

**REZUMATUL CARACTERISTICILOR PRODUSULUI**

**1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR**

Intermectin, 10 mg/ml, solutie injectabila pentru bovine, ovine, caprine si porcine

**2. COMPOZITIA CALITATIVA SI CANTITATIVA**

1 ml produs contine:

**Substanta activa :**

Ivermectina..... 10 mg

**Excipienti :**

Pentru lista completă a excipienților, vezi secțiunea 6.1.

**3. FORMA FARMACEUTICA**

Solutie injectabila, incolora

**4. PARTICULARITATI CLINICE**

**4.1 Specii tinta**

Bovine, ovine, caprine si porcine

**4.2 Indicatii pentru utilizare**

Pentru tratamentul infestatiilor cu nematode gastrointestinale si pulmonare, paduchi hematofagi si acarieni ai raiei la bovine, ovine, caprine și porcine.

**4.3 Contraindicatii**

A nu se administra la animalele cu hipersensibilitate cunoscuta la substanta activa sau la oricare din excipienti.

**4.4 Atentionari speciale pentru fiecare specie tinta**

Se vor evita urmatoarele practici care pot creste riscul dezvoltarii rezistentei si pot avea ca rezultat final ineficienta tratamentului:

- Utilizarea prea frecventa si repetata a unor antihelmintice din aceeasi clasa, pentru o perioada lunga de timp.
- Subdozarea care poate fi cauzata de subestimarea greutatii corporale sau de necalibrarea dispozitivelor de dozare (daca e cazul).

Cazurile clinice suspecte de rezistenta la antihelmintice trebuie investigate in continuare prin metode adecvate (ovocoprosopie, etc.). Daca rezultatele testelor indica clar instalarea rezistentei fata de un anumit antihelmintic, se va utiliza un alt antihelmintic din alta clasa farmacologica si care are un mod diferit de actiune.

**4.5 Precautii speciale pentru utilizare**

**Precautii speciale pentru utilizare la animale**

A nu se injecta intramuscular sau intravenos.



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

Persoanele cu hipersensibilitate cunoscută la ivermectină trebuie să evite contactul cu produsul medicinal veterinar. Contactul cutanat direct trebuie evitat în timpul administrării.

În caz de contact accidental cu pielea, spălați cu apă și săpun zona respectivă.

În caz de autoinjectare accidentală, solicitați imediat sfatul medicului și prezentați prospectul sau eticheta produsului; produsul poate provoca iritații și/sau durere locală la locul injectării.

A nu se fuma, bea sau mânca în timpul manipulării produsului.

Se vor spăla mâinile după utilizare.

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

În urma administrării subcutanate a fost observat ocazional un disconfort ușor și tranzitoriu. Au fost observate tumefieri tranzitorii izolate la locul injectării. Această reacție dispăre fără tratament.

În cazuri foarte rare a fost observată durere tranzitorie.

#### **4.7 Utilizare în perioada de gestație și lactație**

Nu se utilizează la animalele care produc lapte destinat consumului uman.

Nu se utilizează la vacile de lapte nelactante inclusiv juninci gestante cu 60 de zile înainte de fătare.

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

Administrarea concomitentă de ivermectină și benzodiazepine poate avea ca rezultat creșterea toxicității, dat fiind că ambele substanțe cresc activitatea GABA-ergică în sistemul nervos central.

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

Pentru administrare subcutanată.

Bovine, ovine, caprine: 1 ml produs per 50 kg greutate corporală.

Porcine: 1 ml produs per 33 kg greutate corporală.

A nu se administra mai mult de 10 ml într-un singur loc de injectare. Se injectează în pliul pielii deasupra sau sub omoplat.

Pentru asigurarea administrării unei doze corecte, greutatea corporală a animalelor trebuie determinată cât mai precis posibil.

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

În caz de supradozare au fost observate simptome cum ar fi tremor, convulsii și coma. În aceste situații, animalele trebuie tratate simptomatic.

Ca urmare a supradozării, efectele adverse sunt tranzitorii; în unele cazuri pot fi necesare analgezice și antihistaminice.

#### **4.11 Timp de așteptare**

##### **Carne și organe**

- Bovine: 49 zile.

- Ovine și caprine: 28 zile.

- Porcine: 21 zile.

Nu este autorizată utilizarea la animale care produc lapte pentru consum uman.



## 5. PROPRIETATI FARMACOLOGICE

Grupa farmacoterapeutică: Endectocide, avermectine  
Codul ATC vet: QP54AA01.

### 5.1 Proprietati farmacodinamice

Ivermectina apartine clasei de lactone macrociclice a endectocidelor, care au un mod unic de actiune. Compușii ce apartin acestei clase se leaga selectiv si cu afinitate mare de canalele de ioni de clor glutamat-dependente, care apar la nevertebrate in celulele nervoase si musculare. Acest lucru duce la o crestere a permeabilitatii membranei celulare pentru ionii de clor cu hiperpolarizarea celulei nervoase sau musculare, ducand la paralizia si moartea parazitului. Compușii din aceasta clasa pot interactiona cu alte canale de clor ligand-dependente, cum ar fi cele dependente de acidul gamma-aminobutiric neurotransmitator (GABA).

Marja de siguranta pentru compusii din aceasta clasa este atribuita faptului ca mamiferele nu au canale de clor glutamat-dependente, lactonele macrociclice au o afinitate scazuta pentru alte canale de clor ligand-dependente la mamifere si nu traverseaza usor bariera hematoencefalica.

### 5.2 Particularitati farmacocinetice

La o doza de 0,2 mg ivermectina per kg greutate corporala, concentrația plasmatica maxima este de 35-50 ng/ml si este atinsa in aproximativ 2 zile, iar timpul de injumatatire plasmatica este de 2,8 zile. De asemenea, se constata ca ivermectina se gaseste in principal in plasma (80%). Aceasta distributie intre plasma si celulele sangvine ramane relativ constanta.

Dupa injectarea de 0,3 mg ivermectina per kg greutate corporala, in ficat (tesutul tinta), concentratia de reziduuri variaza in medie de la 454 ppb la 2 zile post-tratament la 11 ppb la 28 de zile post-tratament. In toate celelalte tesuturi nivelul de reziduuri este mai mic in toate perioadele de determinare: grasime, rinichi, muschi.

Concentratia de reziduuri la locul de injectare a fost, la scurt timp dupa tratament, de 69 ppm la 2 zile, dar dupa 28 de zile media concentratiei rezidurilor a fost neglijabilă (<2 ppb). Bovinele care au primit o singura doza de ivermectina marcat cu tritiu (0,2 - 0,3 mg/kg greutate corporala) au fost sacrificate la 7, 14, 21 și 28 zile dupa administrare. Probele de materii fecale colectate in timpul primelor 7 zile de la administrare contineau aproape toate radioactivitatea dozata. Doar aproximativ 1-2% din doza radioactiva a fost excretata prin urina.

Analiza fecalelor a aratat ca aproximativ 40-50% din radioactivitatea excretata a fost prezenta ca medicament nemodificat. Restul de 50-60% a fost prezenta sub forma de metaboliti sau produse de degradare care au fost mai polari decat ivermectina.

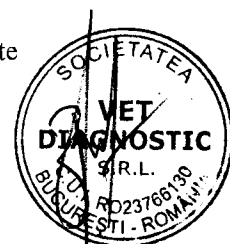
## 6. PROPRIETĂȚI FARMACOLOGICE

### 6.1 Lista excipientilor

Propilen glicol  
Hidroxid de sodiu  
Apa pentru preparate injectabile

### 6.2 Incompatibilitati 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: 14 zile.

### 6.4 Precauții speciale pentru depozitare

A se depozita la temperaturi mai mici de 25 °C.

A nu se îngheța.

A se proteja de lumină.

Dupa prima deschidere a ambalajului primar, depozitati la temperaturi de 2 – 8 °C.

### 6.5 Natura și compoziția ambalajului primar

Flacoane PET, incolore de 10 ml, 50 ml, 100 ml și 500 ml, închise cu dopuri din cauciuc brombutilic și sertizate cu capace din aluminiu, ambalate în cutii din carton.

### 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 menține în adăposturi pe toată perioada tratamentului iar dejectiile colectate nu se vor utiliza la fertilizarea solului.

Nu permiteți deversarea apei din ferme în lacuri, cursuri de apă sau iazuri. Nu contaminați apa prin aplicarea directă sau eliminarea necorespunzătoare a ambalajelor produsului. Ivermectin nu trebuie să fie deversat în cursuri de apă deoarece poate fi periculos pentru pești și alte organisme acvatice.

## 7. DEȚINĂTORUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

Interchemie werken “De Adelaar” B.V.

Metaalweg 8

5804 CG Venray

Tarile de Jos

## 8. NUMARUL(NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

## 9. DATA PRIMEI AUTORIZĂRI/REÎNNOIRII AUTORIZAȚIEI

09.05.2006/18.10.2016

## 10. DATA REVIZUIRII TEXTULUI

## INTERDICȚII PENTRU VÂNZARE, ELIBERARE ȘI/SAU UTILIZARE

Se eliberează numai pe baza de rețetă veterinară.



**ETICHETARE ȘI PROSPECT**



**A. ETICHETARE**



**INFORMATII MINIME CARE TREBUIE INSCRISE PE AMBALAJUL PRIMAR**  
Flacon PET de 100 ml si 500 ml

**1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR**

Intermectin, 10 mg/ml, solutie injectabila pentru bovine, ovine, caprine si porcine  
ivermectina

**2. DECLARAREA SUBSTANTELOR ACTIVE ŞI A ALTOR SUBSTANŢE**

1 ml produs contine:  
**Substanta activa :**  
Ivermectina..... 10 mg

**3. FORMA FARMACEUTICA**

Solutie injectabila

**4. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI**

100 ml; 500 ml

**5. SPECII TINTA**

Bovine, ovine, caprine si porcine

**6. INDICATII**

Pentru tratamentul infestatiilor cu nematode gastrointestinale si pulmonare, paduchi hematofagi si acarieni ai raiei la bovine, ovine, caprine și porcine.

**7. Cantități de administrat și calea de administrare**

Pentru administrare subcutanata.

Bovine, ovine, caprine : 1 ml produs per 50 kg greutate corporala.  
Porcine: 1 ml produs per 33 kg greutate corporala.

Cititi prospectul inainte de utilizare.

**8. TIMP DE ASTEPTARE**

Carne și organe:

- Bovine : 49 zile.
- Ovine si caprine: 28 zile.
- Porcine: 21 zile.

Nu este autorizata utilizarea la animale care produc lapte pentru consum uman.

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

Cititi prospectul inainte de utilizare.



**10. DATA EXPIRARIII**

EXP:luna/an

După deschidere se va utiliza în 14 zile.

**11. CONDIȚII SPECIALE DE DEPOZITARE**

A se depozita la temperaturi mai mici de 25 °C

A nu se îngheța.

A se proteja de lumina.

Dupa prima deschidere a ambalajului primar, depozitati la temperaturi de 2 – 8 °C.

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

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

Eliminare: cititi prospectul produsului.

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

Numai pentru uz veterinar. Se eliberează numai pe baza de rețetă veterinară.

**14. MENȚIUNEA “A NU SE LASA LA VEDEREA ȘI ÎNDEMÂNA COPILOR”**

A nu se lasa la vederea și îndemâna copiilor.

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

Interchemie werken “De Adelaar” B.V.

Metaalweg 8

5804 CG Venray

Tarile de Jos

**16. NUMĂRUL (NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE****17. NUMARUL DE FABRICAȚIE AL SERIEI DE PRODUS**

Nr. serie:





**INFORMATII MINIME CARE TREBUIE INSCRISE PE AMBALAJUL SECUNDAR**  
Cutie din carton x flacon x 10 ml, x 50 ml, x 100 ml, x 500 ml

**1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR**

Intermectin, 10 mg/ml, solutie injectabila pentru bovine, ovine, caprine si porcine  
ivermectina

**2. DECLARAREA SUBSTANTELOR ACTIVE SI A ALTOR SUBSTANTE**

1 ml produs contine:  
**Substanta activa:**  
Ivermectina..... 10 mg

**3. FORMA FARMACEUTICA**

Solutie injectabila

**4. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI**

Cutie din carton x flacon x 10 ml, x 50 ml, x 100 ml, x 500 ml

**5. SPECII TINTA**

Bovine, ovine, caprine si porcine

**6. INDICATII**

Pentru tratamentul infestatiilor cu nematode gastrointestinale si pulmonare, paduchi hematofagi si acarieni ai raiei la bovine, ovine, caprine și porcine.

**7. Cantități de administrat și calea de administrare**

Pentru administrare subcutanata.

Bovine, ovine, caprine: 1 ml produs per 50 kg greutate corporala.  
Porcine: 1 ml produs per 33 kg greutate corporala.

Cititi prospectul inainte de utilizare.

**8. TIMP DE ASTEPTARE**

Carne și organe:

- Bovine : 49 zile.
- Ovine si caprine: 28 zile.
- Porcine: 21 zile.

Nu este autorizata utilizarea la animale care produc lapte pentru consum uman.



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

Cititi prospectul înainte de utilizare.

**10. DATA EXPIRĂRII**

EXP:luna/an

După deschidere se va utiliza în 14 zile.

**11. CONDIȚII SPECIALE DE DEPOZITARE**

A se depozita la temperaturi mai mici de 25 °C.

A nu se îngheța.

A se proteja de lumina.

Dupa prima deschidere a ambalajului primar, depozitati la temperaturi de 2 – 8 °C.

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

Animalele tratate se vor mentine in adaposturi pe toata perioada tratamentului iar dejectiile colectate nu se vor utiliza la fertilizarea solului.

Eliminare: cititi prospectul produsului.

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

Numai pentru uz veterinar. Se elibereaza numai pe baza de reteta veterinara.

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

A nu se lasa la vederea si îndemâna copiilor.

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

Interchemie werken “De Adelaar” B.V.  
Metaalweg 8  
5804 CG Venray  
Tarile de Jos

**16. NUMĂRUL (NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE****17. NUMARUL DE FABRICAȚIE AL SERIEI DE PRODUS**

Nr. serie:



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

Flacoane PET de 10 ml, 50 ml

**1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR**Intermectin, 10 mg/ml, soluție injectabilă pentru bovine, ovine, caprine și porcine  
ivermectina**2. CANTITATEA DE SUBSTANȚA ACTIVĂ**

Ivermectina ..... 10 mg/ml

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

10 ml, 50 ml, 100 ml, 500 ml

**4. CALE (CĂI) DE ADMINISTRARE**

Subcutanată

**5. TIMP DE AȘTEPTARE**

Carne și organe:

Bovine : 49 zile

Ovine și caprine: 28 zile

Porcine: 21 zile

Nu este autorizată utilizarea la animale care produc lapte pentru consum uman.

**6. NUMĂRUL SERIEI**

Serie.....

**7. DATA EXPIRĂRII**

EXP: lună/an

După deschidere se va utiliza în 14 zile.

**8. MENȚIUNEA „NUMAI PENTRU UZ VETERINAR”**

Numai pentru uz veterinar.



ANEXA nr. 4

**B. PROSPECT**



## PROSPECT

**Intermectin, 10 mg/ml, solutie injectabila pentru bovine, ovine, caprine si porcine**

### 1. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE ȘI A DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE FABRICAȚIE, RESPONSABIL PENTRU ELIBERAREA SERIILOR DE PRODUS, DACĂ SUNT DIFERITE

Deținătorul autorizației de comercializare:

Interchemie werken "De Adelaar" B.V.  
Metaalweg 8  
5804 CG Venray  
Tarile de Jos

Producător responsabil pentru eliberarea seriei de produs :

Interchemie werken 'De Adelaar' Eesti AS  
Vanapere tee 14  
Viimsi, Harju county 74013  
Estonia

### 2. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Intermectin, 10 mg/ml, solutie injectabila pentru bovine, ovine, caprine si porcine  
Ivermectina

### 3. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR INGREDIENTE

1 ml produs contine:

**Substanta activa**

Ivermectina..... 10 mg

### 4. INDICATII

Pentru tratamentul infestatiilor cu nematode gastrointestinale si pulmonare, paduchi hematofagi si acarieni ai raiei la bovine, ovine, caprine și porcine.

### 5. CONTRAINDICATII

A nu se administra la animalele cu hipersensibilitate cunoscuta la substanta activa sau la oricare din excipienti.

### 6. REACTII ADVERSE

In urma administrarii subcutanate a fost observat ocazional un disconfort usor si tranzitoriu. Au fost observate tumefieri tranzitorii izolate la locul injectarii. Aceasta reactie dispare fara tratament. In cazuri foarte rare a fost observata durere tranzitorie.

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

### 7. SPECII TINTA

Bovine, ovine, caprine si porcine

### 8. CANTITAȚI DE ADMINISTRAT ȘI CALEA DE ADMINISTRARE

Pentru administrare subcutanata.

Bovine, ovine, caprine:	1 ml produs per 50 kg greutate corporala.
Porcine:	1 ml produs per 33 kg greutate corporala.



Pentru asigurarea administrării unei doze corecte, greutatea corporală a animalelor trebuie determinată cât mai precis posibil.

## 9. RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

A nu se administra mai mult de 10 ml într-un singur loc de injectare. Se injectează în pliul pielii deasupra sau sub omoplat.

La administrarea produsului trebuie respectate măsurile de asepsie: dezinfectați dopul, înainte de a scoate fiecare doză, utilizați ac și seringă sterilă.

## 10. TIMP DE AȘTEPTARE

Carne și organe:

Bovine : 49 zile.

Ovine și caprine: 28 zile.

Porcine: 21 zile.

Nu este autorizată utilizarea la animale care produc lapte pentru consum uman.

## 11. PRECAUȚII PENTRU DEPOZITARE

A nu se lăsa la vedere și îndemana copiilor.

A se depozita la temperaturi mai mici de 25 °C.

A nu se îngheța.

A se proteja de lumină.

După prima deschidere a ambalajului primar, depozitați la temperaturi de 2 – 8 °C.

A nu se utiliza după data de expirare menționată pe etichetă.

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 14 zile.

## 12. ATENȚIONĂRI SPECIALE

### Atenționări speciale pentru fiecare specie tinta

Se vor evita următoarele practici care pot crește riscul dezvoltării rezistenței și pot avea ca rezultat final ineficiența tratamentului:

- Utilizarea prea frecventă și repetată a unor antihelmintice din aceeași clasă, pentru o perioadă lungă de timp.

- Subdozarea care poate fi cauzată de subestimarea greutății corporale sau de necalibrarea dispozitivelor de dozare (dacă e cazul).

Cazurile clinice suspecte de rezistență la antihelmintice trebuie investigate în continuare prin metode adecvate (ovocoprosopie, etc.). Dacă rezultatele testelor indică clar instalarea rezistenței față de un anumit antihelmintic, se va utiliza un alt antihelmintic din alta clasă farmacologică și care are un mod diferit de acțiune.

### Precauții speciale pentru utilizare la animale

A nu se injecta intramuscular sau intravenos.

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

Persoanele cu hipersensibilitate cunoscută la ivermectină trebuie să evite contactul cu produsul medicinal veterinar. Contactul cutanat direct trebuie evitat în timpul administrării.

În caz de contact accidental cu pielea, spălați cu apă și săpun zona respectivă.

În caz de autoinjectare accidentală, solicitați imediat sfatul medicului și prezentați prospectul sau eticheta produsului; produsul poate provoca iritații și/sau durere locală la locul injectării.

A nu se fuma, bea sau mânca în timpul manipularii produsului.

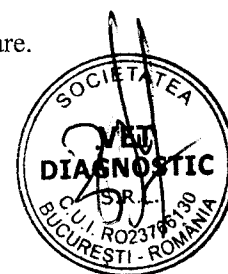
Se vor spăla mâinile după utilizare.

### Utilizare în perioada de gestație și lactație

Nu se utilizează la animalele care produc lapte destinat consumului uman.

Nu se utilizează la vacile de lapte nelactante inclusiv juninci gestante cu 60 de zile înainte de fătare.

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



Administrarea concomitentă de ivermectina și benzodiazepine poate avea ca rezultat creșterea toxicității, dat fiind ca ambii compusi cresc activitatea GABA-ergica în sistemul nervos central.

**Supradozare (simptome, proceduri de urgenta, antidoturi), după caz**

În caz de supradozare au fost observate simptome cum ar fi tremor, convulsii și coma. În aceste situații, animalele trebuie tratate simptomatic.

Ca urmare a supradozării, efectele adverse sunt tranzitorii; în unele cazuri pot fi necesare analgezice și antihistaminice.

**Incompatibilitati**

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**

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.

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

Nu permiteți deversarea apei din ferme în lacuri, cursuri de apă sau iazuri. Nu contaminați apa prin aplicarea directă sau eliminarea necorespunzătoare a ambalajelor produsului. Ivermectin nu trebuie să fie deversat în cursuri de apă deoarece poate fi periculos pentru pești și alte organisme acvatice.

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

**15. ALTE INFORMAȚII**

**Ambalaje:**

Flacoane PET, incolore de 10 ml, 50 ml, 100 ml și 500 ml, închise cu dopuri din cauciuc brombutilic și sertizate cu capace din aluminiu, ambalate în cutie din carton.

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

SC Vet Diagnostic SRL

Str. Enache Ion Nr. 40, Sector 4, București România 077090

Tel. 0040740194331 ; [www.vetdiagnostic.ro](http://www.vetdiagnostic.ro)



