

**REZUMATUL CARACTERISTICILOR PRODUSULUI**

**1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR**  
NOREDON F. 10mg/g. premix pentru furaj medicamentat, pentru suine, păsări(găini)

**2. COMPOZITIA CALITATIVA SI CANTITATIVA**

1 g produs conține:

**Substanța activă:**

Florfenicol.....0.010 g

**Excipienți:**

Pentru lista completă vezi pct.6.1.

**3. FORMA FARMACEUTICA**

Premix pentru furaj medicamentat omogen, de culoare alba

**4. PARTICULARITATI CLINICE**

**4.1 Specii tinta**

Suine, păsări(găini)

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

Suine: în tratamentul pleuropneumoniei, bolii Glasser, rinitei atrofice, salmonelozei, rujetului; în tratamentul streptocociilor și stafilocociilor determinate de germeni susceptibili la acțiunea florfenicolului.

Păsări(găini): în tratamentul micoplasmozei, diftero-variolei, enteritelor determinate de germeni susceptibili la acțiunea florfenicolului, tifozei acute, pulorozei, holerei aviare.

**4.3. Contraindicații**

A nu se administra la animalele cu hipersensibilitate la substanța activă sau la excipient. Nu se utilizează în caz de rezistență cunoscută la florfenicol.

**4.4. Atenționari speciale pentru fiecare specie țintă**

Nu exista.

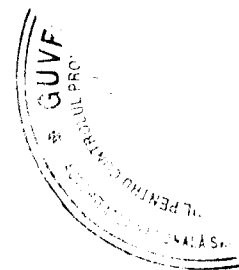
**4.5. Precauții speciale pentru utilizare**

***Precauții speciale pentru utilizarea la animale.***

Utilizarea produsului trebuie să se bazeze pe testul de susceptibilitate a bacteriilor izolate de la animale. Dacă acest lucru nu este posibil, terapia trebuie să se bazeze pe datele epidemiologice locale (regiune sau fermă) privind susceptibilitatea bacteriilor țintă și trebuie luate în considerare politicile antimicrobiene naționale oficiale. Utilizarea produsului în afara instrucțiunilor furnizate în RCP poate spori prevalența bacteriilor rezistente la florfenicol și poate scădea eficacitatea tratamentului cu alte antimicrobiene, datorită potențialului de rezistență încrucișată

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

Persoanele cu hipersensibilitate cunoscută la florfenicol sau la excipientul produsului trebuie să evite contactul cu produsul. Poate apare hipersensibilizare cutanată. Evitați contactul cu pielea.



Pentru a se preîntâmpina orice efecte neplăcute, la manipularea produsului, se recomandă purtarea mănușilor, a ochelarilor de protecție și măștilor de protecție respiratorii pentru praf. Nu se va mânca, bea sau fuma în timpul administrării tratamentului. După utilizarea produsului medicinal veterinar sau a furajelor medicamentate spălați cu atenție mâinile cu apă și săpun. În caz de expunere spălați cu apă din abundență.

În caz de ingestie accidentală a produsului sau dacă apar simptome caracterizate prin prurit cutanat sau iritații ale pielii adresați-vă imediat medicului și arătați prospectul produsului sau eticheta. Manifestările serioase, de tipul: umflarea feței, buzelor sau pleoapelor însoțite de dificultăți ale respirației, necesită asistență medicală de urgență.

#### 4.6. **Reacții adverse** (frecvența și gravitatea)

Cele mai des observate reacții adverse sunt diareea, inflamația perianală și prolapsul rectal. Aceste efecte sunt tranzitorii și dispar după întreruperea tratamentului.

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

Nu se recomandă administrarea produsului la scroafele în gestație și lactație. Nu este recomandată utilizarea la vieri de reproducție. Nu se administrează la găini ouatoare.

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

Nu se cunosc.

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

Se administrează oral, în furaj.

Suine: 2 mg florfenicol/kg greutate corporală, respectiv 100 g Noredon F omogenizat în 25 kg furaj.

Păsări(găini): 3-4 mg florfenicol/kg greutate corporală respectiv 100 g Noredon F omogenizat în 15 kg furaj.

Durata tratamentului 5-7 zile. Se recomandă ca tratament adjuvant administrarea de vitamine și acid acetilsalicilic.

Pe toată durata tratamentului, animalele trebuie să consume numai furaj medicamentat.

Produsul trebuie bine omogenizat cu furajul concentrat, pentru a asigura o dispersare uniformă în toată masa acestuia.

Pentru evitarea subdozării și asigurarea unui dozaj corect trebuie determinată cât mai exact greutatea corporală. Dozele necesare trebuie determinate prin utilizarea unui echipament calibrat de măsurare a greutății.

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

La suine depășirea dozei orale de 4, 5 ori doza terapeutică a determinat scăderea consumului de hrană și de apă asociate cu scăderea greutății corporale, creșterea azotului uric și creatininei.

#### 4.11. **Timp de așteptare**

Suine, găini: carne și organe: 28 zile

Nu se administrează la gainile ale căror ouă sunt destinate consumului uman.



## 5. PROPRIETATI FARMACOLOGICE

Grupa farmacoterapeutică: antibiotice de uz sistemic, amfenicoli.  
Codul ATC vet: QJ01BA90

### 5.1. Proprietati farmacodinamice

Florfenicolul este un antibiotic sintetic cu spectru larg de acțiune, derivat al tiamfenicolului, care spre deosebire de cloramfenicol nu conține grupare hidroxil aceasta fiind înlocuită cu un atom de fluor.

Florfenicolul este activ față de bacteriile care produc acetyl-transferaza și față de bacteriile cloramfenicol-rezistente și nu produce anemii de tip aplastic.

Florfenicolul acționează prin inhibarea sintezei proteice din celula bacteriană. În protoplasma bacteriilor molecula de florfenicol se fixează la nivelul subunității ribozomale 70 S și acționează prin inhibiția enzimei peptidil-transferază determinând blocarea sintezei proteice de la nivelul ribozomilor bacteriilor susceptibile și astfel determină moartea lor.

Florfenicolul este bacteriostatic. Activitatea bactericidă a acestuia a fost demonstrată in vitro împotriva bacteriilor patogene cele mai comune implicate în bolile respiratorii la suine: *Actinobacillus pleuropneumoniae*, *Pasteurella multocida*, *Streptococcus suis*, *Bordetella bronchiseptica*. S-a demonstrat, in vitro, activitatea florfenicolului împotriva *Salmonella choleraesuis*, *Mycoplasma spp.* și *Hemophilus parasuis*.

La păsări florfenicolul acționează împotriva bacteriei *E. coli*.

### 5.2. Particularitati farmacocinetice

După administrarea unei prime doze orale de florfenicol 42 mg/kg/zi timp de 3 zile, la pui broiler, cea mai mare concentrație sangvină s-a înregistrat la 30 minute, respectiv, 12,2 mg/l. Aceasta a scăzut până la 0,810 mg/l8 ore mai târziu. La 60 de ore după ultima administrare substanța nu a mai putut fi detectată.

După administrare orală de florfenicol, în 7 zile de la ultima administrare s-au excretat 93,7% și 98,2 % din totalul dozei radioactive, iar compusul parental reprezenta fracția majoră.

La suine florfenicolul administrat în hrană timp de 5 zile consecutiv are drept rezultat acumularea minimă a medicamentului în ser. Astfel după administrarea în furaje a unei doze de 10 mg/kg/zi timp de 5 zile consecutiv, concentrația maximă sangvină în prima zi de tratament era de aproximativ 1,93 μg/ml, iar în ziua 5 C max a fost de 2,4 ± 0,57 μg/ml. AUC a înregistrat valori de circa 26,54 în prima zi, iar în a 5-a zi de tratament AUC era 26,12 ± 6,32 h μg/ml.

Când florfenicolul s-a administrat oral, s-a observat că 80-91,45 % din doza administrată prin gavaj, s-a regăsit în excreții în intervalul 3 - 19 zile, fracția principală fiind eliminată prin urină (76%), și cea minoră prin fecale (24%).

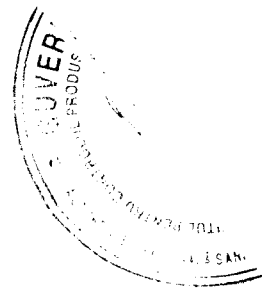
## 6. PARTICULARITATI FARMACEUTICE

### 6.1. Lista excipientilor

Dextroza

### 6.2. Incompatibilitati majore

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



### **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: 20 zile.

Perioada de valabilitate după incorporare în furaj: a se utiliza imediat.

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

Produsul se depozitează la loc uscat, întunecos, sub 25 °C.

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

Plic termosudat obținut din folie triplustrat de polietilentereftalat, polietilena și aluminiu (strat exterior).

Plic x 50g, x 100 g, x 1000g.

Flacoane din HDPE (polietilenă de înaltă densitate) x 1000 g tip SDO 1600 ml formate din: corp flacon prevăzut cu gât filetat, opercul și capac cu filet prevăzut cu sigiliu.

### **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.

## **7. DETINATORUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE**

**S.C. VANELLI S.R.L.**

Strada Iasi- Targu Frumos Km 10,

Sat Letcani, Comuna Letcani ,707280

Jud. Iasi, Romania

Tel.: 40 232 253 442

E-mail: office@vanellivet.ro, www.vanellivet.ro

## **8. NUMARUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE**

120196

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

16.05.2006/ 25.05.2012

## **10. DATA REVIZUIRII TEXTULUI**

07.2018

## **INTERDICȚII PENTRU VANZARE, ELIBERARE ȘI SAU UTILIZARE**

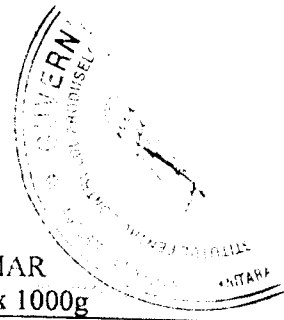
Se eliberează numai pe baza de rețetă veterinară.

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

**INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL PRIMAR**  
 Plic folie triplustrat de polietilentereflat, polietilena și aluminiu x 50 g

<b>1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR</b>
NOREDON F. 10mg/g, premix pentru furaj medicamentat pentru suine, păsări(găini) florfenicol
<b>2. CANTITATEA DE SUBSTANȚĂ (SUBSTANȚE) ACTIVĂ (ACTIVE)</b>
1 g produs contine: Florfenicol.....0.010 g
<b>3. CONȚINUT PE UNITATE DE GREUTATE, VOLUM SAU NUMĂR DE DOZE</b>
Plic x 50 g
<b>4. CALE (CĂI) DE ADMINISTRARE</b>
Administrare orală.
<b>5. TIMP DE AȘTEPTARE</b>
Suine, găini: carne și organe: 28 zile Nu se administreaza la găini ale căror ouă sunt destinate consumului uman.
<b>6. NUMĂRUL SERIEI</b>
< Serie> < Lot> < BN> { număr }
<b>7. DATA EXPIRĂRII</b>
Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 20 zile. Perioada de valabilitate după incorporare în furaj: a se utiliza imediat. < EXP { lună/an } >
<b>8. MENȚIUNEA „NUMAI PENTRU UZ VETERINAR”</b>
Numai pentru uz veterinar.





INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL PRIMAR  
folie triplustrat de polietilentereflat, polietilena și aluminiu x 100g, x 1000g

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

**NOREDON F**, 10mg/g, premix pentru furaj medicamentat pentru suine, păsări(găini)  
florfenicol

2. DECLARAREA SUBSTANTELOR ACTIVE

1 g produs conține:

Florfenicol.....0.010 g

Excipienți (dextroza)..... ad 1g

3. FORMA FARMACEUTICA

Premix pentru furaj medicamentat

4. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI

Plic x 100 g, x 1000 g

5. SPECII TINTA

Suine, păsări(găini)

6. INDICAȚII

Suine: în tratamentul pleuropneumoniei, bolii Glasser, rinitei atrofice, salmonelozei, rujețului; în tratamentul streptocociilor și stafilocociilor determinate de germeni susceptibili la acțiunea florfenicolului.

Păsări(găini): în tratamentul micoplasmozei, diftero-variolei, enteritelor determinate de germeni susceptibili la acțiunea florfenicolului, tifozei acute, pulorozei, holerei aviare.

7. MOD SI CALE DE ADMINISTRARE

Se administrează oral, în furaj.

Suine: 2 mg florfenicol/kg greutate corporală, respectiv 100 g Noredon F omogenizat în 25 kg furaj.

Păsări(găini): 3-4 mg florfenicol/kg greutate corporală respectiv 100 g Noredon F omogenizat în 15 kg furaj.

Durata tratamentului 5-7 zile. Se recomandă ca tratament adjuvant administrarea de vitamine și acid acetilsalicilic.

Pentru evitarea subdozării și asigurarea unui dozaj corect trebuie determinată cât mai exact greutatea corporală. Dozele necesare trebuie determinate prin utilizarea unui echipament calibrat de măsurare a greutatei.

8. TIMP DE AȘTEPTARE

Suine, găini: carne și organe: 28 zile

Nu se administrează la găini ale căror ouă sunt destinate consumului uman.

9. ATENȚIONARE (ATENȚIONARI) SPECIALA (SPECIALE), DUPA CAZ

Citiți prospectul înainte de utilizare.

10. DATA EXPIRĂRII

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 20 zile.

Perioada de valabilitate după incorporare în furaj: a se utiliza imediat.

<Exp luna/an>

11. CONDITII SPECIALE DE DEPOZITARE

Produsul se depozitează la loc uscat, întunecos, sub 25°C.

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

Eliminare: citiți prospectul înainte de utilizare.

13. MENTIUNEA "NUMAI PENTRU UZ VETERINAR" SI CONDITII SAU  
RESTRICTII PRIVIND ELIBERAREA SI UTILIZAREA. DUPA CAZ

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

14. MENTIUNEA "A NU SE LASA LA INDEMANA SI VEDEREA COPIILOR"

A nu se lasa la indemana si vederea copiilor.

15. NUMELE SI ADRESA DETINATORULUI AUTORIZATIEI DE  
COMERCIALIZARE

**S.C. VANELLI S.R.L.**

Strada Iasi- Targu Frumos Km 10.

Sat Letcani. Comuna Letcani ,707280

Jud. Iasi, Romania

Tel.: 40 232 253 442

E-mail: [office@vanellivet.ro](mailto:office@vanellivet.ro), [www.vanellivet.ro](http://www.vanellivet.ro)

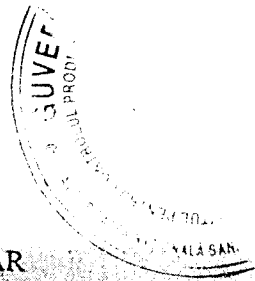
16. NUMARUL AUTORIZATIEI DE COMERCIALIZARE

120196

17. NUMARUL DE FABRICATIE AL SERIEI DE PRODUS

< Serie> < Lot> < BN> {număr}





**INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL PRIMAR**

Flacoane din HDPE ( polietilenă de înaltă densitate) x 1000g

**1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR**

**NOREDON F**, 10 mg/g. premix pentru furaj medicamentat pentru suine, păsări(găini) florfenicol

**2. DECLARAREA SUBSTANTELOR ACTIVE**

1 g produs contine:

**Sustanta activa:**

Florfenicol.....0.010 g

**3. FORMA FARMACEUTICA**

Premix pentru furaj medicamentat

**4. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI**

Flacon x 1000 g

**5. SPECII TINTA**

Suine, păsări(găini)

**6. INDICATII**

Suine: în tratamentul pleuropneumoniei, bolii Glasser, rinitei atroifice, salmonelozei, rujetului; în tratamentul streptocociilor și stafilocociilor determinate de germeni susceptibili la acțiunea florfenicolului.

Păsări(găini): în tratamentul micoplasmozei, diftero-variolei, enteritelor determinate de germeni susceptibili la acțiunea florfenicolului, tifozei acute, pulorozei, holerei aviare.

**7. MOD SI CALE DE ADMINISTRARE**

Se administreaza oral, in furaj.

Suine: 2 mg florfenicol/kg greutate corporală, respectiv 100g Noredon F omogenizat în 25 kg furaj.

Păsări(găini): 3-4 mg florfenicol/kg greutate corporală respectiv 100g Noredon F omogenizat în 15 kg furaj.

Durata tratamentului 5-7 zile. Se recomandă ca tratament adjuvant administrarea de vitamine și acid acetilsalicilic.

Pentru evitarea subdozării și asigurarea unui dozaj corect trebuie determinată cât mai exact greutatea corporală. Dozele necesare trebuie determinate prin utilizarea unui echipament calibrat de măsurare a greutății.

**8. TIMP DE AȘTEPTARE**

Suine, găini: carne și organe: 28 zile

Nu se administreaza la gaini ale căror ouă sunt destinate consumului uman.

**9. ATENTIONARE (ATENTIONARI) SPECIALA (SPECIALE), DUPA CAZ**

Cititi prospectul înainte de utilizare.

**10. DATA EXPIRARII**

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 20 zile.

Perioada de valabilitate după incorporare în furaj: a se utiliza imediat.

<Exp luna/an>

**11. CONDITII SPECIALE DE DEPOZITARE**

Produsul se depoziteaza la loc uscat, intunecos, sub 25°C.

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

Eliminare: cititi prospectul produsului.



13. MENTIUNEA "NUMAI PENTRU UZ VETERINAR" SI CONDITII SAU  
RESTRICTII PRIVIND ELIBERAREA SI UTILIZAREA. DUPA CAZ

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

14. MENTIUNEA "A NU SE LASA LA VEDEREA SI INDEMANA COPIILOR"

A nu se lasa la vederea si indemana copiilor.

15. NUMELE SI ADRESA DETINATORULUI AUTORIZATIEI DE  
COMERCIALIZARE

**S.C. VANELLI S.R.L.**

Strada Iasi- Targu Frumos Km 10,

Sat Letcani, Comuna Letcani ,707280

Jud. Iasi, Romania

Tel.: 40 232 253 442

E-mail: office@vanellivet.ro, www.vanellivet.ro

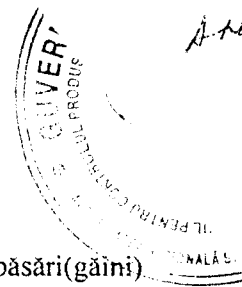
16. NUMARUL AUTORIZATIEI DE COMERCIALIZARE

120196

17. NUMARUL DE FABRICATIE AL SERIEI DE PRODUS

< Serie> < Lot> < BN> { număr }





## PROSPECT

**NOREDON F.** 10mg/g, premix pentru furaj medicamentat pentru suine, păsări(găini)

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

**S.C. VANELLI S.R.L.**

Strada Iasi- Targu Frumos Km 10,

Sat Letcani, Comuna Letcani ,707280

Jud. Iasi, Romania

Tel.: 40 232 253 442

E-mail: office@vanellivet.ro, www.vanellivet.ro

### 2. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

**NOREDON F.** 10 mg/g, premix pentru furaj medicamentat pentru suine, păsări(găini)

### 3. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR INGREDIENTE

1 g produs conține:

**Substanța activă:**

Florfenicol.....0,010 g

### 4. INDICAȚII

Suine: în tratamentul pleuropneumoniei, bolii Glasser, rinitei atrofice, salmonelozei, rujetului; în tratamentul streptocociilor și stafilocociilor determinate de germeni susceptibili la acțiunea florfenicolului.

Păsări(găini): în tratamentul micoplasmozei, diftero-variolei, enteritelor determinate de germeni susceptibili la acțiunea florfenicolului, tifozei acute, pulorozei, holerei aviare.

### 5. CONTRAINDICAȚII

A nu se administra la animalele cu hipersensibilitate la acțiunea substanței active sau la excipient. Nu se utilizează în caz de rezistență cunoscută la florfenicol.

### 6. REACȚII ADVERSE

Cele mai des observate reacții adverse sunt diareea, inflamația perianală și prolapsul rectal. Aceste efecte sunt tranzitorii și dispar după întreruperea tratamentului.

### 7. SPECII ȚINTĂ

Suine, păsări(găini).

## 8. POSOLOGIE PENTRU FIECARE SPECIE, CĂILE ȘI MODUL DE ADMINISTRARE

Se administrează oral, în furaj.

Suine: 2 mg florfenicol/kg greutate corporală, respectiv 100g Noredon F omogenizat în 25 kg furaj.

Păsări(găini): 3-4 mg florfenicol/kg greutate corporală respectiv 100g Noredon F omogenizat în 15 kg furaj.

Durata tratamentului 5-7 zile. Se recomandă ca tratament adjuvant administrarea de vitamine și acid acetilsalicilic.

## 9. RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

Produsul trebuie bine omogenizat cu furajul concentrat, pentru a asigura o dispersare uniformă în toată masa acestuia. Pe toată durata tratamentului, animalele trebuie să consume numai furaj medicamentat.

Pentru evitarea subdozării și asigurarea unui dozaj corect trebuie determinată cât mai exact greutatea corporală. Dozele necesare trebuie determinate prin utilizarea unui echipament calibrat de măsurare a greutății.

## 10. TIMP DE AȘTEPTARE

Suine, găini: carne și organe: 28 zile

Nu se administrează la găini ale căror ouă sunt destinate consumului uman.

## 11. PRECAUȚII SPECIALE DE DEPOZITARE

A nu se lăsa la îndemana și vederea copiilor.

Produsul se păstrează la loc uscat, întunecos, sub 25°C.

A nu se utiliza după data expirării marcată pe etichetă.

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 20 zile.

Perioada de valabilitate după incorporare în furaj: a se utiliza imediat.

## 12. ATENȚIONĂRI SPECIALE

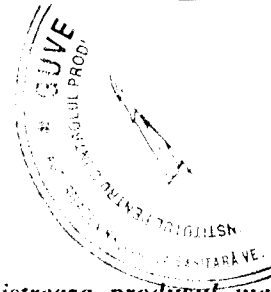
*Atenționări speciale pentru fiecare specie țintă:*

Nu există.

*Precauții speciale pentru utilizarea la animale:*

Utilizarea produsului trebuie să se bazeze pe testul de susceptibilitate a bacteriilor izolate de la animale. Dacă acest lucru nu este posibil, terapia trebuie să se bazeze pe datele epidemiologice locale (regiune sau fermă) privind susceptibilitatea bacteriilor țintă și trebuie luate în considerare politicile antimicrobiene naționale oficiale. Utilizarea produsului în afara instrucțiunilor furnizate în RCP poate spori prevalența bacteriilor rezistente la florfenicol și poate scădea eficacitatea tratamentului cu alte antimicrobiene, datorită potențialului de rezistență încrucișată.

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



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

Persoanele cu hipersensibilitate cunoscută la florfenicol sau la excipientul produsului trebuie să evite contactul cu produsul. Poate apărea hipersensibilizare cutanată. Evitați contactul cu pielea. Pentru a se preveni orice efecte neplăcute, la manipularea produsului, se recomandă purtarea mănușilor, a ochelarilor de protecție și măștilor de protecție respiratorii pentru praf. Nu se va mânca, bea sau fuma în timpul administrării tratamentului. După utilizarea produsului medicinal veterinar sau a furajelor medicamentate spălați cu atenție mâinile cu apă și săpun. În caz de expunere spălați cu apă din abundență.

În caz de ingestie accidentală a produsului sau dacă apar simptome caracterizate prin prurit cutanat sau iritații ale pielii adresați-vă imediat medicului și arătați prospectul produsului sau eticheta. Manifestările serioase, de tipul: umflarea feței, buzelor sau pleoapelor însoțite de dificultăți ale respirației, necesită asistență medicală de urgență.

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

Nu se recomandă administrarea produsului la scroafele în gestație și lactație. Nu este recomandată utilizarea la vieri de reproducție. Nu se administrează la găini ouatoare.

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

Nu se cunosc.

**Incompatibilitati:**

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

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

La suine depășirea dozei orale de 4, 5 ori doza terapeutică a determinat scăderea consumului de hrană și de apă asociate cu scăderea greutateii corporale, creșterea azotului ureic și creatininei.

**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**

07.2018

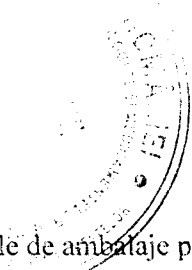
**15. ALTE INFORMAȚII**

**PREZENTARE:**

Plic termosudat din folie triplustrat de polietilentereftalat, polietilena și aluminiu (strat exterior).

Plic x 50g, x 100 g, x 1000g.

Flacoane din HDPE (polietilenă de înaltă densitate) x 1000 g tip SDO 1600 ml formate din: corp flacon prevazut cu gât filetat, opercul și capac cu filet prevazut cu sigiliu.



Nu toate tipurile 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.

**S.C. VANELLI S.R.L.**

Strada Iasi- Targu Frumos Km 10,  
Sat Letcani, Comuna Letcani ,707280  
Jud. Iasi, Romania  
Tel.: 40 232 253 442

E-mail: [office@vanellivet.ro](mailto:office@vanellivet.ro), [www.vanellivet.ro](http://www.vanellivet.ro)

