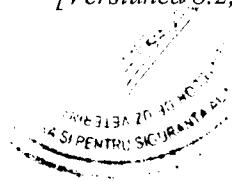


[Versiunea 8.2, 01/2021]



ANEXA I

REZUMATUL CARACTERISTICILOR PRODUSULUI



1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Imochem-120 RO 85 mg/ml solutie injectabila pentru bovine, cai si caini

2. COMPOZIȚIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ

Fiecare ml conține:

Substanța activă:

Dipropionat de imidocarb 121,15 mg
(echivalent cu 85 mg imidocarb)

Excipienți:

Pentru lista completă a excipienților, vezi secțiunea 6.1.

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Soluție injectabilă, limpede, de culoare galben deschis.

4. PARTICULARITATI CLINICE

4.1 Specii țintă

Bovine, cai și câini

4.2 Indicații pentru utilizare, cu specificarea speciilor țintă

Pentru tratamentul și profilaxia piroplazmozei cauzată de *Babesia* spp. la bovine.
Pentru tratamentul anaplasmozei cauzată de *Anaplasma* spp. la bovine.
Pentru tratamentul piroplazmozei cauzată de *Babesia* spp. la câini.
Pentru tratamentul piroplazmozei cauzată de *Babesia* spp. și *Theileria* spp. la cai.

4.3 Contraindicații

A nu se administra intravenos.
A nu se administra măgarilor și catârilor.
A nu se administra cailor cu vârsta mai mică de 1 an.
A nu se utiliza în cazuri de hipersensibilitate la substanța activă sau la oricare dintre excipienți.

4.4 Atenționări speciale pentru fiecare specie țintă

Nu există.

4.5 Precauții speciale pentru utilizare

Precauții speciale pentru utilizare la animale

Greutatea corporală a animalelor trebuie determinată cu precizie și nu trebuie să se depășească doza recomandată.

În cazul bovinelor care au fost vaccinate împotriva babesiozei sau anaplasmozei, acest produs medicinal veterinar nu trebuie administrat în primele 4 săptămâni de la vaccinare, cu excepția cazurilor în care reacția post-vaccinare este excesivă, iar în astfel de cazuri, produsul poate fi administrat pentru a controla simptomatologia.

La câinii cu insuficiență pulmonară, hepatică sau renală, se administrează numai conform evaluării raportului beneficiu/risc efectuată de către medicul veterinar responsabil.

Precauții speciale care trebuie luate de persoana care administrează produsul medicinal veterinar la animale
Acest produs medicinal veterinar nu trebuie manipulat de către persoanele care au recomandarea medicală de a nu lucra cu compoziții care pot prezenta activitate de tip anticolinesterază. La manipularea produsului, trebuie purtat echipament de protecție corespunzător (de exemplu, mănuși impermeabile). În cazul contactului produsului medicinal veterinar cu ochii sau pielea, spălați imediat cu apa din abundență. Solicitați imediat asistență medicală în cazul în care apar reacții adverse care indică activitate de tip anticolinesterază. Aceste simptome includ dureri de cap, vedere încetșată, hipersalivație, dureri abdominale, midriază, spasme musculare, vărsături și diaree.

Nu mâncați, nu beți și nu fumați în timpul utilizării produsului.

În caz de auto-injecție accidentală, solicitați imediat sfatul medicului și prezentați-i medicului prospectul sau eticheta.

4.6 Reacții adverse (frecvență și gravitate)

Au fost observate rar, simptome colinergice după administrarea produsului medicinal veterinar:

- digestive: vărsături, colici, hipersalivație și diaree;
- neuromusculare: spasme, convulsii și agitație;
- altele: tahicardie, tuse, transpirație și prostratie.

Efectele secundare colinergice pot fi atenuate prin administrare de sulfat de atropină.

Poate fi observată o reacție la locul injectării. Deși reacțiile adverse sunt rare (disconfort, spasm muscular, tahicardie, salivație, tuse și crampe), acestea pot apărea și au fost înregistrate decese ca urmare a reacțiilor anafilactice în urma administrării produsului.

Frecvența reacțiilor adverse este definită utilizând următoarea convenție:

- Foarte frecvente (mai mult de 1 din 10 animale tratate care prezintă reacții adverse)
- Frecvente (mai mult de 1, dar mai puțin de 10 animale din 100 de animale tratate)
- Mai puțin frecvente (mai mult de 1, dar mai puțin de 10 animale din 1000 de animale tratate)
- Rare (mai mult de 1 dar mai puțin de 10 animale din 10000 de animale tratate)
- Foarte rare (mai puțin de 1 animal din 10000 de animale tratate, inclusiv raportările izolate)

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

Siguranța produsului medicinal veterinar în timpul gestației și lactației nu a fost stabilită. Studiile efectuate în laborator pe șobolani și iepuri nu au demonstrat niciun efect teratogen. A se administra numai în conformitate cu evaluarea raportului beneficiu/risc efectuată de către medicul veterinar responsabil.

4.8 Interacțiuni cu alte produse medicinale sau alte forme de interacțiune

A nu se administra cu inhibitori de colinesterază.

4.9 Cantități de administrat și calea de administrare

Pentru administrare pe cale injectabilă, subcutanată sau intramusculară.

Pentru bovine și câini se recomandă administrarea pe cale subcutanată.

Pentru cai se recomandă administrarea pe cale intramusculară.

Pentru a se asigura o doză corectă, greutatea corporală trebuie determinată cât mai corect posibil pentru a se evita subdozarea.

Bovine:

Profilaxia piroplazmozei (*Babesia spp.*):

A se administra animalelor care au fost expuse la infecții sau în cazul mutării bovinelor susceptibile într-un loc în care evoluează babesioza.

Toate animalele vor fi tratate pentru a fi protejate.

Se administrează pe cale subcutanată, 2 mg imidocarb per kg greutate corporală (echivalent cu 0,023 ml produs/kg greutate corporală), într-o singură doză.



Acest produs medicinal veterinar oferă protecție o perioadă de până la 4 săptămâni, în funcție de riscului de contaminare. In aceasta perioada imunitatea se stabileste in functie de risc.

Tratamentul piroplazmozei (*Babesia spp.*):

Se administreaza pe cale subcutanata, 1 mg imidocarb per kg greutate corporală (echivalent cu 0,014 ml produs/kg greutate corporală), într-o singură doză.

Tratamentul anaplasmozei (*Anaplasma spp.*):

Se administreaza pe cale subcutanata 2,1 mg imidocarb per kg greutate corporală (echivalent cu 0,025 ml produs/kg greutate corporală), într-o singură doză.

Cai:

Tratamentul piroplazmozei (*Babesia spp.*):

Se administreaza pe cale intramusculara, 2 mg imidocarb per kg greutate corporală (echivalent cu 0,023 ml produs/kg greutate corporală), timp de 2 zile consecutiv.

Tratamentul piroplazmozei (*Theileria spp.*):

Se administreaza pe cale intramusculara, 4 mg imidocarb per kg greutate corporală (echivalent cu 0,047 ml produs/kg greutate corporală), de 4 – 5 ori, la intervale de 72 de ore.

Câini:

Tratamentul piroplazmozei (*Babesia spp.*):

Se administreaza pe cale subcutanata, 4 – 5 mg imidocarb per kg greutate corporală (echivalent cu 0,047 – 0,058 ml produs / kg greutate corporală), într-o singură doză.

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

Dupa administrarea unei doze de aproximativ 1,75 de ori mai mare decat doza recomandată, se pot observa simptome caracteristice activitatii colinergice. Supradozarea poate fi tratată cu sulfat de atropină. Administrarea unei doze de 5 ori mai mari decât cea recomandată poate duce la decesul animalului.

4.11 Perioada de așteptare

Bovine

Carne si organe: 213 zile.

Lapte: 6 zile (12 mulsori).

Cai: Nu este autorizată utilizarea la animale destinate consumului uman .

5. PROPRIETĂȚI FARMACOLOGICE

Grupa farmacoterapeutică: Antiprotozoare, carbanilide

Codul veterinar ATC: QP51AE01.

5.1 Proprietăți farmacodinamice

Dipropionatul de imidocarb este o carbanilidă înlocuită, folosindu-se ca tratament antiprotozoar împotriva *Babesia spp.* Mecanismul de acțiune al dipropionatului de imidocarb este puțin înțeles. Se pare că imidocarbul acționează direct asupra parazitului, determinând o modificare a numărului și dimensiunii nucleelor și morfologiei citoplasmei (vacuolare). Activitatea antiprotozoară se datorează acțiunii carbanilidei asupra glicolizei parazitului. Interferența în glicoliză este caracteristică acestei clase farmacologice de compuși care-i provoacă hipoglicemie gazdei. *Babesia*, ca și alți paraziți (trapanozome), depinde de nivelul de glucoză al gazdei pentru a efectua glicoliza aerobă. Există, de asemenea, un efect de blocare selectivă asupra replicării ADN-ului parazitului.

5.2 Particularități farmacocinetice

Au fost efectuate studii farmacocinetice cu dipropionatul de imidocarb care demonstrează că această substanță activă are o durată prelungită de acțiune rezultată din legarea sa de proteinele plasmatice și tisulare. Dipropionatul de imidocarb este slab absorbit atunci când este administrat pe cale orală. Studiile efectuate pe șobolani și câini, în mai multe demonstrații, demonstrează că rinichii și ficatul sunt organele țintă, cea mai mare afinitate existând pentru rinichi în cazul șobolanilor și pentru ficat în cazul câinilor.

Un studiu marcat radioactiv efectuat pe bovine aflate în perioada de lactație sau nu, cu dipropionat de imidocarb administrat subcutanat la o doză de 3 mg/kg de greutate corporală, a demonstrat că dipropionatul de imidocarb a fost eliminat lent, astfel încât, la 10 zile de la administrare, mai puțin de jumătate din doză fusese eliminată. Principala cale de eliminare este prin urină. Nivelurile sanguine au atins un nivel mediu de 1,3 ppm echivalent la o oră de la injectare. Nivelurile din lapte au atins un nivel mediu de 0,37 ppm echivalent cu dipropionat de imidocarb la 24 de ore de la administrare și, apoi, s-au epuizat cu un timp de înjumătățire de aproximativ 24 de ore. Tot materialul eliminat a reprezentat în mare parte compusul nemodificat. Alte studii au arătat că dipropionatul de imidocarb poate trece de bariera placentară.

6. PARTICULARITĂȚI FARMACEUTICE

6.1 Lista excipienților

Acid propionic.

Apă pentru preparate injectabile.

6.2 Incompatibilități majore

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

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: 28 de zile.

6.4 Precauții speciale pentru depozitare

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

6.5 Natura și compoziția ambalajului primar

Flacon din sticlă de culoare brună de tip II de 50 ml, închis cu dop din cauciuc brombutilic și un capac de aluminiu, ambalat într-o cutie de carton.

6.6 Precauții speciale pentru eliminarea produselor medicinale veterinare neutilizate sau 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.

7. DEȚINĂTORUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

S.C. Vet Diagnostic S.R.L.

Str. Spicului nr. 12

Domnești

Ilfov 077090

România

8. NUMĂRUL (NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE
9. DATA PRIMEI AUTORIZĂRI/REÎNNOIRII AUTORIZAȚIEI
10. DATA REVIZUIRII TEXTULUI

INTERDICȚII PENTRU VÂNZARE, ELIBERARE ȘI/SAU UTILIZARE

Se eliberează numai pe bază de rețetă veterinară.





ANEXA III
ETCHETARE ȘI PROSPECT



A. ETICHETARE



INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL SECUNDAR ȘI AMBALAJUL PRIMAR

1. Denumirea medicamentului: Vaccin din sticlă de culoare brună de tip II de 50 ml, ambalate într-o cutie de carton.

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Imochem-120 RO 85 mg/ml soluție injectabilă pentru bovine, cai și câini

2. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE

Dipropionat de imidocarb 121,15 mg/ml
(echivalent cu 85 mg/ml imidocarb)

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Soluție injectabilă

4. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI

50 ml.

5. SPECII ȚINTĂ

Bovine, cai și câini

6. INDICAȚIE (INDICAȚII)

Pentru tratamentul și profilaxia piroplasmozelor cauzate de *Babesia* spp. la bovine.
Pentru tratamentul anaplasmozelor cauzate de *Anaplasma* spp. la bovine.
Pentru tratamentul piroplasmozelor cauzate de *Babesia* spp. la câini.
Pentru tratamentul piroplasmozelor cauzate de *Babesia* spp. și *Theileria* spp. la cai.

7. MOD ȘI CALE DE ADMINISTRARE

Pentru administrare pe cale injectabilă, subcutanată sau intramusculară.
Citiți prospectul produsului înainte de utilizare.

8. PERIOADA DE AȘTEPTARE

Bovine
Carne și organe: 213 zile.
Lapte: 6 zile (12 mulșori).

Cai: Nu este autorizată utilizarea la animale destinate consumului uman.

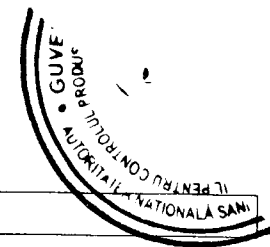
9. ATENȚIONARE (ATENȚIONĂRI) SPECIALĂ (SPECIALE), DUPĂ CAZ

Citiți prospectul înainte de utilizare.

10. DATA EXPIRĂRII

EXP. {lună/an}

Dupa desigilare/deschidere se va utiliza pana la 28 zile.



11. CONDIȚII SPECIALE DE DEPOZITARE

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

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

Materialele neutilizate se vor elimina conform cerintelor locale.
Eliminarea: cititi prospectul produsului.

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 VEDEREA ȘI ÎNDEMÂNA COPIILOR”

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

15. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

S.C. Vet Diagnostic S.R.L.
Str. Spicului nr. 12
Domnești
Ilfov 077090
România

16. NUMĂRUL (NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

17. NUMĂRUL DE FABRICAȚIE AL SERIEI DE PRODUS

Lot {număr}



B.PROSPECT

PROSPECT

Imochem-120 RO 85 mg/ml solutie injectabila pentru bovine, cai si caini



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

Deținătorul autorizației de comercializare:

S.C. Vet Diagnostic S.R.L.

Str. Spicului nr. 12

Domnești

Ilfov 077090

România

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Interchemie Werken „De Adelaar” Eesti AS

Vanapere Tee 14 Püüsi, Viimsi,

Harju 74013

Estonia

2. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Imochem-120 RO 85 mg/ml solutie injectabila pentru bovine, cai si caini

3. DECLARAREA SUBSTANȚEI (SUBSTANȚELOR) ACTIVE ȘI ALTOR INGREDIENTE

Substanțe active:

Dipropionat de imidocarb 121,15 mg/ml

(echivalent cu 85 mg/ml imidocarb)

Solutie limpede, de culoare galben deschis

4. INDICAȚIE (INDICAȚII)

Pentru tratamentul și profilaxia piroplasmozei cauzata de *Babesia* spp. la bovine.

Pentru tratamentul anaplasmozei cauzata de *Anaplasma* spp. la bovine.

Pentru tratamentul piroplasmozei cauzata de *Babesia* spp. la caini.

Pentru tratamentul piroplasmozei cauzata de *Babesia* spp. și *Theileria* spp. la cai.

5. CONTRAINDICAȚII

A nu se administra intravenos.

A nu se administra măgarilor și catârilor.

A nu se administra cailor cu varsta mai mica de 1 an.

A nu se utiliza în cazuri de hipersensibilitate la substanța activă sau la oricare dintre excipienți.

6. REACȚII ADVERSE

Au fost observate rar, simptome colinergice după administrarea produsului medicinal veterinar::

- digestive: vărsături, colici, hipersalivație și diaree;

- neuromusculare: spasme, convulsii și agitație;

- altele: tahicardie, tuse, transpirație și prostratie.

Efectele secundare colinergice pot fi atenuate prin administrare de sulfat de atropină.

Poate fi observată o reacție la locul injectării. Deși reacțiile adverse sunt rare (disconfort, spasm muscular, tahicardie, salivație, tuse și crampe), acestea pot apărea și au fost înregistrate decese ca urmare a reacțiilor anafilactice în urma administrării produsului.

Frecvența reacțiilor adverse este definită utilizând următoarea convenție:

- Foarte frecvente (mai mult de 1 din 10 animale tratate care prezintă reacții adverse)
- Frecvente (mai puțin de 1, dar mai puțin de 10 animale din 100 de animale tratate)
- Mai puțin frecvente (mai mult de 1, dar mai puțin de 10 animale din 1000 de animale tratate)
- Rare (mai puțin de 1 dar mai puțin de 10 animale din 10000 de animale tratate)
- Foarte rare (mai puțin de 1 animal din 10000 de animale tratate, inclusiv raportările izolate)

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

7. SPECIILE ȚINTĂ

Bovine, cai și câini .

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

Bovine:

Profilaxia piroplazmozei (*Babesia spp.*):

A se administra animalelor care au fost expuse la infecții sau în cazul mutării bovinelor susceptibile într-un loc în care evoluează babesioza.

Toate animalele vor fi tratate pentru a fi protejate.

Se administrează pe cale subcutanată, 2 mg imidocarb per kg greutate corporală (echivalent cu 0,023 ml produs/kg greutate corporală), într-o singură doză.

Acest produs medicinal veterinar oferă protecție o perioadă de până la 4 săptămâni, în funcție de severitatea riscului de contaminare. În această perioadă imunitatea se stabilește în funcție de risc.

Tratamentul piroplazmozei (*Babesia spp.*):

Se administrează pe cale subcutanată, 1 mg imidocarb per kg greutate corporală (echivalent cu 0,014 ml produs/kg greutate corporală), într-o singură doză.

Tratamentul anaplazmozei (*Anaplasma spp.*):

Se administrează pe cale subcutanată, 1 mg imidocarb per kg greutate corporală (echivalent cu 0,025 ml produs/kg greutate corporală), într-o singură doză.

Cai:

Tratamentul piroplazmozei (*Babesia spp.*):

Se administrează pe cale intramusculară, 2 mg imidocarb per kg greutate corporală (echivalent cu 0,023 ml produs/kg greutate corporală), timp de 2 zile consecutiv.

Tratamentul piroplazmozei (*Theileria spp.*):

Se administrează pe cale intramusculară, 4 mg imidocarb per kg greutate corporală (echivalent cu 0,047 ml produs/kg greutate corporală), de 4 – 5 ori, la intervale de 72 de ore.

Câini:

Tratamentul piroplazmozei (*Babesia spp.*):

Se administrează pe cale subcutanată, 4 – 5 mg imidocarb per kg greutate corporală (echivalent cu 0,047 – 0,058 ml produs / kg greutate corporală), într-o singură doză.

9. RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

Pentru administrare pe cale injectabilă, subcutanată sau intramusculară.

Pentru bovine și câini se recomandă administrarea pe cale subcutanată.

Pentru cabaline se recomandă administrarea pe cale intramusculară.

Pentru a se asigura o doză corectă, greutatea corporală trebuie determinată cât mai corect posibil pentru a se evita subdozarea.



10. PERIOADA DE AȘTEPTARE

Bovine

Carne și organe: 213 zile.

Lapte: 6 zile (12 mulsori).

Cai: Nu este autorizată utilizarea la animale destinate consumului uman .

11. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

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

A se păstra în ambalajul original.

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

12. ATENȚIONARE (ATENȚIONĂRI) SPECIALĂ (SPECIALE)

Precauții speciale pentru fiecare specie tinta

Nu există.

Precauții speciale pentru utilizare la animale

Greutatea corporală a animalelor trebuie determinată cu precizie și nu trebuie să se depășească doza recomandată.

În cazul bovinelor care au fost vaccinate împotriva babesiozei sau anaplasmozei, acest produs medicinal veterinar nu trebuie administrat în primele 4 săptămâni de la vaccinare, cu excepția cazurilor în care reacția post-vaccinare este excesivă, iar în astfel de cazuri, produsul poate fi administrat pentru a controla simptomatologia.

La câinii cu insuficiență pulmonară, hepatică sau renală, se administrează numai conform evaluării raportului beneficiu/risc efectuată de către medicul veterinar responsabil.

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

Acest produs medicinal veterinar nu trebuie manipulat de către persoanele care au recomandarea medicală de a nu lucra cu compuși care pot prezenta activitate de tip anticolinesterază. La manipularea produsului, trebuie purtat echipamentul de protecție corespunzător (de exemplu, mănuși impermeabile). În cazul contactului produsului medicinal veterinar cu ochii sau pielea, spălați imediat cu apă din abundență. Solicitați imediat asistență medicală în cazul în care apar reacții adverse care indică activitate de tip anticolinesterază. Aceste simptome includ dureri de cap, vedere încețoșată, hipersalivație, dureri abdominale, midriază, spasme musculare, vărsături și diaree.

Nu mâncați, nu beți și nu fumați în timpul utilizării produsului.

În caz de auto-injecție accidentală, solicitați imediat sfatul medicului și prezentați-i medicului prospectul sau eticheta.

Gestație și lactație

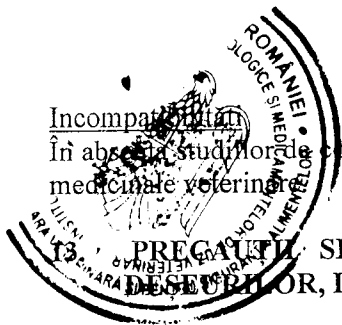
Siguranța produsului medicinal veterinar în timpul gestației și lactației nu a fost stabilită. Studiile efectuate în laborator pe șobolani și iepuri nu au demonstrat niciun efect teratogen. A se administra numai în conformitate cu evaluarea raportului beneficiu/ risc efectuată de către medicul veterinar responsabil.

Interacțiuni cu alte produse medicinale și alte forme de interacțiune

A nu se administra cu inhibitori de colinesterază.

Supradozare (simptome, proceduri de urgență, antidot)

După administrarea unei doze de aproximativ 1,75 de ori mai mare decât doza recomandată, se pot observa simptome caracteristice activității colinergice. Supradozarea poate fi tratată cu sulfat de atropină. Administrarea unei doze de 5 ori mai mari decât cea recomandată poate duce la decesul animalului.



Incompatibilitati

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

PREGĂTIT, SPECIALE PENTRU ELIMINAREA PRODUSULUI NEUTILIZAT SAU DEȘURULOR, 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 protecția mediului.

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

15. ALTE INFORMAȚII

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

S.C. Vet Diagnostic S.R.L.
Str. Spicului nr. 12
Domnești
Ilfov 077090
România

