

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

PENSTREP 20/25 inj., suspensie injectabilă pentru bovine, ovine, suine, câini și pisici.

2. COMPOZIȚIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ

1 ml produs conține:

Substanțe active:

Procain penicilină G200.00 mg

Dihidroestreptomicină (ca sulfat).....183,75 mg

Excipienți:

Metil 4-hidroxi benzoat1.03 mg

Propil 4-hidroxi benzoat.....0,11 mg

Sulfoxilat de formaldehidă sodică.....3,00 mg

Pentru lista completă a excipienților, a se vedea punctul 6.1.

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Suspensie injectabilă, de culoare albă până la albă.

4. DATE CLINICE

4.1 Specii țintă

Bovine, ovine, suine, câini și pisici.

4.2 Indicații pentru utilizare, cu specificarea speciilor țintă

Penstrep 20/25 inj. este recomandat la bovine, ovine, suine, câini și pisici în tratamentul următoarelor afecțiuni cauzate de microorganisme sensibile la penicilină sau dihidroestreptomicină; afecțiuni respiratorii, afecțiuni uterine și digestive, mastite, osteomielite, peritonite, septicemie, cistite.

4.3 Contraindicații

Nu se utilizează în caz de hipersensibilitate la peniciline, aminoglicozide și/sau procaină sau la oricare dintre excipienți.

Nu se utilizează la animale cu disfuncții renale, tulburări auditive sau ale organelor vestibulare. Nu se utilizează la ierbivorele mici, cum ar fi iepuri, șinșile, porci de Guineea.

4.4 Atenționări speciale pentru fiecare specie țintă

Nu există.

4.5 Precauții speciale pentru utilizare

Precauții speciale pentru utilizare la animale

Utilizarea produsului trebuie să se bazeze pe testarea susceptibilității bacteriene izolate de la animale. Dacă aceasta nu este posibilă, tratamentul trebuie să se bazeze pe informațiile epidemiologice (la nivel regional, de fermă) referitoare la susceptibilitatea bacteriilor țintă.

Utilizarea produsului în afara instrucțiunilor furnizate în RCP poate crește prevalența bacteriilor rezistente la substanțele active și poate reduce eficacitatea tratamentului, datorită potențialului pentru rezistența încrucișată. La utilizarea produsului trebuie luate în considerare politicile antimicrobiene oficiale, naționale și regionale.

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

Penicilinele și cefalosporinele pot produce hipersensibilitate (alergie) după injectare, inhalare, ingestie sau contact cu pielea. Hipersensibilitatea la peniciline poate duce la sensibilitate încrucișată la cefalosporine și vice-versa. Reacția alergică la aceste substanțe poate fi uneori gravă.

1. Persoanele cu hipersensibilitate cunoscută la substanțele active trebuie să evite contactul cu produsul medicinal veterinar.
2. Se va manipula acest produs cu mare atenție pentru a evita expunerea, luând toate măsurile de precauție recomandate. Nu este permis consumul de alimente și băuturi, precum și fumatul, în timpul utilizării produsului.
3. Dacă apar simptome ca urmare a expunerii, cum ar fi o erupție pe piele, solicitați imediat sfatul medicului și prezentați prospectul sau eticheta medicului. Edemul facial, al buzelor și ochilor sau dificultăți în respirație sunt simptome mai grave și necesită îngrijire medicală de urgență. Trebuie să fie acordată atenție pentru a evita auto-injecția accidentală. În caz de auto-injecție accidentală solicitați imediat sfatul medicului caruia i se prezintă prospectul sau eticheta produsului.

4.6 Reacții adverse (frecvență și gravitate)

S-au observat reacții alergice ocazionale la peniciline, dar acestea sunt foarte rare. Reacțiile de hipersensibilitate (alergice) la peniciline pot varia de la edem localizat la șoc anafilactic și deces.

Ocazional, la purceii sugari și cei pentru îngrășare, administrarea produselor care conțin procain penicilină pot provoca o hipertermie tranzitorie, voma, frisoane, neliniște și necoordonare.

La scroafele gestante și scrofițe a fost raportată o scurgere vulvară, care ar putea fi asociată cu avortul.

Procain penicilina G poate, în anumite circumstanțe, deveni toxică și chiar letală pentru suine și acest lucru este considerat a fi datorat unei eliberări bruște a cantităților toxice de procaină liberă. Simptomele includ frisoane, oboseală, inapetență, voma, cianoza extremităților și pirexie pronunțată (40°C și peste).

4.7 Utilizare în perioade de gestație, lactație sau în perioada de ouat

Nu se recomandă utilizarea îndelungată la animalele gestante, din cauza riscului de toxicitate pentru făt.

4.8 Interacțiuni cu alte produse medicinale și alte forme de interacțiune

Deoarece penicilina acționează prin inhibarea sintezei peretelui celular, agenți precum tetraciclina, care inhibă sinteza proteinelor, pot masca efectul bactericid al penicilinei.

4.9 Cantități de administrat și calea de administrare

Pentru administrare intramusculară.

Bovine, suine, ovine: 1 ml produs per 25 kg greutate corporala, zilnic, timp de 3-4 zile.

Câini și pisici: 1 ml produs per 10 kg greutate corporala, zilnic, timp de 3-4 zile.

În cazuri grave doza se poate dubla, la recomandarea medicului veterinar.

A nu se administra mai mult de 20 ml la bovine, mai mult de 10 ml la suine și mai mult de 5 ml la viței, ovine și caprine, în fiecare loc de injectare.

A se agita bine flaconul înainte de utilizare.

Pentru asigurarea unei dozări corecte trebuie determinată cu acuratețe greutatea corporală a animalelor ori de câte ori este posibil, pentru a evita subdozarea.

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

Administrarea prelungită de doze mari poate provoca disfuncții renale, vestibulare și / sau auditive. Uneori, pot să apară reacții de hipersensibilitate.

A nu se depăși doza recomandată .

4.11 Timp de așteptare

Carne și organe: 10 zile.

Lapte: 3 zile.

5. PROPRIETĂȚI FARMACOLOGICE

Grupa farmacoterapeutică: Peniciline, combinații cu alte antibacteriene
Codul veterinar ATC: QJ01RA01

5.1 Proprietăți farmacodinamice

Procain penicilina G este o penicilină cu spectru de acțiune limitat, cu acțiune bactericidă împotriva a numeroase bacterii Gram-pozitive (Streptococci, Stafilococci, unele tulpini de Corynebacteria spp., Erysipelothrix rhusiopathiae, Clostridia spp., Bacillus anthracis) precum și împotriva coccilor Gram-negativi, Leptospira canicola, Campylobacter foetus și Actinomyces bovis.

Dihidrostreptomicina este un antibiotic aminoglicozid cu acțiune bactericidă împotriva bacteriilor Gram-negative: E. coli, Proteus vulgaris, Brucella spp., Salmonella spp., Shigella spp., Klebsiella spp., Pasteurella spp. și unele tulpini de Mycoplasma spp.

Combinația celor două antibiotice acționează cumulativ și în unele cazuri sinergic.

5.2 Particularități farmacocinetice

Penicilinele se absorb rapid atunci când se injectează într-o suspensie apoasă pe cale intramusculară. Cu toate acestea, absorbția penicilinei G dintr-un produs de procain penicilină este prelungită, nivelurile sanguine maxime fiind atinse la aproximativ 2-4 ore și în scădere sub nivelurile terapeutice, la 24 de ore la suine și la 48 de ore la bovine și ovine.

Dihidrostreptomicina este de asemenea absorbită rapid. Concentrația plasmatică maximă este atinsă în decurs de o oră. Nivelurile sanguine scad mult mai repede (sub nivelurile terapeutice, la 12 ore) decât cele ale penicilinei G, din cauza unei absorbții mai lente a penicilinei din produsul de procaină.

6. PROPRIETĂȚI FARMACEUTICE

6.1 Lista excipienților

Procaină HCl
Metil 4-hidroxi benzoat
Propil 4-hidroxi benzoat
Sulfoxilat de formaldehida sodica
Povidonă (Kollidon K 15)
Citrat de sodiu
Apă pentru produse injectabile

6.2 Incompatibilități

Penstrep 20/25 inj. este incompatibil cu produse bacteriostatice antimicrobiene cu acțiune rapidă (de exemplu tetraciclina, cloramfenicol, eritromicină, lincomicină) și cu alte anestezice sau alți agenți blocați neuromusculari (din cauza depresiei respiratorii și apneei).

6.3 Termen de valabilitate

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar așa cum este ambalat pentru vânzare: 2 ani.

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

6.4 Precauții speciale pentru păstrare

A se păstra la temperaturi cuprinse între 8°C și 15°C.

A se proteja de lumină.

A se depozita într-un loc uscat.

6.5 Natura și compoziția ambalajului primar

Flacoane de sticlă de tip II prevăzute cu dop de cauciuc siliconat, închise cu capac de aluminiu x 100 ml.

Ambalaj secundar

Cutie din carton cu 48 flacoane x 100 ml

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

Orice produs sau deșeu medicinal veterinar neutilizat derivat dintr-un astfel de produs medicinal veterinar, trebuie eliminat în conformitate cu reglementările locale.

Animalele tratate vor fi mentinute in adaposturi pe toata durata tratamentului, iar dejectiile acestora se vor colecta si nu se vor folosi la fertilizarea solului.

7. DEȚINĂTORUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

Kepro B.V.

Tel: + 31 (0) 570 66 29 00

Maagdenburgstraat 17

Fax: + 31 (0) 570 66 29 09

7421 ZA Deventer

e-mail: info@kepro.nl

Olanda

Website: www.kepro.nl

8. NUMĂRUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

9. DATA PRIMEI AUTORIZAȚII DE COMERCIALIZARE

01.06.2007

10. DATA REVIZUIRII TEXTULUI

INTERDICȚII PENTRU VÂNZARE, ELIBERARE ȘI/SAU UTILIZARE

Se elibereaza numai pe baza de reteta veterinara.

Asli

ANEXA III
ETICHETARE ȘI PROSPECTU



A. ETICHETARE

INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL SECUNDAR
Cutie de carton x cu 48 flacoane x 100 ml:

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

PENSTREP 20/25 Inj., suspensie injectabilă pentru bovine, ovine, suine, câini și pisici.
Procainpenicilina G, Dihidrostreptomicină

2. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR SUBSTANȚE

1 ml produs conține:

Substanțe active:

Procain penicilină G200.00 mg

Dihidrostreptomicină (ca sulfat).....183,75 mg

Excipienți:

Metil 4-hidroxibenzoat1.03 mg

Propil 4-hidroxibenzoat.....0,11 mg

Sulfoxilat de formaldehida sodica.....3,00 mg

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Suspensie injectabilă.

4. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI

100 ml

5. SPECIUȚINTĂ

Bovine, ovine, suine, câini și pisici.

6. INDICAȚII

Citiți prospectul înainte de utilizare.

7. MODUL ȘI CALEA DE ADMINISTRARE

Citiți prospectul înainte de utilizare.

8. PERIOADA DE AȘTEPTARE

Carne și organe: 10 zile.

Lapte: 3 zile.

9. ATENȚIONĂRI SPECIALE, DUPĂ CAZ

Citiți prospectul înainte de utilizare

10. DATA EXPIRĂRII

EXP {lună/an}

După desigilare, se va utiliza în decurs de 28 zile.

11. CONDIȚII SPECIALE DE PĂSTRARE

A se păstra la temperaturi cuprinse între 8°C și 15°C.

A se proteja de lumină.

A se depozita într-un loc uscat.

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

Eliminare. Citiți prospectul înainte de utilizare

Animalele tratate vor fi menținute în adăposturi pe toată durata tratamentului, iar dejectiile acestora se vor colecta și nu se vor folosi la fertilizarea solului.

13. MENȚIUNEA "NUMAI PENTRU UZ VETERINAR" ȘI CONDIȚII SAU RESTRICTII PRIVIND ELIBERAREA ȘI UTILIZAREA, DUPĂ CAZ

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

14. MENȚIUNEA "A NU SE LĂSA LA VEDEREA ȘI ÎNDEMÂNA COPIILOR"

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

15. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI A AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

Kepto B.V.
Maagdenburgstraat 17
7421 ZA Deventer
Olanda

Tel: + 31 (0) 570 66 29 00
Fax: + 31 (0) 570 66 29 09
e-mail: info@kepto.nl
Website: www.kepto.nl

16. NUMĂRUL(NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

17. NUMĂRUL DE FABRICAȚIE AL SERIEI DE PRODUS

Lot:

INFORMAȚII CARE TREBUIE INSCRISE PE AMBALAJUL PRIMAR

Flacon din sticlă de tip II x 100 ml.

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

PENSTREP 20/25 Inj., suspensie injectabilă pentru bovine, ovine, suine, câini și pisici.
Procainpenicilina G, Dihidrostreptomicină

2. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR SUBSTANȚE

1 ml produs conține:

Substanțe active

Procain penicilină G200.00 mg

Dihidrostreptomicină (ca sulfat).....183,75 mg

Excipienți:

Metil 4-hidroxibenzoat

Propil 4-hidroxibenzoat

Sulfoxilat de formaldehida sodica

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Suspensie injectabilă.

4. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI

100 ml

5. SPECIIȚINTĂ

Bovine, suine, ovine, câini și pisici.

6. INDICAȚII

Citiți prospectul înainte de utilizare

7. MODUL ȘI CALEA DE ADMINISTRARE

Citiți prospectul înainte de utilizare

8. PERIOADA DE AȘTEPTARE

Carne și organe: 10 zile.

Lapte: 3 zile.

9. ATENȚIONĂRI SPECIALE, DUPĂ CAZ

Citiți prospectul înainte de utilizare

10. DATA DE EXPIRARE

EXP {lună/an}

După desigilare, se va utiliza în decurs de 28 de zile.

11. CONDIȚII SPECIALE DE PĂSTRARE

A se păstra la temperaturi cuprinse între 8°C și 15°C.

A se proteja de lumină.

A se depozita într-un loc uscat.

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

Eliminare. Citiți prospectul înainte de utilizare

Animalele tratate vor fi menținute în adăposturi pe toată durata tratamentului, iar dejectiile acestora se vor colecta și nu se vor folosi la fertilizarea solului.

13. MENȚIUNEA "NUMAI PENTRU UZ VETERINAR" ȘI CONDIȚII SAU RESTRICTII PRIVIND ELIBERAREA ȘI UTILIZAREA, DUPĂ CAZ

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

14. MENȚIUNEA "A NU SE LĂSA LA VEDEREA ȘI ÎNDEMÂNA COPILOR"

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

15. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

Kepto B.V.
Maagdenburgstraat 17
7421 ZA Deventer
Olanda

Tel: + 31 (0) 570 66 29 00
Fax: + 31 (0) 570 66 29 09
e-mail: info@kepto.nl
Website: www.kepto.nl

16. NUMĂRUL(NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

17. NUMĂRUL DE FABRICAȚIE AL SERIEI DE PRODUS

Lot:

B. PROSPECT

PENSTREP 20/25 inj., suspensie injectabilă pentru bovine, ovine suine, câini și pisici .

1. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE ȘI A DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE FABRICARE, RESPONSABIL PENTRU ELIBERAREA SERIEI, DACĂ SUNT DIFERIȚI

Kepro B.V.

Tel: + 31 (0) 570 66 29 00

Maagdenburgstraat 17

Fax: + 31 (0) 570 66 29 09

7421 ZA Deventer

e-mail: info@kepro.nl

Olanda

Website: www.kepro.nl

2. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

PENSTREP 20/25 inj. , suspensie injectabilă pentru bovine, ovine, suine, câini și pisici

Procainpenicilina G, Dihidrostreptomicină

3. DECLARAREA SUBSTANȚEI(LOR) ACTIVE ȘI A ALTOR INGREDIENTE

1 ml produs conține:

Substanțe active:

Procain penicilină G200.00 mg

Dihidrostreptomicină (ca sulfat).....183,75 mg

Excipienți:

Metil 4-hidroxibenzoat1.03 mg

Propil 4-hidroxibenzoat.....0,11 mg

Sulfoxilat de formaldehida sodica.....3,00 mg

4. INDICAȚII

Penstrep 20/25 inj. este recomandat la bovine, ovine, suine, câini și pisici în tratamentul următoarelor infecții cauzate de microorganisme sensibile la penicilină sau

dihidrostreptomycină: infecții respiratorii, infecții uterine și digestive, mastite, osteomielite, peritonite, septicemie, cistite.

5. CONTRAINDICAȚII

Nu se utilizează în caz de hipersensibilitate la peniciline, aminoglicozide și/sau procaină, sau la oricare dintre excipienți.

Nu se utilizează la animale cu disfuncții renale, tulburări auditive sau ale organelor vestibulare. Nu se utilizează la ierbivorele mici, cum ar fi iepuri, șinșile, porci de Guineea

6. REACȚII ADVERSE

S-au observat reacții alergice ocazionale la peniciline, dar acestea sunt foarte rare. Reacțiile de hipersensibilitate (alergice) la peniciline pot varia de la edem localizat la șoc anafilactic și deces.

Ocazional, la purceii sugari și cei pentru îngrășare, administrarea produselor care conțin procain penicilină pot provoca o hipertermie tranzitorie, voma, frisoane, neliniște și necoordonare.

La scroafele gestante și scrofițe a fost raportată o scurgere vulvară, care ar putea fi asociată cu avortul.

Procain penicilina G poate, în anumite circumstanțe, deveni toxică și chiar letală pentru suine și acest lucru este considerat a fi datorat unei eliberări bruște a cantităților toxice de procaină liberă. Simptomele includ frisoane, oboseală, inapetență, voma, cianoza extremităților și pirexie pronunțată (40°C și peste).

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

7. SPECII ȚINTĂ

Bovine, ovine, suine, câini și pisici.

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

Pentru administrare intramusculară.

Bovine, suine, ovine: 1 ml produs per 25 kg greutate corporală, zilnic, timp de 3-4 zile.

Câini și pisici: 1 ml produs per 10 kg greutate corporală, zilnic, timp de 3-4 zile.

În cazuri grave doza se poate dubla, la recomandarea medicului veterinar.

9. RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

A se agita bine flaconul înainte de utilizare.

Pentru asigurarea unei dozări corecte trebuie determinată cu acuratețe greutatea corporală a animalelor ori de câte ori este posibil, pentru a evita subdozarea.

Isăra

A nu se administra mai mult de 20 ml la bovine, mai mult de 10 ml la porcine și mai mult de 5 ml la viței, ovine și caprine, în fiecare loc de injectare.

10. PERIOADĂ DE AȘTEPTARE

Carne și organe: 10 zile.

Lapte 3 zile

11. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

A se păstra la temperaturi cuprinse între 8°C și 15°C.

A se proteja de lumină.

A se depozita într-un loc uscat.

Perioada de valabilitate după prima deschidere a flaconului: 28 de zile.

12. ATENȚIONĂRI SPECIALE

Atenționări speciale pentru fiecare specie ținută

Nu exista.

Precauții speciale pentru utilizare

Precauții speciale pentru utilizare la animale

Utilizarea produsului trebuie să se bazeze pe testarea susceptibilității bacteriene izolate de la animale. Dacă aceasta nu este posibilă, tratamentul trebuie să se bazeze pe informațiile epidemiologice (la nivel regional, de fermă) referitoare la susceptibilitatea bacteriilor țintă.

Utilizarea produsului în afara instrucțiunilor furnizate în RCP poate crește prevalența bacteriilor rezistente la substanțele active și poate reduce eficacitatea tratamentului, datorită potențialului pentru rezistența încrucișată. La utilizarea produsului trebuie luate în considerare politicile antimicrobiene oficiale, naționale și regionale.

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

Penicilinele și cefalosporinele pot produce hipersensibilitate (alergie) după injectare, inhalare, ingestie sau contact cu pielea. Hipersensibilitatea la peniciline poate duce la sensibilitate încrucișată la cefalosporine și vice-versa. Reacția alergică la aceste substanțe poate fi uneori gravă.

Persoanele cu hipersensibilitate cunoscută la substanțele active trebuie să evite contactul cu produsul medicinal veterinar.

Se va manipula acest produs cu mare atenție pentru a evita expunerea, luând toate măsurile de precauție recomandate. Nu este permis consumul de alimente și băuturi, precum și fumatul, în timpul utilizării produsului.

Dacă apar simptome ca urmare a expunerii, cum ar fi o erupție pe piele, solicitați imediat sfatul medicului și prezentați prospectul sau eticheta medicului. Edemul facial, al buzelor și ochilor sau dificultăți în respirație sunt simptome mai grave și necesită îngrijire medicală de urgență. Trebuie să fie acordată atenție pentru a evita auto-injectarea

accidentală. În caz de auto-injecție accidentală solicitați imediat sfatul medicului caruia i se prezintă prospectul sau eticheta produsului.

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

Nu se recomandă utilizarea îndelungată la animalele gestante, din cauza riscului de toxicitate pentru făt.

Interacțiuni cu alte produse medicinale și alte forme de interacțiune

Deoarece penicilina acționează prin inhibarea sintezei peretelui celular, agenți precum tetraciclina, care inhibă sinteza proteinelor, pot masca efectul bactericid al penicilinei.

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

Administrarea prelungită de doze mari poate provoca disfuncții renale, vestibulare și / sau auditive. Uneori pot să apară reacții de hipersensibilitate.

A nu se depăși doza recomandată .

Incompatibilități

Penstrep 20/25 inj. este incompatibil cu produse bacteriostatice antimicrobiene cu acțiune rapidă (de exemplu tetraciline, cloramfenicol, eritromicină, lincomicină) și cu alte anestezice sau alți agenți blocați neuromusculari (din cauza depresiei respiratorii și apneei).

13. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU ELIMINAREA PRODUSULUI NEUTILIZAT SAU, DUPĂ CAZ, A DEȘEURILOR

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. Animalele tratate vor fi menținute în adăsturi pe toată durata tratamentului, iar dejectiile acestora se vor colecta și nu se vor folosi la fertilizarea solului.

14. DATA LA CARE A FOST APROBAT ULTIMA DATĂ PROSPECTUL

15. ALTE INFORMAȚII

Ambalaj primar :

Flacoane de sticlă de tip II prevăzute cu dop de cauciuc siliconat , închise cu capac de aluminiu x 100 ml

Ambalaj secundar

Cutie din carton cu 48 flacoane x 100 ml

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

A. Silva