

**REZUMATUL CARACTERISTICILOR PRODUSULUI:****1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR**

GENTAMICINĂ FP 10% - pulbere solubilă pentru tineret bovin și suine

**2. COMPOZITIA CALITATIVA SI CANTITATIVA**

100 g produs conțin:

**Substanța activă:**

Gentamicină (sub formă sulfat) ..... 10 g

**Excipienți:**

Pentru lista completă a excipienților, vezi secțiunea 6.1.

**3. FORMA FARMACEUTICĂ:**

Pulbere solubilă.

Se prezintă sub formă de pulbere amorfă, albă.

**4. PARTICULARITĂȚI CLINICE:****4.1 SPECII ȚINTĂ:**

- Tineret bovin
- Suine

**4.2 INDICAȚII DE UTILIZARE:**

La tineret bovin și suine în tratamentul infecțiilor bacteriene ale tubului digestiv (gastrite, enterite, dizenterii, enterocolite) cauzate de germeni sensibili la gentamicină.

**4.3 CONTRAINDICATII:**

Nu se utilizează în caz de hipersensibilitate la gentamicină.

Nu se administrează la animalele cu insuficiența renală gravă, disfuncții vestibulare grave sau la femelele gestante.

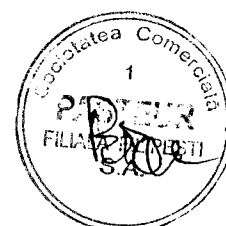
**4.4 ATENȚIONĂRI SPECIALE PENTRU FIECARE SPECIE ȚINTĂ**

Nu există.

**4.5 PRECAUȚII SPECIALE PENTRU UTILIZARE:****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 sensibilitatea bacteriilor țintă.





Utilizarea produsului în afara instrucțiunilor din RCP poate duce la creșterea prevalenței bacteriilor rezistente și poate duce la scăderea eficacității tratamentului datorită potențialului de rezistență încrucișată.

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 substanța activă trebuie să evite contactul cu produsul medicinal veterinar.

Manipulați produsul cu atenție, pentru evitarea expunerii, luând toate măsurile de precauție recomandate.

Evitați contactul produsului cu pielea și ochii, deoarece se pot produce iritații. În cazul contactului produsului cu pielea sau ochii, clătiți din abundență cu apă.

Nu mâncați, nu beți și nu fumați în timpul utilizării produsului. După utilizarea produsului, spălați mâinile.

În timpul preparării și administrării apei de băut medicamentate, trebuie evitat contactul cutanat cu produsul, precum și inhalarea particulelor de pulbere. La amestecul și manipularea produsului medicinal veterinar trebuie purtat echipament de protecție individual adecvat, constând din mănuși și mască respiratorie (fie mască de unică folosință, în conformitate cu Standardul European EN149, sau mască respiratorie conformă cu Standardul European EN140, prevăzută cu filtru, în conformitate cu Standardul European EN 143)

#### **4.6 REACȚII ADVERSE:**

Aminoglicozidele pot produce blocaj neuromuscular, edem facial, neuropatie periferică și reacții de hipersensibilitate.

Rareori se pot produce efecte hematologice și hepatice.

#### **4.7 UTILIZAREA ÎN CAZUL GESTAȚIEI, LACTAȚIEI:**

Nu este recomandată utilizarea în perioada de gestație. A se administra numai pe baza evaluării beneficiu/risc a medicului veterinar în perioada de lactație.

#### **4.8 INTERACȚIUNI CU ALTE PRODUSE MEDICINALE SAU ALTE FORME DE INTERACȚIUNE:**

Aminoglicozidele trebuie utilizate cu precauție împreună cu alte medicamente neurotoxice, nefrotoxice și ototoxice: amfotericin B, alte aminoglicozide, aciclovir, bacitracină (uz parenteral), cisplatun, metoxifluran, polimixin B sau vancomicin. La utilizarea împreună cu antibiotice beta-lactamice și aminoglicozide se poate produce sinergism contra *Pseudomonas aeruginosa* și enterococci.



#### 4.9 CANTITATI DE ADMINISTRAT SI CALEA DE ADMINISTRARE:

Administrarea se realizează pe cale orală, în apa de băut :

- Tineret bovin: în prima zi, de două ori câte 5g produs/100 kg g.c. (respectiv 10 mg gentamicina/kg g.c/zi), în următoarele zile se continuă cu 4g produs/100kg g. c., o dată pe zi (respectiv 4 mg gentamicina/kg g.c/zi). Tratamentul va dura 3-5 zile.
- Suine: 8 g produs/100 kg g.c/zi (respectiv 8 mg gentamicina/kg g.c/zi). Cantitatea de apă se stabilește în funcție de categoria de creștere și starea fiziologică. Tratamentul durează 3 - 5 zile.

Ingestia de apă este dependentă de starea clinică a animalelor. Pentru a obține doza corectă, concentrația de gentamicină în apa de băut va trebui ajustată corespunzător.

Pentru a asigura dozarea corespunzătoare, greutatea corporală a animalelor trebuie calculată cât mai exact, pentru a se evita subdozarea produsului. Doza zilnică se adaugă în apa de băut, astfel încât toată cantitatea să fie consumată în 24 de ore. O nouă cantitate de apă medicamentată trebuie să fie proaspăt preparată la fiecare 24 de ore.

#### 4.10 SUPRADOZARE:

Supradozarea poate produce ototoxicitate și nefrotoxicitate.

Prelungirea tratamentului peste 6 - 7 zile poate conduce la nefrotoxicoze. Se vor respecta dozele recomandate.

#### 4.11 TIMP DE AȘTEPTARE:

**Carne și organe** : bovine, suine : 28 zile

#### 5. PROPRIETATI FARMACOLOGICE:

Grupa farmacoterapeutică: antibacteriene pentru uz sistemic, alte aminoglicozide  
Codul veterinar ATC: QJ01GB03

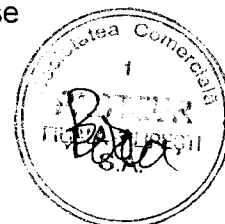
##### 5.1. Proprietati farmacodinamice:

Mecanismul de acțiune al gentamicinei (aminoglicozide) este bactericid. Substanța intră în bacteriile sensibile prin transport activ dependent de oxigen și prin difuziune pasivă. Gentamicina se fixează ireversibil la o proteină receptoare de pe subunitatea ribozomală 30 S și blochează formarea complexului care include ARNm, formilmetionina și ARNt. Ca rezultat ARNt este tradus incorect producând o proteină nonfuncțională. Aminoglicozidele întrerup sinteza proteinei prin ruperea polizomilor și astfel poate preveni inițierea replicării ADN. Concentrația minimă inhibitorie (CMI) pentru microorganismele sensibile variază cu specia de microorganism.

Gentamicina ca și alte aminoglicozidice se absoarbe slab din tubul digestiv. Dozele parenterale se distribuie în principal în spațiul intracelular, dar există o penetrare semnificativă în cortexul renal și urechea internă. Rinichiul este primul organ țintă la fiecare specie cu efecte predominante asupra cortexului renal producând o nefrită interstitală și o nefroză toxică în tubii uriniferi proximali. Aceste modificări au fost asociate cu o afectare profundă a funcției renale, iar în cazuri extreme cu moartea animalelor.

##### 5.2. Particularitati farmacocinetice:

Sunt puține cercetări privind farmacocinetica gentamicinei, totuși clasa aminoglicozidelor nu se absoarbe după administrare orală. Aminoglicozidele se



distribuie în spațiul extracelular cu o minimă penetrare în țesuturi exceptând rinichii și urechea internă. Fixarea proteinei plasmatică este sub 20%. Nivelele în lichidul amniotic și țesuturile fetale sunt foarte scăzute la majoritatea speciilor. Aminoglicozidele nu sunt metabolizate eliminându-se nemodificate în urina prin filtrare glomerulară. Recuperarea dozei administrate se produce în 24 ore în proporție de 80-90%. Excreția se face în principal pe cale renală (70%) și foarte slab prin fecale. Aproximativ 2% din doză rămâne în țesuturi timp de 8 zile.

## **6. PARTICULARITĂȚI FARMACEUTICE:**

### **6.1 LISTA EXCIPIENȚILOR:**

- Lactoză monohidrat

### **6.2 INCOMPATIBILITĂȚI MAJORE:**

A nu se administra concomitent cu alte antibiotice aminoglicozidice, cu anestezice, miorelaxante sau substanțe nefrotoxice.

Se va evita administrarea combinată cu cloramfenicol precum și administrarea în aceeași seringă a gentamicinei cu alte antibiotice (ampicilina, carbenicilina, cefalosporinele, eritromicina) sulfamide, vitamine din complexul B, sau cu heparina.

### **6.3 PERIOADA DE VALABILITATE:**

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

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 3 luni.

Perioada de valabilitate după diluare conform indicațiilor: 24 ore.

### **6.4 PRECAUȚII SPECIALE DE DEPOZITARE :**

A se păstra la temperatură mai mică de 25°C.

A se feri de îngheț.

A se proteja de lumină directă.

A se păstra în loc uscat.

A se păstra în ambalajul original.

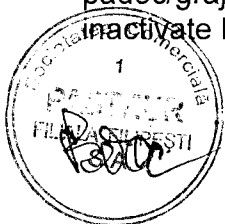
### **6.5 NATURA SI COMPOZIȚIA AMBALAJULUI PRIMAR:**

Pungi din polipropilenă multistrat x 50 g, 100g, 250 g, 500 g, 1 kg sau saci PE/hârtie x 10 kg, 20 kg.

Nu toate dimensiunile de ambalaj pot fi comercializate.

### **6.6 PRECAUTII SPECIALE PENTRU ELIMINAREA PRODUSELOR MEDICINALE VETERINARE NEUTILIZATE SAU A DESEURILOR PROVENITE DIN UTILIZAREA UNOR ASTFEL DE PRODUSE:**

Pentru împiedicarea difuzării în mediu, odată cu fecalele, a substanței active din medicament, recomandăm ca pe perioada tratamentului, animalele să fie ținute în padoc/grajd, iar materiile fecale vor fi depozitate la platforma de gunoi pentru a fi inactivate biologic și chimic.



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

**7. DEȚINĂTORUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE:**

PASTEUR FILIALA FILIPEȘTI S.A.

Str. Principala, nr.944, Filipeștii de Padure,

jud. Prahova, Romania

Tel: +4 021 220 69 20,

Fax: +4 021 220 69 15

E-mail: [office@pasteur.ro](mailto:office@pasteur.ro)

**8. NUMARUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE:**

110216

**9. DATA PRIMEI AUTORIZĂRI / REINNOIRII AUTORIZAȚIEI:**

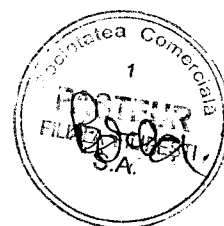
30.08.2000 /26.08.2011

**10. DATA REVIZUIRII TEXTULUI:**

Februarie 2022

**INTERDICȚII PENTRU VINZARE, ELIBERARE ȘI / SAU UTILIZARE:**

Se eliberează numai pe bază de rețetă veterinară.



**INFORMATII CARE TREBUIE INSCRISE PE AMBALAJUL PRIMAR**  
Pungi din polipropilenă multistrat x 100 g, 250 g, 500 g, 1 kg  
Saci PE/hârtie x 10 kg, 20 kg.

**1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR**

**GENTAMICINĂ FP 10%** - pulbere solubilă pentru tineret bovin și suine  
Gentamicină (sub formă de sulfat)

**2. DECLARAREA SUBSTANTELOR ACTIVE**

100 g produs conțin:  
**Substanța activă:**  
Gentamicină (sub formă sulfat) ..... 10 g

**3. FORMA FARMACEUTICA**

Pulbere solubilă

**4. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI**

Pungi x 100 g, 250 g, 500 g, 1 kg  
Saci x 10 kg, 20 kg

**5. SPECII TINTA**

- Tineret bovin
- Suine

**6. INDICATII**

La tineretul bovin și suine în tratamentul infecțiilor bacteriene ale tubului digestiv (gastrite, enterite, dizenterii, enterocolite) cauzate de germeni sensibili la gentamicină.

**7. MOD SI CALE DE ADMINISTRARE**

Oral, în apa de băut  
Citiți prospectul înainte de utilizare.

**8. TIMP DE AȘTEPTARE**

Carne si organe : bovine, suine : 28 zile





**9. ATENȚIONARI SPECIALE, DUPA CAZ**

Citiți prospectul înainte de utilizare.

**10. DATA EXPIRĂRII**

Exp (luna/an):

După deschidere/desigilare se va utiliza până la 3 luni

După diluare, conform indicațiilor se va utiliza până la 24 ore.

**11. CONDIȚII SPECIALE DE DEPOZITARE**

A se păstra la temperatură mai mică de 25°C

A se feri de îngheț.

A se proteja de lumină directă.

A se păstra în loc uscat.

A se păstra în ambalajul original.

A se păstra ambalajul bine închis.

**12. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU ELIMINAREA PRODUSELOR  
NEUTILIZATE SAU A DESEURILOR, DUPA CAZ**

Pentru împiedicarea difuzării în mediu, odată cu fecalele, a substanței active din medicament, recomandăm ca pe perioada tratamentului, animalele să fie ținute în padoc/grajd, iar materiile fecale vor fi depozitate la platforma de gunoi pentru a fi inactivate biologic și chimic.

Eliminare: citiți prospectul produsului.

**13. MENTIUNEA “ NUMAI PENTRU UZ VETERINAR “ SI CONDIȚII SAU  
RESTRICTII PRIVIND ELIBERAREA SI UTILIZARE, după caz**

Numai pentru uz veterinar.

Se eliberează numai pe bază de rețetă veterinară.

**14. MENTIUNEA “ A NU SE LASA LA VEDEREA ȘI ÎNDEMÂNA COPIILOR “**

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

**15. NUMELE SI ADRESA DETINATORULUI AUTORIZATIEI DE  
COMERCIALIZARE**

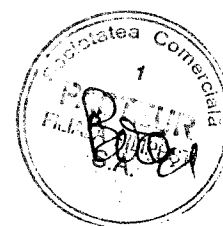
PASTEUR FILIALA FILIPESTI S.A.

Str. Principala, nr.944, Filipestii de Padure,

jud. Prahova, Romania

Tel: +4 021 220 69 20,

Fax: +4 021 220 69 15



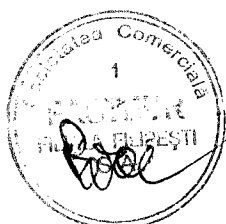
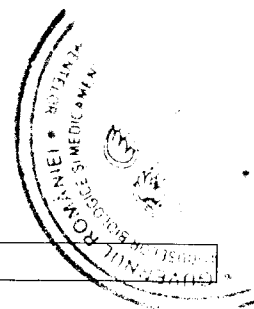
E-mail: [office@pasteur.ro](mailto:office@pasteur.ro)

**16. NUMARUL AUTORIZATIEI DE COMERCIALIZARE**

110216

**17. NUMARUL DE FABRICATIE AL SERIEI DE PRODUS**

LOT:





**INFORMAȚII MINIME CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE UNITĂȚILE MICI DE  
AMBALAJ PRIMAR**

Pungi din polipropilenă multistrat x 50 g

**1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR**

**GENTAMICINĂ FP 10%** - pulbere solubilă pentru tineret bovin și suine  
Gentamicină (sub formă de sulfat)

**2. CANTITATEA DE SUBSTANȚĂ ACTIVĂ**

100 g produs conțin:

- Gentamicină (sub formă sulfat) ..... 10 g

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

50 g

**4. CAI DE ADMINISTRARE**

Citiți prospectul înainte de utilizare.  
Oral, în apa de băut.

**5. TIMP DE AȘTEPTARE**

Carne și organe: 28 zile

**6. NUMĂRUL SERIEI**

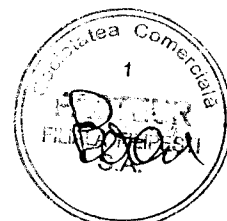
Lot:

**7. DATA EXPIRĂRII**

EXP(luna/an):  
După desigilare/deschidere, se va utiliza până la 3 luni.  
După diluare, conform indicațiilor se va utiliza până la 24 ore.

**8. MENȚIUNEA “ NUMAI PENTRU UZ VETERINAR “**

Numai pentru uz veterinar.





## PROSPECT

### GENTAMICINA FP 10%

- pulbere solubilă pentru tineret bovin și suine-

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

PASTEUR FILIALA FILIPESTI S.A.  
 Str. Principala, nr.944, Filipestii de Padure,  
 jud. Prahova, Romania  
 Tel: +4 021 220 69 20,  
 Fax: +4 021 220 69 15  
 E-mail: [office@pasteur.ro](mailto:office@pasteur.ro)

**2. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR**

Gentamicină FP 10%, pulbere solubilă pentru tineret bovin și suine.  
 Gentamicina sulfat

**3. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE SI A ALTOR INGREDIENTE**

100 g produs conțin:

**Substanță activă:**

Gentamicină (sub formă sulfat)..... 10 g

**4. INDICAȚII:**

La tineretul bovin și suine în tratamentul infecțiilor bacteriene ale tubului digestiv (gastrite, enterite, dizenterii, enterocolite) cauzate de germeni sensibili la gentamicină.

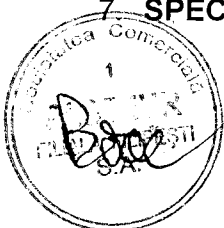
**5. CONTRAINDICAȚII:**

Nu se utilizează în caz de hipersensibilitate la gentamicină.  
 Nu se administrează la animalele cu insuficiență renală gravă, disfuncții vestibulare grave sau la femelele gestante.

**6. REACȚII ADVERSE:**

Aminoglicozidele pot produce blocaj neuromuscular, edem facial, neuropatie periferică și reacții de hipersensibilitate.  
 Rareori se pot produce efecte hematologice și hepatice.  
 Dacă observați reacții grave sau alte efecte care nu sunt menționate în acest prospect, vă rugăm informați medicul veterinar.

**7. SPECII ȚINTĂ:** tineret bovin, suine





## 8. POSOLOGIE PENTRU FIECARE SPECIE, CALE DE ADMINISTRARE ȘI MOD DE ADMINISTRARE:

Administrarea se realizează pe cale orală, în apa de băut.

**Tineret bovine:** în prima zi, de două ori câte 5 g produs/100 kg g.c. (respectiv 10 mg gentamicină/kg g.c./zi), în următoarele zile se continuă cu 4 g produs/100 kg g.c., o dată pe zi (respectiv 4 mg gentamicină / kg g.c./zi). Tratamentul va dura 3-5 zile.

**Suine:** 8 g produs/100 kg g.c./zi (respectiv 8 mg gentamicină/kg g.c./zi). Cantitatea de apă se stabilește în funcție de categoria de creștere și starea fiziologică. Tratamentul durează 3 – 5 zile.

## 9. RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ:

Ingestia de apă este dependentă de starea clinică a animalelor. Pentru a obține doza corectă, concentrația de gentamicină în apa de băut va trebui ajustată corespunzător.

Pentru a asigura dozarea corespunzătoare, greutatea corporală a animalelor trebuie calculată cât mai exact, pentru a se evita subdozarea produsului. Doza zilnică se adugă în apa de băut, astfel încât toată cantitatea să fie consumată în 24 ore. O nouă cantitate de apă medicamentată trebuie să fie proaspăt preparată la fiecare 24 de ore.

## 10. TIMP DE AȘTEPTARE:

Carne și organe: 28 de zile.

## 11. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE:

A nu se lăsa la vedere și îndemâna copiilor.

A se păstra la temperatură mai mică de 25°C.

A se feri de îngheț.

A se proteja de lumină directă.

A se păstra în loc uscat.

A se păstra în ambalajul original.

A nu se utiliza după data expirării marcată pe etichetă.

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 3 luni.

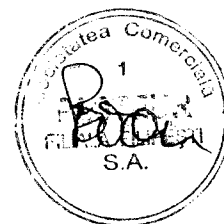
Perioada de valabilitate după diluare conform indicațiilor: 24 ore.

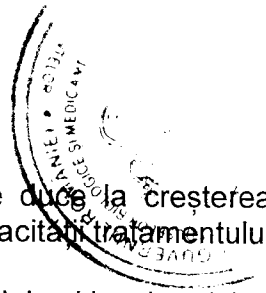
## 12. ATENȚIONĂRI SPECIALE:

### Precauții speciale pentru utilizarea 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 sensibilitatea bacteriilor țintă.





Utilizarea produsului în afara instrucțiunilor din RCP poate duce la creșterea prevalenței bacteriilor rezistente și poate duce la scăderea eficacității tratamentului datorită potențialului de rezistență încrucișată.

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 substanța activă trebuie să evite contactul cu produsul medicinal veterinar. Manipulați produsul cu atenție, pentru evitarea expunerii, luând toate măsurile de precauție recomandate.

Evitați contactul produsului cu pielea și ochi, deoarece se pot produce iritații. În cazul contactului produsului cu pielea sau ochii, clătiți din abundență cu apă.

Nu mâncați, nu beți și nu fumați în timpul utilizării produsului. După utilizarea produsului, spălați mâinile.

În timpul preparării și administrării apei de băut medicamentate, trebuie evitat contactul cutanat cu produsul, precum și inhalarea particulelor de pulbere. La amestecul și manipularea produsului medicinal veterinar trebuie purtat echipament de protecție individual adecvat, constând din mănuși și mască respiratorie (fie mască de unică folosință, în conformitate cu Standardul European EN 149, sau mască respiratorie conformă cu Standardul European EN140, prevăzută cu filtru, în conformitate cu Standardul European EN143).

**REAȚII ADVERSE:**

Aminoglicozidele pot produce blocaj neuromuscular, edem facial, neuropatie periferică și reacții de hipersensibilitate.

Rareori se pot produce efecte hematologice și hepatice.

**UTILIZAREA ÎN CAZUL GESTAȚIEI, LACTAȚIEI:**

Nu este recomandată în perioada de gestație. A se administra numai pe baza evaluării beneficiu/risc a medicului veterinar în perioada de lactație.

**INTERACȚIUNI CU ALTE PRODUSE MEDICINALE SAU ALTE FORME DE INTERACȚIUNE:**

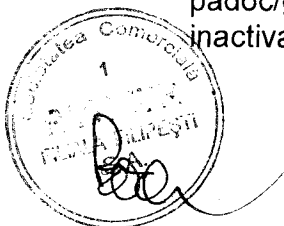
Aminoglicozidele trebuie utilizate cu precauție împreună cu alte medicamente neurotoxice, nefrotoxice și ototoxice: amfotericin B, alte aminoglicozide, aciclovir, bacitracină (uz parenteral), cisplatun, metoxifluran, polimixin B sau vancomicin. La utilizarea împreună cu antibiotice beta-lactamice și aminoglicozide se poate produce sinergism contra *Pseudomonas aeruginosa* și enterococci.

**SUPRADOZARE:**

Supradozarea poate produce ototoxicitate și nefrotoxicitate. Prolungirea tratamentului peste 6 – 7 zile poate conduce la nefrotoxicoze. Se vor respecta dozele recomandate.

**13.PRECAUȚII SPECIALE PENTRU ELIMINAREA PRODUSULUI NEUTILIZAT SAU A DEȘEURILOR:**

Pentru împiedicarea difuzării în mediu, odată cu fecalele, a substanței active din medicament, recomandăm ca pe perioada tratamentului, animalele să fie ținute în padoc/grajd, iar materiile fecale vor fi depozitate la platforma de gunoi pentru a fi inactivate biologic și chimic.





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**

Februarie 2022

#### **15. ALTE INFORMAȚII**

##### **Dimensiuni de ambalaj**

Pungi din polipropilenă multistrat x 50 g, 100 g, 250 g, 500 g, 1 kg sau saci PE/hârtie cu 10 kg, 20 kg produs.

Nu toate dimensiunile de ambalaj pot fi comercializate.

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

