

1. DENUMEREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

KOLERYSIN/NEO emulsie injectabilă pentru scrofițe și scroafe gestante

Vaccin inactivat împotriva infecțiilor cu colibacili (F4, F5, F6, F41), care determină enterită la purceii sugari, și împotriva rujetului porcin.

2. COMPOZIȚIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ

Compoziție – 2ml (1 doză):

Substanțe active:

<i>Escherichia coli</i> inactivata (F4)	RP ≥ 1
<i>Escherichia coli</i> inactivata (F5)	RP ≥ 1
<i>Escherichia coli</i> inactivata (F6)	RP ≥ 1
<i>Escherichia coli</i> inactivata (F41)	RP ≥ 1
<i>Erysipelothrix rhusiopathiae</i> inactivatum	RP ≥ 1
(3 tulpini de tipul 2, 1 tulpină de tipul 1)	

Potența relativă (RP) este determinată prin comparație cu un preparat de referință, testat prin infecție de control pe specia țintă conform cerințelor monografiei Farmacopeii Europene

Adjuvant: Montanide ISA 25VG

Excipienți: soluție de formol 35%, tiomersal.

Pentru lista completa a excipienților, vezi secțiunea 6.1.

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Emulsie injectabilă.

Lichid, de culoare alb până la cenușiu, cu aspect lăptos și cu o cantitate mică de sediment.

4. PARTICULARITĂȚI CLINICE

4.1 Specii țintă

Scrofițe și scroafe gestante.

4.2 Indicații pentru utilizare, cu specificarea speciilor țintă

Pentru protecție, împotriva rujetului la scroafe și împotriva enteritelor produse de infecțiile cu *E. coli* la purceii sugari.

Purceii sunt protejați de îmbolnăvire în perioada alăptării de anticorpii maternali transferați de către mama imunizată. Instalarea imunității împotriva rujetului se face la 21 zile după vaccinare și durează 6 luni.

4.3 Contraindicații

A nu se utiliza la scroafele bolnave clinic și scroafele suspectate de îmbolnăvire.

4.4 Atenționări speciale pentru fiecare specie țintă

Nu există.

4.5 Precauții speciale pentru utilizare

Precauții speciale pentru utilizare la animale

Nu este cazul.

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

Pentru utilizatori:

Acest produs conține ulei mineral. Auto-injectarea/injectarea accidentală poate provoca dureri puternice și inflamații, în special dacă injectarea se face în articulație sau în deget, iar în cazuri rare poate duce la pierderea degetului afectat, dacă nu sunt acordate îngrijiri medicale imediat.

În cazul unei injectări accidentale cu acest produs, solicitați imediat sfatul medicului și prezentați prospectul produsului chiar dacă a fost injectată o cantitate redusă de produs.
Dacă durerea persistă mai mult de 12 ore după examinarea medicală, solicitați din nou sfatul medicului.

Pentru medici:

Acest produs conține ulei mineral. Chiar dacă au fost injectate cantități mici de produs, injectarea accidentală cu acest produs poate provoca inflamație accentuată, care poate conduce, de exemplu, la necroză ischemică și chiar pierderea unui deget. Este necesară intervenția chirurgicală IMEDIATĂ, calificată, care poate necesita o incizie imediată și spălarea zonei injectate, în special în cazul în care este implicată pulpa degetului sau tendonul.

4.6 Reacții adverse (frecvență și gravitate)

După administrarea vaccinului poate apărea o creștere temporară a temperaturii corpului în 2 – 4 ore după vaccinare, acompaniata de un consum redus al hranei și somnolență, aceste simptome disparând în 24 – 36 ore. La locul de inoculare pot apărea reacții locale care dispar în 2 – 3 săptămâni.

4.7 Utilizare în perioada de gestație și lactație

Vaccinul este destinat scroafelor și scrofitelor gestante

4.8 Interacțiuni cu alte produse medicinale sau alte forme de interacțiune

Nu sunt disponibile alte informații referitoare la siguranța și eficacitatea acestui vaccin atunci când este utilizat cu alte produse medicinale veterinare. Decizia de a se utiliza acest vaccin înainte sau după alte produse medicinale veterinare va fi luată de la caz la caz.

4.9 Cantități de administrat și calea de administrare

Vaccinarea de bază: o doză unică de vaccin KOLIERYSIN NEO de 2 ml trebuie administrată intramuscular scroafelor și scrofițelor nu mai târziu de 5 săptămâni înainte de data programată a fătării cu scopul de a proteja purceii împotriva infecțiilor cu colibacili care determină enterite (prin colostru și pe cale lactogenă fiind transferați la purceii anticorpii maternali de la mama vaccinată).

Revaccinarea cu o doză unică de vaccin KOLISIN NEO trebuie efectuată în 10-14 zile. Aceasta revaccinare trebuie efectuată nu mai târziu de 14 zile înainte de data programată a fătării. Revaccinarea cu vaccinul KOLISIN NEO trebuie repetată cu 2-3 săptămâni înainte de data programată a fiecărei fătări.

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

O doză dublă de vaccin nu are efecte secundare la specia țintă.

4.11 Timp de așteptare

Zero zile.

5. PROPRIETATI IMUNOLOGICE

Grupa farmacoterapeutică: 97 Imunopreparat veterinar.

Cod veterinar ATC: Q109AB09.

Mecanismul acțiunii:

Vaccinul conține E.coli F4, F5, F6 și F41 serotipuri enteropatogene pentru purceii sugari care conțin antigeni fimbriali protectori. După administrarea intramusculară a vaccinului antigenele din vaccin activează sistemul imunitar și formarea de anticorpi.

6. PARTICULARITĂȚI FARMACEUTICE

6.1 Lista excipienților

Soluție de formol 35%, tiomersal, Montanide ISA 25VG



6.2. Incompatibilități

A nu se amesteca cu niciun alt produs medicinal veterinar.

6.3 Perioadă de valabilitate

Perioadă de valabilitate a produsului medicinal veterinar așa cum este ambalat pentru vânzare: 18 luni.
Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 10 ore.

6.4 Precauții speciale pentru depozitare

A se păstra la frigider (2°C- 8°C)

A se feri de îngheț.

A se proteja de lumină.

6.5 Natura și compoziția ambalajului primar

Vaccinul este livrat în flacoane din sticlă din clasa hidrolitică I și II sau flacoane din plastic care sunt din polietilenă de înaltă densitate, închise ermetic cu dopuri din cauciuc perforabile și bandă din aluminiu. Flacoanele sunt așezate în cutii din carton. Prospect în fiecare cutie. În cazul ambalajelor mari, flacoanele sunt despărțite cu un grilaj din carton în interiorul cutiei.

Mărimea ambalajului:

1 x 5 ml, 10 x 5 ml
1 x 10 ml, 10 x 10 ml
1 x 20 ml, 10 x 20 ml
1 x 50 ml, 12 x 50 ml, 24 x 50 ml
1 x 100 ml, 12 x 100 ml, 20 x 100 ml
1 x 250 ml, 12 x 250 ml, 20 x 250 ml
1 x 500 ml, 12 x 500 ml, 20 x 500 ml

Nu toate dimensiunile de ambalaje pot fi comercializate.

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.

7. DEȚINĂTORUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

Bioveta, a. s.,
Komenského 212
683 23 Ivanovice na Hané
Republica Cehă
tel. 420 517 318 500
fax 420 517 318 653
e-mail comm@bioveta.cz

8. NUMĂRUL (NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE
080064

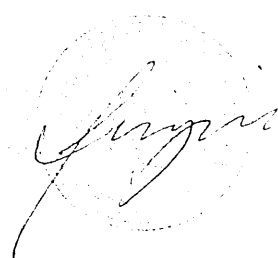
9. DATA PRIMEI AUTORIZĂRI/REÎNNOIRII AUTORIZAȚIEI
14.08.2008

10 DATA REVIZUIRII TEXTULUI

ZZLLAAAA

INTERDICȚII PENTRU VÂNZARE, ELIBERARE ȘI/SAU UTILIZARE

Se eliberează numai pe bază de rețetă veterinară

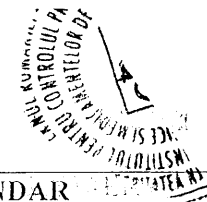


TERNUL
PENTRU COM
TINUTUL
190701
HALA SA

ANEXA III

ETICHETARE ȘI PROSPECT

efirja



INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL SECUNDAR

Cutii din carton: 1 x 5 ml, 10 x 5 ml, 1 x 10 ml, 10 x 10 ml, 1 x 20 ml, 10 x 20 ml, 1 x 50 ml, 12 x 50 ml, 24 x 50 ml, 1 x 100 ml, 12 x 100 ml, 20 x 100 ml, 1 x 250 ml, 12 x 250 ml, 20 x 250 ml, 1 x 500 ml, 12 x 500 ml, 20 x 500 ml

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

KOLIERYSIN NEO emulsie injectabilă pentru scrofițe și scroafe gestante

Vaccin inactivat împotriva infecțiilor cu colibacili (F4, F5, F6, F41), care determină enterită la purceii sugari și împotriva rujetului porcin.

2. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR SUBSTANȚE

Compoziție – 2ml (1 doză):

Substanțe active:

<i>Escherichia coli</i> inactivata (F4)	RP ≥ 1
<i>Escherichia coli</i> inactivata (F5)	RP ≥ 1
<i>Escherichia coli</i> inactivata (F6)	RP ≥ 1
<i>Escherichia coli</i> inactivata (F41)	RP ≥ 1
<i>Erysipelothrix rhusiopathiae</i> inactivatum (3 tulpini de tipul 2, 1 tulpină de tipul 1)	RP ≥ 1

Potența relativă (RP) este determinată prin comparație cu un preparat de referință, testat prin infecție de control pe specia țintă conform cerințelor monografiei Farmacopeii Europene

Excipienți: Montanide ISA 25VG soluție de formol 35%, tiomersal.

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Emulsie injectabilă

4. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI

1 x 5 ml, 10 x 5 ml, 1 x 10 ml, 10 x 10 ml, 1 x 20 ml, 10 x 20 ml, 1 x 50 ml, 12 x 50 ml, 24 x 50 ml, 1 x 100 ml, 12 x 100 ml, 20 x 100 ml, 1 x 250 ml, 12 x 250 ml, 20 x 250 ml, 1 x 500 ml, 12 x 500 ml, 20 x 500 ml

5. SPECII ȚINTĂ

Scrofițe și scroafe gestante.

6. INDICAȚIE (INDICAȚII)

Pentru protecție, împotriva rujetului la scroafe și împotriva enteritelor produse de infecțiile cu *E. coli* la purceii sugari.

7. MOD ȘI CALE DE ADMINISTRARE

Intramuscular.

8. TIMP DE AȘTEPTARE

Timp de așteptare: zero zile.

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

A se agita, înainte de utilizare.

Injectarea accidentală este periculoasă a se vedea prospectul înainte de utilizare.

10. DATA EXPIRĂRII

EXP

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 10 ore.

11. CONDIȚII SPECIALE DE DEPOZITARE

A se păstra la frigider (2°C- 8°C)

A se feri de îngheț.

A se proteja de lumină.

A nu se utiliza după data de expirare inscripționată pe ambalaj.

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

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

13. MENȚIUNEA „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. MENȚIUNEA „A NU SE LĂSA LA ÎNDEMÂNA ȘI VEDEREA COPILOR”

A nu se lăsa la îndemâna și vederea copiilor.

15. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

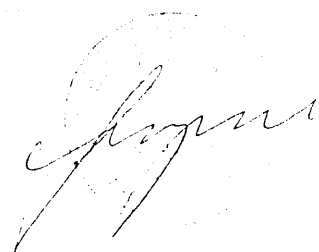
Bioveta, a. s., Komenského 212, 683 23 Ivanovice na Hané, Republica Cehă

16. NUMĂRUL (NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

080064

17. NUMĂRUL DE FABRICAȚIE AL SERIEI DE PRODUS

Serie



INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL PRIMAR

Eticheta pentru flaconul de 100 ml, 250 ml, 500 ml

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

KOLIERYSIN NEO emulsie injectabilă pentru scrofițe și scroafe gestante

2. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR SUBSTANȚE

Compoziție – 2ml (1 doză):

Substanțe active:

<i>Escherichia coli</i> inactivata (F4)	RP ≥ 1
<i>Escherichia coli</i> inactivata (F5)	RP ≥ 1
<i>Escherichia coli</i> inactivata (F6)	RP ≥ 1
<i>Escherichia coli</i> inactivata (F41)	RP ≥ 1
<i>Erysipelothrix rhusiopathiae</i> inactivatum	RP ≥ 1
(3 tulpini de tipul 2, 1 tulpină de tipul 1)	

Potența relativă (RP) este determinată prin comparație cu un preparat de referință, testat prin infecție de control pe specia țintă conform cerințelor monografiei Farmacopeii Europene

Excipienți: Montanide ISA 25VG, soluție de formol 35%, tiomersal.

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Emulsie injectabilă

4. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI

100 ml, 250 ml, 500 ml

5. SPECII ȚINTĂ

Scrofițe și scroafe gestante.

6. INDICAȚIE (INDICAȚII)

Pentru protecție, împotriva rujetului la scroafe și împotriva enteritelor produse de infecțiile cu *E. coli* la purcei sugari.

7. MOD ȘI CALE DE ADMINISTRARE

Intramuscular.

8. TIMP DE AȘTEPTARE

Timp de așteptare: zero zile.

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

Citiți prospectul înainte de utilizare.

10. DATA EXPIRĂRII

EXP

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 10 ore.

11. CONDIȚII SPECIALE DE DEPOZITARE

A se păstra la frigider (2°C- 8°C). A se feri de îngheț. A se proteja de lumină.

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

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

13. MENȚIUNEA „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. MENȚIUNEA „A NU SE LĂSA LA ÎNDEMÂNA ȘI VEDEREA COPILOR”

A nu se lăsa la îndemâna și vederea copiilor.

15. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

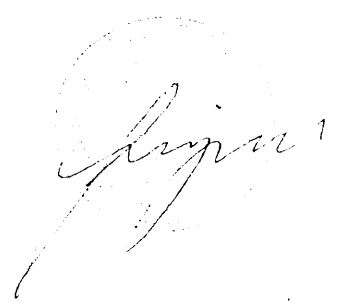
Bioveta, a. s., Komenského 212, 683 23 Ivanovice na Hané, Republica Cehă.

16. NUMĂRUL (NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

080064

17. NUMĂRUL DE FABRICAȚIE AL SERIEI DE PRODUS

Serie



INFORMAȚII MINIME CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE UNITĂȚILE MICI DE AMBALAJ PRIMAR

Eticheta pentru flacoane de 5 ml, 10 ml, 20 ml, 50 ml

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

KOLIERYSIN NEO emulsie injectabilă pentru scrofițe și scroafe gestante

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

2 ml (1 doză) :

Substanțe active:

<i>Escherichia coli</i> inactivata (F4)	RP ≥ 1
<i>Escherichia coli</i> inactivata (F5)	RP ≥ 1
<i>Escherichia coli</i> inactivata (F6)	RP ≥ 1
<i>Escherichia coli</i> inactivata (F41)	RP ≥ 1
<i>Erysipelothrix rhusiopathiae</i> inactivatum	RP ≥ 1
(3 tulpini de tipul 2, 1 tulpină de tipul 1)	

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

5 ml, 10 ml, 20 ml, 50 ml

4. CALE (CĂI) DE ADMINISTRARE

Intramuscular.

5. TIMP DE AȘTEPTARE

Timp de așteptare: zero zile.

6. NUMĂRUL SERIEI

Serie

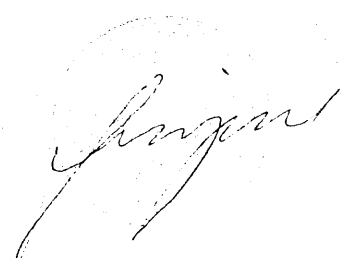
7. DATA EXPIRĂRII

EXP {lună/an}

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 10 ore.

8. MENȚIUNEA „NUMAI PENTRU UZ VETERINAR”

Numai pentru uz veterinar.



PROSPECT

ANEXA

KOLIERY SIN NEO emulsie injectabilă pentru scrofițe și scroafe gestante
Vaccin inactivat împotriva infecțiilor cu colibacili (F4, F5, F6, F41), care determină enterită la purceii sugari și împotriva rujetului porcin.

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

Deținătorul autorizației de comercializare și producător

Bioveta, a. s., Komenského 212, 683 23 Ivanovice na Hané, Republica Cehă

2. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

KOLIERY SIN NEO emulsie injectabilă pentru scrofițe și scroafe gestante

Vaccin inactivat împotriva infecțiilor cu colibacili (F4, F5, F6, F41), care determină enterită la purceii sugari și împotriva rujetului porcin

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

Compoziție – 2ml (1 doză):

Substanțe active:

<i>Escherichia coli</i> inactivata (F4)	RP $\geq$ 1
<i>Escherichia coli</i> inactivata (F5)	RP $\geq$ 1
<i>Escherichia coli</i> inactivata (F6)	RP $\geq$ 1
<i>Escherichia coli</i> inactivata (F41)	RP $\geq$ 1
<i>Erysipelothrix rhusiopathiae</i> inactivatum	RP $\geq$ 1
(3 tulpini de tipul 2, 1 tulpină de tipul 1)	

Potența relativă (RP) este determinată prin comparație cu un preparat de referință, testat prin infecție de control pe specia țintă conform cerințelor monografiei Farmacopeii Europene

Excipienți: Montani de ISA 25VG, soluție de formol 35%, tiomersal.

4. INDICAȚIE (INDICAȚII)

Pentru protecție, împotriva rujetului la scroafe și împotriva enteritelor produse de infecțiile cu *E. coli* la purceii sugari.

Purceii sunt protejați de îmbolnăvire în perioada alăptării de anticorpii maternali transferați de la mama imunizată. Instalarea imunității împotriva rujetului se face la 21 zile după vaccinare și durează 6 luni.

5. CONTRAINDICAȚII

A nu se utiliza la scroafele bolnave clinic și scroafele suspectate de îmbolnăvire.

6. REACȚII ADVERSE

După administrarea vaccinului poate apărea o creștere temporară a temperaturii corpului în 2 – 4 ore după vaccinare, acompaniata de un consum redus al hranei și somnolență, aceste simptome disparând în 24 – 36 ore. La locul de inoculare pot apare reacții locale care dispar în 2 – 3 săptămâni.

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

7. SPECII ȚINTĂ

Scrofițe și scroafe gestante.

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

Vaccinarea de bază: o doză unică de vaccin KOLIERY SIN NEO de 2 ml de vaccin trebuie administrată intramuscular scroafelor și scrofițelor nu mai târziu de 5 săptămâni înainte de data





programată a fătării cu scopul de a proteja purceii împotriva infecțiilor cu colibacili care determină enterite (prin colostru și pe cale lactogenă fiind transferați la purcei anticorpii maternali de la mama vaccinată). Revaccinarea cu o doză unică de vaccin KOLISIN NEO trebuie efectuată în 10-14 zile. Aceasta revaccinarea trebuie efectuată nu mai târziu de 14 zile înainte de data programată a fătării. Revaccinarea cu vaccinul KOLISIN NEO trebuie repetată cu 2-3 săptămâni înainte de data programată a fiecărei fătări.

9. RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

A se agita înainte de utilizare.

10. TIMP DE AȘTEPTARE

Zero zile.

11. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A nu se lăsa la îndemâna și vederea copiilor.

A se păstra la frigider (2°C- 8 °C)

A se feri de îngheț

A se proteja de lumină

A nu se utiliza după data de expirare inscripționată pe ambalaj.

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 10 ore.

12. ATENȚIONARE (ATENȚIONĂRI) SPECIALĂ (SPECIALE)

Pentru utilizatori:

Acest produs conține ulei mineral. Auto-injectarea/injectarea accidentală poate provoca dureri puternice și inflamații, în special dacă injectarea se face în articulație sau în deget, iar în cazuri rare poate duce la pierderea degetului afectat, dacă nu sunt acordate îngrijiri medicale imediat.

În cazul unei injectări accidentale cu acest produs, solicitați imediat sfatul medicului și prezentați prospectul produsului chiar dacă a fost injectată o cantitate redusă de produs.

Dacă durerea persistă mai mult de 12 ore după examinarea medicală, solicitați din nou sfatul medicului.

Pentru medici:

Acest produs conține ulei mineral. Chiar dacă au fost injectate cantități mici de produs, injectarea accidentală cu acest produs poate provoca inflamație accentuată, care poate conduce, de exemplu, la necroză ischemică și chiar pierderea unui deget. Este necesară intervenția chirurgicală IMEDIATĂ, calificată, care poate necesita o incizie imediată și spălarea zonei injectate, în special în cazul în care este implicată pulpa degetului sau tendonul.

Vaccinul este destinat animalelor gestante.

Nu sunt disponibile alte informații referitoare la siguranța și eficacitatea acestui vaccin atunci când este utilizat cu alte produse medicinale veterinare. Decizia de a se utiliza acest vaccin înainte sau după alte produse medicinale veterinare va fi luată de la caz la caz.

O doză dublă de vaccin nu are efecte secundare la specia țintă.

A nu se amesteca cu niciun alt produs medicinal veterinar.

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 eliminate în conformitate cu cerințele locale.

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

10.2018

15. ALTE INFORMATII

Mărimea ambalajului:

1 x 5 ml, 10 x 5 ml, 1 x 10 ml, 10 x 10 ml, 1 x 20 ml, 10 x 20 ml, 1 x 50 ml, 12 x 50 ml, 24 x 50 ml, 1 x 100 ml, 12 x 100 ml, 20 x 100 ml, 1 x 250 ml, 12 x 250 ml, 20 x 250 ml, 1 x 500 ml, 12 x 500 ml, 20 x 500 ml.

Nu toate dimensiunile de ambalaje pot fi comercializate.

Numai pentru uz veterinar.

Se eliberează numai pe bază de rețetă veterinară.

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

Pentru România: S.C. Bioveta Romania S.R.L., Str. Avram Iancu nr.20, ap.2, Cluj-Napoca 400 089

