating C<sub>max</sub> de 9,346 µg/g la nivelul corpului uterin observate la T<sub>max</sub> de 1,00 h după administrare, iar ASCLast a fost de 105,4 µg·h/g.

Legarea de proteinele plasmatice este slabă, de circa 4%. La porci, eliminarea se realizează predominant sub forma activă, prin urină și fecale.

Marbofloxacina este eliminată puțin mai rapid la purcei post-înțărcare decât la animalele mai mari.

## 6. PARTICULARITĂȚI FARMACEUTICE

### 6.1 Lista excipienților

Alcool benzilic

Glucono-delta-lactonă

Apă pentru preparate injectabile

### 6.2 Incompatibilități

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

### 6.3 Perioadă de valabilitate

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar aşa cum este ambalat pentru vânzare: 3 ani

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

### 6.4. Precauții speciale pentru depozitare

Acest produs medicinal veterinar nu necesită condiții speciale de depozitare.

## **6.5 Natura și compoziția ambalajului primar**

Detalii ale ambalajului primar:

Flacoane din sticlă de tip II, de culoarea chihlimbarului  
Dop din cauciuc clorobutilic  
Capac din aluminiu sau capac rabatabil

Dimensiuni de ambalaj:

Cutie din carton care conține un flacon de 50 ml  
Cutie din carton care conține un flacon de 100 ml  
Cutie din carton care conține un flacon de 250 ml

Nu toate dimensiunile de ambalaj pot fi comercializate.

## **6.6 Precauții speciale pentru eliminarea produselor medicinale veterinarne 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 eliminat în conformitate cu cerințele locale.

### **7. DEȚINĂTORUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE**

### **8. NUMĂRUL (NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE**

### **9. DATA PRIMEI AUTORIZĂRI/REÎNNOIRII AUTORIZAȚIEI**

26.02.2013

### **10 DATA REVIZUIRII TEXTULUI**

### **INTERDICȚII PENTRU VÂNZARE, ELIBERARE ȘI/SAU UTILIZARE**

A se elibera numai pe baza de rețeta veterinară.



**INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL SECUNDAR**  
**CUTIE CU fl x 50 ml / 100 ml / 250 ml**

**1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR**

Forcyl swine 160 mg/ml soluție injectabilă pentru porci  
Marbofloxacină

**2. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR SUBSTANȚE**

Fiecare ml conține:

Marbofloxacină .....160 mg  
Alcool benzilic (E 1519) .....15 mg

**3. FORMA FARMACEUTICĂ**

**Soluție injectabilă**

**4. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI**

Flacon de 50 ml

**Flacon de 100 ml**

**Flacon de 250 ml**

**5. SPECII ȚINTĂ**

**Porci**

**6. INDICAȚIE (INDICAȚII)**

A se citi prospectul produsului înainte de administrare.

**7. MOD ȘI CALE DE ADMINISTRARE**

Cale intramusculară.

A se citi prospectul produsului înainte de utilizare.

**8. TEMPORALITATEA (ATENȚIONARE) SPECIALĂ (SPECIALE), DUPĂ CAZ**

A se citi prospectul produsului înainte de administrare.

**10. DATA EXPIRĂRII**

EXP {lună/an}

Perioada de valabilitate după prima deschidere a flaconului: 28 zile.

După desigilare, se va utiliza până la:

**11. CONDIȚII SPECIALE DE DEPOZITARE**

**Nu este cazul**

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

Eliminarea: citiți prospectul produsului.

**13. MENTIUNEA „NUMAI PENTRU UZ VETERINAR“ ȘI CONDIȚII SAU RESTRICȚII PRIVIND ELIBERAREA ȘI UTILIZAREA, după caz**

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

**14. MENTIUNEA „A NU SE LĂSA LA VEDEREA ȘI ÎNDEMÂNĂ COPIILOR“**

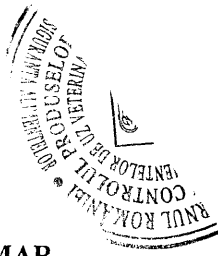
A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

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

Vetoquinol SA  
Magny Vernois  
70200 Lure  
Franta

**16. NUMĂRUL (NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE**

**17. NUMĂRUL DE FABRICАȚIE AL SERIEI DE PRODUS**



**INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL PRIMAR**  
Etichetă pentru flacoane de 100 și 250 ml

**1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR**

Forcyl swine 160 mg/ml soluție injectabilă pentru porci  
Marbofloxacină

**2. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR SUBSTANȚE**

Marbofloxacină .....160 mg/ml  
Alcool benzilic (E 1519) .....15 mg/ml

**3. FORMA FARMACEUTICĂ**

**4. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI**

Flacon de 100 ml  
**Flacon de 250 ml**

**5. SPECII ȚINTĂ**

**Pigri**

**6. INDICAȚIE (INDICAȚII)**

**7. MOD ȘI CALE DE ADMINISTRARE**

**1 ml/20 kg**

**Injecție IM orizontală**

Citiți prospectul înainte de utilizare.

**8. TIMP DE AȘTEPTARE**

Carne și organe: 9 zile.

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

A se citi prospectul produsului înainte de administrare.

**10. DATA EXPIRĂRII**

EXP {lună/an}

Perioada de valabilitate după prima deschidere a flaconului : 28 zile.

După desigilare, se va utiliza până la:

**11. CONDIȚII SPECIALE DE DEPOZITARE**

**Nu este gazdă**

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

**13. MENTIUNEA „NUMAI PENTRU UZ VETERINAR“ ȘI CONDIȚII SAU  
RESTRICȚII PRIVIND ELIBERAREA ȘI UTILIZAREA, după caz**

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

**14. MENTIUNEA „A NU SE LĂSA LA VEDEREA ȘI ÎNDEMÂNĂ COPIILOR“**

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

Vetoquinol SA

Magny Vernois

70200 Lure

Franta

**16. NUMĂRUL (NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE**

**17. NUMĂRUL DE FABRICАȚIE AL SERIEI DE PRODUS**

Lot



**INFORMAȚII MINIME CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE UNITĂȚILE MICI DE AMBALAJ  
PRIMAR**  
Etichete pentru flacon de 50 ml

**1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR**

Forcyl Swine 160 mg/ml soluție injectabilă pentru porci  
Marbofloxacină

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

**Marbofloxacină 160 mg/ml**

**3. CONTINUT PE UNITATE DE GREUTATE, VOLUM SAU NUMĂR DE DOZE**

Flacon de 50 ml.

**4. CALE (CĂI) DE ADMINISTRARE**

**în injecție/în viață**

**Injecție în viață**

**Citul prospectului înainte de utilizare**

**5. TEMPORALITATEA (TIMP DE AȘTEPTARE)**

Carne și organe: 9 zile.

**6. NUMĂRUL SERIEI**

Lot

**7. DATA EXPIRĂRII**

EXP {lună/an}

Perioada de valabilitate după prima deschidere a flaconului: 28 zile.

După desigilare, se va utiliza până la:

**8. MENTIUNE „NUMAI PENTRU UZ VETERINAR“**

Numai pentru uz veterinar

## PROSPECT

### *Forcyl Swine 160 mg/ml soluție injectabilă 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**

Deținătorul autorizației de comercializare:

Vetoquinol SA  
Magny vernois 70 200 LURE  
FRANȚA

Producător responsabil pentru eliberarea seriei:

Vetoquinol SA  
Magny vernois  
70200 Lure  
FRANȚA

**sau**

**Vetoquinol Bioway S.p.a.**  
**ul. Koszyczynka 10, 02-042 Warszawa**  
**ul. 22/24 Okopowa 10, 00-002 Warszawa**  
**POLONIA**

#### **2. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR**

Forcyl Swine 160 mg/ml soluție injectabilă pentru porci  
Marbofloxacină

#### **3. DECLARAREA (SUBSTANȚEI) SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR INGREDIENTE (INGREDIENȚI)**

Fiecare ml conține:

Marbofloxacină .....160 mg  
Alcool benzilic (E 1519).....15 mg

Soluție transparentă de culoare galben verzui până la galben maroniu.

#### **4. INDICAȚIE (INDICAȚII)**

La porcii pentru îngrășare: - Tratamentul infecțiilor tractului respirator cauzate de tulpini sensibile de *Actinobacillus pleuropneumoniae* și *Pasteurella multocida*

La porcei înțărcați: - Tratamentul infecțiilor intestinale cauzate de tulpini sensibile de *E. coli*.

La scroafe post partum:

- Tratamentul sindromului metrită mastită agalaxie (o formă a sindromului de disgalaxie postpartum, SDPP) cauzat de tulpini de *E. coli* sensibile la marbofloxacină.

#### **5. CONTRAINDICAȚII**

Nu se utilizează la animale cu hipersensibilitate cunoscută la fluorochinolone sau la oricare dintre excipienți.

Pentru a limita dezvoltarea rezistenței, nu utilizați fluorochinolone ca profilaxie sau metafilaxie pentru prevenirea diareei la înărcare.



## 6. REACTII ADVERSE

La locul de injectare pot fi observate reacții locale, care dispar în termen de 36 de zile. A fost frecvent raportată durere la locul de injectare.

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

## 7. SPECII TINTĂ

Porci: porci pentru îngrășare, purcei înțărcați, scroafe.

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

Doza recomandată este de 8 mg/kg greutate corporală, respectiv 1 ml/20 kg greutate corporală, printr-o injecție intramusculară unică în partea laterală a gâtului.

Pentru a asigura dozarea corectă, greutatea corporală trebuie determinată cu cea mai mare acuratețe posibilă, pentru a evita subdozarea.

#### **9. RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ**

Nu există.

#### **10. TIMP DE ASTEPTARE**

Carne si organe: 9 zile

#### **11. PRECAUTII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE**

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

Acest produs medicinal veterinar nu necesită condiții speciale de depozitare.

Perioada de valabilitate după prima deschidere a containerului: 28 zile.

Când flaconul este desigilat (deschis) pentru prima dată, data la care orice produs ramas în flacon trebuie eliminat, trebuie stabilită pe baza perioadei de valabilitate după deschidere care este specificată în acest prospect. Această dată de eliminare trebuie să fie înscrisă în spațiul pus la dispozitie pe etichetă.

A nu se utilizeaza după data expirării marcată pe cutie și pe flacon după EXP.

#### **12. ATENTIONARE (ATENTIONĂRI) SPECIALĂ (SPECIALE)**

#### **Precautii speciale pentru fiecare specie tintă**

Nu se utilizează în cazurile în care agentul patogen implicat este rezistent la alte fluorochinolone (rezistență încrucisată).

#### **Precautii speciale pentru utilizare la animale**

În utilizarea produsului trebuie luate în considerare politicile antimicrobiene oficiale și locale.

Fluorochinolonele trebuie rezervate pentru tratamentul afecțiunilor clinice care au avut un răspuns inadecvat sau la care se preconizează un răspuns inadecvat la alte clase de agenți antimicrobieni. Oricărora de căte ori acest lucru este posibil, utilizarea produsului trebuie să se bazeze exclusiv pe testarea sensibilității.

Utilizarea produsului în afara instrucțiunilor furnizate în acest RCP poate crește prevalența bacteriilor rezistente la fluorochinolone și poate reduce eficacitatea tratamentului cu alte chinolone, din cauza posibilității rezistenței încrucișate.

### **Precauții pentru utilizare**

Persoanele cu hipersensibilitate cunoscută la (fluoro)chinolone și alcool benzilic trebuie să evite contactul cu produsul.

Spălați-vă mâinile după utilizare. Dacă produsul vine în contact cu pielea sau ochii, clătiți cu apă din abundență.

Trebuie procedat cu precauție pentru a evita autoinjectarea accidentală. În eventualitatea autoadministrării accidentale, utilizatorul trebuie să solicite imediat îngrijire medicală specializată. Autoinjectarea accidentală poate determina o ușoară iritație.

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

Studiile de laborator realizate pe șobolani și iepuri nu au evidențiat niciun efect teratogen, embriotoxic sau maternotoxic. Siguranța produsului medicinal veterinar la doza 8 mg/kg nu a fost stabilită la 8 mg/kg la scroafe gestante sau la purcei sugari, în cazul utilizării la scroafe. Se utilizează numai în conformitate cu evaluarea beneficiu/risc efectuată de medicul veterinar responsabil.

### **Interacțiuni cu alte produse medicinale și alte forme de interacțiune**

Nu se cunosc.

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

La unele dintre animalele care au fost tratate cu doze și cu o durată a tratamentului de trei ori mai mari decât cele recomandate, au fost observate leziuni de cartilaj articular, potențial cauzatoare de dificultăți de mișcare.

### **Incompatibilități**

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**

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

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

### **15. ALTE INFORMAȚII**

Cutie din carton cu 1 flacon de 50 ml

Cutie din carton cu 1 flacon de 100 ml

Cutie din carton cu 1 flacon de 250 ml

Nu toate dimensiunile de ambalaj pot fi comercializate.