

[Versiunea 9.1, 11/2024]

ANEXA I
REZUMATUL CARACTERISTICILOR PRODUSULUI

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

OXYGAN 500 mg/g PULBERE PENTRU UTILIZARE ÎN APA DE BĂUT

2. COMPOZIȚIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ

Fiecare gram conține:

Substanță activă:

Oxitetraciclină (clorhidrat) 500 mg

Excipienți:

Compoziția calitativă a excipienților și a altor constituenți

Acid citric

Pulbere de culoare galbenă.

3. INFORMAȚII CLINICE

3.1 Specii țintă

Bovine (viței), oi (miei), capre (iezi), porci, iepuri, găini (broileri), găini (găini ouătoare), curci și rațe.

3.2 Indicații de utilizare pentru fiecare specie țintă

Tratamentul și metafilaxia septicemiei, infecțiilor respiratorii și a infecțiilor digestive.
Prezența bolii în grup / turmă trebuie stabilită înainte de utilizarea produsului.

3.3 Contraindicații

Nu utilizați în cazurile de hipersensibilitate la oxitetraciclină, orice altă tetraciclină sau la oricare dintre excipienți.

A nu se utiliza la animale cu rumen funcțional.

A nu se utiliza la animale cu alterări hepatice sau renale.

3.4 Atenționări speciale

Utilizarea produsului trebuie luată în considerare cu atenție atunci când testele de susceptibilitate au arătat rezistență la tetraciline, deoarece eficacitatea acestuia poate fi redusă.

3.5 Precauții speciale pentru utilizare

Precauții speciale pentru utilizarea în siguranță la speciile țintă:

Utilizarea produsului ar trebui să se bazeze pe identificarea și testele de susceptibilitate ale agenților patogeni țintă. Dacă acest lucru nu este posibil, tratamentul ar trebui să se bazeze pe informații epidemiologice și pe cunoștințe despre susceptibilitatea agenților patogeni țintă la nivelul fermei sau la nivel local/regional.

Utilizarea produsului ar trebuie să se realizeze în conformitate cu politicile antimicrobiene oficiale, naționale și regionale.

Utilizarea produsului în afara instrucțiunilor din RCP poate crește prevalența bacteriilor rezistente la oxitetraciline și poate reduce eficacitatea tratamentului cu tetraciline, datorită potențialului de rezistență încrucișată.

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

Tetracilinele pot provoca reacții de hipersensibilitate (alergie). Persoanele cu hipersensibilitate cunoscută la tetraciline trebuie să evite contactul cu produsul medicinal veterinar.

Acest produs poate provoca iritarea căilor respiratorii. Evitați inhalarea prafului atunci când manipulați produsul. A se utiliza într-o zonă bine ventilată, departe de curenți de aer. La manipularea produsului medicinal veterinar trebuie să se poarte o mască de praf (fie o semi-mască respiratorie de unică folosință conform Standardului European EN 149, fie o mască respiratorie reutilizabilă conform Standardului European EN 140 cu un filtru conform EN 143).

Acest produs poate provoca iritații ale pielii și ochilor. Evitați contactul cu pielea și ochii. Echipamentul personal de protecție format din mănuși, ochelari de protecție și îmbrăcăminte de protecție adecvată trebuie purtat la manipularea produsului medicinal veterinar.

În caz de contact accidental cu ochii sau pielea, clătiți zona afectată cu cantități mari de apă curată. În caz de iritație, solicitați imediat sfatul medicului și arătați-i eticheta produsului. Umflarea feței, a buzelor sau a ochilor sau dificultăți de respirație sunt simptome mai grave și necesită asistență medicală urgentă.

Nu fumați, nu mâncați și nu beți în timp ce manipulați produsul.

Precauții speciale pentru protecția mediului:

Nu este cazul.

3.6 Evenimente adverse

Bovine (viței), oi (miei), capre (iezi), porci, iepuri, găini (broileri), găini (găini ouătoare), curci și rațe:

Rare (1 până la 10 animale / 10 000 de animale tratate):	Tulburări ale tractului digestiv.
Foarte rare (<1 animal / 10 000 de animale tratate, inclusiv raportările izolate):	Reacții de hipersensibilitate și fotosensibilitate.

Raportarea evenimentelor adverse este importantă. Permite monitorizarea continuă a siguranței produsului medicinal veterinar. Rapoartele se trimit, de preferință prin medicul veterinar, fie deținătorului autorizației de comercializare sau reprezentantului local al acestuia, fie autorității naționale competente prin sistemul național de raportare. Pentru datele de contact respective, vezi și ultimul punct din prospect.

3.7 Utilizare în perioada de gestație, lactație sau a ouatului

Gestație, lactație sau a ouatului:

Studiile de laborator efectuate pe animale nu au produs dovezi de embriotoxicitate sau efecte teratogene. La mamifere oxitetraciclina trece de bariera placentară, ducând la colorarea dinților și la creștere fetală lentă.

Tetraciclina se găsește în laptele matern.

A se utiliza numai în conformitate cu evaluarea beneficiu / risc de către medicul veterinar responsabil.

3.8 Interacțiunea cu alte produse medicinale sau alte forme de interacțiune

Cationii bivalenți sau trivalenți (Mg, Fe, Al, Ca) pot chelata tetraciclina. Tetraciclina nu trebuie administrată cu antiacide, geluri pe bază de aluminiu, vitamine sau preparate minerale, deoarece se formează complexe insolubile, ceea ce scade absorbția antibioticului.

Oxitetraciclina poate interfera cu acțiunea antimicrobienele bactericide, cum ar fi penicilinele și cefalosporinele și, prin urmare, acestea nu ar trebui utilizate simultan.

3.9 Căi de administrare și doze

Utilizare în apa de băut.

20 mg oxitetraciclina / kg greutate corporală pe zi timp de 3 până la 5 zile în apă de băut, echivalent cu 400 mg pulbere orală pe 10 kg greutate corporală pe zi.

Pentru a asigura o doză corectă, trebuie stabilită cât mai precis posibil greutatea corporală pentru a evita subdozarea.

Cantitatea de apă de băut medicamentată consumată de animale depinde de starea lor fiziologică și clinică. Pentru a obține doza recomandată, concentrația de oxitetraciclina trebuie ajustată în consecință.

Pentru prepararea apei medicamentate, trebuie să se țină seama de greutatea corporală a animalelor care trebuie tratate și de consumul zilnic real de apă al acestora. Consumul poate varia în funcție de factori precum specie, vârsta, starea de sănătate, rasa și sistemul de creștere (de exemplu, temperatură diferită, regimuri de lumină diferite). Pentru a obține doză corectă, concentrația de oxitetraciclina trebuie ajustată în consecință.

Următoarea formulă poate fi utilizată pentru a calcula cantitatea necesară de produs medicinal veterinar în mg pe litru de apă de băut:

$$\frac{x \text{ mg produs medicinal veterinar / kg greutate corporală} \times \text{greutatea corporală medie (kg) a animalelor de tratat}}{\text{consumul mediu zilnic de apă (L) / animal}} = x \text{ mg produs medicinal veterinar pe litru de apă de băut}$$

Solubilitatea maximă a produsului este de 65 g / L la 5 ° C (15 min).

3.10 Simptome de supradozaj (și, după caz, proceduri de urgență și antidoturi)

A se vedea secțiunea „Evenimente adverse (frecvență și gravitate)”.

3.11 Restricții speciale de utilizare și condiții speciale de utilizare, inclusiv restricții privind utilizarea produselor medicinale veterinare antimicrobiene și antiparazitare, pentru a limita riscul de dezvoltare a rezistenței

Nu este cazul.

3.12 Perioade de așteptare

Carne și organe:

Viței, iezi, găini ouătoare, curci și rațe: 7 zile

Găini (broileri): 3 zile

Miei: 3 zile

Porci: 2 zile

Iepuri: 1 zi.

Ouă: zero zile.

4. INFORMAȚII FARMACOLOGICE

4.1 Codul ATCvet: QJ01AA06

4.2 Farmacodinamie

Oxitetraciclina este un antimicrobian dependent de timp care se leagă reversibil la subunitatea ribozomală 30 S, rezultând o blocare a aminoacil-ARNt care se leagă de locul corespunzător al complexului ribozom-ARNm. Acest lucru duce la inhibarea sintezei proteinelor și, prin urmare, oprește creșterea culturii bacteriene.

Activitatea bacteriostatică a oxitetracilinei implică pătrunderea substanței în celula bacteriană, aceasta se produce atât prin difuzie activă, cât și pasivă.

Oxitetraciclina este un antibiotic cu spectru larg activ împotriva bacteriilor Gram pozitive și negative, aerobe și anaerobe și împotriva micoplasmei, Chlamydia și Rickettsia.

Principalul mecanism de rezistență este legat de prezența unui factor R responsabil pentru o reducere a transportului activ al oxitetracilinei.

Rezistențele prezentate sunt de obicei de origine plasmidică. Este posibilă rezistența încrucișată la alte tetraciline. Tratatamentul continuu la doze mici de oxitetraciline poate produce, de asemenea, o creștere a rezistenței la alte antibiotice.

4.3 Farmacocinetică

Absorbția oxitetracilinei pe cale orală la animalele nefurajate este de 2-4 ore și biodisponibilitatea sa este de 60-80%.

Biodisponibilitatea poate fi redusă de prezența hranei în stomac, făcând oxitetraciclina insolubilă prin chelatarea cu cationi divalenți și trivalenți.

La porci influența hranei asupra biodisponibilității oxitetracilinei este mai mică de 5%.

Oxitetraciclina se leagă de proteinele plasmatică într-un mod variabil în funcție de specie (20-40%). Distribuția sa este largă, deoarece difuzează în tot corpul, cele mai mari concentrații se găsesc în rinichi, ficat, splină și pulmoni. Oxitetraciclina traversează bariera placentară.

Oxitetraciclina este excretată nealterată în principal prin rinichi. De asemenea, este excretată prin bilă, dar o mare parte a oxitetracilinei este reabsorbită în intestinul subțire (circulație enterohepatică).

Proprietăți de mediu

Oxitetraciclina este persistentă în sol.

5. INFORMAȚII FARMACEUTICE

5.1 Incompatibilități majore

Nu sunt disponibile informații despre potențialele interacțiuni sau incompatibilități ale acestui produs medicinal veterinar administrat oral prin amestecare în apa de băut care conține produse biocide, aditivi furajeri sau alte substanțe utilizate în apa de băut.

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

5.2 Termen de valabilitate

Termenul de valabilitate al produsului medicinal veterinar așa cum este ambalat pentru vânzare: 2 ani

Termenul de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 7 zile

Termenul de valabilitate după diluarea în apa de băut conform instrucțiunilor: 24 ore

5.3. Precauții speciale pentru depozitare

Acest produs medicinal veterinar nu necesită condiții speciale de depozitare.

5.4 Natura și compoziția ambalajului primar

Produsul medicinal veterinar este ambalat în pungi termosigilate din polietilenă/aluminiu/polipropilenă de 1 kg și 100 g.

Dimensiune ambalaj:

Punga de 1 kg

Punga de 100 g

Este posibil ca nu toate dimensiunile de ambalaj să fie comercializate.

5.5 Precauții speciale pentru eliminarea produselor medicinale veterinare neutilizate sau a deșeurilor provenite din utilizarea unor astfel de produse

Medicamentele nu trebuie eliminate în apele uzate sau deșeurile menajere.

Utilizați sistemele de returnare a oricărui produs medicinal veterinar neutilizat sau a deșeurilor provenite din acesta, în conformitate cu cerințele locale și cu sistemele naționale de colectare aplicabile produsului medicinal veterinar respectiv.

6. NUMELE DETINATORULUI AUTORIZATIEI DE COMERCIALIZARE

S.P. Veterinaria, S. A.

7. NUMĂRUL (NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

8. DATA PRIMEI AUTORIZĂRI

Data primei autorizări: 26.04.2021

9. DATA ULTIMEI REVIZUIRI A REZUMATULUI CARACTERISTICILOR PRODUSULUI

10. CLASIFICAREA PRODUSELOR MEDICINALE VETERINARE

Produce medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție.

Informații detaliate privind acest produs medicinal veterinar sunt disponibile în Baza de Date a Uniunii privind Produsele (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

ANEXA III
ETICETAREA ȘI PROSPECTUL

A. ETICHETAREA

INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL PRIMAR

Eticheta pentru punga de 1 kg și punga de 100 g

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

OXYGAN 500 mg/g PULBERE PENTRU UTILIZARE ÎN APA DE BĂUT

2. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE

Fiecare gram conține:

Substanță activă:

Oxitetracilină (clorhidrat) 500 mg

3. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI

100 g

1 kg

4. SPECII ȚINTĂ

Bovine (viței), oi (miei), capre (iezi), porci, iepuri, găini (broileri), găini (găini ouătoare), curci și rațe.

5. INDICAȚII

6. CAI DE ADMINISTRARE

Citiți prospectul înainte de utilizare.

Pentru administrare în apa de băut.

7. PERIOADE DE AȘTEPTARE

Perioada de așteptare:

Carne și organe:

Viței, iezi, găini ouătoare, curci și rațe: 7 zile

Găini (broileri): 3 zile

Miei: 3 zile

Porci: 2 zile

Iepuri: 1 zi.

Ouă: zero zile.

8. DATA EXPIRĂRII

Exp: ll/aaaa

După deschidere, a se utiliza în termen de 7 zile.

A se utiliza până la...

9. PRECAUȚII SPECIALE DE DEPOZITARE

10. MENȚIUNEA „A SE CITI PROSPECTUL ÎNAINTE DE UTILIZARE”

A se citi prospectul înainte de utilizare.

11. MENȚIUNEA „NUMAI PENTRU UZ VETERINAR”

Numai pentru uz veterinar.

12. MENȚIUNEA „A NU SE LĂSA LA VEDEREA SI INDEMANA COPIILOR”

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

13. NUMELE DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

S.P. VETERINARIA, S. A.

14. NUMERELE)AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

15. NUMĂRUL SERIEI

Lot: (număr)

ANEXA m 4

B. PROSPECTUL

PROSPECTUL

1. Denumirea produsului medicinal veterinar

OXYGAN 500 mg/g PULBERE PENTRU UTILIZARE ÎN APA DE BĂUT

2. Compoziție

Fiecare gram conține:

Substanță activă:

Oxitetraciclină (clorhidrat) 500 mg

Pulbere de culoare galbenă.

3. Specii țintă

Bovine (viței), oi (miei), capre (iezi), porci, iepuri, găini (broileri), găini (găini ouătoare), curci și rațe.

4. Indicații de utilizare

Tratamentul și metafilaxia septicemiei, infecțiilor respiratorii și a infecțiilor digestive.
Prezența bolii în grup / turmă trebuie stabilită înainte de utilizarea produsului.

5. Contraindicații

Nu utilizați în cazurile de hipersensibilitate la oxitetraciclină, orice altă tetraciclină sau la oricare dintre excipienți.

A nu se utiliza la animale cu rumen funcțional.

A nu se utiliza la animale cu alterări hepatice sau renale.

6. Atenționări speciale

Utilizarea produsului trebuie luată în considerare cu atenție atunci când testele de susceptibilitate au arătat rezistență la tetraciline, deoarece eficacitatea acestuia poate fi redusă.

Precauții speciale pentru utilizarea în siguranță la speciile țintă:

Utilizarea produsului ar trebui să se bazeze pe identificarea și testele de susceptibilitate ale agenților patogeni țintă. Dacă acest lucru nu este posibil, tratamentul ar trebui să se bazeze pe informații epidemiologice și pe cunoștințe despre susceptibilitatea agenților patogeni țintă la nivelul fermei sau la nivel local/regional.

Utilizarea produsului ar trebui să se realizeze în conformitate cu politicile antimicrobiene oficiale, naționale și regionale.

Utilizarea produsului în afara instrucțiunilor din RCP poate crește prevalența bacteriilor rezistente la oxitetraciline și poate reduce eficacitatea tratamentului cu tetraciline, datorită potențialului de rezistență încrucișată.

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

Tetracilinele pot provoca reacții de hipersensibilitate (alergie). Persoanele cu hipersensibilitate cunoscută la tetraciline trebuie să evite contactul cu produsul medicinal veterinar.

Acest produs poate provoca iritarea căilor respiratorii. Evitați inhalarea prafului atunci când manipulați produsul. A se utiliza într-o zonă bine ventilată, departe de curenți de aer. La manipularea produsului medicinal veterinar trebuie să se poarte o mască de praf (fie o semi-mască respiratorie de unică folosință conform Standardului European EN 149, fie o mască respiratorie reutilizabilă conform Standardului European EN 140 cu un filtru conform EN 143).

Acest produs poate provoca iritații ale pielii și ochilor. Evitați contactul cu pielea și ochii.

Echipamentul personal de protecție format din mănuși, ochelari de protecție și îmbrăcăminte de protecție adecvată trebuie purtat la manipularea produsului medicinal veterinar.

În caz de contact accidental cu ochii sau pielea, clătiți zona afectată cu cantități mari de apă curată.

În caz de iritație, solicitați imediat sfatul medicului și arătați-i eticheta produsului. Umflarea feței, a buzelor sau a ochilor sau dificultăți de respirație sunt simptome mai grave și necesită asistență medicală urgentă.

Nu fumați, nu mâncați și nu beți în timp ce manipulați produsul.

Gestație, lactație sau în perioada de ouat:

Studiile de laborator efectuate pe animale nu au produs dovezi de embriotoxicitate sau efecte teratogene. La mamifere oxitetraciclina trece de bariera placentară, ducând la colorarea dinților și la creștere fetală lentă.

Tetracilinele se găsesc în laptele matern.

A se utiliza numai în conformitate cu evaluarea beneficiu / risc de către medicul veterinar responsabil.

Interacțiunea cu alte produse medicinale sau alte forme de interacțiune:

Cationii bivalenți sau trivalenți (Mg, Fe, Al, Ca) pot chelata tetracilinele. Tetracilinele nu trebuie administrate cu antiacide, geluri pe bază de aluminiu, vitamine sau preparate minerale, deoarece se formează complexe insolubile, ceea ce scade absorbția antibioticului.

Oxitetraciclina poate interfera cu acțiunea antimicrobienele bactericide, cum ar fi penicilinele și cefalosporinele și, prin urmare, acestea nu ar trebui utilizate simultan.

Supradozare:

A se vedea secțiunea „Evenimente adverse”.

Incompatibilități majore:

Nu sunt disponibile informații despre potențialele interacțiuni sau incompatibilități ale acestui produs medicinal veterinar administrat oral prin amestecare în apa de băut care conține produse biocide, aditivi furajeri sau alte substanțe utilizate în apa de băut.

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

7. Evenimente adverse

Bovine (viței), oi (miei), capre (iezi), porci, iepuri, găini (broileri), găini (găini ouătoare), curci și rațe: Rare (1 până la 10 animale / 10 000 de animale tratate):
Tulburări ale tractului digestiv.
Foarte rare (<1 animal / 10 000 de animale tratate, inclusiv raportările izolate):
Reacții de hipersensibilitate și fotosensibilitate.

Raportarea evenimentelor adverse este importantă. Permite monitorizarea continuă a siguranței unui produs. Dacă observați orice reacții adverse, chiar și cele care nu sunt deja enumerate în acest prospect, sau credeți că medicamentul nu a avut efect, vă rugăm să contactați mai întâi medicul dumneavoastră veterinar. De asemenea, puteți raporta evenimente adverse către deținătorul autorizației de comercializare sau reprezentantul local al deținătorului autorizației de comercializare utilizând datele de contact de la sfârșitul acestui prospect sau prin sistemul național de raportare: farmacovigilenta@ansvsa.ro, icbmrv@icbmrv.ro

8. Doze pentru fiecare specie, căi de administrare și metode de administrare

Utilizare în apa de băut.

20 mg oxitetraciclină / kg greutate corporală pe zi timp de 3 până la 5 zile în apă de baut, echivalent cu 400 mg pulbere orală pe 10 kg greutate corporală pe zi.

9. Recomandări privind administrarea corectă

Pentru a asigura o doză corectă, trebuie stabilită cât mai precis greutatea corporală pentru a evita subdozarea. Cantitatea de apă de baut medicamentată consumată de animale depinde de starea lor fiziologică și clinică. Pentru a obține doza recomandată, concentrația de oxitetraciclină trebuie ajustată în consecință.

Pentru prepararea apei medicamentate, trebuie să se țină seama de greutatea corporală a animalelor care trebuie tratate și de consumul zilnic real de apă al acestora. Consumul poate varia în funcție de factori precum specie, vârsta, starea de sănătate, rasa și sistemul de creștere (de exemplu, temperatură diferită, regimuri de lumină diferite). Pentru a obține doza corectă, concentrația de oxitetraciclină trebuie ajustată în consecință.

Următoarea formulă poate fi utilizată pentru a calcula cantitatea necesară de produs medicinal veterinar în mg pe litru de apă de baut:

$$\frac{x \text{ mg produs medicinal veterinar}}{\text{kg greutate corporală / zi}} \times \frac{\text{greutatea corporală medie}}{\text{consumul mediu zilnic de apă (L) / animal}} = x \text{ mg produs medicinal veterinar pe litru de apă de băut}$$

Solubilitatea maximă a produsului este de 65 g / L la 5 ° C (15 min).

10. Perioade de așteptare

Carne și organe:

Viței, iezi, găini ouătoare, curci și rațe: 7 zile

Găini (broileri): 3 zile

Miei: 3 zile

Porci: 2 zile

Iepuri: 1 zi.

Ouă: zero zile.

11. Precauții speciale pentru depozitare

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

Acest produs medicinal veterinar nu necesită condiții speciale de depozitare.

Nu utilizați acest produs medicinal veterinar după data de expirare înscrisă pe etichetă, după Exp. Data de expirare se referă la ultima zi a lunii respective.

Termenul de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 7 zile

Termenul de valabilitate după diluarea în apa de baut conform instrucțiunilor: 24 ore.

12. Precauții speciale pentru eliminare

Medicamentele nu trebuie eliminate în apele uzate sau deșeurile menajere.

Utilizați sistemele de returnare a oricărui produs medicinal veterinar neutilizat sau a deșeurilor provenite din acesta, în conformitate cu cerințele locale și cu sistemele naționale de colectare aplicabile produsului medicinal veterinar respectiv.

Aceste măsuri ar trebui să contribuie la protecția mediului.

Solicitați medicului veterinar sau farmacistului informații referitoare la modalitatea de eliminare a medicamentelor care nu mai sunt necesare.

13. Clasificarea produselor medicinale veterinare

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție.

14. Numerele autorizațiilor de comercializare și dimensiunile ambalajelor

Dimensiune ambalaj

Punga de 1 kg

Punga de 100 g

Este posibil ca nu toate mărimile de ambalaj să fie comercializate.

15. Data ultimei revizuirii a prospectului

Informații detaliate privind acest produs medicinal veterinar sunt disponibile în Baza de Date a Uniunii privind Produsele (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Date de contact

Deținătorul autorizației de comercializare și producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

SP VETERINARIA S.A.
Ctra Reus-Vinyols, km 4,1
Riudoms (43330)
Spania

•
; Reprezentanți locali și date de contact pentru raportarea evenimentelor adverse suspectate:

SC VETERIN DISTRIBUTION SRL
Str. Baia Mare Nr. 5, Bloc 12B, Apt. 19
Sector 3, BUCUREȘTI (România)
Tel.: 0371 190 455

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

17. Alte informații

Oxitetraciclina este persistentă în sol.

