

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

LINCOMICINĂ FP 11% - premix pentru suine și păsări (găini, curcani, rațe, găste, porumbei).

2. COMPOZITIA CALITATIVA SI CANTITATIVA

100 grame de pulbere conțin:

Substanța activă:

Lincomicină (sub formă clorhidrat)..... 11 g

Excipienti:

Pentru lista completă a excipienților, vezi secțiunea 6.1.

3. FORMA FARMACEUTICĂ:

Premix pentru încorporare în furaj.

Se prezintă sub formă de pulbere omogenă, de culoare albă.

4. PARTICULARITĂȚI CLINICE:

4.1 SPECII ȚINTĂ:

- Suine
- Păsări (găini, curcani, rațe, găste, porumbei).

4.2 INDICAȚII DE UTILIZARE:

La porci:

- în prevenirea și tratamentul enteritelor produse de *Serpulina hyodisenteriae*;
- prevenirea și tratamentul infecțiilor cu germeni anaerobi;
- prevenirea și tratamentul infecțiilor cu *Mycoplasma hyopneumoniae*

La păsări:

- în profilaxia și tratamentul enteritelor produse de *Clostridium* spp asociat sau nu cu alte bacterii

4.3 CONTRAINDICAȚII:

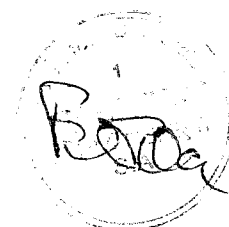
Nu se administrează în caz de hipersensibilitate la substanța activă sau la excipient.

4.4 ATENȚIONĂRI SPECIALE PENTRU FIECARE SPECIE ȚINTĂ

Alegerea antibioticului trebuie să se bazeze pe identificarea agentului patogen și determinarea sensibilității.

4.5 PRECAUȚII SPECIALE PENTRU UTILIZARE:

- **Precauții speciale pentru utilizare la animale**
Produsul nu trebuie administrat ca atare.



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

La utilizarea produsului trebuie să se țină cont de politicile oficiale și locale privind produsele antimicrobiene.

Pentru tratamentul în grup se recomandă calcularea corectă a greutateii corporale totale și a dozelor care trebuie administrate, precum și asigurarea unei bune omogenizări.

Pentru obținerea unei eficiențe maxime, medicația trebuie combinată cu bune practici de gestionare (o igienă corespunzătoare, ventilație corectă, lipsa supraaglomerării).

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

A se evita contactul cu ochii și pielea de către persoana care administrează produsul. În cazul contactului accidental cu pielea sau ochii, clătiți cu multă apă, solicitați imediat sfatul medicului și prezentați medicului prospectul produsului sau eticheta.

4.6 REACȚII ADVERSE:

Ocazional se poate constata apariția fecalelor moi și/sau o ușoară inflamație și iritare a anusului, în decursul primelor 2 zile de tratament, dar aceste reacții sunt trecătoare. Foarte rar la porci se observă o înroșire a pielii și apariția unor ușoare stări de agitație. Aceste semne dispar în decurs de 5 - 8 zile, fără a fi necesară întreruperea tratamentului.

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

4.7 UTILIZAREA ÎN CAZUL GESTAȚIEI, LACTAȚIEI SAU ÎN PERIOADA DE OUAT

Poate fi utilizat în perioada de gestație și lactație. Poate fi utilizat în perioada de ouat.

4.8 INTERACȚIUNI CU ALTE PRODUSE MEDICINALE SAU ALTE FORME DE INTERACȚIUNE:

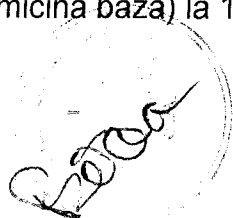
Se va evita administrarea concomitentă cu produse care conțin caolin.

4.9 CANTITATI DE ADMINISTRAT SI CALEA DE ADMINISTRARE:

Porci:

Pentru prevenirea enteritelor se va administra 1 kg de Lincomicina FP 11% premix (110 g Lincomicină bază) la 2,5 tone de furaj iar pentru tratamentul dizenteriei porcine și prevenirea infecțiilor anaerobe asociate se vor administra timp de 3 săptămâni câte 1 kg de Lincomicină 11% (110 g Lincomicină bază) la 1 tonă de furaj.

Pentru tratamentul pneumoniei enzootice se vor administra timp de 5-10 de zile câte 2 kg Lincomicină FP 11% premix (220 g Lincomicină bază) la 1 tonă de furaj.



Păsări:

Pentru controlul enteritelor se vor administra 20-40 g Lincomicină FP 11% premix (2,2-4,4 g Lincomicină bază) pe 1 tonă.

Pentru tratamentul enteritelor se administrează 200-400 g Lincomicină 11% premix (22-44 g Lincomicină bază) la 1 tonă de furaj timp de 7 zile.

4.10 SUPRADOZARE:

Doze mai mari decât cele recomandate pot produce la porci diaree și scaune moi.

4.11 TIMP DE AȘTEPTARE:

Carne și organe:suine—4 zile; curcani—7 zile; găini, găște, rațe, porumbei—5 zile

Ouă – găini: 6 zile

Nu se administrează la găștele, curcile și rațele ale căror ouă sunt destinate consumului uman.

5. PROPRIETATI FARMACOLOGICE:

Grupa farmacoterapeutică: antiinfecțioase pentru uz sistemic, lincosamide
Codul veterinar ATC: QJ01FF02

5.1. Proprietăți farmacodinamice:

LINCOMICINA – substanța activă, este un antibiotic din clasa lincozamidelor, produs de *Streptomyces lincolnensis* var. *lincolnensis*.

Lincomicina acționează prin legarea la ribozomul subunității 50S a bacteriilor susceptibile, producând inhibarea sintezei proteinelor bacteriene.

Lincomicina este un antibiotic activ împotriva germenilor Gram-pozitivi (în special asupra *Staphylococcus* spp., *Streptococcus* spp, *Erysipelothrix rhusiopathie*, *Clostridium* spp., *Brahyspira* spp.), Gram-negative (*Lawsonia* spp.) și *Mycoplasma* spp.

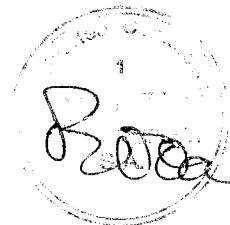
5.2. Particularitati farmacocinetice:

Absorbție

Lincomicina este absorbită rapid după administrare indiferent de calea de administrare. Absorbția orală a lincomicinei poate fi în mare măsură redusă de prezența alimentelor din stomac. La porci la administrarea orală absorbția este de 20–50 % din doză .

Distribuție

Lincomicina este distribuită în majoritatea țesuturilor animale, inclusiv țesuturi ale căilor respiratorii, țesuturi moi, oase și cartilajii și a fluidelor biologice inclusiv în fluidul peritoneal, pleural, sinovial, bilă și în umoarea apoasă a ochiului. Medicamentul



penetrează slab fluidul cerebrospinal CSF. În oase s-au raportat concentrații de 20-33 % din concentrația plasmatică.

Biotransformare

Lincomicina poate trece netransformată din organism prin bilă în fecale și urină sau poate fi parțial metabolizată de ficat într-o mulțime de metaboliți, dar nici unul din aceștia nu sunt prezenți în concentrație suficientă pentru a servi ca reziduu marker.

Excreție

Principalele căi de eliminare ale lincomicinei și metaboliților acesteia sunt prin urină, fecale și bilă.

Proprietăți referitoare la mediul înconjurător

Nu se cunosc efecte eco-toxicologice ale lincomicinei și nici ale produșilor de biodegradare.

Nu sunt cunoscute efecte nocive asupra mediului acvatic.

6. PARTICULARITĂȚI FARMACEUTICE:

6.1 LISTA EXCIPIENȚILOR:

Amidon de porumb

6.2 INCOMPATIBILITĂȚI MAJORE:

Lincomicina este adsorbită de caolin în tractul gastrointestinal, determinând micșorarea absorbției medicamentului și a eficienței acestuia.

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: 3 luni.

Perioada de valabilitate după încorporare în hrană sau furaj granulat: 7 zile

6.4 PRECAUȚII SPECIALE DE DEPOZITARE :

A se păstra la temperatură mai mică de 25°C.

A se feri de îngheț.

A se păstra în ambalajul original.

A se păstra ambalajul bine închis.

A se proteja de lumină directă.

A se păstra în loc uscat.

A nu se utiliza după data expirării marcată pe etichetă.

6.5 NATURA SI COMPOZIȚIA AMBALAJULUI PRIMAR:

Produsul este ambalat în pungi din polipropilenă multistrat cu 5g, 10g, 25g, 50g, 100, 200 g, 500 g, 1 kg sau saci PE (de joasă densitate)/hârtie cu 10 și 20 kg premix.
Bax-uri de PE cu câte: 20 pungi x 5 g; 20 pungi x 10g; 20 pungi x 25 g; 15 pungi x 50 g; 15 pungi x 100 g; 15 pungi x 200g; 15 pungi x 500 g, 3 pungi x 1 kg.

Nu toate dimensiunile de ambalaje pot fi comercializate.

6.6 PRECAUTII SPECIALE PENTRU ELIMINAREA PRODUSELOR MEDICINALE VETERINARE NEUTILIZATE SAU A DESEURILOR PROVENITE DIN UTILIZAREA UNOR ASTFEL DE PRODUSE:

Pentru împiedicarea difuzării în mediu, odată cu fecalele, a substanței active din medicament, recomandăm ca pe perioada tratamentului, animalele să fie ținute în padoc/grajd, iar materiile fecale vor fi colectate și nu se vor utiliza pentru fertilizarea solului.

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:

PASTEUR FILIALA FILIPESTI S.A.

Str. Principala, nr.944,
Filipestii de Padure, jud. Prahova,
Romania

Tel: +4 021 220 69 20,

Fax: +4 021 220 69 15

E-mail: office@pasteur.ro

8. NUMARUL AUTORIZATIEI DE COMERCIALIZARE:

130135

9. DATA PRIMEI AUTORIZARI / REINNOIRII AUTORIZATIEI:

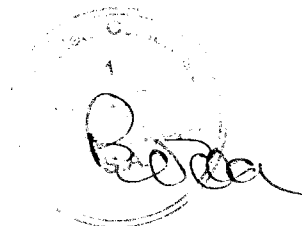
11.10.2000/28.06.200619.07.2013

10. DATA REVIZUIRII TEXTULUI:

Ianuarie 2022

INTERDICTII PENTRU VÂNZARE, ELIBERARE SI / SAU UTILIZARE:

Nu este cazul.

A circular stamp with a signature written over it. The signature is in black ink and appears to be 'P. P. P.'. The stamp is partially obscured by the signature.

ETICHETARE SI PROSPECT

INFORMATII CARE TREBUIE INSCRISE PE AMBALAJUL SECUNDAR

Bax-uri de PE cu câte: 20 pungi x 5 g; 20 pungi x 10 g; 20 pungi x 25 g;
15 pungi x 50g; 15 pungi x 100g; 15 pungi x 200g; 15 pungi x 500 g,
3 pungi x 1 kg.

INFORMAȚII CARE TREBUIE INSCRISE PE AMBALAJUL PRIMAR

Pungi de polipropilenă multistrat cu 100 g.
Pungi de polipropilenă multistrat cu 200 g.
Pungi de polipropilenă multistrat cu 500 g
Pungi de polipropilenă multistrat cu 1 kg.
Saci de PE/hârtie cu 10 kg.
Saci de PE/hârtie cu 20 kg.

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

LINCOMICINA FP 11%- premix pentru suine și păsări (găini, curcani, rațe, găste, porumbei)
Lincomicină clorhidrat

2. DECLARAREA SUBSTANTELOR ACTIVE

100 grame de pulbere conțin:

Substanța activă:

Lincomicină (sub formă clorhidrat) 11 g

3. FORMA FARMACEUTICA

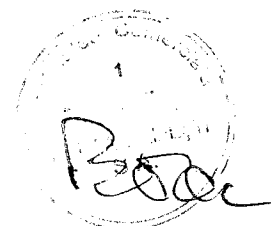
Premix.

4. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI

Bax-uri de PE cu câte: 50 pungi x 5 g; 50 pungi x 10 g; 50 pungi x 25 g;
15 pungi x 50g; 15 pungi x 100g; 15 pungi x 200g; 15 pungi x 500 g, 3 pungi x 1kg.
Pungi de polipropilenă multistrat cu 100 g.
Pungi de polipropilenă multistrat cu 200 g.
Pungi de polipropilenă multistrat cu 500 g
Pungi de polipropilenă multistrat cu 1 kg.
Saci de PE/hârtie cu 10 kg.
Saci de PE/hârtie cu 20 kg.

5. SPECII ȚINTĂ

- Suine
- Păsări (găini, curcani, rațe, găste, porumbei).



6. INDICAȚII

Tratamentul afecțiunilor digestive și respiratorii determinate de germeni sensibili la lincomicină.

7. MOD ȘI CALE DE ADMINISTRARE

Porci:

Pentru prevenirea enteritelor se va administra 1 kg de Lincomicina FP 11% premix (110 g Lincomicină bază) la 2,5 tone de furaj iar pentru tratamentul dizenteriei porcine și prevenirea infecțiilor anaerobe asociate se vor administra timp de 3 săptămâni câte 1 kg de Lincomicină FP 11% (110 g Lincomicină bază) la 1 tonă de furaj.

Pentru tratamentul pneumoniei enzootice se vor administra timp de 5-10 de zile câte 2 kg Lincomicină FP 11% premix (220 g Lincomicină bază) la 1 tonă de furaj.

Păsări:

Pentru controlul enteritelor se vor administra 20-40g Lincomicină FP 11% premix (2,2-4,4 g Lincomicină bază) pe 1 tonă.

Pentru tratamentul enteritelor se administrează 200-400 g Lincomicină FP 11% premix (22-44 g Lincomicină bază) la 1 tonă de furaj timp de 7 zile.

8. TIMP DE AȘTEPTARE

Carne și organe:suine-4 zile; curcani-7 zile; găini, găște, rațe, porumbei-5 zile

Ouă (găini) – 6 zile

Nu se administrează la găștele, curcile și rațele ale căror ouă sunt destinate consumului uman.

9. ATENTIONARI SPECIALE, DUPA CAZ

Citiți prospectul înainte de utilizare.

Produsul nu se utilizează în caz de hipersensibilitate la substanța activă sau la excipient.

A nu se administra concomitent cu produse care conțin caolin.

Se recomandă prepararea de preamestecuri pentru omogenizare.

A se evita contactul cu ochii și pielea.

10. DATA EXPIRĂRII

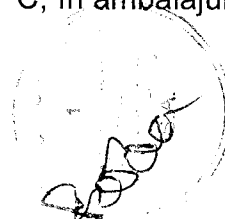
Exp (luna/an):

După deschidere/desigilare se va utiliza până la 3 luni.

După încorporare în hrană sau furaj granulat, se va utiliza până la 7 zile.

11. CONDIȚII SPECIALE DE DEPOZITARE

A se păstra în loc uscat, la temperatură mai mică de 25 °C, în ambalajul original, bine închis, protejat de lumină directă și de îngheț.



**12. PRECAUTII SPECIALE PENTRU ELIMINAREA PRODUSELOR
NEUTILIZATE SAU A DESEURILOR, DUPA CAZ**

Animalele tratate vor fi ținute în adăposturi pe toată perioada tratamentului, iar dejecțiile colectate vor fi depozitate la platforma de gunoi/bazin pentru a fi inactivate biologic și chimic.

Medicamentele nu trebuie aruncate în ape reziduale sau resturi menajere.

**13. MENTIUNEA “ NUMAI PENTRU UZ VETERINAR “ SI CONDITII SAU
RESTRICTII PRIVIND ELIBERAREA SI UTILIZARE, după caz**

Numai pentru uz veterinar.

Se eliberează numai pe bază de rețetă veterinară.

**14. MENTIUNEA “ A NU SE LASA LA VEDEREA SI INDEMÂNĂ
COPIILOR “**

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

**15. NUMELE SI ADRESA DETINATORULUI AUTORIZATIEI DE
COMERCIALIZARE**

PASTEUR FILIALA FILIPESTI S.A.

Str. Principala, nr.944,

Filipestii de Padure, jud. Prahova,

Romania

Tel: +4 021 220 69 20,

Fax: +4 021 220 69 15

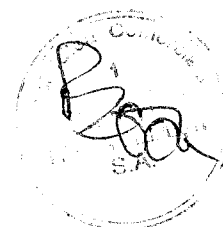
E-mail: office@pasteur.ro

16. NUMARUL AUTORIZATIEI DE COMERCIALIZARE

130135

17. NUMARUL DE FABRICATIE AL SERIEI DE PRODUS

LOT:



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

Pungi de 5 g
Pungi de 10 g
Pungi de 25 g
Pungi de 50 g

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

LINCOMICINA FP 11%- premix pentru suine și păsări (găini, curcani, rațe, găște,
porumbei).

Lincomicină clorhidrat

2. CANTITATEA DE SUBSTANȚĂ ACTIVĂ

100 g produs contin:

Lincomicină (sub formă)clorhidrat 11 g

**3. CONTINUT PE UNITATE DE GREUTATE, VOLUM SAU NUMAR DE
DOZE**

5 g
10 g
25 g
50 g

4. CALE DE ADMINISTRARE

Administrare pe cale orală în furaj.

5. TIMP DE AȘTEPTARE

Carne și organe:suine-4 zile; curcani-7 zile; găini, găște, rațe, porumbei-5 zile

Ouă (găini)- 6 zile

Nu se administrează la găștele, curcile și rațele ale căror ouă sunt destinate
consumului uman.

6. NUMĂRUL SERIEI

Lot:

7. DATA EXPIRĂRII

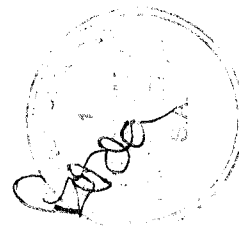
EXP(luna/an):

După desigilare/deschidere, se va utiliza până la 3 luni.

După încorporare în hrană sau furaj granulat, se va utiliza până la 7 zile.

8. MENȚIUNEA “ NUMAI PENTRU UZ VETERINAR “

Numai pentru uz veterinar.



PROSPECT

PROSPECT

LINCOMICINA FP 11%,

- premix pentru suine și păsări (găini, curcani, rațe, găște, porumbei) -

1. NUMELE SI ADRESA DETINATORULUI AUTORIZATIEI DE COMERCIALIZARE SI A DETINATORULUI AUTORIZATIEI DE FABRICARE, RESPONSABIL PENTRU ELIBERAREA SERIILOR DE PRODUS, DACA SUNT DIFERITE

PASTEUR FILIALA FILIPESTI S.A.

Str. Principala, nr.944,
Filipestii de Padure, jud. Prahova,
Romania
Tel: +4 021 220 69 20,
Fax: +4 021 220 69 15
E-mail: office@pasteur.ro

2. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

LINCOMICINA FP 11%, premix pentru suine și păsări (găini, curcani, rațe, găște, porumbei)

3. DECLARAREA SUBSTANTELOR ACTIVE ȘI A ALTOR INGREDIENTE

100 g premix contin:

Substanta activa:

- Lincomicină (sub forma clorhidrat) 11 g

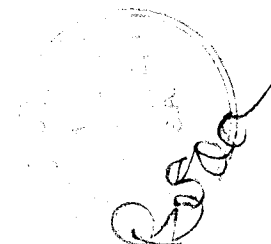
4. INDICAȚII

La porci:

- în prevenirea și tratamentul enteritelor produse de *Serpulina hyodisenteriae*;
- prevenirea și tratamentul infecțiilor cu germeni anaerobi;
- prevenirea și tratamentul infecțiilor cu *Mycoplasma hyopneumoniae*

La păsări:

- în profilaxia și tratamentul enteritelor produse de *Clostridium* spp asociat sau nu cu alte bacterii



5. CONTRAINDICAȚII

Nu se administrează în caz de hipersensibilitate la substanța activă sau la excipient.

6. REACTII ADVERSE

Ocazional se poate constata apariția fecalelor moi și/sau o ușoară inflamație și iritare a anusului, în decursul primelor 2 zile de tratament, dar aceste reacții sunt trecătoare. Foarte rar la porci se observă o înroșire a pielii și apariția unor ușoare stări de agitație. Aceste semne dispar în decurs de 5 - 8 zile, fără a fi necesară întreruperea tratamentului.

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

7. SPECII TINTA

- Porci
- Păsări (găini, curcani, rațe, găște, porumbei).

8. POSOLOGIE PENTRU FIECARE SPECIE, CALE DE ADMINISTRARE SI MOD DE ADMINISTRARE

Porci:

Pentru prevenirea enteritelor se va administra 1 kg de Lincomicina FP 11% premix (110 g Lincomicină bază) la 2,5 tone de furaj iar pentru tratamentul dizenteriei porcine și prevenirea infecțiilor anaerobe asociate se vor administra timp de 3 săptămâni câte 1 kg de Lincomicină FP 11% (110 g Lincomicină bază) la 1 tonă de furaj.

Pentru tratamentul pneumoniei enzootice se vor administra timp de 5-10 de zile câte 2 kg Lincomicină FP 11% premix (220 g Lincomicină bază) la 1 tonă de furaj.

Păsări:

Pentru controlul enteritelor se vor administra 20-40g Lincomicină FP 11% premix (2,2-4,4 g Lincomicină bază) pe 1 tonă.

Pentru tratamentul enteritelor se administrează 200-400 g Lincomicină FP 11% premix (22-44 g Lincomicină bază) la 1 tonă de furaj timp de 7 zile.

9. RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

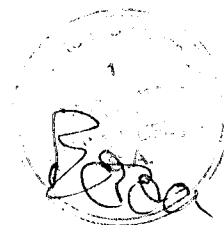
Produsul nu trebuie administrat ca atare.

Pentru tratamentul în grup se recomandă calcularea corectă a greutateii corporale totale și a dozelor care trebuie administrate, precum și asigurarea unei bune omogenizări.

Pentru obținerea unei eficiențe maxime, medicația trebuie combinată cu bune practici de gestionare (o igienă corespunzătoare, ventilație corectă, lipsa supraaglomerării).

10. TIMP DE ASTEPTARE

Carne și organe: suine—4 zile; curcani—7 zile; găini, găște, rațe, porumbei—5 zile
Ouă (găini) — 6 zile



Nu se administrează la găștele, curcile și rațele ale căror ouă sunt destinate consumului uman.

11. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.
A se păstra la temperaturi sub 25°C.
A se feri de îngheț.
A se proteja de lumină directă.
A se păstra în ambalajul original.
A se păstra ambalajul bine închis.
A nu se utiliza după data expirării marcată pe etichetă.
Perioada de valabilitate după prima deschidere : 3 luni.
Perioada de valabilitate după încorporare în furaj: 7 zile

12. ATENȚIONĂRI SPECIALE

Alegerea antibioticului trebuie să se bazeze pe identificarea agentului patogen și determinarea sensibilității.

• Precauții speciale pentru utilizare la animale

Produsul nu trebuie administrat ca atare.

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

La utilizarea produsului trebuie să se țină cont de politicile oficiale și locale privind produsele antimicrobiene.

Pentru tratamentul în grup se recomandă calcularea corectă a greutății corporale totale și a dozelor care trebuie administrate, precum și asigurarea unei bune omogenizării.

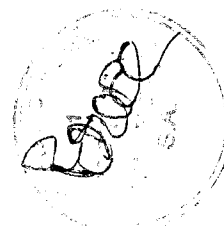
Pentru obținerea unei eficiențe maxime, medicația trebuie combinată cu bune practici de gestionare (o igienă corespunzătoare, ventilație corectă, lipsa supraaglomerării).

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

A se evita contactul cu ochii și pielea de către persoana care administrează produsul. În cazul contactului accidental cu pielea sau ochii, clătiți cu multă apă, solicitați imediat sfatul medicului și prezentați medicului prospectul produsului sau eticheta.

UTILIZAREA ÎN CAZUL GESTAȚIEI, LACTAȚIEI SAU ÎN PERIOADA DE OUAT

Poate fi utilizat în perioada de gestație și lactație. Poate fi utilizat în perioada de ouat.



INTERACȚIUNI CU ALTE PRODUSE MEDICINALE SAU ALTE FORME DE INTERACȚIUNE:

Se va evita administrarea concomitentă cu produse care contin caolin.

SUPRADOZARE:

Doze mai mari decât cele recomandate pot produce la porci diaree și scaune moi.

INCOMPATIBILITĂȚI:

Lincomicina este adsorbită de caolin în tractul gastrointestinal, determinând micșorarea absorbției medicamentului și a eficienței acestuia.

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.

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

Ianuarie 2022

15. ALTE INFORMAȚII

Dimensiuni de ambalaj:

Produsul este ambalat în pungi din polipropilenă multistrat cu 5g, 10g, 25g, 50g, 100, 200 g, 500 g, 1 kg sau saci PE (de joasă densitate)/hârtie cu 10 și 20 kg premix.
Bax-uri de PE cu câte: 20 pungi x 5 g; 20 pungi x 10g; 20 pungi x 25 g; 15 pungi x 50 g; 15 pungi x 100 g; 15 pungi x 200g; 15 pungi x 500 g, 3 pungi x 1 kg.

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.



