

## 1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

LAMULIN 10%, 100 mg/g, premix granulat pentru furaj medicamentat pentru porcine.

## 2. COMPOZIȚIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ

1 g conține:

### Substanță activă:

Tiamulin hidrogen fumarat 100,00 mg

Pentru lista completă a excipienților, vezi secțiunea 6.1.

## 3. FORMA FARMACEUTICĂ

Premix granulat pentru furaj medicamentat.  
Granule de culoare albă sau alb gălbuie.

## 4. PARTICULARITĂȚI CLINICE

### 4.1 Specii țintă

Porcine.

### 4.2 Indicații pentru utilizare, cu specificarea speciilor țintă

La porcine pentru tratamentul și prevenirea dizenteriei porcine produsă de *Brachyspira hyodysenteriae*. Pentru tratamentul simptomelor clinice de enteropatie proliferativă și spirochetoză intestinală porcine asociate cu *Lawsonia intracellularis* și respectiv *Brachyspira pilosicoli*.

Pentru tratamentul și prevenirea pneumoniei micoplasmice produsă de *Mycoplasma hyopneumoniae*.

### 4.3 Contraindicații

Nu se utilizează în caz de hipersensibilitate cunoscută 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

Utilizarea produsului se va efectua pe baza unor teste de susceptibilitate a bacteriilor izolate.

Dacă acest lucru nu este posibil terapia se va baza pe informațiile epidemiologice referitoare la susceptibilitate bacteriilor izolate.

Utilizarea produsului în afara instrucțiunilor din SPC poate duce la creșterea prevalenței rezistenței la tiamulin și poate duce la scăderea eficacității tratamentelor cu antimicrobiene ca urmare a rezistenței încrucisate.

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


Produsul va fi manipulat cu atenție pentru a se evita expunerea în timpul incorporării în furaj și administrării furajului medicamentat la animale, luându-se toate măsurile de precauție.

Vor fi luate măsuri adecvate pentru a se evita formarea de praf în timpul incorporării produsului în furaj.

Se va purta echipament de protecție adecvat : măști de praf, mănuși, salopetă și ochelari de protecție.

Se va evita contactul cu pielea și ochii. În caz de expunere, se va spăla cu apă din abundență.

Nu se va fuma, mânca sau bea în timpul manipulării produsului.

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

În cazuri rare, ca urmare a utilizării de tiamulin hidrogen fumarat la porci, pot să apară eritem sau edem mediu local, nivelul pielii.

#### 4.7 Utilizare în perioada de gestație, lactație sau în perioada de ouat

Studii efectuate pe animale de laborator (șoareci, iepuri) nu au evidențiat nici un efect teratogenic, embriotoxic sau maternotoxic al tiamulinului. Siguranța produsului la scroafe gestante sau în lactație nu a fost demonstrată.

#### 4.8 Interacțiuni cu alte produse medicinale sau alte forme de interacțiune

Tiamulin este cunoscut ca producând interacțiuni clinice importante – adesea letale – cu aditivii furajeri ce aparțin grupa ionoforilor. De aceea porcilor nu li se vor administra produse ce conțin monensin, narasin, salinomycin sau semduramicin în timpul tratamentului cu LAMULIN 10% precum și cu cel puțin 7 zile înainte și după încheierii acestuia.

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

Produsul se administrează oral, în furaj, în doza de 8 - 10 mg tiamulin hidrogen fumarat / kg greutate corporală, zilnic (echivalent cu 80,0 – 100,0 mg LAMULIN 10% / kg greutate corporală), timp de 10 zile consecutive.

Administrare:

O rată de includere de 2 g LAMULIN 10% (echivalent cu 200 mg tiamulin hidrogen fumarat) per kg furaj trebuie asigurată pentru a asigura doza recomandată pentru porcii în creștere (10 – 100 kg greutate corporală). Atunci când se tratează porci cu greutate corporală mai mare, inclusiv animale de reproducție sau atunci când se înregistrează inapetență, rata de includere trebuie ajustată corespunzător atingerii dozei corecte.

Exemplu :

Doza – 10 mg tiamulin hidrogen fumarat per kg greutate corporală.

$$\frac{\text{Greutatea corporală medie a porcilor (kg)} \times 10 \text{ mg}}{\text{Ingesta medie zilnică de furaj (kg)}} = \text{mg tiamulin hidrogen fumarat per kg furaj.}$$

O cupă de măsurare conține 45 g LAMULIN 10%

Pentru asigurarea unei dozari corecte trebuie determinată cu acuratețe greutatea corporală a porcinelor, ori de câte ori este posibil, pentru a se evita subdozarea.

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

În timpul studiilor de toleranță efectuate pe animalele țintă, nu s-au observat efecte adverse în cazul unei doze de trei ori mai mare, administrată pe o perioadă de două ori mai mare decât cea recomandată.

Dacă apar reacții toxice suspecte datorate unei supradozări extreme, medicația va fi întreruptă și, dacă este necesar, se va aplica un tratament simptomatic corespunzător.

#### 4.11 Timp de așteptare

Carne și țesuturi comestibile: 2 zile.


## 5. PROPRIETĂȚI FARMACOLOGICE

Grupa farmacoterapeutică: **Antibacteriene pentru uz sistemic, alte antibacteriene, pleuromutiline.**  
Codul veterinar ATC: **QJ01XQ01.**

### 5.1 Proprietăți farmacodinamice

Tiamulinul este un antibiotic semisintetic care aparține grupei diterpene. Tiamulin hidrogen fumarat este un derivat al pleuromutilinului. Studii in vitro efectuate au aratat ca tiamulinul este eficient impotriva *Stafilococcus spp.*, *Streptococcus spp.*, *Clostridium perfringens* si mai putin impotriva *Listeria monocytogenes* si *Erysipelotrix spp.* Este de asemenea activ impotriva unor bacterii Gram pozitive localizate la nivelul intestinului, Este foarte activ impotriva *Mycoplasma spp.*, *Leptospira spp.*, si *Brachyspira spp.*, microorganisme importante responsabile de diverse boli la suine . Este activ impotriva unui spectru larg de microorganisme cum ar fi *Actinobacillus spp.* si *Pasteurella multocida*.  
Tiamulin hidrogen fumarat are efect bacteriostatic.

### 5.2 Particularități farmacocinetice

Dupa administrarea orala, intramusculara sau intravenoasa s-au efectuat studii pentru evidentierea profilului farmacocinetic la rozatoare, caini si porci.

La porci, nivelul maxim al concentratiei a fost atins dupa cateva ore, consecutiv administrarii orale. Cea mai mare parte a tiamulinului a fost excretata prin fecale (80%) si mai putin prin urina. Dupa administrarea orala de 50 mg / kg g.v., nivelul maxim al concentratiei a fost atins dupa 2-4 ore.

Tiamulinul este metabolizat in ficat in metaboliti cu slaba activitate microbiologica. Principala cale de excretie este reprezentata de fecale, prin bila.

## 6. PARTICULARITĂȚI FARMACEUTICE

### 6.1 Lista excipienților

Amidon de porumb.  
Povidonă.  
Lactoză monohidrat.

### 6.2 Incompatibilități

Nu se cunosc.

### 6.3 Perioadă de valabilitate

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

- unități de ambalaj – cutie din polipropilena de 1,5 și 10 kg: 2 ani
- unități de ambalaj – saci multistratificați din hârtie de 10 kg si 25 kg: 1 an.

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

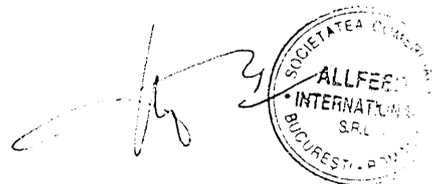
Perioada de valabilitate după încorporare în furaj : 3 luni.

### 6.4 Precauții speciale pentru depozitare

A nu se păstra la temperatură mai mare de 25 °C.  
A se păstra în ambalajul original.  
A se păstra ambalajul bine închis pentru a se proteja de umiditate.

A se păstra în loc uscat.

### 6.5 Natura și compoziția ambalajului primar



Container (flacon) din polipropilenă de 1 kg, incluzând o cupă de măsurare din polipropilenă.  
Container (flacon) din polipropilenă de 5 kg, incluzând o cupă de măsurare din polipropilenă.  
Container (galăata) din polipropilenă de 10 kg, incluzând o cupă de măsurare din polipropilenă.  
Sac multistratificat din hârtie de 10 kg.  
Sac multistratificat din hârtie de 25 kg.

Nu toate dimensiunile de ambalaj 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.

Animalele tratate se vor mentine în adăposturi pe toată perioada tratamentului iar dejectiile de la acestea se vor colecta și nu se vor utiliza la fertilizarea solului.

#### **7. DEȚINĂTORUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE**

Lavet Pharmaceuticals Ltd.  
H-1161 Budapesta,  
Otto u 14  
Ungaria  
Tel: + 36 – 1 / 405 - 7660  
Fax: + 36 – 1 / 405 - 7670  
Email: [lavet@tt-online.hu](mailto:lavet@tt-online.hu)

#### **8. NUMĂRUL (NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE**

#### **9. DATA PRIMEI AUTORIZĂRI/REÎNNOIRII AUTORIZAȚIEI**

19.01.2007

#### **10. DATA REVIZUIRII TEXTULUI**

#### **INTERDICȚII PENTRU VÂNZARE, ELIBERARE ȘI/SAU UTILIZARE**

Se eliberează numai pe bază de rețetă veterinară.

Trebuie luate în considerare recomandările oficiale referitoare la încorporarea premixurilor medicamentate în furajele finite.



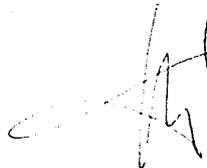
A handwritten signature in black ink, appearing to be "A. G." or similar.

**ANEXA III**  
**ETCHETARE ȘI PROSPECT**



SECRET  
SECRET  
SECRET

**A. ETICHETARE**

  
SOCIETATEA COMERCIALA  
**ALLFEED**  
INTERNATIONAL  
SRL  
BURESTI - ROMANIA

**INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL PRIMAR**

Cutii din polipropilena x 1 kg, x 5 kg, x 10 kg.  
Sacii hartie multistratificata x 10 kg, x 25 kg.

**1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR**

LAMULIN 10% , 100 mg/g, premix granulat pentru furaj medicamentat pentru porcine.  
Tiamulin hidrogen fumarat.

**2. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR SUBSTANȚE**

**Substanță activă:**

1 g contine:  
Tiamulin hidrogen fumarat 100,00 mg

**3. FORMA FARMACEUTICĂ**

Premix granulat pentru furaj medicamentat.

**4. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI**

1 kg, 5 kg, 10 kg, 25 kg.

**5. SPECII ȚINTĂ**

Porcine.

**6. INDICAȚIE (INDICAȚII)**

La porcine, pentru tratamentul și prevenirea (in efectivele in care diagnosticul a fost confirmat) dizenteriei porcine produsă de *Brachyspira hyodysenteriae*. Pentru tratamentul simptomelor clinice de enteropatie proliferativă și spirochetoză intestinală porcină asociate cu *Lawsonia intracellularis* și respectiv *Brachyspira pilosicoli*. Pentru tratamentul și prevenirea (in efectivele in care diagnosticul a fost confirmat) pneumoniei micoplasmice produsă de *Mycoplasma hyopneumoniae*.

**7. MOD ȘI CALE DE ADMINISTRARE**

Produsul se administreaza oral, in furaj, in doza de 8 - 10 mg tiamulin hidrogen fumarat / kg greutate corporală, zilnic (echivalent cu 80,0 – 100,0 mg LAMULIN 10% / kg greutate corporală), timp de 10 zile consecutive.

**Administrare:**

O rată de includere de 2 g LAMULIN 10% (echivalent cu 200 mg tiamulin hidrogen fumarat) per kg furaj trebuie să asigure doza recomandată pentru porcii în creștere (10 – 100 kg greutate corporală). Atunci când se tratează porci cu greutate corporală mai mare, inclusiv animale de reproducție sau atunci când se înregistrează inapetență, rata de includere trebuie ajustată corespunzător atingerii dozei corecte.



Exemplu :

Doza – 10 mg tiamulin hidrogen fumarat per kg greutate corporală.

$$\frac{\text{Greutatea corporală medie a porcilor (kg) x 10 mg}}{\text{Ingesta medie zilnică de furaj (kg)}}$$

= mg tiamulin hidrogen fumarat per kg furaj.

O cupă de măsurare conține 45 g LAMULIN 10%.

Pentru asigurarea unei dozari corecte trebuie determinată cu acuratețe greutatea corporală a porcilor, ori de câte ori este posibil, pentru a se evita subdozarea.

## 8. TIMP DE AȘTEPTARE

Carne și țesuturi comestibile: 2 zile.

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

Produsul va fi manipulat cu atenție pentru a se evita expunerea în timpul incorporării în furaj și administrării furajului medicamentat la animale, luându-se toate măsurile de precauție.

Vor fi luate măsuri adecvate pentru a se evita formarea de praf în timpul incorporării produsului în furaj.

Se va purta echipament de protecție adecvat : măști de praf, mănuși, salopetă și ochelari de protecție.

Se va evita contactul cu pielea și ochii. În caz de expunere, se va spăla cu apă din abundență.

Nu se va fuma, mânca sau bea în timpul manipulării produsului.

Citiți prospectul înainte de utilizare.

## 10. DATA EXPIRĂRII

EXP {lună/an}

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

Perioada de valabilitate după încorporare în furaj : 3 luni.

## 11. CONDIȚII SPECIALE DE DEPOZITARE

A nu se păstra la temperatură mai mare de 25 °C.

A se păstra în ambalajul original.

A se păstra ambalajul bine închis pentru a se proteja de umiditate.

A se păstra în loc uscat.

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

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 de la acestea se vor colecta și nu se vor utiliza la fertilizarea solului.



**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.

Trebuie luate în considerare recomandările oficiale referitoare la încorporarea premixurilor medicamentate în furajele finite.

**14. MENȚIUNEA „A NU SE LĂSA LA ÎNDEMÂNA COPIILOR”**

A nu se lăsa la îndemâna copiilor.

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

Lavet Pharmaceuticals Ltd.  
H-1161 Budapesta,  
Otto u 14  
Ungaria  
Tel: + 36 – 1 / 405 - 7660  
Fax: + 36 – 1 / 405 - 7670  
Email: [lavet@t-online.hu](mailto:lavet@t-online.hu)

**16. NUMĂRUL (NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE**

**17. NUMĂRUL DE FABRICAȚIE AL SERIEI DE PRODUS**

Lot {număr}



A handwritten signature in black ink, appearing to be "A. E.", located below the stamp.

11/20/2017  
11/20/2017  
11/20/2017

**B.PROSPECT**



*[Handwritten signature]*

## PROSPECT

LAMULIN 10%, 100 mg/g, premix granulat pentru furaj medicamentat pentru porcine.

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

Deținătorul autorizației de comercializare și producător:

Lavet Pharmaceuticals Ltd.

H-1161 Budapesta,

Otto u 14

Ungaria

Tel: + 36 – 1 / 405 - 7660

Fax: + 36 – 1 / 405 - 7670

Email: [lavet@t-online.hu](mailto:lavet@t-online.hu)

### 2. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

LAMULIN 10%, 100 mg/g, premix granulat pentru furaj medicamentat pentru porcine.

Tiamulin hidrogen fumarat.

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

1 g contine:

**Substanță activă:**

Tiamulin hidrogen fumarat                      100,00 mg

### 4. INDICAȚIE (INDICAȚII)

La porcine, pentru tratamentul și prevenirea (in efectivele in care diagnosticul a fost confirmat) dizenteriei porcine produsă de *Brachyspira hyodysenteriae*. Pentru tratamentul simptomelor clinice de enteropatie proliferativă și spirochetoză intestinală porcine asociate cu *Lawsonia intracellularis* și respectiv *Brachyspira pilosicoli*.

Pentru tratamentul și prevenirea (in efectivele in care diagnosticul a fost confirmat) pneumoniei micoplasmice produsă de *Mycoplasma hyopneumoniae*.

### 5. CONTRAINDICAȚII

Nu se utilizează în caz de hipersensibilitate cunoscută la substanța activă sau la oricare dintre excipienți.

### 6. REACȚII ADVERSE

În cazuri rare, ca urmare a utilizării de tiamulin hidrogen fumarat la porci, pot să apară eritem sau edem mediu local, la nivelul pielii.

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

### 7. SPECIIȚINTĂ



Porcine.

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

Produsul se administrează oral, în furaj, în doză de 8 - 10 mg tiamulin hidrogen fumarat / kg greutate corporală, zilnic (echivalent cu 80,0 – 100,0 mg LAMULIN 10% / kg greutate corporală), timp de 10 zile consecutive.

### Administrare :

O rată de includere de 2 g LAMULIN 10% (echivalent cu 200 mg tiamulin hidrogen fumarat) per kg furaj trebuie să asigure doza recomandată pentru porcii în creștere (10 – 100 kg greutate corporală). Atunci când se tratează porci cu greutate corporală mai mare, inclusiv animale de reproducție sau atunci când se înregistrează inapetență, rata de includere trebuie ajustată corespunzător atingerii dozei corecte.

### Exemplu :

Doza – 10 mg tiamulin hidrogen fumarat per kg greutate corporală.

$$\frac{\text{Greutatea corporală medie a porcilor (kg)} \times 10 \text{ mg}}{\text{Ingesta medie zilnică de furaj (kg)}}$$

= mg tiamulin hidrogen fumarat per kg furaj.

O cupă de măsurare conține 45 g produs .

Pentru asigurarea unei dozari corecte trebuie determinată cu acuratețe greutatea corporală a suinelor, ori de câte ori este posibil, pentru a se evita subdozarea.

## 9. RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

Atunci când se tratează porci cu greutate corporală mai mare, inclusiv animale de reproducție sau atunci când înregistrează inapetență, rata de includere trebuie ajustată corespunzător atingerii dozei corecte.

O cupă de măsurare conține 45 g LAMULIN 10% .

Trebuie luate în considerare recomandările oficiale referitoare la încorporarea premixurilor medicamentate în furaje finite.

## 10. TIMP DE AȘTEPTARE

Carne și țesuturi comestibile: 2 zile.

## 11. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A nu se lăsa la îndemâna copiilor.

A nu se păstra la temperatură mai mare de 25 °C.

A se păstra în ambalajul original.

A se păstra ambalajul bine închis pentru a se proteja de umiditate.

A se păstra în loc uscat.

A nu se utiliza după data expirării marcată pe etichetă după {EXP}.

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

Perioada de valabilitate după încorporare în furaj : 3 luni.



## 12. ATENȚIONARE (ATENȚIONĂRI) SPECIALĂ (SPECIALE)

### **Precauții speciale pentru utilizare la animale**

Utilizarea produsului se va efectua pe baza unor teste de susceptibilitate a bacteriilor izolate.

Dacă acest lucru nu este posibil terapia se va baza pe informațiile epidemiologice referitoare la susceptibilitate bacteriilor izolate.

Utilizarea produsului în afara instrucțiunilor din SPC poate duce la creșterea prevalenței rezistenței la tiamulin și poate duce la scăderea eficacității tratamentelor cu antimicrobiene ca urmare a rezistenței încrucisate.

Ingerarea de către animale a medicamentului poate fi afectată ca o consecință a tulburărilor intestinale. În cazul unei ingestii insuficiente de apă de către animale, acestea vor fi tratate pe cale parenterală.

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

Produsul va fi manipulat cu atenție pentru a se evita expunerea în timpul încorporării în furaj și administrării furajului medicamentat la animale, luându-se toate măsurile de precauție.

Vor fi luate măsuri adecvate pentru a se evita formarea de praf în timpul încorporării produsului în furaj.

Se va purta echipament de protecție adecvat : măști de praf, mănuși, salopetă și ochelari de protecție.

Se va evita contactul cu pielea și ochii. În caz de expunere, se va spăla cu apă din abundență.

Nu se va fuma, mânca sau bea în timpul manipulării produsului.

### **Utilizare în perioada de gestație, lactație sau în perioada de ouat**

Studii efectuate pe animale de laborator (șoareci, iepuri) nu au evidențiat nici un efect teratogenic, embriotoxic sau maternotoxic al tiamulinului. Siguranța produsului la scoafe gestante sau în lactație nu a fost demonstrată.

### **Interacțiuni cu alte produse medicinale sau alte forme de interacțiune**

Tiamulin este cunoscut ca producând interacțiuni clinice importante – adesea letale – cu aditivii furajeri ce aparțin de grupa ionoforilor. De aceea porcilor nu li se vor administra produse ce conțin monensin, narasin, salinomycin sau semduramicin în timpul tratamentului cu LAMULIN 10% precum și cu cel puțin 7 zile înainte și după încheierea acestuia.

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

În timpul studiilor de toleranță efectuate pe animalele țintă, nu s-au observat efecte adverse în cazul unei doze de trei ori mai mare, administrată pe o perioadă de două ori mai mare decât cea recomandată.

Dacă apar reacții toxice suspecte datorate unei supradozări extreme, medicația va fi întreruptă și, dacă este necesar, se va aplica un tratament simptomatic corespunzător.

## 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.

Animalele tratate se vor menține în adăposturi pe toată perioada tratamentului iar dejecțiile de la acestea se vor colecta și nu se vor utiliza la fertilizarea solului.

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

## 15. ALTE INFORMAȚII

### **Prezentare**

Cutie din polipropilenă de 1 kg, incluzând o cupă de măsurare din polipropilenă.

Cutie din polipropilenă de 5 kg, incluzând o cupă de măsurare din polipropilenă.

Cutie din polipropilenă de 10 kg, incluzând o cupă de măsurare din polipropilenă.

Sac multistratificat din hârtie de 10 kg.



Handwritten signature.

Sac multistratificat din hârtie de 25 kg.

Nu toate dimensiunile de ambalaje pot fi comercializate.

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

**SC PHYLAXIA PHARMAROM SRL**

Str. Aprodu Purice No. 11/A

Bacău, Jud. Bacău

România

Tel/fax: +40 (0) 234 520 552

E.mail: [phylaxia.romania@gmail.com](mailto:phylaxia.romania@gmail.com)



A handwritten signature in black ink, appearing to be a stylized name.