

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Linco-Spectin 50 mg/ml+100 mg/ml, soluție sterilă pentru suine, viței până la înțarcare, pui de găină, curcani, oi, capre, câini și pisici

2. COMPOZIȚIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ

1 ml de produs conține:

Substanțe active:

Lincomicină (sub formă de lincomicină clorhidrat)	50 mg
Spectinomycină (sub formă de spectinomycină sulfat tetrahidrat)	100 mg

Excipient:

Alcool benzilic	9 mg/ml
-----------------	---------

Pentru lista completă a excipienților, vezi secțiunea 6.1.

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Soluție injectabilă.

Soluție incoloră până la ușor gălbuie.

4. PARTICULARITĂȚI CLINICE

4.1 Specii țintă

Suine, viței până la înțarcare, pui de găină, curcani, oi, capre, câini și pisici.

4.2 Indicații pentru utilizare, cu specificarea speciilor țintă

Linco-Spectin soluție sterilă este indicat pentru tratamentul infecțiilor produse de microorganisme sensibile la acțiunea lincomicinei și/sau spectinomicinei, incluzând:

Actinobacillus spp.

Pasteurella spp.

Brahyspira hyodysenteriae

Escherichia coli

Salmonella spp.

Campylobacter spp.

Bacteroides spp.

Clostridium spp.

Fusobacterium spp.

Actinomyces spp.

Staphylococcus spp.

Streptococcus spp.

Mycoplasma spp.

Suine: pentru tratamentul pneumoniei bacteriene și micoplasmice, dizenteriei, enteritei bacteriene și artritei infecțioase.

Viței până la înțarcare: pentru tratamentul pneumoniei și enteritei asociate în mod obișnuit cu pneumonia.

Oi și capre: pentru tratamentul pneumoniei și bolilor respiratorii cauzate de *Mycoplasma* și bacterii, inclusiv pododermatită.

Pui de găină și curcani: pentru tratamentul bolilor respiratorii, aerosaculitelor, holerei, stafilocociei, sinuzitei și corizei.

Căini și pisici: pentru tratamentul infecțiilor respiratorii și ale tractului urinar, abceselor și plăgilor datorate mușcăturilor cu risc de infecție și pentru tratamentul infecțiilor bacteriene secundare bolilor virale ca panleucopenie, pneumonie, rinotraheită și bolilor tractului respirator superior.

4.3 Contraindicații

Nu se va administra la animalele care anterior au prezentat hipersensibilitate față de substanțele active.

4.4 Atenționări speciale pentru fiecare specie țintă

Nu există.

4.5 Precauții speciale pentru utilizare

Precauții speciale pentru utilizare la animale

Datorită variabilității (de timp, geografice) în materie de susceptibilitate a bacteriilor în cazul utilizării produsului, se recomandă recoltarea de probe bacteriologice și efectuarea testelor de susceptibilitate pentru microorganismele izolate de la animalele bolnave.

Dacă acest lucru nu este posibil, tratamentul trebuie să se efectueze pe baza informațiilor epidemiologice locale (regiune, fermă) referitoare la sensibilitatea bacteriilor țintă.

Utilizarea produsului în afara instrucțiunilor din RCP poate duce la creșterea prevalenței rezistenței la substanțele active și poate duce la scăderea eficacității tratamentului datorită potențialului de rezistență încrucișată.

Trebuie luate în considerare politicile antimicrobiene naționale și regionale atunci când se utilizează produsul.

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

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

În caz de ingestie, autoinjectare sau contact accidental cu pielea solicitați imediat sfatul medicului și prezentați medicului prospectul produsului sau eticheta. Contactul cu pielea trebuie evitat. Spălați mâinile și zonele expuse cu apă și săpun imediat după utilizarea produsului.

4.6 Reacții adverse (frecvență și gravitate)

Uneori poate să apară o senzație de disconfort după injectare. În cazul administrării la suine a unor doze mai mari decât cele recomandate, produsul poate determina apariția unei diarei tranzitorii. Un alt efect observat ocazional la suine, ce poate să apară chiar în urma utilizării dozei prescrise, este pierderea apetitului.

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

Acest produs poate fi utilizat în cursul gestației și al lactației. Nu se va utiliza la animalele ce produc lapte destinat consumului uman. Nu se va administra la găinile care produc ouă destinate consumului uman.

4.8 Interacțiuni cu alte produse medicinale sau alte forme de interacțiune

Nu se cunosc.

4.9 Cantități de administrat și calea de administrare

Sub formă de injecții intramusculare sau subcutanate.

Suine: 15 mg substanță activă pe kg g.c./zi (1ml/10 kg g.c.), intramuscular; timp de 3 zile, în funcție de răspunsul clinic observat.

Viței până la înțarcare: 15 mg substanță activă pe kg g.c./zi (1ml/10 kg g.c.), intramuscular, de două ori pe zi în prima zi, apoi o singură administrare timp de 2-4 zile în funcție de răspunsul clinic obținut.

Pui de găină și curcani: 0,1ml/0,5 kg g.c./zi, pe cale subcutanată, timp de 3 zile sau o singură administrare urmată de administrarea în apa de băut de 0,5g Linco-Spectin / litru timp de 3 până la 5 zile.

Oi și capre: 15 mg substanță activă pe kg g.c./zi (1ml/10 kg g.c.), intramuscular, timp de 3 zile.

Câini și pisici: 30 mg de substanță activă pe kg g.c./zi (1 ml/5 kg g.c.) pe cale intramusculară. Se poate repeta la 12 sau 24 de ore și se poate administra până la 21 de zile.

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

Se vor respecta dozele recomandate.

4.11 Timpi de așteptare

Carne și organe:

Suine – 14 zile după ultimul tratament.

Viței înainte de înțarcare: 21 zile după ultimul tratament.

Oi și capre: 15 zile după ultimul tratament.

Pui de găină și curcani: 15 zile după ultimul tratament.

Nu se va administra la animale care produc lapte pentru consumul uman.

Nu se va administra la găinile care produc ouă pentru consumul uman.

5. PROPRIETĂȚI FARMACOLOGICE

Grupa farmacoterapeutică: Antibacteriene pentru utilizare sistemică, lincosamide

Codul veterinar ATC: QJ01FF52

5.1 Proprietăți farmacodinamice

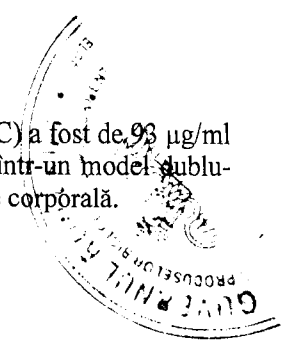
Produsul conține antibioticele lincomicină și spectinomycină. Lincomicina este un antibiotic din grupa lincosamidelor cu activitate împotriva unei game largi de bacterii Gram-pozitive și Gram-negative cât și împotriva speciilor de *Mycoplasma*. Este bine distribuită în organism și este metabolizată semnificativ. Spectinomycină este un antibiotic din grupa aminociclitol și este de asemenea activă împotriva speciilor de *Mycoplasma* ca și împotriva multor bacterii Gram-negative, în mod special aparținând *Enterobacteriaceelor*. Este la fel de bine distribuită în organism și se pare că se excretă în mod obișnuit sub formă de compus de bază.

5.2 Particularități farmacocinetice

După injectarea intramusculară de lincomicină în doză de 5 mg /kg greutate corporală, concentrațiile în ser au fost detectate după 30 min și au rămas în serul sangvin timp de 8 ore la un nivel de 0,5-2,32 μg/ml. C_{max} (concentrația maximă) a fost atinsă după o oră; timpul de înjumătățire a fost 1,3 ore. După administrarea pe cale intravenoasă a lincomicinei, în doză de 10 mg/kg greutate corporală (exemplu la vitei de 6 săptămâni), C_{max} a fost 30,8 μg/ml, iar timpul de înjumătățire a fost de 1,9 ore. Într-un model dublu-compartimentat cu cel puțin două compartimente distincte, volumul aparent de distribuție (Vd) în organism, pentru o soluție de lincomicină primară lichidă și foarte solubilă a fost de 1 litru / kg greutate corporală sau mai mult.

Farmacocinetica spectinomicinei a fost determinată după administrarea intramusculară a Linco-Spectin soluție sterilă, în doza recomandată de 15 mg activitate antibiotică / kg greutate corporală.

Spectinomicina a arătat o C_{max} de 37,3 $\mu\text{g/ml}$ după 0,8 ore. Expunerea totală (AUC) a fost de 93 $\mu\text{g/ml} \times \text{h}$; timpul de înjumătățire a fost de 1,83 ore. Volumul aparent de distribuție, într-un model dublu-compartimentat, cu cel puțin două compartimente distincte, este 0,3 l / kg greutate corporală.



6. PARTICULARITĂȚI FARMACEUTICE

6.1 Lista excipienților

Alcool benzilic
Hidroxid de sodiu
Acid clorhidric
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 Perioadă de valabilitate

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar așa cum este ambalat pentru vânzare: 30 luni.
Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 28 zile.

6.4 Precauții speciale pentru depozitare

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

6.5 Natura și compoziția ambalajului primar

Flacoane de sticlă incoloră, multidoză, de 50 ml și de 100 ml cu dop de cauciuc butiric și capsă de aluminiu ambalate în cutie de carton.

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. Animalele tratate vor fi menținute în adăposturi pe toată durata tratamentului, iar dejecțiile de la acestea se vor colecta și NU se vor utiliza la fertilizarea solului.

7. DEȚINĂTORUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

Zoetis Belgium SA
Rue Laid Burniat 1,
1348 Louvain-la-Neuve,
Belgia

8. NUMĂRUL (NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

150304

9. DATA PRIMEI AUTORIZĂRI/REÎNNOIRII AUTORIZAȚIEI

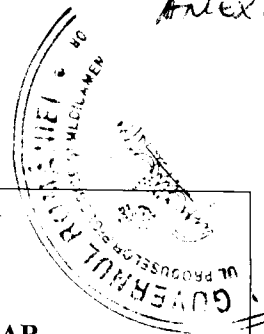
17.09.2003/26.01.2018

10. DATA REVIZUIRII TEXTULUI

03.2021

INTERDICȚII PENTRU VÂNZARE, ELIBERARE ȘI/SAU UTILIZARE

Se eliberează numai pe bază de rețetă veterinară.


INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL PRIMAR
Flacon de sticlă x 100 ml
INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL SECUNDAR
Cutie de carton x flacon de 50 ml sau 100 ml
1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Linco-Spectin 50 mg/ml+100 mg/ml, soluție sterilă pentru suine, viței până la înțarcare, pui de găină, curcani, oi, capre, câini și pisici

Lincomicină
Spectinomycină

2. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE

1 ml de produs conține:

Substanțe active :

Lincomicină (sub formă de lincomicină clorhidrat)	50 mg
Spectinomycină (sub formă de spectinomycină sulfat tetrahidrat)	100 mg

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Soluție injectabilă.

4. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI

100 ml
Cutie de carton x 50 ml
Cutie de carton x 100 ml

5. SPECII ȚINTĂ

Suine, viței până la înțarcare, pui de găină, curcani, oi, capre, câini și pisici

6. INDICAȚIE (INDICAȚII)
7. MOD ȘI CALE DE ADMINISTRARE

Citiți prospectul înainte de utilizare.

8. TIMPI DE AȘTEPTARE

Timpi de așteptare:

Carne și organe:

Suine – 14 zile după ultimul tratament.

Viței înainte de înțarcare: 21 zile după ultimul tratament.

Oi și capre: 15 zile după ultimul tratament.

Pui de găină și curcani: 15 zile după ultimul tratament.

Nu se va administra la animale care produc lapte pentru consumul uman.
Nu se va administra la gămile care produc ouă pentru consumul uman.

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

Citiți prospectul înainte de utilizare.

10. DATA EXPIRĂRII

EXP {lună/an}

După desigilare se va utiliza în 28 zile.

11. CONDIȚII SPECIALE DE DEPOZITARE

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

12. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU ELIMINAREA PRODUSELOR NEUTILIZATE SAU A DEȘEURILOR, după caz

Eliminarea: citiți prospectul produsului.

Animalele tratate vor fi menținute în adăposturi pe toată durata tratamentului, iar dejecțiile 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 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

Zoetis Belgium SA
Rue Laid Burniat 1,
1348 Louvain-la-Neuve,
Belgia

16. NUMĂRUL (NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

150304

17. NUMĂRUL DE FABRICAȚIE AL SERIEI DE PRODUS

Lot: {număr}

INFORMAȚII MINIME CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE UNITĂȚILE DE AMBALAJ PRIMAR

Flacon de sticlă x 50 ml

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Linco-Spectin 50 mg/ml+100 mg/ml, soluție sterilă pentru suine, viței până la înțarcare, pui de găină, curcani, oi, capre, câini și pisici
Lincomicină
Spectinomycină

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

1ml de produs conține:

Substanțe active:

Lincomicină (sub formă de lincomicină clorhidrat)	50 mg
Spectinomycină (sub formă de spectinomycină sulfat tetrahidrat)	100 mg

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

50 ml

4. CALE (CĂI) DE ADMINISTRARE

i.m. sau s.c.

5. TIMPI DE AȘTEPTARE

Timpi de așteptare:

Carne și organe:

Suine – 14 zile după ultimul tratament.

Viței înainte de înțarcare: 21 zile după ultimul tratament.

Oi și capre: 15 zile după ultimul tratament.

Pui de găină și curcani: 15 zile după ultimul tratament.

Nu se va administra la animale care produc lapte pentru consumul uman.

Nu se va administra la găinile care produc ouă pentru consumul uman.

6. NUMĂRUL SERIEI

Lot: {număr}

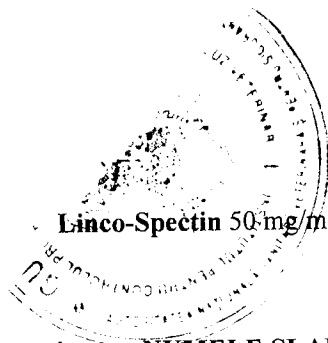
7. DATA EXPIRĂRII

EXP {lună/an}

După desigilare se va utiliza în 28 zile.

8. MENȚIUNEA „NUMAI PENTRU UZ VETERINAR”

Numai pentru uz veterinar.



PROSPECT

Linco-Spectin 50 mg/ml+100 mg/ml, soluție sterilă pentru suine, viței până la înțarcare, pui de găină, curcani, oi, capre, câini și pisici

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 producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Zoetis Belgium SA
Rue Laid Burniat 1,
1348 Louvain-la-Neuve,
Belgia

2. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Linco-Spectin 50 mg/ml+100 mg/ml, soluție sterilă pentru suine, viței până la înțarcare, pui de găină, curcani, oi, capre, câini și pisici

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

1 ml de produs conține:

Substanțe active:

Lincomicină (sub formă de lincomicină clorhidrat)	50 mg
Spectinomycină (sub formă de spectinomycină sulfat tetrahidrat)	100 mg

Excipient (excipienți):

Alcool benzilic	9 mg
-----------------	------

4. INDICAȚIE (INDICAȚII)

Linco-Spectin soluție sterilă este indicat pentru tratamentul infecțiilor produse de microorganisme sensibile la acțiunea lincomicinei și/sau spectinomicinei, incluzând:

Actinobacillus spp.
Pasteurella spp.
Brahyspira hyodysenteriae
Escherichia coli
Salmonella spp.
Campylobacter spp.
Bacteroides spp.
Clostridium spp.
Fusobacterium spp.
Actinomyces spp.
Staphylococcus spp.
Streptococcus spp.
Mycoplasma spp.

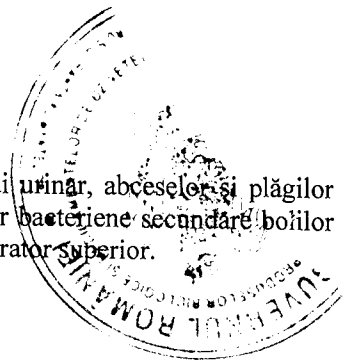
Suine: pentru tratamentul pneumoniei bacteriene și micoplasmice, dizenteriei, enteritei bacteriene și artritei infecțioase.

Viței până la înțarcare: pentru tratamentul pneumoniei și enteritei asociate în mod obișnuit cu pneumonia.

Oi și capre: pentru tratamentul pneumoniei și bolilor respiratorii cauzate de *Mycoplasma* și bacterii, inclusiv pododermatită.

Pui de găină și curcani: pentru tratamentul bolilor respiratorii, aerosaculitelor, holerei, stafilocociei, sinuzitei și corizei.

Câini și pisici: pentru tratamentul infecțiilor respiratorii și ale tractului urinar, absceselor și plăgilor datorate mușcăturilor cu risc de infecție și pentru tratamentul infecțiilor bacteriene secundare bolilor virale ca panleucopenie, pneumonie, rinotraheită și bolilor tractului respirator superior.



5. CONTRAINDICAȚII

Nu se va administra la animalele care anterior au prezentat hipersensibilitate față de substanțele active.

6. REACȚII ADVERSE

Uneori poate să apară o senzație de disconfort după injectare. În cazul administrării la suine a unor doze mai mari decât cele recomandate, produsul poate determina apariția unei diarei tranzitorii. Un alt efect observat ocazional la suine, ce poate să apară chiar în urma utilizării dozei prescrise, este pierderea apetitului.

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. SPECII ȚINTĂ

Suine, viței până la înțârcare, pui de găină, curcani, oi, capre, câini și pisici

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

Sub formă de injecții intramusculare sau subcutanate.

Suine: 15 mg substanță activă pe kg g.c./zi (1ml/10 kg g.c.), intramuscular; timp de 3 zile, în funcție de răspunsul clinic observat.

Viței până la înțârcare: 15 mg substanță activă pe kg g.c./zi (1ml/10 kg g.c.), intramuscular, de două ori pe zi în prima zi, apoi o singură administrare timp de 2-4 zile în funcție de răspunsul clinic obținut.

Pui de găină și curcani: 0,1ml/0,5 kg g.c./zi, pe cale subcutanată, timp de 3 zile sau o singură administrare urmată de administrarea în apa de băut de 0,5g Linco-Spectin / litru timp de 3 până la 5 zile.

Oi și capre: 15 mg substanță activă pe kg g.c./zi (1ml/10 kg g.c.), intramuscular, timp de 3 zile.

Câini și pisici: 30 mg de substanță activă pe kg g.c./zi (1 ml/5 kg g.c.) pe cale intramusculară. Se poate repeta la 12 sau 24 de ore și se poate administra până la 21 de zile.

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

9. RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

Nu este cazul.

10. TIMPI DE AȘTEPTARE

Carne și organe:

Suine – 14 zile după ultimul tratament.

Viței înainte de înțârcare: 21 zile după ultimul tratament.

Oi și capre: 15 zile după ultimul tratament.

Pui de găină și curcani: 15 zile după ultimul tratament.

Nu se va administra la animale care produc lapte pentru consumul uman.

Nu se va administra la găinile care produc ouă pentru consumul uman.

11. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

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

A nu se utiliza după data expirării marcată pe etichetă după EXP

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

12. ATENȚIONARE (ATENȚIONĂRI) SPECIALĂ (SPECIALE)

Precauții speciale pentru utilizare la animale

Datorită variabilității (de timp, geografice) în materie de susceptibilitate a bacteriilor în cazul utilizării produsului, se recomandă recoltarea de probe bacteriologice și efectuarea testelor de susceptibilitate pentru microorganismele izolate de la animalele bolnave.

Dacă acest lucru nu este posibil, tratamentul trebuie să se efectueze pe baza informațiilor epidemiologice locale (regiune, fermă) referitoare la sensibilitatea bacteriilor țintă.

Utilizarea produsului în afara instrucțiunilor din RCP poate duce la creșterea prevalenței rezistenței la substanțele active și poate duce la scăderea eficacității tratamentului datorită potențialului de rezistență încrucișată.

Trebuie luate în considerare politicile antimicrobiene naționale și regionale atunci când se utilizează produsul.

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

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

În caz de ingestie, autoinjectare sau contact accidental cu pielea solicitați imediat sfatul medicului și prezentați medicului prospectul produsului sau eticheta. Contactul cu pielea trebuie evitat. Spălați mâinile și zonele expuse cu apă și săpun imediat după utilizarea produsului.

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

Acest produs poate fi utilizat în cursul gestației și al lactației. Nu se va utiliza la animalele ce produc lapte destinat consumului uman. Nu se va administra la găinile care produc ouă destinate consumului uman.

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

Se vor respecta dozele recomandate.

Incompatibilități

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 vor fi menținute în adăposturi pe toată durata tratamentului, iar dejecțiile de la acestea se vor colecta și NU se vor folosi la fertilizarea solului.

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

03.2021

15. ALTE INFORMAȚII

Flacoane de sticlă incoloră, multidoză, de 50 ml și de 100 ml cu dop de cauciuc butiric și capsă de aluminiu ambalate în cutie de carton.

Nu toate dimensiunile de ambalaje pot fi comercializate.

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

Zoetis România SRL, Piața Montreal, nr. 10, Clădirea World Trade Center, Intrarea F, Etaj 1, sector 1, București, 011469, România, Tel: +4021 202 3083, Fax: +4021 202 3100

