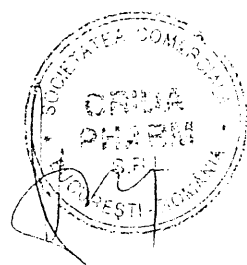


*Adresa or. I*

**SUMARUL CARACTERISTICILOR PRODUSULUI**





## 1.DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR:

**PARACETAM PLUS**, solutie orală pentru administrare in apa de baut la suine

## 2. COMPOZITIE CALITATIVA SI CANTITATIVA:

Fiecare ml produs conține:

### **Substante active:**

Paracetamol.....200 mg

Vitamina C.....100 mg

**Excipient:** benzoat de sodiu.....1mg/ml

*Pentru lista completa a excipientilor, vezi sectiunea 6.1.*

## 3. FORMA FARMACEUTICA:

Solutie orala, pentru administrare in apa de baut

Solutie vascoasa, limpida, de culoare slab galbuie pana la galben.

## 4. PARTICULARITATI CLINICE:

### **4.1. Speciile tinta:**

Suine

### **4.2. Indicatii de utilizare la speciile tinta:**

La suine în tratamentul simptomatic al febrei in contextul afectiunilor respiratorii in combinatie cu un tratament antiinfectios atunci cand este necesar.

### **4.3. Contraindicatii:**

Nu se utilizeaza la animalele cu hipersensibilitate la substanțele active sau la oricare dintre excipientii produsului.

A nu se administra la animalele deshidratate sau hipovolemice.

### **4.4. Precautii speciale pentru fiecare specie tinta:**

Animalele cu aport redus de apa si/sau cu stare generala alterata trebuie tratate parenteral.

In cazul afectiunilor cu etiologie combinata virală si bacteriană va administra concomitent un tratament antiinfectios.

### **4.5. Precautii speciale de utilizare:**

#### **Precautii speciale de utilizare la animale:**

Nu exista.



*CENTRUL DE INVESTIGARE SI CERTIFICARE A PRODUSURILOR DE SAU*

**Precautii speciale pentru personalul care administreaza produsul:**  
Persoanele cunoscute ca fiind sensibile la substantele active sau la excipienti vor evita contactul cu produsul.  
Pentru a evita expunerea in cursul pregatirii apei medicamentate se va purta echipament de protectie adevarat (salopete; ochelari de protectie si manusi impermeabile).  
A nu se mananca, bea sau fuma in timpul manipularii produsului. Dupa utilizare se spala mainile.  
In caz de ingerare accidentală, se spala imediat gura cu apa si se solicita asistenta medicala.  
In caz de contact accidental cu pielea se spala zona cu apa si sapun.  
In caz de contact accidental cu ochii se spala din abundenta cu apa curata de la robinet.  
Daca in urma expunerii apar iritatii pe piele, trebuie sa solicitati asistenta medicala si sa aratati medicului prospectul.  
Umflarea fetei, buzelor si ochilor sau respiratia difficulta reprezentă simptome severe si necesita asistență medicală de urgență.

#### **4.6. Reactii adverse:**

Uneori administrarea paracetamolului poate creste nivelul ureei din sange si poate determina scaderea nivelului de creatinina.

In cazuri rare, la administrarea de doze terapeutice, s-a observat aparitia trecatoare de scaune moi, care pot persista pana la 8 zile dupa oprirea tratamentului.

Alte efecte secundare ce pot sa apara sunt: somnolenta, anxietate, iritabilitate, voma, inrosirea pielii, tahicardie, scaderea presiunii arteriale, dureri abdominale.

#### **4.7. Utilizare in perioada de gestatie, lactatie sau perioada de ouat.:**

Produsul se poate administra in perioada de gestatie si lactatie.

#### **4.8. Interactiuni cu alte produse medicinale sau alte forme de interactiune:**

Nu este recomandata utilizarea concomitenta cu produse nefrotoxice.

#### **4.9. Cantitati de administrat si calea de administrare:**

Produsul se administreaza oral, in apa de băut, in doză de 30 mg paracetamol/kg greutate corporală, zilnic, timp de 5 zile consecutiv (echivalent cu 1,5 ml produs/10 kg g.c./zi).

Pentru a asigura administrarea unei doze corecte, greutatea corporală trebuie stabilită cu cât mai multă precizie.

Consumul de apa medicamentata depinde de starea clinica a animalelor. Pentru a obtine o dozare corecta concentratia de substante active in apa trebuie ajustata corespunzator.

Solutia trebuie preparata prospat la fiecare 24 de ore. Nicio alta sursa de apa nu trebuie sa fie disponibila pe perioada tratamentului.

Produsul se dizolva usor in apa la temperatura mediului ambiant ( $20^{\circ}\text{C}$ -  $25^{\circ}\text{C}$ ).

Cand se utilizeaza dozatorul de apa se ajusteaza dozatorul de la 5% la 3%. Nu se seteaza dozatorul sub 3%.





#### **4.10. Supradozare:**

Dupa administrarea unei doze de 5 ori mai mare decat doza recomandata de paracetamol, ocazional, pot aparea scaune lichide cu particule solide. Aceasta nu afecteaza starea generala a animalului. In caz de supradozare poate fi utilizata acetilcisteina.

#### **4.11. Timp de asteptare:**

Carne si organe : 0 zile

### **5. PROPRIETATI FARMACOLOGICE:**

#### **Acid ascorbic**

Grupa farmacoterapeutica: vitamine

Cod ATC-vet : QA11GA01

#### **Paracetamol**

Grupa farmacoterapeutica: alte analgezice si antipiretice, anilide

Cod ATC-vet : QN02BE01

#### **5.1 Proprietati farmacodinamice:**

Paracetamol

Paracetamolul este un analgezic si un antipiretic cu slabe proprietati antiinflamatoare.

Face parte din grupa p-aminofenolilor substante antiinflamatoare nesterioide.

#### **Acid ascorbic**

Vitamina C (3-oxo-L-gulofuranolactonă sau acid L-treo-hex-2-enonic) este un 6-hidroxi-lactonă carbon, care are o structură similară în glucoză.

Este un agent reducător puternic și antioxidant care este important pentru prevenirea efectelor dăunătoare ale radicalilor liberi.

#### **5.2. Proprietati farmacocinetice:**

Paracetamol

#### **Absorbtie**

Dupa administrarea orala paracetamolul este rapid si aproape complet absorbit . Teoretic nu exista absorbtie la nivelul stomacului. Absorbtia de la nivelul intestinului subtire este rapida. Timpul de injumatatire este intre 1 ora si 2,5 ore dupa administrarea unei doze terapeutice orale.

#### **Acid ascorbic**

Acidul ascorbic este absorbit rapid după administrarea orală, dar proporția scade cu doza.

Absorbtia gastrointestinală a acidului ascorbic poate fi redus la pacienții cu boli gastro-intestinale sau diaree. Absorbtia gastrointestinală a dozelor mici de vitamina este eficientă și are loc la nivelul intestinului subtire printr-un mecanism de trasport activ dependent de sodiu.

#### **Metabolism**

Paracetamol



Paracetamol este metabolizat la nivelul ficatului prin mai multe cai. Cele două cai majore sunt conjugarea cu glucuronatul (aprox 60%) și conjugarea cu sulfatul (aproximativ 35%). A treia cale de metabolizare implica catalizarea citocromului P<sub>450</sub> formând reactivul N-acetil-p- benzochinonimina, un reactiv intermediar care poate fi redus înapoi la paracetamol într-o reacție de detoxifiere la glutathion conjugat.

#### Acid ascorbic

Acidul ascorbic în organism este reversibil oxidat la acid dehidroascorbic, acid-2-sulfat ascorbic și acidul oxalic.

#### Excretie

##### Paracetamol

Eliminarea se face pe cale urinara, fiind excretat ca paracetamol și conjugatele sale.

85-95% din doza ingerata apare in urina in 24 de ore desi mai putin de 5% este excretat ca compus parental.

#### Acid ascorbic

Acidul ascorbic se excreta prin urină sub formă de metaboliti și nemodificat.

Atunci când organismul este saturat cu acid ascorbic și concentrațiile sanguine depășesc pragul, acidul ascorbic este excretat nemodificat prin urină.

## 6. PARTICULARITATI FARMACEUTICE:

### 6.1. Lista excipientilor:

Benzoat de sodiu

Apa purificata

Macrogol

### 6.2. Incompatibilitati:

În absența unor studii de compatibilitate acest produs medicinal veterinar nu se va administra impreuna cu alte produse medicinale veterinare

### 6.3. Valabilitate

Perioada de valabilitate a produșului asa cum este ambalat pentru vanzare: 2 ani

Perioada de valabilitate de la prima deschidere a ambalajului original: 28 zile

Perioada de valabilitate dupa reconstituire in apa de baut: 24 ore

### 6.4. Precautii speciale de depozitare:

A nu se păstra la temperaturi mai mari de 25°C.

A nu se refrigera sau congele.

A se păstra în ambalajul original.

A se păstra în loc uscat.

A se proteja de lumina directă.





**6.5. Natura si componitie ambalajului primar:**

Flacoane din HDPE alb x 50 ml, 100 ml,  
Canistre din HDPE x 1 litru, 5 litri, 10 litri, 20 litri.  
Capace cu filet din HDPE prevazute cu sigiliu  
Nu toate dimensiunile de ambalaje pot fi comercializate.

**6.6. Precautii speciale pentru eliminarea produsului medicinal veterinar neutilizat sau a deseurilor provenite din utilizarea unor astfel de produse :**

Produsul medicinal veterinar neutilizat sau deseurile provenite din utilizarea unor astfel de produse trebuie eliminate in conformitate cu cerintele nationale.  
Animalele tratate se tin in adăposturi pe intreaga perioadă a tratamentului, iar dejectiile rezultante nu vor fi utilizate pentru îngrijșarea solului.  
Medicamentele nu trebuie aruncate in ape reziduale sau resturi menajere.

**7. DETINATORUL AUTORIZATIEI DE COMERCIALIZARE**

**S.C. CRIDA PHARM S.R.L.**

Str. Intrarea Vagonetului nr 2.B1 101, ap 47.Sector 6 Bucuresti.  
Tel. +40 024 251 5005; Fax.+40 024 252 5925 Bucuresti, ROMANIA.

**8. NUMARUL AUTORIZATIEI DE COMERCIALIZARE**

**9. DATA PRIMEI AUTORIZARI/ REAUTORIZARI**

**10. DATA REVIZUIRII TEXTULUI**

**INTERDICTII PENTRU VANZARE,ELIBERARE SI/SAU UTILIZARE**

Se elibereaza numai pe baza de reteta veterinara.



**INFORMATII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL PRIMAR**

Flacoane din HDPE x 50 ml, 100 ml, Canistre din HDPE x 1 litru, 5 litri, 10 litri, 20 litri.

**1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR**

**PARACETAM PLUS**, solutie orală pentru administrare în apa de baut la suine

Paracetamol

Vitamina C.

**2. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR SUBSTANȚE**

Fiecare ml produs conține:

**Substanțe active:**

Paracetamol..... 200 mg

Vitamina C..... 100 mg

**Excipient:** benzoat de sodiu..... 1 mg

**3. FORMA FARMACEUTICĂ**

Solutie orala pentru administrare in apa de baut

**4. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI**

Flacoane din HDPE x 50 ml, 100 ml,

Canistre din HDPE x 1 litru, 5 litri, 10 litri, 20 litri.

**5. SPECII ȚINTĂ**

Suine

**6. INDICAȚIE (INDICAȚII)**

La suine în tratamentul simptomatic al febrei în contextul afecțiunilor respiratorii în combinație cu un tratament antiinfectios atunci cand este necesar.

**7. MOD ȘI CALE (CĂI) DE ADMINISTRARE**

Administrare in apa de baut;

Se asigura o doza de 30 mg paracetamol/kg greutate corporala zilnic, timp de 5 zile prin intermediul apei de baut, echivalent cu 1,5 ml produs / 10 kg greutate corporala/zi

Cititi prospectul inainte de utilizare

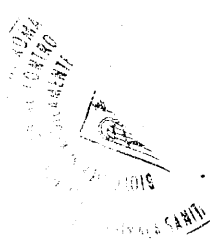
**8. TEMP DE AȘTEPTARE**

Carne si organe: 0 zile

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

Cititi prospectul inainte de utilizare





#### **10. DATA EXPIRĂRII**

Perioada de valabilitate a produsului asa cum este ambalat pentru vanzare: 2 ani.

Perioada de valabilitate de la prima deschidere a ambalajului original: 28 zile.

Perioada de valabilitate dupa reconstituire in apa de baut: 24 ore.

#### **11. CONDIȚII SPECIALE DE DEPOZITARE**

A nu se păstra la temperaturi mai mari de 25 °C.

A nu se refrigeră sau congelează.

A se păstra în ambalajul original.

A se păstra în loc uscat.

A se proteja de lumina directă.

A nu se utilizează după data expirării marcată pe etichetă.

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

Medicamentele nu trebuie aruncate în ape reziduale sau resturi menajere.

Animalele tratate se țin în adăposturi pe întreaga perioadă a tratamentului, iar dejecțiile rezultante nu vor fi utilizate pentru îngășarea solului.

Orice produs medicinal veterinar neutilizat sau deșeu provenit din utilizarea unor astfel de produse trebuie eliminate în conformitate cu cerințele locale.

#### **13. MENTIUNEA „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. MENTIUNEA „A NU SE LĂSA LA ÎNDEMÂNĂ ȘI VEDEREА COPIILOR”**

A nu se lăsa la îndemâna și vederea copiilor.

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

S.C. CRIDA PHARM S.R.L.

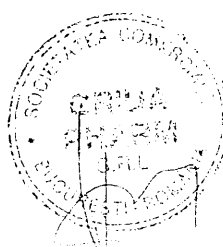
Str. Intrarea Vagonetului nr 2.BI 101, ap 47.Sector 6 Bucuresti.

Tel. +40 024 251 5005; Fax.+40 024 252 5925 Bucuresti, ROMANIA.

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

#### **17. NUMĂRUL DE FABRICATIE AL SERIEI DE PRODUS**

Lot { numar}



**INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL SECUNDAR  
CUTII DE CARTON COLECTIVE**

**1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR**

PARACETAM PLUS, solutie orala pentru administrare in apa de baut la suine

Paracetamol.

Vitamina C

**2. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR SUBSTANȚE**

Fiecare ml produs conține:

**Substante active:**

Paracetamol.....200 mg

Vitamina C.....100 mg

**Excipient:** benzoat de sodiu.....1 mg

**3. FORMA FARMACEUTICĂ**

Solutie orala pentru administrare in apa de baut

**4. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI**

12 canistre x 1 litru

**5. SPECII ȚINTĂ**

Suine

**6. INDICAȚIE (INDICAȚII)**

La suine în tratamentul simptomatic al febrei in contextul afectiunilor respiratorii in combinatie cu un tratament antiinfectios atunci cand este necesar.

**7. MOD ȘI CALE (CĂI) DE ADMINISTRARE**

Administrare in apa de baut;

Se asigura o doza de 30 mg paracetamol/kg greutate corporala zilnic, timp de 5 zile prin intermediul apei de baut, echivalent cu 1,5 ml produs / 10 kg greutate corporala/zi.

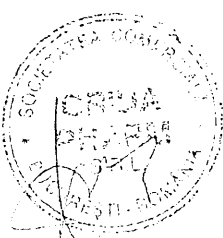
Cititi prospectul inainte de utilizare

**8. TEMPORALITATE (TEMPO)**

Carne si organe: 0 zile

**9. ATENTIONARE (ATENTIONARI) SPECIALĂ (SPECIALE), DUPĂ CAZ**

Cititi prospectul inainte de utilizare





#### **10. DATA EXPIRĂRII**

Perioada de valabilitate a produsului asa cum este ambalat pentru vanzare: 2 ani.

Perioada de valabilitate de la prima deschidere a ambalajului original: 28 zile

Perioada de valabilitate dupa reconstituire in apa de baut: 24 ore.

#### **11. CONDIȚII SPECIALE DE DEPOZITARE**

A nu se păstra la temperaturi mai mari de 25 °C.

A nu se refrigera sau congele.

A se păstra în ambalajul original.

A se păstra în loc uscat.

A se proteja de lumina directă.

A nu se utilizeaza după data expirării marcată pe etichetă.

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

Medicamentele nu trebuie aruncate în ape reziduale sau resturi menajere.

Animalele tratate se țin în adăposturi pe întreaga perioadă a tratamentului iar dejectările rezultante nu vor fi utilizate pentru îngăștarea solului.

Orice produs medicinal veterinar neutilizat sau deșeu provenit din utilizarea unor astfel de produse trebuie eliminate în conformitate cu cerințele locale.

#### **13. MENTIUNEA „NUMAI PENTRU UZ VETERINAR” ȘI CONDIȚII SAU RESTRICTIONI PE VEDEREA COPIILOR, după caz**

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

#### **14. MENTIUNEA „A NU SE LĂSA LA ÎNDEMÂNĂ ȘI VEDEREA COPIILOR”**

A nu se lăsa la îndemână și vederea copiilor.

#### **NUMELE ȘI ADRESA DETINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE**

S.C. CRIDA PHARM S.R.L.

Str. Intrarea Vagonetului nr 2.B1 101, ap 47.Sector 6 Bucuresti.

Tel. +40 024 251 5005; Fax.+40 024 252 5925 Bucuresti, ROMANIA.

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

#### **17. NUMĂRUL DE FABRICATIE AL SERIEI DE PRODUS**

Lot { numar}





## PROSPECT

**PARACETAM PLUS, solutie orală pentru administrare in apa de baut la suine**

**1. NUMELE ȘI ADRESA DETINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE ȘI DETINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE FABRICAȚIE RESPONSABIL PENTRU ELIBERAREA SERIILOR DE PRODUS, DACA SUNT DIFERITI**

**DETINĂTORUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE**

S.C. CRIDA PHARM S.R.L. Str. Intrarea Vagonetului, Nr. 2, Bloc 101, Ap. 47, Parter, Sector 6, București, Tel. 40-21-430.43.99; Fax.+40-21-430.43.99 E-mail [cridaoffice@.com](mailto:cridaoffice@.com)

**PRODUCATORUL RESPONSABIL PENTRU ELIBERAREA SERIILOR DE PRODUS**

S.C. CRIDA PHARM S.R.L Oltenița, Str. Stadionului, Nr. 1, Jud. Călărași. Tel/fax: + 40 (0)24 251 5005 E-mail [cridaoffice@.com](mailto:cridaoffice@.com)

**2. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR:**

**PARACETAM PLUS, solutie orală pentru administrare in apa de baut la suine**

Paracetamol.

Vitamina C

**3. DECLARAREA SUBSTANTEI ACTIVE SI A ALTOR INGREDIENTI**

1 ml produs conține:

**Substante active:**

Paracetamol.....	200 mg
Vitamina C.....	100 mg
Excipient: benzoat de sodiu.....	1 mg

**4. INDICATII:**

La suine în tratamentul simptomatic al febrei in contextul afectiunilor respiratorii in combinatie cu un tratament antiinfectios atunci cand este necesar.

**5. CONTRAINDICATII:**

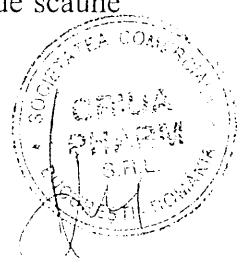
A nu se utilizeaza la animalele cu hipersensibilitate la substantele active sau la oricare dintre excipientii produsului.

A nu se administra la animalele deshidratate sau hipovolemice.

**6. REACTII ADVERSE:**

Uneori administrarea paracetamolului poate creste nivelul ureei din sange si poate determina scaderea nivelului de creatinina.

In cazuri rare, la administrarea de doze terapeutice s-a observat aparitia trecatoare de scaune moi care pot persista pana la 8 zile dupa oprirea tratamentului.



Alte efecte secundare ce pot sa apară sunt: somnolenta, anxietate, iritabilitate, vomă, infroșirea pielei, tahicardie, scaderea presiunii arteriale, dureri abdominale.

## 7. SPECII ȚINTĂ: Suine

### 8. POSOLOGIE PENTRU FIECARE SPECIE, CALE (CAI) DE ADMINISTRARE SI

Administrare în apă de băut;

Se asigură o doză de 30 mg paracetamol/kg greutate corporală zilnic, timp de 5 zile oral prin intermediul apei de băut, echivalent cu 1.5 ml produs / 10 kg greutate corporală/zi.

Pentru a asigura administrarea unei doze corecte, greutatea corporală trebuie stabilită cu cât mai multă precizie .

Consumul de apă medicamentată depinde de starea clinică a animalelor. Pentru a obține o dozare corectă concentrația de substanță activă în apă trebuie ajustată corespunzător.

### 9. RECOMANDARI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

Solutia trebuie preparata prospăt la fiecare 24 de ore. Nicio altă sursă de apă nu trebuie să fie disponibilă pe perioada tratamentului.

Produsul se dizolvă usor în apă la temperatură mediului ambient ( $20^{\circ}\text{C}$ - $25^{\circ}\text{C}$ ).

Când se utilizează dozatorul de apă se ajustează dozatorul de la 5% la 3%. Nu se setează dozatorul sub 3%.

### 10. TEMPORALITATE:

Carne și organe : 0 zile

### 11. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE:

A nu se lăsă la îndemâna copiilor.

A se păstra la temperaturi mai mici de  $25^{\circ}\text{C}$ .

A nu se refrigeră sau congelează.

A se păstra în ambalajul original.

A se proteja de lumină.

A se păstra în loc uscat.

A se proteja de lumina directă.

Perioada de valabilitate de la prima deschidere a ambalajului original: 28 zile

Perioada de valabilitate după reconstituire în apă de băut: 24 ore

A nu se utilizează după data expirării marcată pe etichetă.

### ATENȚIONARE (ATENȚIONARI) SPECIALĂ (SPECIALE):

#### Precăutii speciale pentru fiecare specie tinta:

Animalele cu aport redus de apă și/sau cu stare generală alterată trebuie trataate parenteral. În cazul afecțiunilor cu etiologie combinată virală și bacteriană se va administra concomitent un tratament antiinfectios.

#### Precăutii speciale de utilizare:

#### Precăutii speciale de utilizare la animale:

Nu există.

#### Precăutii speciale pentru personalul care administrează produsul:



Persoanele cunoscute ca fiind sensibile la substantele active sau la excipienți vor evita contactul cu produsul.

Pentru a evita expunerea in cursul pregatirii apei medicamentate se va purta echipament de protecție adekvat (salopete, ochelari de protecție și manusi impermeabile).

A nu se mananca, bea sau fuma in timpul manipularii produsului. Dupa utilizare se spala mainile.

In caz de ingerare accidentală, se spala imediat gura cu apa si se solicita asistenta medicala.

In caz de contact accidental cu pielea se spala zona cu apa si sapun.

In caz de contact accidental cu ochii se spala din abundenta cu apa curata de la robinet.

Daca in urma expunerii apar iritatii pe piele, trebuie sa solicitati asistenta medicala și să arătați medicului prospectul.

Umfarea feței, buzelor și ochilor sau respirația dificilă reprezintă simptome severe și necesită asistență medicală de urgență.

#### **Utilizare in perioada de gestatie, lactatie sau perioada de ouat.:**

Produsul se poate administra in perioada de gestatie si lactatie

#### **Interactiuni cu alte produse medicinale sau alte forme de interacțiune:**

Nu este recomandata utilizarea concomitenta cu produse nefrotoxice.

#### **Supradozare:**

Dupa administrarea unei doze de 5 ori mai mare decat doza recomandata de paracetamol, ocazional, pot aparea scaune lichide cu particule solide. Aceasta nu afecteaza starea generala a animalului. In caz de supradozare poate fi utilizata acetilcisteina.

#### **Incompatibilitati:**

În absența unor studii de compatibilitate acest produs medicinal veterinar nu se va administra impreuna cu alte produse medicinale veterinare

### **12. PRECAUTII SPECIALE PENTRU ELIMINAREA PRODUSULUI**

#### **NEUTILIZAT SAU A DEȘEURILOR, DUPĂ CAZ:**

Medicamentele nu trebuie aruncate in ape reziduale sau resturi menajere.

Animalele tratate se țin în adăposturi pe întreaga perioadă a tratamentului, iar dejectiile rezultante nu vor fi utilizate pentru îngrișarea solului.

Orice produs medicinal veterinar neutilizat sau deșeu provenit din utilizarea unor astfel de produse trebuie eliminate in conformitate cu cerințele locale.

### **13. DATE ÎN BAZA CĂRORA A FOST APROBAT ULTIMA DATĂ PROSPECTUL**

#### **14. ALTE INFORMATII:**

##### **Mod de prezentare:**

Flacoane din HDPE x 50 ml, 100 ml,

Canistre din HDPE x 1 litru, 5 litri, 10 litri, 20 litri.

Capace cu filet din HDPE prevazute cu sigiliu

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

