

PROSPECT

GAMBAKOKZID RO, 30 mg/200 mg, pulbere orala pentru porumbeii voiajori si de agreement

1. NUMELE SI ADRESA DEȚINĂTORULUI AVIZULUI DE COMERCIALIZARE ȘI A DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE FABRICARE, RESPONSABIL PENTRU ELIBERAREA SERIILOR DE PRODUS, DACĂ SUNT DIFERITE

Deținătorul Avizului de Comercializare:

Company Dr Hesse Tierpharma Gmbh & Co KG
Kieller Str. 36a, 25551 Hohenlockstedt
Germania

Deținătorul Autorizației de Fabricație, Responsabil pentru Eliberarea Seriilor de Produs:

LelyPharma B.V.
Zuiveringweg 42, 8243 PZ Lelystad
Țările de Jos

2. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

GAMBAKOKZID RO, 30 mg/200 mg, pulbere orală pentru porumbeii voiajori și de agreement
ronidazol, amprolium

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

1 g pulbere conține:

Substanțe active

Ronidazol.....30 mg
Amprolium..... 200 mg

4. INDICATIE (INDICAȚII)

În tratamentul trichomonozei produsă de *Trichomonas columbae* și coccidiozelor produse de *Eimeria spp.* (*E. columbae*, *E. columbarum*, *E. labbeana*, *E. tropicalis*), la porumbeii voiajori și de agreement.

5. CONTRAINDICAȚII

Nu se utilizează la porumbeii destinați consumului uman.

A nu se utiliza produsul la animalele destinate consumului uman.

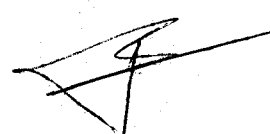
6. REACȚII ADVERSE

La doza recomandată nu sunt.

Dacă observați orice reacție adversă, chiar și cele care nu sunt deja menționate în acest prospect sau credeți că medicamentul nu a avut efect, vă rugăm informați medicul veterinar.

7. SPECII ȚINTĂ

Porumbei voiajori și de agreement.



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

Calea de administrare: orală, prin dizolvare în apa de băut.

Produsul se administrează pe cale orală, 2 grame pulbere per 1 litru apă de băut, timp de minim 6 zile. Produsul GAMBAKOKZID RO este însoțit de o măsură de dozare care este echivalentă cu 5 grame produs.

Volumul de apă de băut se referă la volumul normal de consum și acesta trebuie să fie dublat în zilele călduroase.

9. RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

Respectați doza și durata tratamentului.

Pe perioada tratamentului se utilizează numai apa medicamentată.

Soluția obținută în urma diluării cu produsul GAMBAKOKZID RO pulbere orală, se prepară proaspătă în momentul utilizării, la fiecare 24 ore.

10. TIMP (TIMPI) DE AȘTEPTARE

Nu este cazul.

11. PRECAUȚII SPECIALE DE DEPOZITAE

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

Se păstrează în ambalajul original la temperatura sub 25° C.

A se păstra în loc uscat.

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar așa cum este ambalat pentru vânzare: 2 ani.

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

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

Perioada de valabilitate după diluare în apa de băut conform indicațiilor: 24 ore.

12. ATENȚIONARE (ATENȚIONARI) SPECIALĂ (SPECIALE)

Precauții speciale pentru utilizare la animale

Tratamentul trebuie început după efectuarea examenului microscopic pentru identificarea parazitilor și confirmarea bolii.

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

Persoanele cu hipersensibilitate cunoscută la substanța activă trebuie să evite contactul cu produsul.

La manipularea produsului se recomandă purtarea mănușilor.

Spălați bine mâinile după contactul cu produsul.

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.

Interacțiuni cu alte produse medicinale veterinare sau alte forme de interacțiune

Nu se cunosc.

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

Medicamentele nu trebuie aruncate în ape reziduale sau resturi menajere. Solicitați medicului veterinar informații referitoare la modalitatea de eliminare a medicamentelor care nu mai sunt necesare. Aceste măsuri contribuie la protecția mediului.



14. DATE ÎN BAZA CĂRORA A FOST APROBAT ULTIMA DATĂ PROSPECTUL
Decembrie 2020

15. ALTE INFORMAȚII

Dimensiunea ambalajului:

Cutie de carton x 30 pliculețe din folie de aluminiu x 25 g fiecare.

Pentru orice informație referitoare la acest produs medicinal veterinar, contactați reprezentantul local al deținătorului avizului de comercializare.

S.C. COLUMBOVET S.R.L.

Adresa: Groși 227, Bihor, Romania

A handwritten signature or mark consisting of a stylized, overlapping geometric shape, possibly a triangle or a square, with a central vertical line and a horizontal line crossing it.

INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE UNITĂȚILE MICI DE AMBALAJ PRIMAR

Pliculeț din folie de aluminiu x 25 g

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINARGAMBAKOKZID RO, 30 mg/200 mg, pulbere orală pentru porumbeii voiajori și de agrement
ronidazol, amprolium**2. CANTITATEA DE SUBSTANȚA (SUBSTANȚE) ACTIVĂ (ACTIVE)**

1 g pulbere conține:

Ronidazol.....30 mg

Amprolium.....200 mg

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

25 g

4. CALE (CĂI) DE ADMINISTRARE

Orală, prin diluare în apa de băut.

5. TIMP (TIMPI) DE AȘTEPTARE

Nu ese cazul.

6. NUMĂRUL SERIEI

Serie> <Lot> <BN> {număr}

7. DATA EXPIRĂRII

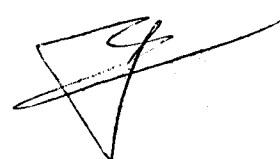
<EXP { lună / an}

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

Perioada de valabilitate după diluare în apa de băut conform indicațiilor: 24 ore.

8. MENȚIUNEA "NUMAI PENTRU UZ VETERINAR"

Numai pentru uz veterinar.



INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL SECUNDAR

Cutie de carton x 30 pliculețe x 25 g

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

GAMBAKOKZID RO, 30 mg/200 mg, pulbere orală pentru porumbeii voiajori și de agrement
ronidazol, amprolium

2. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE

1 g pulbere conține:

Ronidazol.....30 mg

Amprolium.....200 mg

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Pulbere orală

4. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI

30 pliculețe x 25 g

5. SPECII ȚINTĂ

Porumbei voiajori și de agrement

6. INDICAȚIE (INDICAȚII)

În tratamentul trichomonozii produsă de *Trichomonas columbae* și coccidiozelor produse de *Eimeria spp.* (*E. columbae*, *E. columbarum*, *E. labbeana*, *E. tropicalis*), la porumbeii voiajori și de agrement.

7. MOD ȘI CALE (CAI) DE ADMINISTRARE

Citiți prospectul înainte de utilizare.

8. TIMP (TIMPI) DE AȘTEPTARE

Nu este cazul.

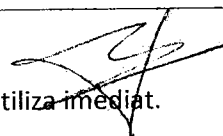
9. ATENȚIONARE (ATENȚIONĂRI) SPECIALĂ (SPECIALE), DUPĂ CAZ

Citiți prospectul înainte de utilizare.

10. DATA EXPIRĂRII

<EXP { luna/an }

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



Perioada de valabilitate după diluare în apa de băut conform indicațiilor: 24 ore.

11. CONDIȚII SPECIALE DE DEPOZITARE

Se păstrează în ambalajul original la temperatura sub 25°C.
A se păstra în loc uscat.

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

Eliminare: cititi prospectul

13. MENȚIUNEA "NUMAI PENTRU UZ VETERINAR" ȘI CONDIȚII SAU RESTRICȚII PRIVIND ELIBERAREA ȘI UTILIZAREA, DUPĂ CAZ

Numai pentru uz veterinar.

14. MENȚIUNEA "A NU SE LĂSA LA VEDEREA ȘI ÎNDEMÂNA COPILOR"

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

15. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AVIZULUI DE COMERCIALIZARE

Company Dr Hesse Tierpharma Gmbh & Co KG
Kieller Str. 36a, 25551 Hohenlockstedt
Germania

16. NUMĂRUL (NUMERELE) AVIZULUI DE COMERCIALIZARE

17. NUMĂRUL DE FABRICAȚIE AL SERIEI DE PRODUS

Serie> <Lot> <BN>{număr}

