

ANEXA nr. 1



## REZUMATUL CARACTERISTICILOR PRODUSULUI

## **REZUMATUL CARACTERISTICILOR PRODUSULUI**



### **1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR**

LUTEOSYL 0,075 mg/ml soluție injectabilă pentru bovine și porcine.

### **2. COMPOZIȚIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ**

#### **Substanță activă:**

d-Cloprostenol (sub formă de d-cloprostenol sodiu).....0,075 mg/ml

#### **Excipient:**

Clorocrezol.....1 mg/ml

Pentru lista integrală de excipienți, consultați secțiunea 6.1.

### **3. FORMA FARMACEUTICĂ**

Soluție injectabilă.

Soluție limpă, incoloră, fără particule în suspensie.

### **4. PARTICULARITĂȚI CLINICE**

#### **4.1. Specii țintă**

Bovine (vaci) și porcine (scroafe).

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

##### **Bovine (vaci)**

**Indicații pentru reproducere:** sincronizare și inducere a estrului. Inducerea parturiției.

**Indicații terapeutice:** disfuncții ovariene (corp luteal persistent, chist luteal), intreruperea gestației, inclusiv mumificarea fătului, endometrită/piometru, involuție uterină întârziată.

##### **Porcine (scroafe)**

**Indicații pentru reproducere:** Inducerea parturiției.

#### **4.3 Contraindicații**

Consultați secțiunea 4.7

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

Nu utilizați la animalele cu boli respiratorii spastice sau gastrointestinale.

#### **4.4 Atenționări speciale pentru fiecare specie țintă**

Nu există.

#### **4.5 Precauții speciale pentru utilizare**

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

Pentru a reduce riscul infecțiilor anaerobe, trebuie avută grijă pentru evitarea injectării în zone contaminate ale pielii. Curătați și dezinfecțați zonele de injectare cu strictețe înainte de aplicare.

Scroafe: utilizați doar dacă aveți date precise legate de inseminare. Administrați în ziua 113 a gestației, cel mai devreme. Administrarea mai timpurie a produsului medicinal veterinar poate pune în pericol viabilitatea și greutatea purceilor.

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

d-cloprostenolul, ca toate prostaglandinele F<sub>2α</sub>, poate fi absorbit prin piele și poate duce la spasm bronșic și avort.

Femeile de vîrstă fertilă, persoanele astmatice și cu probleme bronhice sau orice alt tip de problemă respiratorie trebuie să evite orice contact sau să utilizeze mănuși de plastic la administrarea produsului medicinal veterinar.

Produsul medicinal veterinar trebuie să fie manipulat cu grijă pentru a evita AUTO-INJECTAREA ACCIDENTALĂ SAU CONTACTUL CU PIELEA.

Nu mâncăți, nu consumați băuturi și nu fumați în timp ce manipulați produsul medicinal veterinar.

În caz de auto-injectarea accidentală, solicitați asistența medicului și prezentați eticheta produsului.

Solicitați asistență medicală imediat în caz de dificultăți respiratorii cauzate de inhalarea sau inocularea accidentală.

În caz de contact accidental cu pielea, spălați imediat cu apă și săpun.

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

Apariția infecției anaerobe este posibila dacă bacteriile anaerobe penetreză țesutul zonei injectate. Aceasta se aplică în special injectării intramusculare și în mod particular vacilor. Reacțiile locale tipice cauzate de infecția anaerobă sunt umflarea și crepitusul zonei injectate.

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

Nu se utilizează (pe parcursul întregii perioade de gestație sau în anumite perioade ale acesteia) decât dacă doriți să induceți parturiția sau întreruperea terapeutică a gestației.

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

Nu utilizați la animale care sunt sub tratament cu antiinflamatoare nesteroidiene, pentru că sinteza prostaglandinelor endogene este inhibată.

Activitatea altor agenți oxytocinici poate fi crescută după administrarea de cloprostenol.

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

Doar pentru utilizare intramusculară:

*Bovine (vaci)*: Doza recomandată este de 0,150 mg d-cloprostenol/animal, echivalentul a 2 ml/animal.

- **Inducerea estrului** (de asemenea, la vaci cu manifestare slabă sau liniștită a perioadei căldurilor): După determinarea prezenței corpului luteal (ziua 6-18 a ciclului), administrați produsul medicinal veterinar. Perioada de călduri este în general observată în 48-60 de ore. Inseminați la 72-96 de ore după acest tratament. Dacă perioada de călduri nu se manifestă, repetați după 11 zile.
- **Inducerea parturiției**: Administrați produsul medicinal veterinar după ziua 270 de gestație. Parturiția trebuie să apară la 30-60 de ore după tratament.
- **Sincronizarea estrului**: Administrați produsul medicinal veterinar de două ori (la 11 zile interval). Inseminați artificial la 72 și 96 de ore după cea de-a doua injecție.
- **Disfuncție ovariană**: După determinarea prezenței corpului luteal, administrați produsul medicinal veterinar și inseminați în primul ciclu de călduri după tratament. Dacă ciclul de călduri nu se manifestă, realizați un control ginecologic din nou și repetați injecția la 11 zile după primul tratament. Inseminarea se face la 72-96 de ore după tratament.
- **Endometrită sau piometru**: Administrați 1 doză din produsul medicinal veterinar. Repetați tratamentul la 10-11 zile, dacă este necesar.
- **Întreruperea gestației**: Administrați produsul medicinal veterinar în timpul primei jumătăți a perioadei de gestație.
- **Mumificarea fătului**: Administrați 1 doză din produsul medicinal veterinar. Fătul va fi eliminat după 3 sau 4 zile.
- **Involuție uterină întârziată**: Administrați 1 doză din produsul medicinal veterinar și, dacă este cazul, repetați tratamentul o dată sau de două ori, la intervale de 24 de ore.

*Porcnei (scroafe)*: Doza recomandată este de 0,075 mg d-cloprostenol/animal, echivalentul a 1 ml/animal.

- **Inducerea parturiției**: Administrați produsul medicinal veterinar după ziua 112 a perioadei de gestație. Repetați după 6 ore. Alternativ, la 20 de ore de la doza inițială de 2 ml d-cloprostenol, se poate administra un stimulent al miometrului (oxitocina sau carazololul). Dacă este respectat protocolul dublei administrări, în peste 70% dintre cazuri parturiția apare la 20-30 de ore după primul tratament.

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

În studiile de siguranță nu sunt raportate reacții adverse pentru doze de 10 ori mai mari decât doza terapeutică.

Din moment ce nu a fost identificat niciun antidot specific, în caz de supradoză este recomandată terapia simptomatică.

#### 4.11 Timp de așteptare

Vaci:	Carne și organe:	1 zi.
	Lapte:	zero ore.
Scroafe:	Carne și organe:	1 zi.

## **5. PROPRIETĂȚI FARMACOLOGICE**

**Grupa farmacoterapeutică:** Uterotonice. Prostaglandine.

**Codul veterinar ATC:** QG02AD90.

### **5.1 Proprietăți farmacodinamice**

Produsul medicinal veterinar este format din 2 ml cloprostenol dextrogir (d-Cloprostenol), un analog sintetic al prostaglandinei  $F_{2\alpha}$ .

d-Cloprostenol este componentul luteolitic activ biologic al cloprostenolului și duce la creșterea activității cu aproximativ 3,5.

În timpul fazei luteinizante a ciclului estral, d-cloprostenolul induce o regresie rapidă a corpului luteal și descreșterea nivelurilor de progesteron. Eliberarea la nivel ridicat a hormonului de stimulare foliculară (FSH) permite maturizarea unui nou folicul, urmată de călduri și ovulație.

### **5.2 Particularități farmacocinetice**

Studiile farmacocinetice demonstrează o absorbție rapidă a d-cloprostenolului. Nivelul de vârf al concentrației în sânge este atins la câteva minute după administrarea intramusculară, iar distribuirea rapidă către ovare și uter, organele în care acesta se găsește în concentrație maximă, se face la 10-20 minute după administrare.

După administrarea intramusculară a 150 micrograme de d-cloprostenol la vaci, nivelul plasmatic de vârf ( $C_{max}$ ) de 1,4 micrograme/l este atins după aproximativ 90 minute, în timp ce perioada de înjumătățire ( $t_{1/2}$ ) este atinsă la interval de 1 oră și 37 minute.

La scroafe,  $C_{max}$  de aproximativ 2 micrograme/l este observat între 30 și 80 minute după administrarea a 75 micrograme de d-cloprostenol, cu o perioadă de înjumătățire de aproximativ 3 ore și 10 minute.

## **6. PARTICULARITĂȚI FARMACEUTICE**

### **6.1 Lista excipienților**

Clorocrezol

Etanol (96%)

Acid citric monohidrat

Hidroxid de sodiu

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: 2 ani.

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

#### **6.4 Precauții speciale pentru depozitare**

A se proteja de lumină.  
Evitați contaminarea.



#### **6.5 Natura și compoziția ambalajului primar**

Fiolă din sticlă incoloră de tip II cu dop din cauciuc bromobutilic de tip I și capac de aluminiu. O fiolă de sticlă x 2 ml într-o cutie de carton.

O fiolă de sticlă x 10 ml într-o cutie de carton.

O fiolă de sticlă cx 20 ml într-o cutie de carton.

Cinci fiole de sticlă x 20 ml într-o cutie de carton.

Douăsprezece fiole de sticlă x 2 ml într-o cutie de carton.

Nu toate dimensiunile de ambalaj pot fi comercializate.

#### **6.6 Precauții speciale pentru eliminarea produselor medicinale veterinarne 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**

Laboratorios SYVA, S.A.U.  
Avda. Párroco Pablo Díez, 49-57  
24010 LEÓN - SPANIA

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

160140

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

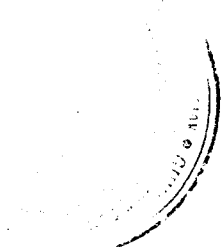
13.05.2016

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

Noiembrie2018

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

*Numai pentru uz veterinar. Se eliberează numai pe bază de rețetă veterinară.*



## **ETICHETARE ȘI PROSPECT**



## A. ETICHETARE

**INFORMATII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL SECUNDAR**

**CUTIE DIN CARTON**

**1 FIOLA x 2 ml/ 1 FIOLA x 10 ml/ 1 FIOLA x 20 ml/ 5 FIOLE x 20 ml/ 12 FIOLE  
x 2 ml**

**1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR**

LUTEOSYL 0,075 mg/ml soluție injectabilă pentru bovine și porcine.  
d-Cloprostenol

**2. DECLARAREA SUBSTANȚELOR**

d-Cloprostenol (sub formă de d-cloprostenol sodiu).....0,075 mg/ml  
Clorocrezol ..... 1 mg/ml

**3. FORMA FARMACEUTICĂ**

Soluție injectabilă.

**4. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI**

2 ml  
10 ml  
20 ml  
5 x 20 ml.  
12 x 2 ml

**5. SPECII ȚINTĂ**

**6. INDICAȚIE (INDICAȚII)**

**7. MOD ȘI CALE DE ADMINISTRARE**

Administrare intramusculară.  
Citiți prospectul înainte de utilizare.

**8. TEMPORIZARE**

**Vaci:** Carne și organe: 1 zi.  
Lapte: zero ore.  
**Scroafe:** Carne și organe: 1 zi.

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

Citiți prospectul înainte de utilizare.

**10. DATA EXPIRĂRII**

EXP { lună/an }

După deschidere, utilizați în ...

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

**11. CONDIȚII SPECIALE DE DEPOZITARE**

A se proteja de lumină.

Evitați contaminarea.

Păstrați fiola în ambalajul de carton.

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

Eliminarea: citiți prospectul produsului.

**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 VEDEREA SI ÎNDEMÂNĂ COPIILOR”**

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

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

LABORATORIOS SYVA, S.A.U.  
Avda. Párroco Pablo Díez, 49-57  
24010 LEÓN - SPANIA

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

160140

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

Lot {număr }

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

**FIOLA x 2 ml, >10 ml x 20 ml**

**1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR**

LUTEOSYL 0,075 mg/ml soluție injectabilă pentru bovine și porcine.  
d-Cloprostenol

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

0,075 mg/ml

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

2 ml

10 ml

20 ml

**4. CALE (CĂI) DE ADMINISTRARE**

Administrare intramusculară.

**5. TEMPORIZARE**

Vaci: Carne și organe: 1 zi.

Lapte: zero ore.

Scroafe: Carne și organe: 1 zi.

**6. NUMĂRUL SERIEI**

Serie {număr }

**7. DATA EXPIRĂRII**

EXP { lună/an }

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 28 zile . După deschidere, utilizați în ...

**8. MENTIUNEA „NUMAI PENTRU UZ VETERINAR”**

Numai pentru uz veterinar



ALEXANDER 3

## B. PROSPECT

**PROSPECT PENTRU**

LUTEOSYL 0,075 mg/ml soluție injectabilă pentru bovine și porcine.

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

Detinătorul autorizației de comercializare și producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

LABORATORIOS SYVA, S.A.U.  
Avda. Párroco Pablo Díez, 49-57  
24010 LEÓN - SPANIA

**2. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR**

LUTEOSYL 0,075 mg/ml soluție injectabilă pentru bovine și porcine.  
d-Cloprostenol

**3. DECLARAȚIA SUBSTANȚEI/SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR INGREDIENTE (INGREDIENȚI)**

d-Cloprostenol (sub formă de d-cloprostenol sodiu)..... 0,075 mg/ml  
Clorocrezol ..... 1 mg/ml  
Luteosyl este o soluție limpede și incoloră.

**4. INDICAȚIE (INDICAȚII)**

**Bovine (vaci)**

**Indicații pentru reproducere:** sincronizarea și inducerea estrului. Inducerea parturiției.  
**Indicații terapeutice:** disfuncții ovariene (corp luteal persistent, chist luteal), întreruperea gestației, inclusiv mumificarea fătului, endometrită/piometru, involuție uterină întârziată.

**Porcine (scroafe)**

**Indicații pentru reproducere:** Inducerea parturiției.

**5. CONTRAINDICAȚII**

Nu utilizați (în timpul unei părți sau a întregii perioade de gestație), decât dacă dorîți să induceți parturiția sau întreruperea terapeutică a gestației. Nu utilizați în caz de hipersensibilitate la substanța activă sau la oricare dintre excipienti. Nu utilizați la animalele cu boli respiratorii spastice sau gastrointestinale.

## **6. REACȚII ADVERSE**

Apariția infecției anaerobe este posibila dacă bacteriile anaerobe penetrează țesutul zonei injectate. Aceasta se aplică în special injectării intramusculare și în mod particular vacilor. Reacțiile locale tipice cauzate de infecția anaerobă sunt umflarea și crepitusul zonei injectate.

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

## 7. SPECII TINTĂ

Bovine (vaci) și porcine (scroafe).

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

Producătorul medicinal veterinar este destinat doar utilizării intramusculare:

**Bovine (vaci)**: Doza recomandată este de 0,150 mg d-cloprostenol/animal, echivalentul a 2 ml/animal.

**- Inducerea estrului** (de asemenea, la vaci cu manifestare slabă sau liniștită a perioadei căldurilor): Administrații produsul medicinal veterinar după determinarea prezenței corpului luteal (a 6-a până la a 8-a zi a ciclului). Perioada de călduri este în general observată în 48-60 de ore. Inseminati la 72-96 de ore după tratamentul anterior.

Dacă perioada de călduri nu se manifestă, repetați după 11 zile.

**- Inducerea parturiției:** Administrați produsul medicinal veterinar după ziua 270 a perioadei de gestație. Parturiția trebuie să apară la 30-60 de ore după tratament.

- Sincronizarea estrului:** Administrați produsul medicinal veterinar de două ori (la 11 zile interval). Inseminări artificial la 72 și 96 de ore după cea de-a doua injecție.

- Disfuncție ovariană:** După determinarea prezenței corpului luteal, administrați produsul medicinal veterinar și inseminați în primul ciclu de călduri după tratament. Dacă ciclul de călduri nu se manifestă, realizați un control ginecologic din nou și repetați injecția la 11 zile după primul tratament. Inseminați la 72-96 de ore după acest tratament.

**- Endometrită sau piometru:** Administrați 1 doză din produsul medicinal veterinar. Repetati tratamentul la 10-11 zile, dacă este necesar.

- **Intreruperea gestației:** Administrați produsul medicinal veterinar în timpul primei jumătăți a perioadei de gestație.

- **Mumificarea fătului:** Administrați 1 doză din produsul medicinal veterinar. Fătul este eliminat 3 sau 4 zile mai târziu.

**- Involuție uterină întârziată:** Administrați 1 doză din produsul medicinal veterinar și, dacă este cazul, repetati tratamentul o dată sau de două ori, la intervale de 24 de ore.

**Porcine (scroafe):** Doza recomandată este de 0,075 mg d-cloprostenol/animal, echivalentul a 1 ml/animal.

- **Inducerea parturiției:** Administrați produsul medicinal veterinar după ziua 112 a perioadei de gestație. Repetați după 6 ore. Alternativ, la 20 de ore de la doza inițială de 2 ml d-cloprostenol, se poate administra un stimulent al miometrului (oxitocina sau carazololul). Dacă este respectat protocolul dublei administrări, în peste 70% dintre cazuri parturiția apare la 20-30 de ore după primul tratament.

## **9. RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ**

Regulile antiseptice de bază trebuie respectate ca în cazul administrării parenterale a oricărui alt produs medicinal veterinar. Zona de injectare trebuie să fie atent curățată și dezinfecțată, pentru a reduce riscul de infectare cu bacterii anaerobe.

## **10. TIMP DE AȘTEPTARE**

### **Vaci:**

Carne și organe: 1 zi.

Lapte: zero ore.

### **Seroafe:**

Carne și organe: 1 zi.

## **11. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE**

A nu se lăsa la vedere și îndemâna copiilor.

A se proteja de lumină.

Păstrați fiola în ambalajul de carton. Evitați contaminarea.

Nu utilizați acest produs medicinal veterinar după data de expirare care este trecută pe etichetă după EXP.

Data expirării se referă la ultima zi din acea lună.

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

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

### Precauții speciale pentru utilizare la animale

Pentru a reduce riscul infecțiilor anaerobe, trebuie avută grijă pentru evitarea injectării în zone contaminate ale pielii. Curățați și dezinfecțați zonele de injectare cu strictețe înainte de aplicare.

### Gestație.

Nu utilizați la animalele aflate în perioadă de gestație decât dacă doriți să induceți parturiția sau întreruperea terapeutică a gestației.

Scroafe: utilizați doar dacă aveți date precise legate de inseminare. Administrați în ziua 113 a gestației, cel mai devreme. Administrarea mai timpurie a produsului medicinal veterinar poate pune în pericol viabilitatea și greutatea purcelor.

### Interacțiuni cu alte produse medicinale și alte forme de interacțiune.

Nu utilizați la animale care sunt sub tratament cu antiinflamatoare nesteroidiene, pentru că sinteza prostaglandinelor endogene este inhibată.

Activitatea altor agenți oxitocinici poate fi crescută după administrarea de cloprostenol.

### Supradozare (simptome, proceduri de urgență, antidot):

În studiile de siguranță nu sunt raportate reacții adverse pentru doze de 10 ori mai mari decât doza terapeutică.

Din moment ce nu a fost identificat niciun antidot specific, în caz de supradoză este recomandată terapia simptomatică.

### Incompatibilități

În absența studiilor de compatibilitate, acest produs medicinal veterinar nu trebuie să fie amestecat cu alte produse medicinale veterinare.

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

d-cloprostenolul, ca toate prostaglandinele F<sub>2α</sub>, poate fi absorbit prin piele și poate duce la spasm bronșic și avort.

Femeile de vîrstă fertilă, persoanele astmatice și cu probleme bronhice sau orice alt tip de problemă respiratorie trebuie să evite orice contact sau să utilizeze mănuși de plastic la administrarea produsului.

Produsul medicinal veterinar trebuie să fie manipulat cu grijă pentru a evita AUTO-INJECTAREA ACCIDENTALĂ SAU CONTACTUL CU PIELEA.

Nu mâncăți, nu consumați băuturi și nu fumați în timp ce manipulați produsul.

În caz de auto-injectarea accidentală, solicitați asistență medicului și prezentați eticheta produsului.

Solicitați asistență medicală imediat în caz de dificultăți respiratorii cauzate de inhalarea sau inocularea accidentală.

În caz de contact accidental cu pielea, spălați imediat cu apă și săpun.

**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 sau farmacistului 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**

11/2018

**15. ALTE INFORMAȚII**

**Dimensiuni ambalaj:**

O fiolă de sticlă x 2 ml într-o cutie de carton.

O fiolă de sticlă x 10 ml într-o cutie de carton.

O fiolă de sticlă x 20 ml într-o cutie de carton.

Cinci fiole de sticlă x 20 ml într-o cutie de carton.

Douăsprezece fiole de sticlă cx 2 ml într-o cutie de carton.

Nu toate dimensiunile de ambalaj sunt marcate.

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

Numai pentru uz veterinar. Se eliberează numai pe bază de rețetă veterinară.

După deschiderea pentru prima dată a fiolei, utilizând durata de viață a fiolei în curs de utilizare specificată pe eticheta ambalajului, poate fi calculată data la care trebuie eliminat produsul rămas în fiolă. Această dată de eliminare trebuie scrisă pe spațiul special rezervat de pe etichetă.