



REZUMATUL CARACTERISTICILOR PRODUSULUI



1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

PHENOXYPEN WSP, 325 mg/g pulbere pentru administrare în apă de băut la puii de găină (AT, BE, BG, DE, EL, FR, IT, LT, NL, RO, SK)
 PHENOXYPEN WSP, 325 mg/g proszek do stosowania w wodzie do picia dla kurczat. (PL)
 PHENOXYPEN 293 mg/g prášek pro přípravu perorálního roztoku pro kuřata (CZ)
 PHENOXYLIN, 325 mg/g powder for use in drinking water for chickens (DK)
 PHENOXYPEN vízoldékony por házityúkok részére A.U.V. (HU)
 PHENOXYPEN Water Soluble Powder, 325 mg/g powder for use in drinking water for chickens (IE)
 PHENOXYPEN, 325 mg/g powder for use in drinking water for chickens (PT)
 AVIPEN, 325 mg/g powder for use in drinking water for chickens (ES)
 PHENOXYPEN 32.5% Water Soluble Powder for chickens, powder for use in drinking water (UK)

2. COMPOZIȚIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ

Per gram:

Substanță activă:

Fenoximetilpenicilină potasică 325 mg
 echivalent a 293 mg de fenoximetilpenicilină

Excipient(excipienți):

Pentru lista completă a excipientilor, vezi secțiunea 6.1.

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Pulbere pentru utilizare în apă de băut.

Pulbere albă până la alburie.

4. PARTICULARITĂȚI CLINICE

4.1 Specii țintă

Pui de găină

4.2 Indicații pentru utilizare, cu specificarea speciilor țintă

Prevenirea mortalității la nivel de grup în urma apariției enteritei necrotice la puii de găină cauzată de tulpini de *Clostridium perfringens* susceptibile la fenoximetilpenicilină.

4.3 Contraindicații

Nu se utilizează în caz de hipersensibilitate la substanța activă.

4.4 Atenționări speciale

Administrarea de Phenoxyphen WSP poate duce la o creștere a consumului de apă medicamentată.



4.5 Precauții speciale pentru utilizare

Precauții speciale pentru utilizare la animale

Utilizarea produsului trebuie să se bazeze pe testarea sensibilității la antibiotice a bacteriei izolate de la puii morți în fermă.

Phenoxyphen WSP nu trebuie utilizat pentru a compensa igiena precară și managementul deficitar din halele de pui.

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

Penicilina V poate determina reacții de hipersensibilitate după injectare, inhalare, ingestie, contactul cu pielea sau cu ochii. Hipersensibilitatea la penicilina V poate duce la sensibilitate încrucisată la alte peniciline și cefalosporine și viceversa. Reacțiile alergice determinate de aceste substanțe pot fi uneori grave.

În cazul ingestiei accidentale sau în cazul unor simptome serioase de hipersensibilitate precum eritem după expunere, edemătirea feței, buzelor sau ochilor sau dificultăți în respirație, solicitați imediat sfatul medicului și prezentați medicului prospectul produsului.

Persoanele cu hipersensibilitate cunoscută la peniciline sau cefalosporine trebuie să evite contactul cu produsul. În cazul apariției simptomelor de hipersensibilitate urmare a contactului cu produsul, trebuie evitate toate contactele următoare cu acesta (și cu alte medicamente ce conțin alte peniciline sau cefalosporine).

Manipulați acest produs cu mare atenție pentru a evita expunerea, luându-vă toate precauțiile necesare. Purtați echipament de protecție, mănuși impermeabile și semimască de protecție conform standardului european EN149 sau conform standardului EN140 cu un filtru EN 143 atunci când amestecați și manipulați produsul. Spălați-vă pe mâini imediat după manipularea produsului.

4.6 Reacții adverse (frecvență și gravitate)

Deși nu au fost observate reacții adverse după administrarea de Phenoxyphen WSP, penicilinile pot determina apariția vomei, diareei și alterarea florei intestinale cu apariția de bacterii rezistente selecționate.

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

Nu se utilizează la păsările care produc ouă pentru consum uman.

Studiile de laborator efectuate pe animale și oameni nu au demonstrat efecte negative asupra funcției reproductive sau asupra dezvoltării fetale.

4.8 Interacțiuni cu alte produse medicinale sau alte forme de interacțiune

Nu se combină cu antibiotice bacteriostatice.

Nu se amestecă cu alte produse medicinale de uz veterinar.

4.9 Cantități de administrat și calea de administrare

46 – 68 mg Phenoxyphen WSP per kg greutate corporală pe zi,
echivalent a 13.5 – 20 mg de penicilină V/ kg greutate corporală pe zi,
împotriva 5 zile

Mod de administrare: pe cale orală, dizolvați în apă de băut și utilizați în maximum 12 ore.



Solubilitatea maximă este de 250 g Phenoxyphen WSP la un litru de apă de băut.

Pentru a determina cantitatea de Phenoxyphen WSP în grame ce trebuie adăugată în 1000 de litri de apă, trebuie făcut următorul calcul:

$$\text{mg Phenoxyphen WSP/ kg greutate corporală /zi} \times \text{media greutății corporale a animalelor (kg)} \times \\ \text{numărul de animale}$$

Consumul total de apă din hală (litri) din ziua precedentă

$$= \text{mg Phenoxyphen WSP/litru} \times 1000 = \text{g Phenoxyphen WSP/1000 litri apă}$$

Pentru dozarea cantității de produs ce trebuie utilizată, se recomandă utilizarea unui echipament de cântărire de precizie.

Luând în considerare faptul că animalele bolnave consumă o cantitate mai mică de apă, se recomandă să se înceapă terapia cu o doză mai mare pentru a compensa un posibil consum mai scăzut de apă medicamentată.

Pentru a se asigura o dozare corectă, greutatea corporală a animalelor trebuie determinată cât mai precis posibil pentru a evita subdozarea.

Nici o altă sursă de apă de băut nu trebuie să fie disponibilă în timpul tratamentului.

În cazul unui consum modificat de apă de băut la păsări, concentrația trebuie ajustată astfel încât să se obțină doza recomandată.

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

Penicilina V are un indice terapeutic crescut. Administrarea apei de băut medicamentate de 2 respectiv de 5 ori mai mult decât doza terapeutică recomandată pe o perioadă de 2 ori mai lungă decât cea recomandată nu a relevat nici un efect advers. La anumiți indivizi, administrarea unei doze de 5 ori mari decât doza terapeutică recomandată pe o perioadă de timp de 2 ori mai lungă decât perioada de tratament recomandată a dus la o creștere a consumului de apă, o scădere a consumului de furaj și la materii fecale apoase.

4.11 Timp de așteptare

Carne: 2 zile

Nu este permisă utilizarea la păsările care produc ouă pentru consum uman.

5. PROPRIETĂȚI FARMACOLOGICE

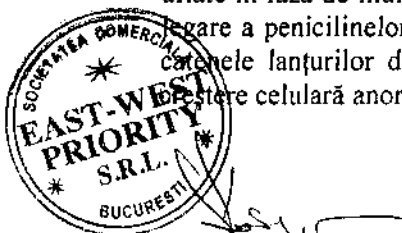
Grupa farmacoterapeutică: *Antibiotice*

Codul veterinar ATC: QJ01CE02

5.1 Proprietăți farmacodinamice

Fenoximetilpenicilina (penicilina V) este o penicilină cu spectru restrâns cu acțiune în principal față de bacteriile Gram pozitive.

Penicilina V, precum toate celelalte peniciline, exercită o acțiune bactericidă asupra bacteriilor aflate în fază de multiplicare activă. Aceasta formează o legătură ireversibilă la proteinele de legare a penicilinelor (PBP/PLP), enzime ce facilitează formarea legăturilor încrucișate între cărăbușile lanțurilor de peptidoglicani în sinteza peretelui celular bacterian. Aceasta duce la pierdere celulară anormală și la citoliza celulei.



Penicilina V este un derivat de benzilpenicilină acido-rezistent și are un spectru de activitate mai larg decât aceasta.

Dezvoltarea rezistenței este în principal bazată pe formarea de beta-lactamază, o enzimă ce desface inelul beta-lactamic, determinând ineficacitatea antibioticului. Există rezistență încrucișată între penicilina V și alte antibiotice beta-lactamice.

Concentrațiile inhibitorii minime (CIM) ale penicilinelor V au fost stabilite pentru *Clostridium perfringens* izolat din cazurile clinice de enterită necrotică la pasări în 1998 și 1999. Concentrațiile inhibitorii minime pentru *C. perfringens* izolat din probele de materii fecale, ficat și cecum au fost < 0.01 – 0.05 µg/ml.

5.2 Particularități farmacocinetice

Cel mai important avantaj al penicilinelor V în comparație cu penicilina G este faptul că aceasta este mai stabilă într-un mediu acid și de aceea este mai bine absorbită din tractusul gastro-intestinal.

După administrarea pe cale orală, penicilina V scapă de cele mai multe ori de descompunerea de către sucurile gastrice, deoarece este stabilă la un pH scăzut.

Penicilina V se distribuie bine în majoritatea țesuturilor, ducând la o concentrație crescută în rinichi și ficat. Penicilina V este parțial descompusă în tractul gastro-intestinal. O mică parte din cantitatea absorbită este metabolizată în organism. Cea mai mare parte a cantității de penicilină V este excretată în formă activă nealterată prin urină și materiile fecale.

După o singură administrare orală forțată de Phenoxyphen WSP la păsări într-o doză de 15 mg de penicilină V potasică /kg greutate corporală, concentrațiile plasmaticе maxime de 0.40 ± 0.15 mg/l sunt atinse în 1.7 ± 1.0 oră după administrare. Penicilina V este bine absorbită și are o biodisponibilitate absolută de 69%.

6. PARTICULARITĂȚI FARMACEUTICE

6.1 Lista excipienților

Lactoză monohidrat

6.2 Incompatibilități

Nu amestecați acest produs cu alte produse medicinale veterinarе.

Contactul soluțiilor ce conțin penicilină cu metale sau utilizarea unor sisteme metalice pentru administrarea acestora influențează negativ stabilitatea penicilinelor. De aceea, astfel de sisteme trebuie evitate și nu trebuie utilizate pentru depozitarea soluțiilor.

6.3 Perioadă de valabilitate

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar аșа cum este ambalat pentru vânzare:
18 luni

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 3 luni

Perioada de valabilitate după diluare sau reconstituire conform indicațiilor: 12 ore

6.4 Precauții speciale pentru depozitare

A se păstra la temperatură mai mică de $<25^{\circ}\text{C}$. A se păstra în ambalajul original.
A nu se refrigera sau congela. A se feri de îngheț.



6.5 Natura și compoziția ambalajului primar

Recipient securizat: recipient cilindric de culoare albă din polipropilen (PP), cu capac alb din polietilenă de înaltă densitate/ polietilenă de joasă densitate (HDPE/LDPE), cu lăcaș pentru deschidere. Acest tip de recipient are două volume diferite (650 ml, 1875 ml) cu un conținut de 250 g, respectiv 1000 g de produs.

Cutie din composit: recipient dreptunghiular triplu stratificat, ce este compus dintr-un strat de carton cu o dublură interioară de folie de aluminiu și acoperit de etichetă la exterior. Acest tip de recipient conține 1 kg de produs.

Nu toate dimensiunile de ambalaj pot fi comercializate.

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

Orice produs medicinal veterinar neutilizat sau deșeurile provenite din utilizarea unor astfel de produse trebuie eliminate în conformitate cu cerințele naționale.

7. DEȚINĂTORUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

Dopharma Research B.V.
Zalmweg 24
4941 VX Raamsdonksveer
Olanda
research@dopharma.com

8. NUMĂRUL (NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

9. DATA PRIMEI AUTORIZĂRI/REÎNNOIRII AUTORIZAȚIEI

10. DATA REVIZUIRII TEXTULUI

INTERDICȚII PENTRU VÂNZARE, ELIBERARE ȘI/SAU UTILIZARE

Verificat,

DR. DRĂGHICI AURELIA

Drury





ANEXA B:
ETICHETARE ȘI PROSPECT





I. ETICHETARE



INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL SECUNDAR
INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL PRIMAR

Recipient securizat
Cutie din composit

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

PHENOXYPEN WSP, 325 mg/g pulbere pentru administrare în apa de băut la puii de găină.

2. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR SUBSTANȚE

Fenoximetilpenicilină potasică 325 mg/g
echivalent a 293 mg de fenoximetilpenicilină/g

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Pulbere pentru utilizare în apa de băut.

4. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI

250 g sau 1 kg.

5. SPECII ȚINTĂ

Pui de găină.

6. INDICAȚIE (INDICAȚII)

Prevenirea mortalității la nivel de grup în urma apariției enteritei necrotice la pui cauzată de tulpini de *Clostridium perfringens* susceptibile la fenoximetilpenicilină.

7. MOD ȘI CALE DE ADMINISTRARE

Pe cale orală, dizolvați în apa de băut.

Citiți prospectul înainte de utilizare.

8. TEMPORIZARE

Carne: 2 zile

Nu este permisă utilizarea la păsările care produc ouă pentru consum uman.

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

Penicilina V poate determina reacții de hipersensibilitate după injectare, inhalare, ingestie, contactul cu pielea sau cu ochii. Hipersensibilitatea la penicilina V poate duce la sensibilitate încrucisată la alte peniciline sau cefalosporine și viceversa. Reacțiile alergice determinate de aceste substanțe pot fi uneori grave.



În cazul ingestiei accidentale sau în cazul unor simptome serioase de hipersensibilitate precum eritem după expunere, edemașierea feței, buzelor sau ochilor sau dificultăți în respirație, solicitați imediat sfatul medicului și prezentați medicului prospectul produsului.

Persoanele cu hipersensibilitate cunoscută la penicilină sau cefalosporine trebuie să evite contactul cu produsul. În cazul apariției simptomelor de hipersensibilitate urmare a contactului cu produsul, trebuie evitate toate contactele următoare cu acesta (și cu alte medicamente ce conțin alte penicilină sau cefalosporine).

Manipulați acest produs cu mare atenție pentru a evita expunerea, luându-vă toate precauțiile necesare. Purtați echipament de protecție, mănuși impermeabile și semimască de protecție conform standardului european EN149 sau conform standardului EN140 cu un filtru EN 143 atunci când amestecați și manipulați produsul. Spălați-vă pe mâini imediat după manipularea produsului.

10. DATA EXPIRĂRII

EXP {lună/an}

După prima deschidere a recipientului, produsul poate fi utilizat încă 3 luni.

După ce a fost dizolvat în apă de băut, se va utiliza în intervalul a 12 ore de la preparare.

11. CONDIȚII SPECIALE DE DEPOZITARE

A se păstra la temperatură mai mică de 25 °C. A se păstra în ambalajul original.

A nu se refrigera sau congela. A se feri de îngheț.

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

Orice produs medicinal veterinar neutilizat sau materiale nefolosite derive din aceste produse medicinale veterinar vor fi eliminate conform cerințelor naționale.

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

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

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

A nu se lăsa la îndemâna copiilor.

15. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

Dopharma Research B.V.
Zalmweg 24
4941 VX Raamsdonksveer
Olanda

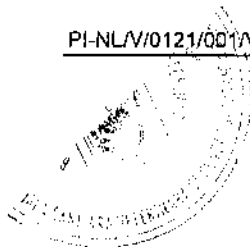
16. NUMĂRUL (NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

17. NUMĂRUL DE FABRICATIE AL SERIEI DE PRODUS

<Serie>



*Nicifor, Dr. MED. VET. DRAGĂICI ALINA
Grecu*



II. PROSPECT



PROSPECT

PHENOXYPEN WSP, 325 mg/g pulbere pentru administrare în apa de băut la puii de găină.

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

Deținătorul autorizației de comercializare:

Dopharma Research B.V.
Zalmweg 24
4941 VX Raamsdonksveer
Olanda

Producător responsabil pentru eliberarea seriilor de produs:

Dopharma B.V.
Zalmweg 24
4941 VX Raamsdonksveer
Olanda

2. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

PHENOXYPEN WSP, 325 mg/g pulbere pentru administrare în apa de băut la puii de găină.

Fenoximetilpenicilină potasică

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

Substanță activă:

Fenoximetilpenicilină potasică 325 mg/g
echivalent a 293 mg de fenoximetilpenicilină/g

Pulbere albă până la alburie.

4 INDICAȚIE (INDICAȚII)

Prevenirea mortalității la nivel de grup în urma apariției enteritei necrotice la pui cauzată de tulpi de *Clostridium perfringens* susceptibile la fenoximetilpenicilină.

5. CONTRAINDICAȚII

Nu se utilizează în caz de hipersensibilitate la substanța activă.

6. REACȚII ADVERSE

Deși nu au fost observate reacții adverse după administrarea de Phenoxyphen WSP, penicilinele pot determina apariția vomei, diareei și alterarea florei intestinale cu apariția de bacterii rezistente selecționate.

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

7. SPECII ȚINTĂ

Pui de găină



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

46 - 68 mg Phenoxyphen WSP per kg greutate corporală pe zi,
echivalent a 13.5 – 20 mg de penicilină V/ kg greutate corporală pe zi,
temp de 5 zile

Acest produs se administrează la puții de găină, după dizolvare în apă de băut.

Pentru a determina cantitatea de Phenoxyphen WSP în grame ce trebuie adăugată în 1000 de litri de apă, trebuie făcut următorul calcul:

$$\frac{\text{mg Phenoxyphen WSP/ kg greutate corporală /zi} \times \text{media greutății corporale a animalelor (kg)}}{\text{numărul de animale}}$$

Consumul total de apă din hală (litri) din ziua precedentă

$$= \text{mg Phenoxyphen WSP/litru} \times 1000 = \text{g Phenoxyphen WSP/1000 litri apă}$$

Pentru dozarea cantității de produs ce trebuie utilizată, se recomandă utilizarea unui echipament de cântărire de precizie.

9. RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

Luând în considerare faptul că animalele bolnave consumă o cantitate mai mică de apă, se recomandă să se înceapă terapia cu o doză mai mare pentru a compensa un posibil consum mai scăzut de apă medicamentată.

Pentru a se asigura o dozare corectă, greutatea corporală a animalelor trebuie determinată cât mai precis posibil pentru a evita subdozarea.

Solubilitatea maximă este de 250 g Phenoxyphen WSP la un litru de apă de băut.

Nici o altă sursă de apă de băut nu trebuie să fie disponibilă în timpul tratamentului.

În cazul unui consum modificat de apă de băut la păsări, concentrația trebuie ajustată astfel încât să se obțină doza recomandată.

Se recomandă prepararea unei cantități suficiente de apă de băut medicamentată pentru asigurarea necesarului zilnic.

Apa de băut medicamentată trebuie împrospătată sau înlocuită la fiecare 12 ore.

10. TEMP DE AȘTEPTARE

Carne: 2 zile

Nu este permisă utilizarea la păsările care produc ouă pentru consum uman.

11. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A se păstra la temperatură mai mică de 25 °C. A se păstra în ambalajul original.

A nu se refrigera sau congela. A se feri de îngheț.

După prima deschidere a recipientului, produsul poate fi utilizat încă 3 luni.

După ce a fost dizolvat în apă de băut, se va utiliza în intervalul a 12 ore de la preparare.

A nu se utilizează după data expirării marcată pe etichetă.

A nu se lăsa la îndemâna copiilor.



12. ATENȚIONARE (ATENȚIONĂRI) SPECIALĂ (SPECIALE)

Administrarea de Phenoxypen WSP poate duce la o creștere a consumului de apă medicamentată.

Utilizarea produsului trebuie să se bazeze pe testarea sensibilității la antibiotice a bacteriei izolate de la puii morți în fermă.

Phenoxyphen WSP nu trebuie utilizat pentru a compensa igiena precară și managementul deficitar din halele de pui.

Nu se combină cu antibiotice bacteriostatice.

Nu se amestecă cu alte produse medicinale de uz veterinar.

Contactul soluțiilor ce conțin penicilină cu metale sau utilizarea unor sisteme metalice pentru administrarea acestora influențează negativ stabilitatea penicilinelui. De aceea astfel de sisteme trebuie evitate și nu trebuie utilizate pentru depozitarea soluțiilor.

Penicilina V are un indice terapeutic crescut. Administrarea apei de băut medicamentate de 2 respectiv de 5 ori mai mult decât doza terapeutică recomandată pe o perioadă de 2 ori mai lungă decât cea recomandată nu a relevat nici un efect advers. La anumiți indivizi, administrarea unei doze de 5 ori mai mari decât doza terapeutică recomandată pe o perioadă de timp de 2 ori mai lungă decât perioada de tratament recomandată a dus la o creștere a consumului de apă, o scădere a consumului de furaj și la materii fecale apoase.

Recomandări pentru persoana care administrează produsul la animale

Penicilina V poate determina reacții de hipersensibilitate după injectare, inhalare, ingestie, contactul cu pielea sau cu ochii. Hipersensibilitatea la penicilina V poate duce la sensibilitate încrucișată la alte peniciline sau cefalosporine și viceversa. Reacțiile alergice determinate de aceste substanțe pot fi uneori grave.

În cazul ingestiei accidentale sau în cazul unor simptome serioase de hipersensibilitate precum eritem după expunere, edemătirea feței, buzelor sau ochilor sau dificultăți în respirație, solicitați imediat sfatul medicului și prezentați medicului prospectul produsului.

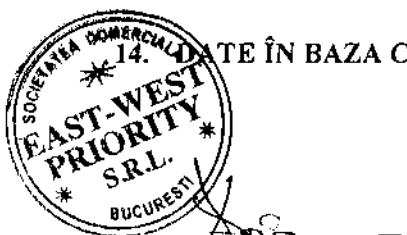
Persoanele cu hipersensibilitate cunoscută la peniciline sau cefalosporine trebuie să evite contactul cu produsul. În cazul apariției simptomelor de hipersensibilitate urmare a contactului cu produsul, trebuie evitate toate contactele următoare cu acesta (și cu alte medicamente ce conțin alte peniciline sau cefalosporine).

Manipulați acest produs cu mare atenție pentru a evita expunerea, lăându-vă toate precauțiile necesare. Purtați echipament de protecție, mănuși impermeabile și semimască de protecție conform standardului european EN149 sau conform standardului EN140 cu un filtru EN 143 atunci când amestecați și manipulați produsul. Spălați-vă pe mâini imediat după manipularea produsului.

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

Orice produs medicinal veterinar neutilizat sau materiale nefolosite derivate din aceste produse medicinale veterinar vor fi eliminate conform cerințelor naționale.

Solicitați medicului veterinar informații referitoare la modalitatea de eliminare a medicamentelor ce nu mai sunt necesare. Aceste măsuri contribuie la protecția mediului.



14. DATE ÎN BAZA CĂRORA A FOST APROBAT ULTIMA DATĂ PROSPECTUL

15. ALTE INFORMATII

Lista denumirilor produsului medicinal veterinar in diferitele State Membre ale Uniunii Europene:
PHENOXYPEN WSP, 325 mg/g pulbere pentru administrare în apa de băut la puii de găină (AT, BE, BG, DE, EL, FR, IT, LT, NL, RO, SK)
PHENOXYPEN WSP, 325 mg/g proszek do stosowania w wodzie do picia dla kurcząt. (PL)
PHENOXYPEN 293 mg/g prášek pro přípravu perorálního roztoku pro kuřata (CZ)
PHENOXYLIN, 325 mg/g powder for use in drinking water for chickens (DK)
PHENOXYPEN vizoldékony por házityúkok részére A.U.V. (HU)
PHENOXYPEN Water Soluble Powder, 325 mg/g powder for use in drinking water for chickens (IE)
PHENOXYPEN, 325 mg/g powder for use in drinking water for chickens (PT)
AVIPEN, 325 mg/g powder for use in drinking water for chickens (ES)
PHENOXYPEN 32.5% Water Soluble Powder for chickens, powder for use in drinking water (UK)

Lista dimensiunii ambalajelor:

250 grame, 1 kg.

Nu toate dimensiunile de ambalaje pot fi comercializate.

Neuf. cat,
 Dr. MED. VET ALINA DRĂGHICI
 Seu

