

[Version 8, 10/2012]

ANEXA I

REZUMATUL CARACTERISTICILOR PRODUSULUI

Hemafeg BV
M.R. Macomber

1. DEUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

PCK mix, 50 mg/g + 250 mg/g pulbere orală pentru păsări care nu sunt destinate consumului uman (porumbei ornamentali și voiajori, păsări ornamentale, păsări de colivie, păsări sălbaticice (zoo), păsări de pradă)

2. COMPOZIȚIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ

Un gram produs conține:

Substanțe active:

| | |
|---------------------|----------|
| Sulfadiazină sodică | 250.0 mg |
| Trimetoprim | 50.0 mg |

Excipienți:

Pentru lista completă a excipientilor vezi secțiunea 6.1.

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Pulbere orală, de culoare aproape albă.

4. PARTICULARITĂȚI CLINICE

4.1 SPECII ȚINTĂ

Păsări care nu sunt destinate consumului uman: Porumbei ornamentali și voiajori, păsări ornamentale, păsări de colivie, păsări sălbaticice(zoo), păsări de pradă.

4.2 Indicații de utilizare cu specificarea speciilor țintă

La porumbei ornamentali și voiajori, păsări ornamentale, păsări de colivie, păsări sălbaticice (zoo), păsări de pradă, în tratamentul:

- coccidiozei (produsă de *Eimeria spp*, *Isospora spp*, *Caryospora spp*).
- infecțiilor produse de *Escherichia coli*.
- febrei paratifoide (salmoneloză) produsă de *Salmonella typhi*.

4.3 Contraindicații

Nu se utilizează în caz de hipesensibilitate la substanțele active sau la excipienți.

Nu se utilizează la păsări cu deficiență renală sau hepatică.

4.4 Atentionari speciale pentru utilizare pentru fiecare specie țintă

Nu există.

4.5 Precauții speciale pentru utilizare

Precautii speciale pentru utilizare la animale:

- Datorită variabilității probabile (în timp și geografic) a susceptibilității bacteriilor față de sulfonamidele potențate, apariția rezistenței bacteriilor poate fi diferită și din acest motiv se recomandă testele bacteriologice și testarea susceptibilității. Utilizarea produsului fără respectarea instrucțiunilor din RCP poate crește prevalența bacteriilor rezistente la substanțele active și, de asemenea, poate reduce eficacitatea combinațiilor din cauza potențialului de rezistență încrucisată. La utilizarea produsului trebuie luate în considerare politicile antimicrobiene oficiale și locale.

- În cazul în care palatabilitatea este alterată, medicația trebuie reconsiderată.

*Hemorez BV
M.R. Necsoiu*

Precautii speciale care trebuie luate de catre persoana care administreaza produsul medicinal veterinar la animale

Sulfonamidele pot provoca hipersensibilitate (alergie) după injectare, inhalare, ingestie sau contact cutanat. Hipersensibilitatea la sulfonamide poate duce la reacții încrucișate cu alte antibiotice. Ocazional, reacțiile alergice la aceste substanțe pot fi grave.

Nu manipulați acest produs dacă știți că sunteți sensibil la sulfonamide.

Dacă în urma expunerii manifestați simptome cum ar fi erupția cutanată, solicitați sfatul medicului și arătați-i medicului acest avertisment.

Acest produs poate provoca iritație cutanată și respiratorie și afectarea ochilor. În timpul manevrării produsului, trebuie purtate mănuși impermeabile, de ex. din cauciuc sau latex și ochelari de protecție. A se evita inhalarea. Spălați mâinile și pielea contaminate imediat după manipularea produsului.

În cazul contactului cu ochii, clătiți ochii cu o cantitate mare de apă curată și, dacă apare iritație, solicitați sfatul medicului.

În caz de ingestie accidentală, solicitați sfatul medicului.

Nu administrați produsul dacă sunteți însărcinată, credeți că ați putea fi însărcinată sau intenționați să rămâneți însărcinată.

4.6 Reacții adverse (frecvență și gravitate)

Combinația dintre cele două substanțe active are o marjă largă de siguranță

Pot apărea reacții adverse care pot fi în principal atribuite componentei sulfonamidă și pot consta în discrazie sanguină, necroza hepatică, hipoprotrombinemie, cristaluria și deficiență generală de acid folic.

Unele păsări (în special macaw) pot suferi de tulburări gastrointestinale și pot regurgita de la 1 la 3 ore după administrarea unei doze orale.

4.7 Utilizarea în timpul gestației, lactației sau în perioada de ouat

Produsul nu trebuie administrat la păsările care produc ouă pentru consum uman.

4.8 Interacțiuni cu alte produse medicinale sau alte forme de interacțiune

Nu combinați cu produse medicinale veterinare care conțin proteine plasmaticice.

4.9 Cantități de administrat și calea de administrare

Pentru administrare orală, în apă de băut:

La porumbei ornamentali și voiajori, păsări ornamentale, păsări de colivie, păsări sălbatici: 5 grame produs în 2 litri de apă de băut pentru 20 kg greutate corporală, timp de 5 zile consecutiv.

Păsări de pradă: 1 gram produs la 4 kg greutate corporală, timp de 5 zile consecutiv.

Pentru a asigura administrarea dozei corecte, greutatea corporală și consumul de apă trebuie determinate cât mai precis posibil. Cantitatea zilnică urmează să fie adăugată în apă de băut, astfel încât tot medicamentul să fie consumat în 24 de ore. Apa de băut tratată cu medicament și soluțiile trebuie să fie preparate proaspăt la fiecare 24 ore. Pe parcursul perioadei de tratament, păsările nu trebuie să aibă acces la alte surse de apă în afara apei tratate cu medicament. Totuși, trebuie să vă asigurați că animalele au suficientă apă disponibilă. După încheierea perioadei de tratament, sistemul de furnizare de apă trebuie curățat corespunzător, pentru a evita consumul unor cantități subterapeutice de substanță activă.

Asimilarea apei tratate cu medicament depinde de starea clinică a păsărilor. Pentru a obține doza corectă este necesară ajustarea corespunzătoare a concentrației medicamentelor de uz veterinar.

4.10 Supradozare (simptome, proceduri de urgență, antidoturi), dacă este cazul

Se va respecta doza recomandată.

*Membru B
m.r. Necrofaix
ID*

4.11 Perioadă de aşteptare

Nu este cazul.

5. PROPRIETĂȚI FARMACOLOGICE

Grupa farmacoterapeutică: Antibacteriene pentru utilizare sistemică, combinații de sulfonamide și trimetoprim.

Codul veterinar ATC: QJ01EW10

5.1 Proprietăți farmacodinamice

Sulfadiazina

Sulfadiazina aparține grupului sulfonamidelor care sunt antimetabolici, inhibând producția normală de ARN, sinteza proteinelor și mecanismele de replicare microbiene.

Sulfonamidele inhibă metabolismul intermediar prin interferență cu producerea de acid folic, în timp ce diaminopirimidina (cum ar fi trimetoprimul) interferează în etapele ulterioare ale acestei cascade metabolice prin stoparea producerii de acid folic tetrahidro (THFA). Sulfonamidele utilizate în absența diaminopirimidinelor sunt bacteriostatice.

ACTIONEALE sulfonamidelor se bazează pe cerința organismelor susceptibile de a sintetiza acid folic ca precursor al altor molecule importante în celulă. Ele acționează ca substraturi false în sinteza acidului folic.

Trimetoprim

Trimetoprimul este o diaminopirimidina, fiind agent antimicrobian.

Diaminopirimidinele interferă cu sinteza acidului tetrahidrofolic din dihidrofolat prin combinarea cu reductaza enzimei dihidrofolat. Activitatea antibacteriană selectivă se produce din cauza afinității bacteriene mai mare inhibă astfel aceeași secvență metabolică ca sulfonamide prevenind sinteza bacteriană a purinelor și astfel, a ADN-ului. Diaminopirimidinele antibacteriene sunt în general substanțe bacteriostatice cu spectru larg activ împotriva bacteriorilor aerobe Gram-pozițive și Gram-negative, dar nu împotriva anaerobilor. Trimetoprimul (și alte diaminopirimidine) analoage blochează sinteza acidului tetrahidrofolic din dihidrofolat prin inhibarea competitivă a reductazei dihidrofolat.

Combinatie sinergică

Sigure, sulfonamidele sunt agenți bacteriostatici iar trimetoprimul este bactericid, dar în combinație cu sulfamidele potențate sunt bactericide. Sulfamidele potențate inhibă secvențial enzimele în calea acidului folic, astfel se realizează inhibarea sintezei bacterine timidin. Sulfamidele blochează conversia acidului para-aminobenzoic (PABA) în acidul dihidrofolic (DFA), iar trimetoprimul blochează conversia DFA în tetrahidrofolic prin inhibarea reductazei dihidrofolat.

5.2 Particularități farmacocinetice

Sulfonamide - Sulfadiazine

Sulfonamidele, în general, sunt absorbite rapid din tractul gastrointestinal atunci când sunt administrate pe cale orală. Sulfonamidele sunt larg distribuite în tot corpul și în multe țesuturi moi, inclusiv la nivelul SNC (lichidul cefalorahidian) și al articulațiilor (lichidul sinovial). Proteina crește semnificativ în timpul de înjunghiere a sulfamidelor, cu toate acestea, numai sulfonamida ne-ionizată și proteina nelegată este activă farmacologic.

Sulfonamide sunt eliminate printr-o combinație de excreție renală și prin biotransformare. Sulfonamidele suferă modificări metabolice într-o măsură variabilă în țesuturi, în special în ficat.

Mecanismele de excreție renală includ filtrarea glomerulară liberă (nelegate) de substanță în plasmă, excreția activă tubulară proximală mediată de purtător al substanței și a metaboliștilor nemonedificați ionizate și reabsorbția pasivă de substanță non-ionizată din fluidul tubular distal.

Memorez
M.R. Reprocuror

Trimetoprim

Diaminopirimidinele, inclusiv trimetoprimul sunt solubile în lipide baze organice care sunt de aproximativ 60% legate de proteinele plasmatiche. Substanțele penetrează barierele celulare prin difuzie non-ionică și astfel se obțin unele concentrații eficiente în cele mai multe țesuturi ale corpului și fluide.

Trimetoprimul și sulfamidele sunt eliminate pe cale renală sub formă nemodificată prin filtrare glomerulară și secreție tubulară și metabolizate de ficat. Sulfamidele sunt în primul rând acetilate și conjugate cu acidul glucuronic și trimetoprimul este metabolizat în oxid și metaboliți hidroxilați.

Combinatia trimetoprim / sulfamide este bine absorbită după administrarea orală, vârful absorbției apare după 1-4 ore de la administrare. Sunt bine distribuite în organism. Atunci când meningele este inflamat, substanțele intră în nivelurile CSF de aproximativ 50% din cele determinate în ser. Ambele substanțe traversează placenta și sunt distribuite în lapte.

La animale timpii de înjumătățire ai substanțelor nu sunt similare, dar combinația este adesea clinic eficientă datorită gamei relativ largi de acțiune (sinergismul). Componentul diaminopirimidina (trimetoprim) este concentrat în țesuturi, în timp ce componentul sulfamida (sulfadiazina) se deplasează lent din plasmă în țesuturi.

6. PARTICULARITĂȚI FARMACEUTICE

6.1 Lista excipientilor

Siliciu coloidal anhidru
Carbonat de sodiu anhidru
Citrat de sodiu
Dextroză monohidrată

6.2 Incompatibilități majore

În lipsa studiilor de compatibilitate acest produs medicinal veterinar nu se va amesteca cu alte produse medicinale veterinarne

6.3 Perioada de valabilitate

Termen de valabilitate a produsului medicinal veterinar așa cum este ambalat pentru vânzare: 36 luni

Termen de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: a se utiliza imediat.

Termen de valabilitate după diluție conform recomandarilor: 48 ore.

6.4. Precauții speciale pentru depozitare

A nu se păstra la temperatură mai mare de 25 °C.

A nu se refrigeră.

A se feri de îngheț.

A se păstra la loc uscat, protejat de lumină.

6.5 Natura și compoziția ambalajului primar

Plic de aluminiu x 5 g, 100 g.

Flacon din PET cu capac PET x 100 g

Memorandum
M.R. Necazau


6.6 Precauții speciale pentru eliminarea produselor medicinale veterinarne neutilizate sau a deșeurilor provenite din utilizare unor astfel de produse
Produsul nu trebuie deversat în ape curgătoare.
Orice produs medicinal veterinar sau deșeuri provenite din utilizarea unor astfel de produse trebuie eliminate în conformitate cu cerințele locale.

7. DETINĂTORUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

Hemoreg B.V.

Rijksweg 28A

7975 RT Uffelte

Olanda

8. NUMĂRUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

9. DATA PRIMEI AUTORIZĂRI/ REÎNNOIRI A AUTORIZAȚIEI

10. DATA REVIZURII TEXTULUI

INTERDICȚII PENTRU VANZARE, ELIBERARE ȘI/SAU UTILIZARE

Hemoreg BV
M.R. Peeters


ANEXA III

ETICHETARE ȘI PROSPECT

Memorandum
M.R. Negaplanus


INFORMATII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL PRIMAR

Plic de aluminiu x 100 g.

Flacon din PET x 100 g.

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

PCK mix, 50 mg/g + 250 mg/g pulbere orală pentru păsări care nu sunt destinate consumului uman.
(porumbei ornamentali și voiajori, păsări ornamentale, păsări de colivie, păsări sălbaticice (zoo), păsări de pradă)

2. DECLARAREA SUBSTANTELOR ACTIVE ȘI A ALTOR SUBSTANȚE

Sulfadiazina sodică 250.0 mg

Trimetoprim 50.0 mg

3. FORMĂ FARMACEUTICĂ

Pulbere orală, de culoare aproape albă.

4. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI

100 g.

5. SPECII TINTĂ

Păsări care nu sunt destinate consumului uman: porumbei ornamentali și voiajori, păsări ornamentale, păsări de colivie, păsări sălbaticice (zoo), păsări de pradă.

6. INDICAȚII

Citiți prospectul înainte de utilizare.

7. MOD ȘI CALE DE ADMINISTRARE

Citiți prospectul înainte de utilizare.

8. TEMP DE AȘTEPTARE

Nu este cazul.

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

Citiți prospectul înainte de utilizare.

10. DATA EXPIRĂRII

EXP {lună/an}

Termen de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: a se utiliza imediat.

11. CONDIȚII SPECIALE DE DEPOZITARE

A nu se păstra la temperatură mai mare de 25 °C.

Nu refrigerăți sau înghețați, depozitați la loc uscat, protejat de lumină.

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

17.Iulie.1994
Dr. Neculaescu

Eliminarea: Citiți prospectul produsului.

13. MENTIUNEA „NUMAI PENTRU UZ VETERINAR” ȘI CONDIȚII SAU RESTRICȚII PRIVIND ELIBERAREA ȘI UTILIZARE, după caz

„Numai pentru uz veterinar”.

Se va elibera pe bază de prescripție veterinară.

14. MENTIUNEA „A NU SE LĂSA LA VEDEREA SI ÎNDEMÂNĂ COPIILOR”

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

15. NUMELE ȘI ADRESA DETINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

Hemoreg B.V.

Rijksweg 28A

7975 RT Uffelte

Olanda

Tel. + 31 521 351 638

E-mail info@femigin.nl

16. NUMĂRUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

17. NUMĂRUL DE FABRICАȚIE AL SERIEI DE PRODUS

Lot,

*Hemoreg B.V.
M.R. Nagyvári
[Signature]*

INFORMAȚII MINIME CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE UNITĂȚILE MICI DE AMBALAJ PRIMAR

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

PCK mix, 50 mg/g + 250 mg/g, pulbere orală pentru păsări care nu sunt destinate consumului uman
Sulfadiazină sodică

Trimetoprim

2. CANTITATEA DE SUBSTANȚĂ (SUBSTANTE) ACTIVĂ (ACTIVE)

| | |
|---------------------|----------|
| Sulfadiazina sodică | 250.0 mg |
| Trimetoprim | 50.0 mg |

3. CONȚINUT PE UNITATE DE GREUTATE, VOLUM SAU NUMĂR DE DOZE

5 g

4. CALE (CĂI) DE ADMINISTRARE

Citii prospectul înainte de utilizare

5. TIMP DE AȘTEPTARE

Nu este cazul

6. NUMĂRUL SERIEI

< Serie> < Lot> {număr}

7. DATA EXPIRĂRII

< EXP {lună/an}>

Termen de valabilitate a produsului medicinal veterinar aşa cum este ambalat pentru vânzare: 36 luni

Termen de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: a se utiliza imediat

Termen de valabilitate după diluție conform recomandarilor: 48 ore.

8. MENTIUNE „NUMAI PENTRU UZ VETERINAR”

Numai pentru uz veterinar.

*Marcos BV
M.R. Redouane*

PROSPECT

**PCK mix, 50 mg/g + 250 mg/g, pulbere orală pentru
păsări care nu sunt destinate consumului uman**

(porumbei ornamentali și voiajori, păsări ornamentale, păsări de colivie,
păsări sălbaticice (zoo), păsări de pradă)

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:
Hemoreg B.V.

Rijksweg 28A
7975 RT Uffelte
Olanda

2. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

**PCK mix, 50 mg/g + 250 mg/g, pulbere orală pentru păsări care nu sunt destinate consumului uman
(porumbei ornamentali și voiajori, păsări ornamentale, păsări de colivie, păsări sălbaticice (zoo), păsări de pradă)**

Sulfadiazină sodică
Trimetoprim

3. DECLARAREA (SUBSTANȚEI) SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR INGREDIENTE (INGREDIENȚI)

Substanțe active:

| | |
|---------------------|----------|
| Sulfadiazină sodică | 250.0 mg |
| Trimetoprim | 50.0 mg |

4. INDICAȚII

La porumbei ornamentali și voiajori, păsări ornamentale, păsări de colivie, păsări sălbaticice(zoo),
păsări de pradă, în tratamentul:

- coccidiozei (produsă de *Eimeria spp*, *Isospora spp*, *Caryospora spp*).
- infecțiilor produse de *Escherichia coli*.
- febrei paratifoide(salmoneloza) produsă de *Salmonella typhi*.

5. CONTRAINDICAȚII

Nu se utilizează în caz de hipersensibilitate la substanțele active sau la excipienți.

Nu se utilizează la păsări cu deficiență renală sau hepatică.

6. REACȚII ADEVERSE

Combinarea dintre cele două substanțe active are o marjă largă de siguranță.

Pot apărea reacții adverse care pot fi în principal atribuite compoziției sulfonamidă și pot consta în discrazie sanguină, necroză hepatică, hipoprotrombinemie, cristaluria și deficiență generală de acid folic.

Unele păsări (în special macaw) pot suferi de tulburări gastrointestinale și pot regurgita de la 1 la 3 ore după administrarea unei doze orale.

*Hemoreg B.V.
M.R. De Groot
[Signature]*

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

7. SPECII ȚINTĂ

Păsări care nu sunt destinate consumului uman: porumbei ornamentali și voiajori, păsări ornamentale, păsări de colivie, păsări sălbaticice (zoo), păsări de pradă.

8. POSOLOGIE PENTRU FIECARE SPECIE, CALE (CĂI) DE ADMINISTRARE ȘI MOD DE ADMINISTRARE

Pentru administrare orală în apa de băut:

La porumbei ornamentali și voiajori, păsări ornamentale, păsări de colivie, păsări sălbaticice: 5 grame produs în 2 litri de apă de băut pentru 20 kg greutate corporală, timp de 5 zile consecutiv.

Păsări de pradă: 1 gram produs la 4 kg greutate corporală, timp de 5 zile consecutiv.

9. RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

Pentru a asigura administrarea dozei corecte greutatea corporală și consumul de apă trebuie determinate cât mai precis posibil. Cantitatea zilnică urmează să fie adăugată în apa de băut, astfel încât tot medicamentul să fie consumat în 24 de ore. Apa de băut tratată cu medicament și soluțiile trebuie să fie preparate proaspăt la fiecare 24 ore. Pe parcursul perioadei de tratament, pasările nu trebuie să aibă acces la alte surse de apă în afara apei tratate cu medicament. Totuși, trebuie să vă asigurați că animalele au suficientă apă disponibilă. După încheierea perioadei de tratament, sistemul de furnizare de apă trebuie curățat corespunzător pentru a evita consumul unor cantități subterapeutice de substanță activă.

Asimilarea apei tratate cu medicament depinde de starea clinică a pasărilor. Pentru a obține doza corectă este necesară ajustarea corespunzătoare a concentrației medicamentelor de uz veterinar.

10. TEMP DE AȘTEPTARE

Nu este cazul.

11. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

A nu se păstra la temperatură mai mare de 25 °C.

A nu se refrigera

A se feri de îngheț

A se pastra la loc uscat, protejat de lumină.

Termen de valabilitate a produsului medicinal vetrerinar aşa cum este ambalat pentru vânzare: 36 luni

Termen de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: a se utiliza imediat.

Termen de valabilitate după diluție conform recomandarilor: 48 ore.

12. ATENȚIONARE (ATENȚIONĂRI) SPECIALĂ (SPECIALE)

Precauții speciale pentru utilizare pentru fiecare specie țintă

Nu există.

Precauții speciale pentru utilizare

Precauții speciale pentru utilizare la animale:

Datorită variabilității probabile (în timp și geografic) a susceptibilității bacteriilor față de sulfonamidele potente, apariția rezistenței bacteriilor poate fi diferită și din acest motiv se recomandă testele bacteriologice și testarea susceptibilității. Utilizarea produsului fără respectarea instrucțiunilor din RCP poate crește prevalența bacteriilor rezistente la substantele active și, de

Hemoreg 3V
M.R. MFG 2020/09


asemenea, poate reduce eficacitatea combinațiilor din cauza potențialului de rezistență încrucișată. La utilizarea produsului trebuie luate în considerare politicile antimicrobiene oficiale și locale.

Precautii speciale care trebuie luate de catre persoana care administrează produsul medicinal veterinar la animale

Sulfonamidele pot provoca hipersensibilitate (alergie) după injectare, inhalare, ingestie sau contact cutanat. Hipersensibilitatea la sulfonamide poate duce la reacții încrucișate cu alte antibiotice. Ocazional, reacțiile alergice la aceste substanțe pot fi grave.

Nu manipulați acest produs dacă știți că sunteți sensibil la sulfonamide.

Dacă în urma expunerii manifestați simptome cum ar fi erupția cutanată, solicitați sfatul medicului și arătați-i medicului acest avertisment.

Acest produs poate provoca iritație cutanată și respiratorie și afectarea ochilor. În timpul manevrării produsului, trebuie purtate mănuși impermeabile, de ex. din cauciuc sau latex și ochelari de protecție. A se evita inhalarea. Spălați mâinile și pielea contaminate imediat după manipularea produsului.

În cazul contactului cu ochii, clătiți ochii cu o cantitate mare de apă curată și, dacă apare iritație, solicitați sfatul medicului.

În caz de ingestie accidentală, solicitați sfatul medicului.

Nu administrați produsul dacă sunteți însărcinată, credeți că ați putea fi însărcinată sau intenționați să rămâneți însărcinată.

Utilizarea în timpul gestației, lactației sau în perioada de ouat

Produsul nu trebuie administrat la păsările care produc ouă pentru consum uman.

Interacțiuni cu alte produse medicinale sau alte forme de interacțiune

Nu combinați cu produse medicinale veterinare care conțin proteine plasmatiche.

Supradozare (simptome, proceduri de urgență, antidoturi), dacă este cazul
Se va respecta doza recomandată.

Incompatibilități

În lipsa studiilor de compatibilitate acest produs medicinal veterinar nu se va amesteca cu alte produse medicinale veterinare.

13. Precauții speciale pentru eliminarea produselor medicinale veterinare neutilizate sau a deșeurilor provenite din utilizare unor astfel de produse

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

15. ALTE INFORMAȚII

Natura și componzie ambalajelor

Plic de aluminiu x 5 g, 100 g.

Flacon din PET cu capac PET x 100 g.

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

*Hector Bl
medico-veterinar
Hector Bl*