

*[Versiune 9.03/2022] corr. 11/2022]*

**ANEXA I**

**REZUMATUL CARACTERISTICILOR PRODUSULUI**

## **1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR**

PIRESOL 300 mg/ml solutie pentru utilizare in apa de baut pentru porci

## **2. COMPOZITIA CALITATIVA SI CANTITATIVA**

Fiecare ml contine :

**Substanta activa :**

Paracetamol                    300,00 mg

**Excipienti :**

<b>Compoziția calitativă a excipientilor și a altor constituenți</b>	<b>Compoziția cantitativă, dacă această informație este esențială pentru administrarea corectă a produsului medicinal veterinar</b>
Alcool benzilic (E1519)	0,01 ml
Azorubina (E122)	0,025 mg
Macrogol 300	
Dimetilacetamida	
Zaharina de sodiu	
Apa purificata	

Solutie limpede, de culoare rosie.

## **3. INFORMATII CLINICE**

### **3.1 Speciile tinta**

Porci

### **3.2 Indicații de utilizare pentru fiecare specie țintă**

Tratamentul simptomatic al pirexiei care apare in cazul bolilor respiratorii, in combinatie cu o terapie anti-infectioasa adecvata, daca este cazul.

### **3.3 Contraindicatii**

- Nu se utilizeaza la animalele cu hipersensibilitate la substanța activă sau la oricare dintre excipienti.
- Nu se utilizeaza la animalele cu insuficienta hepatica severa.
- Nu se utilizeaza la animalele cu insuficienta renala severa. Vezi sectiunea 3.8.
- Nu se utilizeaza la animalele care sufera de deshidratare sau hipovolemie.

### **3.4 Atentionari speciale**

Efectul antipiretic al produsului medicinal veterinar se produce la 12 - 24 ore de la debutul tratamentului.

Aportul de apa medicamentata poate fi modificat ca urmare a afectiunii. In cazul unui aport insuficient de apa, animalele trebuie tratate parenteral.

In cazul etiologilor combinate ale afectiunii - virale si bacteriene ar trebui sa fie administrat concomitent un tratament adekvat anti-infectios.

### **3.5 Precautii speciale pentru utilizare**

#### Precautii speciale pentru utilizarea în siguranță la speciile tintă:

Nu este cazul.

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

Acest produs medicinal veterinar poate provoca hipersensibilitate (alergie). Persoanele cu hipersensibilitate cunoscută la paracetamol sau la oricare dintre excipienți ar trebui să evite contactul cu produsul medicinal veterinar.

Acest produs medicinal veterinar poate cauza iritații ale pielii și ale ochilor. Echipamentul individual de protecție constând din manusi, masca și ochelari de protecție ar trebui să fie purtat în momentul manipularii acestui produs medicinal veterinar. În cazul contactului cu pielea și/sau ochii, spălați imediat zona afectată cu multă apă. Dacă simptomele persistă, solicitați sfatul medicului.

Acest produs medicinal veterinar poate fi dăunător dacă este ingerat. Nu fumați, nu mâncăți și nu beți în timpul manipulării produsului medicinal veterinar.

Acest produs medicinal veterinar conține dimetilacetamidă, care s-a dovedit a avea potențialul de a afecta fertilitatea sau dezvoltarea copilului nenăscut. Femeile gravide și femeile de vârstă fertilă ar trebui să evite lucrul cu acest produs. În cazul contactului accidental, solicitați imediat sfatul medicului și prezentați medicului prospectul produsului sau eticheta.

#### Precautii speciale pentru protecția mediului:

Nu este cazul.

### **3.6 Evenimente adverse**

Porci:

Rare (1 până la 10 animale / 10 000 de animale tratate):	Scaune lichide*
---	-----------------

\*Trecător, pot persista timp de până la 8 zile după întreruperea tratamentului. Acest lucru nu are niciun efect asupra stării generale a animalelor și se rezolvă fără tratament specific.

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. Consultați, de asemenea, secțiunea „Date de contact” din prospect.

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

#### Gestatie și lactatie:

Siguranța produsului medicinal veterinar nu a fost stabilită în timpul gestatiei și lactatiei.

#### Fertilitate:

Acest produs medicinal veterinar conține dimetilacetamidă, considerată a fi un produs toxic pentru reproducere la animalele de laborator, prin urmare, utilizarea acestui produs nu este recomandată pentru animalele de reproductie.

### 3.8 Interacțiunea cu alte produse medicinale sau alte forme de interacțiune

Administrarea concomitenta cu produsele medicinale nefrotoxice trebuie evitată.

### 3.9 Căi de administrare și doze

Utilizare în apă de baut.

30 mg paracetamol/ kg greutate corporala pe zi, timp de 5 zile, administrate oral în apă de baut, echivalent cu 1 ml produs medicinal veterinar /10 kg greutate corporala/zi timp de 5 zile.

Pentru a asigura doza corectă, trebuie stabilită cât mai precis greutatea corporală. Ingerarea de apă medicamentată depinde de starea clinică a animalelor. Pentru a obține doza corectă, poate fi necesară ajustarea corespunzătoare a concentrației de paracetamol.

În funcție de doza recomandată și de numărul și greutatea animalelor care urmează să fie tratate, trebuie calculată concentrația zilnică exactă a produsului medicinal veterinar conform formulei de mai jos:

0,1 ml produs medicinal veterinar/kg greutate corporală /zi	x	greutatea medie corporala a animalelor individuale (kg)	x	Numarul de animale de tratat	= ml de produs medicinal veterinar per litru de apă de băut
Ingerarea totală de apă (litri) a animalelor de tratat din ziua precedenta					

Solutia trebuie sa fie preparata proaspata la fiecare 24 ore. Nicio alta sursa de apa potabila nu trebuie sa fie disponibila in timpul perioadei de tratament.

#### Recomandare pentru dizolvare:

Solubilitatea maximă a produsului în apă la (5°C / 20°C) este de 100 ml / L. Mai întâi adăugați cantitatea necesară de apă pentru prepararea soluției finale în recipient. Apoi adăugați produsul în timp ce amestecați soluția. Pentru soluțiile stoc și atunci când utilizați un dozator, aveți grijă să nu depășiți solubilitatea maximă care poate fi obținută în condițiile date. Reglați setarea ratei de curgere a pompei de dozare în funcție de concentrația soluției stoc și de aportul de apă al animalelor de tratat.

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

După administrarea a de 5 ori doza recomandată de paracetamol, pot să apara ocazional fecale lichide cu particule solide. Nu are nici un efect asupra stării generale a animalelor.

În literatura de specialitate umană și veterinară a fost raportat că administrarea de N-acetilcisteină a fost utilizată ca antidot în cazul supradozei accidentale.

Supradozarea excesiva poate provoca hepatotoxicitate.

#### **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 : zero zile

### **4. INFORMAȚII FARMACOLOGICE**

#### **4.1 Codul ATCvet: QN02BE01**

#### **4.2 Farmacodinamie**

Paracetamolul sau acetaminofenul sau N-acetil-para-aminofenolul este un derivat de para-aminofenol cu proprietăți analgezice și antipiretice. Efectul antipiretic poate fi explicat prin capacitatea sa de a inhiba ciclo-oxigenazele creierului. Paracetamolul este un inhibitor slab al sințezei COX-1 și, prin urmare, nu are efecte secundare gastro-intestinale și nu are niciun efect asupra agregării plachetare.

#### **4.3 Farmacocinetică**

Paracetamolul este absorbit rapid și aproape complet după administrarea orală (biodisponibilitatea a aproximativ 90% după administrarea în apă de băut). Concentrațiile maxime sunt atinse în mai puțin de 2 ore după ingestie.

Paracetamolul este în principal metabolizat în ficat. Cele două căi metabolice majore sunt conjugarea cu glucuronatul și conjugarea cu sulfatul. Calea din urmă este rapid saturabilă la doze mai mari decât dozele terapeutice. O cale minoră, catalizată de citocromul P450 (CYP), conduce la formarea reactivului intermediu, N-acetil-benzochinoneimină (metabolit toxic) care, în condiții normale de utilizare, este detoxificat rapid prin reducerea glutationului și eliminat în urină după

conjugare cu cisteina și acidul mercapturic. Dimpotrivă, după o intoxicație masivă, cantitatea acestui metabolit toxic este crescută

Paracetamolul este eliminat în principal prin urină. La porc, 63% din doza ingerată este excretată prin rinichi în 24 de ore, în principal conjugată cu glucuronatul și sulfatul. Mai puțin de 5% este eliminat în formă neschimbată. Timpul de înjumătățire prin eliminare este de aproximativ 5 ore.

## **5. PARTICULARITĂȚI FARMACEUTICE**

### **5.1 Incompatibilitati majore**

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

### **5.2 Perioada de valabilitate**

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

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

Perioada de valabilitate dupa diluare conform indicatiilor: 24 ore

### **5.3 Precautii speciale pentru depozitare**

Acest produs medicinal veterinar nu necesită condiții speciale pentru depozitare.

### **5.4 Natura si compositia ambalajului primar**

Flacon din polietilenă de înaltă densitate, alb și opac, de 1 litru, și bidon de 5 litri, cu capac cu fișet din polietilenă de înaltă densitate, continand un sigiliu din polietilenă de etansare prin inductie. Dimensiunea ambalajului:

1 flacon x 1 litru

1 x bidon 5 litri

12 x flacoane x 1 litru

4 x bidoane 5 litri.

Nu toate dimensiunile de ambalaj pot fi comercializate.

### **5.5 Precauții speciale pentru eliminarea produselor medicinale veterinarne 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 produselor medicinale veterinarne neutilizate sau a deșeurilor provenite din acestea, în conformitate cu cerințele locale și cu sistemele naționale de colectare aplicabile produsului medicinal veterinar respectiv.

## **6. NUMELE DETINATORULUI AUTORIZATIEI DE COMERCIALIZARE**

SP VETERINARIA, S.A.

**7. NUMARUL (NUMERELE) AUTORIZATIEI DE COMERCIALIZARE**

190210

**8. DATA PRIMEI AUTORIZARI**

Data primei autorizări: 12/08/2019

**9. DATA ULTIMEI REVIZUIRI A REZUMATULUI CARACTERISTICILOR PRODUSULUI**

**10. CLASIFICAREA PRODUSELOR MEDICINALE VETERINARE**

Produs 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**  
**ETICHETAREA ȘI PROSPECTUL**

**A. ETICHETAREA**

**INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL SECUNDAR PENTRU  
AMBALAJE MULTIPLE**

**ETICHETA PENTRU CUTIE DE 12 FLACOANE DE 1 LITRU ȘI 4 BIDOANE DE 5  
LITRI**

**1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR**

PIRESOL 300 mg/ml solutie pentru utilizare in apa de baut pentru porci

**2. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE**

Fiecare ml contine

Paracetamol                    300,00 mg

**3. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI**

12 x 11  
4 x 5 1

**4. SPECII TINTĂ**

Porci

**5. INDICAȚII**

**6. CĂI DE ADMINISTRARE**

Utilizare în apa de băut.

**7. PERIOADE DE AȘTEPTARE**

Perioada de așteptare:

Carne și organe: zero zile

**8. DATA EXPIRĂRII**

Exp. {II/aaaa}

După deschidere, a se utiliza în interval de 3 luni.

După diluare, a se utiliza în interval de 24 ore.

După deschidere, a se utiliza până la...

**9. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE**

**10. MENTIUNEA „A SE CITI PROSPECTUL ÎNAINTE DE UTILIZARE”**

A se citi prospectul înainte de utilizare.

**11. MENTIUNEA „NUMAI PENTRU UZ VETERINAR”**

Numai pentru uz veterinar

**12. MENTIUNEA „A NU SE LĂSA LA VEDEREA ȘI ÎNDEMÂNA COPIILOR”**

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

**13. NUMELE DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE**

SP VETERINARIA, S.A.

**14. NUMERELE AUTORIZAȚIILOR DE COMERCIALIZARE**

190210

**15. NUMĂRUL SERIEI**

Lot {număr}

**INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL PRIMAR****ETICHETA PENTRU FLACON DE 1 L ȘI BIDON DE 5 L (CUTIE PENTRU 12 X FLACON DE 1 LITRU ȘI 4 X BIDON DE 5 LITRI)****1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR**

PIRESOL 300 mg/ml solutie pentru utilizare in apa de baut pentru porci

**2. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE**

Fiecare ml contine :

Paracetamol                    300,00 mg

**3. SPECII ȚINTĂ**

Porci

**4. CĂI DE ADMINISTRARE**

Utilizare în apa de băut.

A se citi prospectul înainte de a utiliza.

**5. PERIOADE DE AȘTEPTARE**

Perioada de așteptare:

Carne si organe: zero zile

**6. DATA EXPIRĂRII**

Exp. {ll/aaaa}

După deschidere, a se utiliza în interval de 3 luni.

După diluare, a se utiliza în interval de 24 ore.

După deschidere, a se utiliza până la...

**7. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE****8. NUMELE DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE**

SP VETERINARIA, S.A.

**9. NUMĂRUL SERIEI**

Lot {număr}

**INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL PRIMAR****ETICHETA PENTRU FLACON DE 1 L ȘI BIDON DE 5 L****1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR**

PIRESOL 300 mg/ml solutie pentru utilizare in apa de baut pentru porci

**2. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE**

Fiecare ml contine :

Paracetamol 300,00 mg

**3. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI**

1 l

5 l

**4. SPECII TINTĂ**

Porci

**5. INDICAȚII****6. CĂI DE ADMINISTRARE**

Utilizare în apa de băut.

**7. PERIOADE DE AȘTEPTARE**

Perioada de aşteptare:

Carne si organe: zero zile

**8. DATA EXPIRĂRII**

Exp. {ll/aaaa}

După deschidere, a se utiliza în interval de 3 luni.

După diluare, a se utiliza în interval de 24 ore.

După deschidere, a se utiliza până la...

**9. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE**

**10. MENTIUNEA „A SE CITI PROSPECTUL ÎNAINTE DE UTILIZARE”**

A se citi prospectul înainte de utilizare.

**11. MENTIUNEA „NUMAI PENTRU UZ VETERINAR”**

Numai pentru uz veterinar.

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

A nu se lăsa la vedere și îndemâna copiilor.

**13. NUMELE DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE**

SP VETERINARIA, S.A.

**14. NUMERELE AUTORIZAȚIILOR DE COMERCIALIZARE**

190210

**15. NUMĂRUL SERIEI**

Lot {număr}

**B. PROSPECTUL**

## PROSPECTUL

### **1. Denumirea produsului medicinal veterinar**

PIRESOL 300 mg/ml solutie pentru utilizare in apa de baut pentru porci

### **2. Compoziție**

Fiecare ml contine :

**Substanta activa :**

Paracetamol                    300,00 mg

**Excipienti :**

Alcool benzilic ( E 1519 ) 0,01 mg

Azorubina (E122)            0,025 mg

Solutie limpida, de culoare rosie.

### **3. Specii țintă**

Porci

### **4. Indicații de utilizare**

Tratamentul simptomatic al pirexiei care apare in cazul bolilor respiratorii, in combinatie cu o terapie anti-infectioasa adecvata, daca este cazul.

### **5. Contraindicații**

- Nu se utilizează la animalele cu hipersensibilitate la substanța activă sau la oricare dintre excipienți.
- Nu se utilizează la animalele cu insuficiență hepatică severă.
- Nu se utilizează la animalele cu insuficiență renală severă. Vezi, de asemenea, secțiunea „Atenționări speciale”, subsecțiunea „Interacțiunea cu alte produse medicinale și alte forme de interacțiune”
- Nu se utilizează la animalele care suferă de deshidratare sau hipovolemie.

### **6. Atenționări speciale**

Atenționări speciale:

Efectul antipiretic al produsului medicinal veterinar se produce la 12 - 24 ore de la debutul tratamentului.

Aportul de apă medicamentata poate fi modificat ca urmare a afectiunii. În cazul unui aport insuficient de apă, animalele trebuie tratate parenteral.

In cazul etiologilor combinate ale afectiunii - virale si bacteriene ar trebui sa fie administrat concomitent un tratament adevarat anti-infectios.

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

Acest produs medicinal veterinar poate provoca hipersensibilitate (alergie). Persoanele cu hipersensibilitate cunoscută la paracetamol sau la oricare dintre excipienți ar trebui să evite contactul cu produsul medicinal veterinar.

Acest produs medicinal veterinar poate cauza iritații ale pielii și ale ochilor. Echipamentul individual de protecție trebuie să fie purtat în momentul manipulării acestui produs medicinal veterinar. În cazul contactului cu pielea și/sau ochii, spălați imediat zona afectată cu multă apă. Dacă simptomele persistă, solicitați sfatul medicului.

Acest produs medicinal veterinar poate fi dăunător dacă este ingerat. Nu fumați, nu mâncăți și nu beți în timpul manipulării produsului medicinal veterinar.

Acest produs medicinal veterinar conține dimetilacetamidă, care să-a dovedit să avea potențialul de a afecta fertilitatea sau dezvoltarea copilului nenăscut. Femeile gravide și femeile de vîrstă fertilă ar trebui să evite lucrul cu acest produs. În cazul contactului accidental, solicitați imediat sfatul medicului și prezențați medicului prospectul produsului sau eticheta.

Gestăție și lactație:

Siguranța produsului medicinal veterinar nu a fost stabilită în timpul gestației și lactației.

Fertilitate:

Acest produs medicinal veterinar conține dimetilacetamidă, considerată să fie un produs toxic pentru reproducere la animalele de laborator, prin urmare, utilizarea acestui produs nu este recomandată pentru animalele de reproducție.

Interacțiunea cu alte produse medicinale și alte forme de interacțiune:

Administrarea concomitenta cu produsele medicinale nefrotoxice trebuie evitată.

Supradozare (simptome, proceduri de urgență, antidoturi):

După administrarea a de 5 ori doza recomandată de paracetamol, poate să apară ocazional fecale lichide cu particule solide. Nu are nici un efect asupra stării generale a animalelor.

În literatura de specialitate umană și veterinară a fost raportat că administrarea de N-acetilcisteină a fost utilizată ca antidot în cazul supradozei accidentale.

Supradozarea excesivă poate provoca hepatotoxicitate.

Incompatibilități majore:

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

## 7. Evenimente adverse

Porci:

Rare (1 până la 10 animale / 10 000 de animale tratate):

Scaune lichide\*

\*Trecător, pot persista timp de până la 8 zile după întreruperea tratamentului. Acest lucru nu are niciun efect asupra stării generale a animalelor și se rezolvă fără tratament specific.

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 veterinar. De asemenea, puteți raporta evenimente adverse către deținătorul autorizației de comercializare sau reprezentantul local al deținătorului autorizației de comercializare folosind datele de contact de la sfârșitul acestui prospect sau prin sistemul național de raportare: farmacovigilenta@ansvs.ro; icbmv@icbmv.ro

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

Utilizare în apă de baut.

30 mg paracetamol/ kg greutate corporală pe zi, timp de 5 zile, administrate oral în apă de baut, echivalent cu 1 ml produs medicinal veterinar /10 kg greutate corporală/zi timp de 5 zile .

#### 9. Recomandări privind administrarea corectă

Pentru a asigura doza corectă, trebuie stabilită cât mai precis greutatea corporală. Ingerarea de apă medicinală depinde de starea clinică a animalelor. Pentru a obține doza corectă, poate fi necesară ajustarea corespunzătoare a concentrației de paracetamol.

În funcție de doza recomandată și de numărul și greutatea animalelor care urmează să fie tratate, trebuie calculată concentrația zilnică exactă a produsului medicinal veterinar conform formulei de mai jos:

0,1 ml produs medicinal veterinat/kg greutate corpoală /zi	x	greutatea medie corporală a animalelor individuale (kg)	x	numarul de animale de tratat	= ml de produs medicinal veterinat per litru de apă de băut
Ingerarea totală de apă (litri) a animalelor de tratat din ziua precedenta					

Solutia trebuie sa fie preparata proaspata la fiecare 24 ore. Nicio alta sursa de apă potabila nu trebuie sa fie disponibila in timpul perioadei de tratament.

#### Recomandare pentru dizolvare:

Solubilitatea maximă a produsului în apă la (5°C / 20°C) este de 100 ml / L. Mai întâi adăugați cantitatea necesară de apă pentru prepararea soluției finale în recipient. Apoi adăugați produsul în

temp ce amestecați soluția. Pentru soluțiile stoc și atunci când utilizați un dozator, aveți grijă să nu depășiți solubilitatea maximă care poate fi obținută în condițiile date. Reglați setarea ratei de curgere a pompei de dozare în funcție de concentrația soluției stoc și de aportul de apă al animalelor de tratat.

## **10. Perioade de așteptare**

Carne și organe: zero zile

## **11. Precauții speciale pentru depozitare**

A nu se lăsa la vedere și îndemâna copiilor.

Acest produs medicinal veterinar nu necesită condiții speciale de depozitare.

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

Termenul de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 3 luni  
Termenul de valabilitate după diluare conform indicațiilor: 24 de ore

## **12. Precauții speciale pentru eliminare**

Medicamentele nu trebuie eliminate în apele uzate sau deșeurile menajere.

Utilizați sistemele de returnare a produselor medicinale veterinare neutilizate sau a deșeurilor provenite din acestea, în conformitate cu cerințele locale și cu sistemele naționale de colectare aplicabile. 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**

190210

Flacon de 1 litru

Bidon de 5 litri

12 x flacoane x 1 litru

4 x bidoane x 5 litri

Este posibil ca nu toate dimensiunile 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**

Detinătorul autorizației de comercializare și producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:  
SP VETERINARIA SA  
Ctra Reus Vinyols km 4.1  
Riudoms (43330)  
Spania

Reprezentanți locali și date de contact pentru raportarea reacțiilor adverse suspectate:  
VETERIN DISTRIBUTION SRL  
Str. Baia Mare Nr. 5, Bloc 12B, Apt. 19  
sector 3, 031916 Bucuresti  
Romania  
Tel.: +40371 190 455

