

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

LEVAVERMIN 50 mg/ ml, solutie orală pentru bovine, ovine, suine si broileri

2. COMPOZIȚIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ

Fiecare ml de produs contine:

Substanță activă:

Levamisol (sub forma de levamisol clorhidrat) 50 mg

Excipienti:

Metilparaben 0.5 mg

Metabisulfit de sodiu 0.5 mg

Pentru lista completă a excipientilor, vezi secțiunea 6.1.

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Solutie orală, limpida, incolora.

4. PARTICULARITĂȚI CLINICE

4.1 Specii ţintă

Bovine, ovine, suine si broileri

4.2 Indicații pentru utilizare, cu specificarea speciilor ţintă

LEVAVERMIN 50 mg/ml este recomandat în tratamentul endoparazitozelor.

Bovine și ovine:

Nematode gastrointestinale: *Trichostrongylus spp, Cooperia spp, Ostertagia ostertagi, Haemonchus spp, Nematodirus spp, Bunostomum spp, Oesophagostomum spp, Chabertia ovina;*

Strongili pulmonari: *Dictyocaulus viviparus.*

Suine:

Nematode gastrointestinale: *Ascaris suum, Strongyloides ransomi, Oesophagostomum spp;*

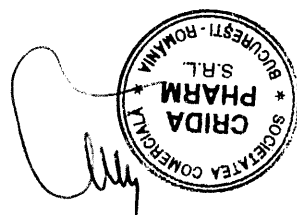
Strongili pulmonari: *Metastrongylus spp.*

Broileri: *Ascaridia spp, Heterakis spp, Capillaria spp.*

4.3 Contraindicații

Nu se utilizeaza in caz de hipersensibilitate la substanta activa sau la oricare dintre excipienti.

Nu se va utiliza în cazul suspectării rezistenței la levamisol



4.4 Atenționări speciale pentru fiecare specie tinta

Trebuie luate anumite măsuri de precauție pentru evitarea practicilor următoare, care pot antrena un risc mărit de dezvoltare al rezistenței, ducând la ineficiența tratamentului:

- folosirea frecventă și repetată a antihelminticelor din aceeași clasă pe o durată de timp prelungită.
- sub-dozajul, care poate fi datorat unei subestimări a masei corporale, administrării greșite a produsului sau necalibrării dispozitivului de dozaj (dacă există unul).

Toate cazurile clinice suspecte de rezistență la antihelmindice trebuie să fie cercetate în continuare folosind teste potrivite (ex. OPG). Acolo unde testele sugerează în mod clar rezistență la un anumit antihelmintic, se va utiliza un altul aparținând unei alte clase farmacologice a cărui mod de acțiune este diferit.

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

Evitați contactul direct cu pielea. Spălați-vă mâinile după utilizare.

La manipularea produsului se va purta îmbrăcăminte de protecție adecvată, inclusiv mănuși de cauciuc rezistente la apa.

În caz de ingestie accidentală, solicitați imediat sfatul medicului.

Persoanele cu hipersensibilitate cunoscută la levamisol trebuie să evite contactul cu produsul medicinal veterinar.

4.6 Reacții adverse (frecvență și gravitate)

Uneori poate să apară: salivatie, diaree, stare de agitație și tremuraturi.

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

Studiile efectuate pe animalele de laborator nu au evidențiat un potential efect teratogen.

Studiile efectuate pe bovine, ovine și suine nu au evidențiat un potential embriotoxic sau teratogen.

Produsul se poate utiliza în perioada de lactație și gestație.

4.8 Interacțiuni cu alte produse medicinale sau alte forme de interacțiune

Administrarea concomitentă cu insecticide organofosforice poate produce ocazional reacții toxice.

4.9 Cantități de administrat și cai de administrare

Se administrează pe cale orală



Doze:

La bovine și ovine:

7,5 mg levamisol /kg greutate corporală, o singură administrare, fără a depăși doza totală de 3,75 g levamisol la bovine și 0,375 g levamisol la ovine (0,15 ml produs per kg greutate corporala, fără a depăși doza de 75 ml la bovine și 7,5 ml la ovine.)

Suine: 7,5 mg levamisol /kg greutate corporală o singură administrare,fără a depăși doza totală de 0,75 g levamisol pe animal (0,15 ml produs per kg greutate corporala, fără a depăși doza de 15 ml).

Broileri: 20 mg levamisol /kg greutate corporală, aproximativ 4 ml pe litru de apă de băut.

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

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

În caz de supradozare, semnele observate sunt cele care rezultă din stimularea sistemului nervos parasimpatic: salivăție, vărsături, diaree, respirație rapidă și ataxie, tremor, convulsii.

Antidoturile utilizate sunt atropină sau glicopirolatul.

4.11 Timp de așteptare

Carne și organe: 3 zile

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

Nu este autorizata utilizarea la gainile care produc ouă pentru consum uman.

5. PROPRIETĂȚI FARMACOLOGICE

Grupa farmacoterapeutică: antihelmintice, imidazotiazoli
codul veterinar ATC: QP52AE01

5.1 Proprietăți farmacodinamice

Levamisol este un antiparazitar din familia imidazotiazolilor , aceasta este forma levogiră a tetramisolului. Datorită modului său de acțiune colinomimetic prin legarea de receptorii de acetilcolina, de la nivelul ganglionilor nematodelor duce la paralizia și moartea parazitului. Levamisol nu are activitate ovicidă.

5.2 Particularități farmacocinetice

Dupa administrarea orala, levamisolul este rapid absorbit la nivel digestiv, concentrația plasmatică fiind atinsă în 2-4 ore de la administrare. Este metabolizat la nivelul ficatului și este eliminat în mare parte prin urină sub forma de metaboliti.



6. PARTICULARITĂȚI FARMACEUTICE

6.1 Lista excipienților

Metilparaben (E 218)
Metabisulfit de sodiu (E 223)
Propilèn glicol
Apa purificata

6.2 Incompatibilități

în lipsa studiilor de compatibilitate acest produs medicinal veterinar nu se va amesteca cu alte produse medicinale veterinare

6.3 Perioada de valabilitate

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar aşa cum este ambalat pentru vânzare: 1 an.

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 28 zile.

Perioada de valabilitate după diluare în apa de băut : 24 ore

6.4 Precauții speciale pentru depozitare

A nu se păstra la temperaturi mai mari de 25 °C.

A nu se refrigeră sau congela.

A se păstra în ambalajul original.

A se păstra în loc uscat.

A se proteja de lumina directă.

A nu se utilizează după data expirării marcată pe etichetă.

6.5 Natura și compoziția ambalajului primar

Flacoane din HDPE albe de 50 ml, 100 ml, 250 ml, 500 ml, si canistre din HDPE de 1 litru, 5 litri, 10 litri, 20 litri.

Cutii de carton colective: 12 canistre x 1 litru

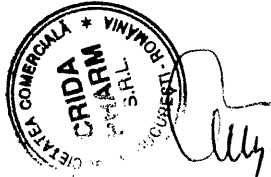
Nu toate dimensiunile de ambalaj pot fi comercializate.

6.6 Precauții speciale pentru eliminarea produsului medicinal veterinar

neutilizat sau a deșeurilor provenite din utilizarea unor astfel de produse:

Orice produs medicinal veterinar neutilizat sau deșeu provenit din utilizarea unui astfel de produs trebuie eliminat în conformitate cu cerințele locale.

Animalele tratate se țin în adăposturi pe întreaga perioadă a tratamentului, iar dejecriile rezultante nu vor fi utilizate pentru îngrășarea solului





7. DETINĂTORUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

S.C. CRIDA PHARM S.R.L.

Str. Intrarea Vagonetului, Nr. 2, Bloc 101, Ap. 47, Sector 6, București, România.

Tel.+40 (0)21 430 4399

E-mail office@cridapharm.ro

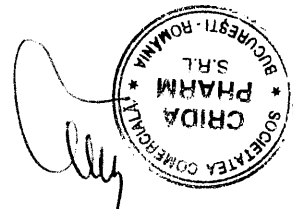
8. NUMARUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

9. DATA PRIMEI AUTORIZĂRI/ REINNOIRII AUTORIZATIEI

10. DATA REVIZUIRII TEXTULUI

INTERDICȚII PENTRU VÂNZARE, ELIBERARE ȘI/SAU UTILIZARE

Se elibereaza numai pe baza de reteta veterinara.



INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL PRIMAR

Flacoane din HDPE albe de 50 ml, 100 ml, 250 ml, 500 ml, si canistre din HDPE de 1 litru
5 litri, 10 litri, 20 litri

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

LEVAVERMIN 50 mg/ ml, solutie orală pentru bovine, ovine, suine si broileri
Levamisol

2. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR SUBSTANȚE

Fiecare ml de produs contine:

Substanță activă:

Levamisol (sub forma de levamisol clorhidrat) 50 mg

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Solutie orală

4. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI

Flacoane de 50 ml, 100 ml, 250 ml, 500 ml, si canistre din HDPE de 1 litru
5 litri, 10 litri, 20 litri

5. SPECII ȚINTĂ

Bovine, ovine, suine si broileri

6. INDICAȚIE (INDICAȚII)

Cititi prospectul inainte de utilizare.

7. MOD ȘI CALE DE ADMINISTRARE

Administrare pe cale orala

Doza:

La bovine și ovine:

7,5 mg levamisol /kg greutate corporală, o singură administrare, fără a depăși doza totală de 3,75 g levamisol la bovine și 0,375 g levamisol la ovine (0,15 ml produs per kg greutate corporala, fără a depăși doza de 75 ml la bovine și 7,5 ml la ovine.)

Suine: 7,5 mg levamisol /kg greutate corporală o singură administrare,fără a depăși doza totală de 0,75 g levamisol pe animal (0,15 ml produs per kg greutate corporala, fără a depăși doza de 15 ml).

Broileri: 20 mg levamisol /kg greutate corporală, aproximativ 4 ml pe litru de apă de băut.

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



Cititi prospectul inainte de utilizare.

8. TIMP DE AȘTEPTARE

Carne si organe: 3 zile

Nu este autorizata utilizarea la animalele care produc lapte pentru consum uman

Nu este autorizata utilizarea la gainile care produc oua pentru consum uman

9. ATENȚIONARE SPECIALĂ, DUPĂ CAZ

Cititi prospectul inainte de utilizare

10. DATA EXPIRĂRII

EXP:

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar : 28 zile

Perioada de valabilitate după diluare in apa de băut : 24 ore

11. CONDIȚII SPECIALE DE DEPOZITARE

A nu se pastra la temperaturi mai mari de 25 °C.

A nu se refrigera sau congeala.

A se păstra în ambalajul original.

A se păstra în loc uscat.

A se proteja de lumina directă.

A nu se utilizeaza după data expirării marcată pe etichetă.

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

Animalele tratate se țin în adăposturi pe întreaga perioadă a tratamentului, iar dejecțiile rezultante nu vor fi utilizate pentru îngrijșarea solului

Eliminare: cititi prospectul produsului.

13. MENTIUNEA „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. MENTIUNEA „A NU SE LĂSA LA ÎNDEMÂNĂ ȘI VEDEREA COPIILOR”

A nu se lăsa la îndemâna și vederea copiilor.



15. NUMELE ȘI ADRESA DETINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

S.C. CRIDA PHARM S.R.L.

Str. Intrarea Vagonetului, Nr. 2, Bloc 101, Ap. 47, Sector 6, București, România.

Tel.+40 (0)21 430 4399

E-mail office@cridapharm.ro

16. NUMĂRUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

17. NUMĂRUL DE FABRICATIE AL SERIEI DE PRODUS

Lot { numar}



INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE ÂMBALAJUL SECUNDAR

Cutii de carton colective: 12 canistre x 1 litru

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

LEVAVERMIN 50 mg/ ml, solutie orală pentru bovine, ovine, suine si broileri
Levamisol

2. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR SUBSTANȚE

Fiecare ml de produs contine:

Substanță activă:

Levamisol (sub forma de levamisol clorhidrat) 50 mg

3. FORMA FARMACEUTICĂ

solutie orala

4. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI

Cutii de carton colective: 12 canistre x 1 litru

5. SPECII ȚINTĂ

bovine, ovine, suine si broileri

6. INDICAȚIE (INDICAȚII)

Cititi prospectul inainte de utilizare.

7. MOD ȘI CALE DE ADMINISTRARE

Administrare pe cale orala

La bovine și ovine:

7,5 mg levamisol /kg greutate corporală, o singură administrare, fără a depăși doza totală de 3,75 g levamisol la bovine și 0,375 g levamisol la ovine (0,15 ml produs per kg greutate corporala, fără a depăși doza de 75 ml la bovine și 7,5 ml la ovine.)

Suine: 7,5 mg levamisol /kg greutate corporală o singură administrare,fără a depăși doza totală de 0,75 g levamisol pe animal (0,15 ml produs per kg greutate corporala, fără a depăși doza de 15 ml).

Broileri: 20 mg levamisol /kg greutate corporală, aproximativ 4 ml pe litru de apă de băut.

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

Cititi prospectul inainte de utilizare.



8. TIMP DE AȘTEPTARE

Carne si organe: 3 zile

Nu se va administra la animalele care produc lapte pentru consum uman

Nu se va administra la gainile care produc oua pentru consum uman

9. ATENȚIONARE SPECIALĂ, DUPĂ CAZ

Cititi prospectul inainte de utilizare

10. DATA EXPIRĂRII

EXP:

Perioada de valabilitate de la prima deschidere a ambalajului primar : 28 zile

Perioada de valabilitate după diluare in apa de băut : 24 ore

11. CONDIȚII SPECIALE DE DEPOZITARE

A nu se pastra la temperaturi mai mari de 25 °C.

A nu se refrigera sau congela.

A se păstra în ambalajul original.

A se păstra în loc uscat.

A se proteja de lumina directă.

A nu se utiliza după data expirării marcată pe etichetă.

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

Animalele tratate se țin în adăposturi pe întreaga perioadă a tratamentului, iar dejecțiile rezultate nu vor fi utilizate pentru îngăștarea solului

Eliminare: cititi prospectul produsului.

13. MENTIUNEA „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.

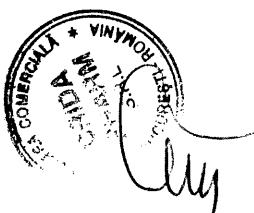
14. MENTIUNEA „A NU SE LĂSA LA ÎNDEMÂNĂ ȘI VEDERE COPIILOR”

A nu se lăsa la îndemână și vederea copiilor.

NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

S.C. CRIDA PHARM S.R.L

Str. Intrarea Vagonetului, Nr. 2, Bloc 101, Ap. 47, Sector 6, București, România.



Tel.+40 (0)21 430 4399
E-mail office@cridapharm.ro

16. NUMĂRUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

17. NUMĂRUL DE FABRICАȚIE AL SERIEI DE PRODUS

Lot { numar }



PROSPECT

LEVAVERMIN 50 mg/ ml,solutie orală pentru bovine, ovine, suine si broileri

1. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE ȘI A DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE FABRICАȚIE RESPONSABIL PENTRU ELIBERAREA SERIILOR DE PRODUS, DACA SUNT DIFERITI

Numele si adresa detinatorului autorizatiei de comercializare

S.C. CRIDA PHARM S.R.L.

Str. Intrarea Vagonetului, Nr. 2, Bloc 101, Ap. 47, Sector 6, București, România.

Tel.+40 (0)21 430 4399

E-mail office@cridapharm.ro

Numele si adresa detinatorului autorizatiei de fabricatie, responsabil pentru eliberarea seriilor de produs

S.C. CRIDA PHARM S.R.L Oltenița, Str. Stadionului, Nr. 1, Jud. Călărași.

Tel/fax: + 40 (0)24 251 5005

E-mail office@cridapharm.ro

2. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

LEVAVERMIN 50 mg/ ml, solutie orală pentru bovine, ovine, suine si broileri

Levamisol

3. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR INGREDIENȚI

Fiecare ml de produs contine:

Substanță activă:

Levamisol (sub forma de levamisol clorhidrat) 50 mg

Excipienti:

Metilparaben 0.5 mg

Metabisulfit de sodiu 0.5 mg

4. INDICAȚII

LEVAVERMIN 50 mg/ml este recomandat în tratamentul endoparazitozelor.

Bovine si ovine :

Nematode gastro-intestinale:

*Trichostrongylus*spp,

Cooperia spp,

Ostertagia ostertagi

Haemonchus spp,

Nematodirus spp,

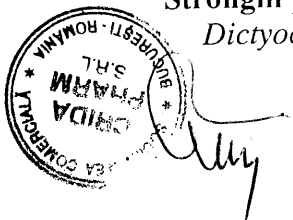
Bunostomum spp,

Oesophagostomum spp,

Chabertia ovina (mouton)

Strongili pulmonari :

Dictyocaulus viviparus



Suine:

Nematode gastro-intestinale:

Ascaris suum

Strongyloïdes ransomi

Oesophagostomum spp.

Strongili pulmonari :

Metastrongylus spp.

Broileri:

Ascaridia spp.

Hétéarakis spp.

Capilaria spp.

5. CONTRAINDIICAȚII

Nu se utilizeaza in caz de hipersensibilitate la substanta activa sau la oricare dintre excipienti.

Nu se va utiliza în cazul suspectării rezistenței la levamisol.

6. REACȚII ADVERSE

Uneori poate sa apară: salivatie, diaree, stare de agitatie si tremuraturi.

7. SPECII ȚINTĂ

Bovine, ovine, suine si broileri

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

Se administreaza pe cale orala.

Doze:

La bovine și ovine:

7,5 mg levamisol /kg greutate corporală, o singură administrare, fără a depăși doza totală de 3,75 g levamisol la bovine și 0,375 g levamisol la ovine (0,15 ml produs per kg greutate corporala, fără a depăși doza de 75 ml la bovine și 7,5 ml la ovine.)

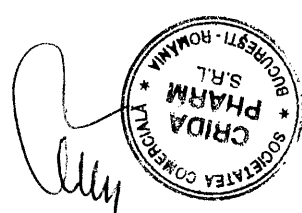
Suine: 7,5 mg levamisol /kg greutate corporală o singură administrare,fără a depăși doza totală de 0,75 g levamisol pe animal (0,15 ml produs per kg greutate corporala, fără a depăși doza de 15 ml).

Broileri: 20 mg levamisol /kg greutate corporală, aproximativ 4 ml pe litru de apă de băut.

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

9. RECOMANDARI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

Nu utilizați produsul dacă observați semne vizibile de deteriorare a ambalajului primar.



10. TIMP DE AȘTEPTARE

Carne si organe: 3 zile

Nu este autorizata utilizarea la animalele care produc lapte pentru consum uman

Nu este autorizata utilizarea la gainile care produc oua pentru consum uman

11. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A nu se pastra la temperaturi mai mari de 25 °C.

A nu se refrigera sau congela.

A se păstra în ambalajul original.

A se păstra în loc uscat.

A se proteja de lumina directă.

A nu se utilizeaza după data expirării marcată pe etichetă.

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 28 zile

Perioada de valabilitate după diluare in apa de băut : 24 ore

12. ATENȚIONARE (ATENȚIONARI) SPECIALĂ (SPECIALE)

Atenționări speciale pentru fiecare specie tinta

Trebuie luate anumite măsuri de precauție pentru evitarea practicilor următoare, care pot antrena un risc mărit de dezvoltare al rezistenței, ducând la ineficiența tratamentului:

- folosirea frecventă și repetată a antihelminticelor din aceeași clasă pe o durată de timp prelungită.

- sub-dozajul, care poate fi datorat unei subestimări a masei corporale, administrații greșite a produsului sau necalibrării dispozitivului de dozaj (dacă există unul).

Toate cazurile clinice suspecte de rezistență la antihelmintice trebuie să fie cercetate în continuare folosind teste potrivite (ex. OPG). Acolo unde testele sugerează în mod clar rezistență la un anumit antihelmintic, se va utiliza un altul aparținând unei alte clase farmacologice a cărui mod de acțiune este diferit.

Precauții speciale pentru utilizare la animale

Nu este cazul

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

Evitați contactul direct cu pielea. Spălați-vă mâinile după utilizare.

La manipularea produsului se va purta îmbrăcăminte de protecție adecvată, inclusiv mănuși de cauciuc rezistente la apa.

În caz de ingestie accidentală, solicitați imediat sfatul medicului.

Persoanele cu hipersensibilitate cunoscută la levamisol trebuie să evite contactul cu produsul medicinal veterinar.

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

Studiile efectuate pe animalele de laborator nu au evidențiat un potential efect teratogen.

Studiile efectuate pe bovine, ovine și suine nu au evidențiat un potential embriotoxic sau teratogen.

Produsul se poate utiliza în perioada de lactație și gestație.

Interacțiuni cu alte produse medicinale sau alte forme de interacțiune

Administrarea concomitenta cu insecticide organofosforice poate produce ocazional reacții toxicologice.

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

În caz de supradozare, semnele observate sunt cele care rezultă din stimularea sistemului nervos parasimpatic: salivărie, vărsături, diaree, respirație rapidă și ataxie, tremor, convulsii. Antidoturile utilizate sunt atropină sau glicopirolatul.

Incompatibilități

În lipsa studiilor de compatibilitate acest produs medicinal veterinar nu se va amesteca cu alte produse medicinale veterinar

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 țin în adăposturi pe întreaga perioadă a tratamentului, iar dejecțiile rezultate nu vor fi utilizate pentru îngășarea solului.

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

15. ALTE INFORMAȚII

Dimensiuni de ambalaj:

Flacoane din HDPE albe de 50 ml, 100 ml, 250 ml, 500 ml, și canistre din HDPE de 1 litru 5 litri, 10 litri, 20 litri.

Cutii de carton colective: 12 canistre x 1 litru

Nu toate dimensiunile de ambalaj pot fi comercializate.

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

