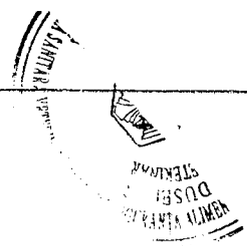


[Versiunea 7.3.1, 11/2010]

REZUMATUL CARACTERISTICILOR PRODUSULUI

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Procapen Injector 3 g, suspensie intramamară pentru bovine



2. COMPOZIȚIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ

Fiecare seringă intramamară de 10 ml conține:

Substanță activă:

Benzilpenicilină, procainică monohidrat 3,0 g
(echivalent cu benzilpenicilina 1,7 g)

Excipienți:

Pentru lista completă a excipienților, vezi secțiunea 6.1.

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Suspensie intramamară.

Suspensie de culoare albă până la gălbuie.

4. PARTICULARITĂȚI CLINICE

4.1 Specii țintă

Bovine (vacii de lapte în perioada de lactație)

4.2 Indicații pentru utilizare, cu specificarea speciilor țintă

Pentru tratamentul infecțiilor ugerului cauzate de stafilococi și streptococi sensibili la benzilpenicilină la vacii de lapte, în perioada de lactație.

4.3 Contraindicații

Nu se utilizează în cazuri de:

- infecții cu patogeni ce conduc la producerea de β -lactamaze
- hipersensibilitate la penicilină, la alte substanțe din grupul beta-lactam sau la unul dintre excipienții produsului.

4.4 Atenționări speciale pentru fiecare specie țintă

Nu există.

4.5 Precauții speciale pentru utilizare

Precauții speciale pentru utilizare la animale

Utilizarea acestui produs medicinal veterinar trebuie să se bazeze pe testarea susceptibilității bacteriilor izolate de la animal. Dacă acest lucru nu este posibil, tratamentul trebuie să se bazeze pe informațiile epidemiologice locale (regionale, la nivel de fermă) privind susceptibilitatea bacteriei țintă.

Trebuie luate în considerare politicile antimicrobiene oficiale și locale atunci când se utilizează acest produs.

Utilizarea produsului într-un mod care deviază de la instrucțiunile menționate în RCP poate crește prevalența bacteriilor rezistente la benzilpenicilină și poate scădea eficacitatea tratamentului cu alte antibiotice betalactamice (peniciline și cefalosporine) din cauza posibilității apariției rezistenței încrucișate.

Hrănirea vițelilor cu lapte care conține reziduuri de penicilină trebuie evitată până la sfârșitul perioadei de așteptare pentru lapte (mai puțin în timpul fazei colostrale), deoarece ar putea duce la selectarea unor bacterii rezistente la antibiotice în cadrul microbiotei intestinale a vițelilor și la creșterea excreției fecale a acestor bacterii.

În caz de inflamare gravă a unui sfert din uger, de inflamare și/sau congestie a unui canal galactofor cauzată de prezența de detritus, se va acorda o atenție specială administrării produsului.

Tratamentul nu va fi întrerupt prematur decât după consultarea medicului veterinar, deoarece este posibil ca acest lucru să cauzeze dezvoltarea unor tulpini bacteriene rezistente.

Precăuții speciale care trebuie luate de persoanele care administrează produsul medicinal veterinar la animale

- Penicilinele și cefalosporinele pot cauza reacții de hipersensibilitate (reacții alergice) în urma injectării, inhalării, ingerării sau contactului cu pielea. Hipersensibilitatea la penicilină poate conduce la reacții încrucișate cu cefalosporinele și viceversa. Uneori pot apărea reacții alergice grave la aceste substanțe.
- Nu manipulați acest produs dacă știți că aveți o sensibilitate la peniciline sau cefalosporine sau dacă vi s-a recomandat să nu lucrați cu astfel de produse.
- Manipulați cu mare atenție produsul pentru a evita riscul de expunere prin contact accidental cu pielea sau cu ochii. Persoanele la care apar reacții după contactul cu produsul trebuie să evite orice manipulare viitoare a produsului (și a altor produse cu conținut de penicilină și cefalosporină).
- Se recomandă să purtați mănuși la manipularea sau administrarea produsului. Spălați pielea expusă la produs după utilizarea acestuia. În caz de contact cu ochii, spălați insistent ochii sub jet de apă, folosind o cantitate mare de apă curată.
- Dacă după expunerea la produs apar simptome precum erupții pe piele, solicitați sfatul medicului și arătați-i această atenționare. Umflarea feței, a buzelor sau a ochilor sau dificultățile în respirație sunt simptome mai grave ce necesită consultarea imediată a medicului.
- Spălați-vă pe mâini după utilizare.

4.6 Reacții adverse (frecvență și gravitate)

Pot apărea reacții alergice la animalele cu o sensibilitate la penicilină și/sau la procaină (șoc anafilactic, reacții alergice cutanate). Deoarece produsul conține polividonă, este posibilă apariția unor cazuri rare de reacții anafilactice la bovine.

În caz de apariție a unei reacții adverse, animalul trebuie tratat în funcție de simptomatologia apărută.

Frecvența reacțiilor adverse este definită utilizând următoarea convenție:

- Foarte frecvente (mai mult de 1 din 10 animale tratate care prezintă reacții adverse)
- Frecvente (mai mult de 1 dar mai puțin de 10 animale din 100 animale tratate)
- Mai puțin frecvente (mai mult de 1 dar mai puțin de 10 animale din 1000 animale tratate)
- Rare (mai mult de 1 dar mai puțin de 10 animale din 10 000 animale tratate)
- Foarte rare (mai puțin de 1 animal din 10 000 animale tratate, inclusiv raportările izolate)

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

Se utilizează numai în conformitate cu evaluarea beneficiu-risc efectuată de medicul veterinar responsabil.

4.8 Interacțiuni cu alte produse medicinale și alte forme de interacțiune

Există posibilitatea apariției unei reacții antagonice față de antibiotice și chimioterapeutice cu efect bacteriostatic rapid. Efectul aminoglicozidelor poate fi amplificat de peniciline. Trebuie evitată asocierea cu alte medicamente cu administrare intramamară din cauza incompatibilităților posibile.

4.9 Cantități de administrat și calea de administrare

Pentru administrarea intramamară:

3,0 g benzilpenicilină, procainică monohidrat pentru fiecare sfert de uger afectat, respectiv: 1 seringă pentru fiecare sfert afectat la fiecare 24 de ore, timp de 3 zile consecutive.

Toate sferturile de uger trebuie să fie mulse cu grijă imediat înainte de fiecare administrare. După ce mameloanele și vârful mameloanelor au fost curățate și dezinfectate, se administrează câte 1 seringă pentru fiecare sfert de uger infectat.

Dacă nu apare nicio ameliorare clară a situației după 2 zile de tratament, se recomandă verificarea diagnosticului și schimbarea tratamentului, dacă este nevoie.

În cazurile de mastită cu simptome sistemice, se va administra simultan și un antibiotic parenteral.

A se agita înainte de utilizare!

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

Nu este cazul.

4.11 Timp de așteptare

Carne și organe: 5 zile

Lapte: 6 zile

5. PROPRIETĂȚI FARMACOLOGICE

Grupa farmacoterapeutică: antibacteriene betalactamice, peniciline pentru uz intramamar

Cod veterinar ATC: QJ51CE09

5.1 Proprietăți farmacodinamice:

Mod de acțiune:

Benzilpenicilina procainică este o penicilină cu acțiune îndelungată, greu solubilă în apă, care eliberează benzilpenicilină și procaină în organism prin disociere. Benzilpenicilina liberă este eficace îndeosebi împotriva agenților patogeni Gram-pozitivi, printre care *Staphylococcus* spp. și *Streptococcus* spp.. Penicilinele au efect bactericid asupra agenților patogeni proliferanți prin inhibarea sintezei pereților celulari. Benzilpenicilina este instabilă în mediu acid și este inactivată de beta-lactamazele bacteriene. Valoarea critică a penicilinei propusă de CLSI (*Clinical and Laboratory Standards Institute*, Institutul pentru standarde clinice și de laborator) în 2015 poate fi rezumată după cum urmează:

	Valori critice care indică rezistența clinică		
	Sensibilă	Intermediar sensibilă	Rezistentă
<i>Staphylococcus</i> spp. (de ex. <i>S. aureus</i> ; stafilococi coagulazonegativi)	$\leq 0,12 \mu\text{g/ml}$	-	$\geq 0,25 \mu\text{g/ml}$
Streptococi de grup viridans (de ex. <i>S. uberis</i>)	$\leq 0,12 \mu\text{g/ml}$	0,25 – 2 $\mu\text{g/ml}$	$\geq 4 \mu\text{g/ml}$
Streptococi beta-hemolitici (de ex. <i>S. dysgalactiae</i> and <i>S. agalactiae</i>)	$\leq 0,12 \mu\text{g/ml}$	-	-

Datele provenite din diferite programe de supraveghere europene confirmă un profil de sensibilitate la penicilină foarte favorabil al *S. uberis*, *S. dysgalactiae* și *S. agalactiae*. Un anumit nivel de rezistență este raportat în mod constant în cazul stafilococilor, în care sunt prezente în mod natural tulpini secretoare de beta-lactamaze. Potrivit datelor dintr-un studiu pe scară largă realizat în Belgia, Republica Cehă, Danemarca, Franța, Germania, Italia, Olanda, Spania și Marea Britanie, publicate în 2018, proporția tulpinilor sensibile la penicilină din izolatele testate a fost de 75% în cazul *S. aureus* și de 71% în cazul stafilococilor coagulazonegativi, în timp ce nu a fost raportată rezistență în cazul streptococilor.

Mecanisme de rezistență:

Cel mai frecvent mecanism de rezistență este producerea de beta-lactamaze (mai exact de penicilinază, în special la *S. aureus*), care separă inelul beta-lactamic al penicilinelor, inactivându-le. Un alt mecanism de rezistență dobândită este modificarea proteinelor care leagă penicilinele.

5.2 Particularități farmacocinetice

Benzilpenicilina este resorbită parțial din uger după utilizarea intramamară. Numai ionii nedisociați de penicilină intră în ser ca urmare a difuziei pasive. Deoarece benzilpenicilina este puternic disociată, nivelurile de penicilină din ser sunt foarte mici. O parte (25%) din benzilpenicilina administrată intracisternal creează legături ireversibile cu proteinele din lapte și țesuturi.

După administrarea intramamară, benzilpenicilina este excretată într-o măsură mai mare în formă neschimbată prin laptele din sfertul de uger tratat, iar într-o măsură mai mică prin laptele din sferturile netratate și prin urină.

6. PARTICULARITĂȚI FARMACEUTICE

6.1 Lista excipienților

Citrat de sodiu

Propilenglicol

Povidonă K 25

Lecitină

Fosfat dihidrogen de potasiu

Apă pentru preparate injectabile

6.2 Incompatibilități majore

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

6.3 Termen de valabilitate

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar așa cum este ambalat pentru vânzare: 3 ani
Seringile sunt numai de unică folosință.

6.4 Precauții speciale pentru depozitare

A se păstra la frigider (2°C- 8 °C).

A se proteja de lumină.

6.5 Natura și compoziția ambalajului primar

Cutie de carton conținând 24 de seringi intramamare albe, din polietilenă liniară de densitate joasă (LDPE) a câte 10 ml fiecare .

6.6 Precauții speciale pentru eliminarea produsului medicinal veterinar neutilizat sau a deșeurilor provenite din utilizarea unor astfel de produse

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

7. DEȚINĂTORUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

aniMedica GmbH

Im Südfeld 9

48308 Senden-Bösensell

Germania

8. NUMĂRUL (NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

9. DATA PRIMEI AUTORIZAȚII/REÎNNOIRII AUTORIZAȚIEI

Data primei autorizări: 01.08.2012

Data ultimei reînnoiri:



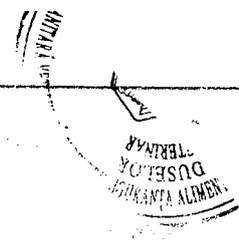
10. DATA REVIZUIRII TEXTULUI

INTERDICȚII PENTRU VÂNZARE, FURNIZARE ȘI/SAU UTILIZARE

Nu este cazul.



ETICHETARE ȘI PROSPECT



A. ETICHETARE

CUTIE

INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL SECUNDAR

Cutie de carton

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Procapen Injector 3 g, suspensie intramamară pentru bovine
Benzilpenicilină procainică monohidrat

2. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE

Fiecare seringă intramamară:
Benzilpenicilină procainică monohidrat 3,0 g
(echivalent cu benzilpenicilina 1,7 g)

3. FORMA FARMACEUTICĂ

[REDACTED]

4. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI

24 seringi intramamare

5. SPECII ȚINTĂ

Bovine (vacii de lapte în lactație)

6. INDICAȚIE(INDICAȚII)

[REDACTED]

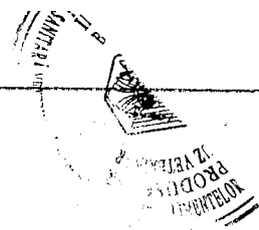
7. MOD ȘI CALE DE ADMINISTRARE

Citiți prospectul înainte de utilizare.
A se agita înainte de utilizare!

8. TIMP (TIMPI) DE AȘTEPTARE

Timp(i) de așteptare:
Carne și organe: 5 zile
Lapte: 6 zile

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



10. DATA EXPIRĂRII

EXP {lună/an}

11. CONDIȚII SPECIALE DE DEPOZITARE

A se păstra la frigider (2°C-8°C)
A se proteja de lumină

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

Eliminarea: citiți prospectul produsului.

13. MENȚIUNEA „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. 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

aniMedica GmbH
Im Südfeld 9
48308 Senden-Bösensell
Germania

16. NUMĂRUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

17. NUMĂRUL DE FABRICAȚIE AL SERIEI DE PRODUSE

Lot

ETICHETA

INFORMAȚII MINIME CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE UNITĂȚILE MICI DE AMBALAJ PRIMAR

Eticheta seringii

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Procapen Injector 3 g, suspensie intramamară pentru bovine
Benzilpenicilină procainică monohidrat

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

Benzilpenicilină procainică monohidrat 3,0 g
(echivalent cu benzilpenicilină 1,7 g)

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

10 ml

4. CALE (CĂI) DE ADMINISTRARE

A se agita înainte de utilizare!

5. TIMP (TIMPI) DE AȘTEPTARE

Timp(i) de așteptare:
Carne și organe: 5 zile
Lapte: 6 zile

6. NUMĂRUL SERIEI

Lot

7. DATA EXPIRĂRII

EXP

8. MENȚIUNEA „NUMAI PENTRU UZ VETERINAR ”

Numai pentru uz veterinar.

SECRET
SECRET

B. PROSPECT



PROSPECT PENTRU

Procapen Injector 3 g, suspensie intramamară pentru bovine

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

Deținătorul autorizației de comercializare și producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

aniMedica GmbH
Im Südfeld 9
48308 Senden-Bösensell
Germania

Producător responsabil pentru eliberarea seriei:

Industrial Veterinaria, S.A.
Esmeralda 19
Esplugues de Llobregat
08950 Barcelona
Spania

2. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Procapen Injector 3 g, suspensie intramamară pentru bovine

Benzilpenicilină procainică monohidrat

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

Fiecare seringă intramamară de 10 ml conține o suspensie de culoare albă până la gălbuie:

Substanță activă:

Benzilpenicilină procainică monohidrat 3,0 g
(echivalent cu benzilpenicilină 1,7 g)

4. INDICAȚIE (INDICAȚII)

Pentru tratamentul infecțiilor ugerului cauzate de stafilococi și streptococi sensibili la benzilpenicilină la vaci de lapte în lactație.

5. CONTRAINDICAȚII

Nu se utilizează în caz de:

- infecții cu patogeni ce conduc la producerea de β -lactamază;
- hipersensibilitate la penicilină, la alte substanțe din grupul beta-lactam sau la unul dintre excipienții produsului.

6. REACȚII ADVERSE

Pot apărea reacții alergice (șoc anafilactic, reacții alergice cutanate) la animalele cu o sensibilitate la penicilină). Deoarece produsul conține polividonă, este posibilă apariția unor cazuri rare de reacții anafilactice la bovine.

În caz de apariție a unei reacții adverse, animalul trebuie tratat în funcție de simptomatologia apărută.

Dacă observați orice reacție adversă, chiar și cele care nu sunt deja incluse în acest prospect sau credeți că produsul medicinal veterinar nu a avut efect vă rugăm să informați medicul veterinar. Alternativ, puteți raporta prin intermediul sistemului național de raportare.

Frecvența reacțiilor adverse este definită utilizând următoarea convenție:

- Foarte frecvente (mai mult de 1 din 10 animale tratate care prezintă reacții adverse)
- Frecvente (mai mult de 1 dar mai puțin de 10 animale din 100 animale tratate)
- Mai puțin frecvente (mai mult de 1 dar mai puțin de 10 animale din 1000 animale tratate)
- Rare (mai mult de 1 dar mai puțin de 10 animale din 10 000 animale tratate)
- Foarte rare (mai puțin de 1 animal din 10 000 animale tratate, inclusiv raportările izolate)

7. SPECIIȚINTĂ

Bovine (vacile de lapte în lactație)

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

Pentru administrarea intramamară:

3,0 g benzilpenicilină procainică monohidrat pentru fiecare sfert de uger afectat, respectiv: 1 seringă pentru fiecare sfert afectat la fiecare 24 de ore timp de 3 zile consecutive.

Dacă nu apare o ameliorare clară a situației după 2 zile de tratament, se recomandă verificarea diagnosticului și schimbarea tratamentului, dacă este nevoie.

În cazurile de mastită cu simptome sistemice, se va administra simultan și un antibiotic parenteral.

9. RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

Toate sferturile de uger trebuie să fie mulse cu grijă imediat înainte de fiecare administrare. După ce mameloanele și vârful mameloanelor au fost curățate și dezinfectate, se administrează câte 1 seringă pentru fiecare sfert de uger.

Acest produs trebuie agitat bine înainte de utilizare.

10. TIMP (TIMPI) DE AȘTEPTARE

Carne și organe: 5 zile

Lapte: 6 zile

11. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

A se păstra la frigider (2°C - 8 °C)

A se proteja de lumină

A nu se utiliza acest produs veterinar după data expirării marcată pe cutie și seringă după „EXP”. Data expirării se referă la ultima zi din acea lună.

12. ATENȚIONARE (ATENȚIONĂRI) SPECIALĂ (SPECIALE)

Precauții speciale pentru utilizare la animale

Utilizarea acestui produs medicinal veterinar trebuie să se bazeze pe testarea susceptibilității bacteriilor izolate de la animal. Dacă acest lucru nu este posibil, tratamentul trebuie să se bazeze pe informațiile epidemiologice locale (regionale, la nivel de fermă) privind susceptibilitatea bacteriei țintă.

Trebuie luate în considerare politicile antimicrobiene oficiale sau locale atunci când se utilizează acest produs.

Utilizarea produsului într-un mod care deviază de la instrucțiunile menționate în RCP poate crește prevalența bacteriilor rezistente la benzilpenicilină și poate scădea eficacitatea tratamentului cu alte

antibiotice beta-lactamice (peniciline și cefalosporine) din cauza posibilității apariției rezistenței încrucișate.

Hrănirea vițelilor cu lapte care conține reziduuri de penicilină trebuie evitată până la sfârșitul perioadei de așteptare pentru lapte (mai puțin în timpul fazei colostrale), deoarece ar putea duce la selectarea unor bacterii rezistente la antibiotice în cadrul microbiotei intestinale a vițelilor și la creșterea excreției fecale a acestor bacterii.

În caz de inflamare gravă a unui sfert din uger, de inflamare și/sau congestie a unui canal galactofor cauzată de prezența de detritus, se va acorda o atenție specială administrării produsului.

Tratamentul trebuie oprit numai la scurt timp după consultarea medicului veterinar deoarece acest lucru poate duce la dezvoltarea tulpinilor bacteriene rezistente.

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

- Penicilinele și cefalosporinele pot cauza reacții de hipersensibilitate (reacții alergice) în urma injectării, inhalării, ingerării sau contactului cu pielea. Hipersensibilitatea la penicilină poate conduce la reacții încrucișate cu cefalosporinele și viceversa. Uneori pot apărea reacții alergice grave la aceste substanțe.
- Nu manipulați acest produs dacă știți că aveți o sensibilitate la peniciline sau cefalosporine sau dacă vi s-a recomandat să nu lucrați cu astfel de produse.
- Manipulați cu mare atenție produsul pentru a evita riscul de expunere prin contact accidental cu pielea sau cu ochii. Persoanele la care apar reacții după contactul cu produsul trebuie să evite orice manipulare viitoare a produsului (și a altor produse cu conținut de penicilină și cefalosporină).
- Se recomandă să purtați mănuși la manipularea sau administrarea produsului. Spălați pielea expusă la produs după utilizarea acestuia. În caz de contact cu ochii, spălați insistent ochii sub jet de apă, folosind o cantitate mare de apă curată.
- Dacă după expunerea la produs apar simptome precum erupții pe piele, solicitați sfatul medicului și arătați-i această atenționare. Umflarea feței, a buzelor sau a ochilor sau dificultățile în respirație sunt simptome mai grave ce necesită consultarea imediată a medicului.
- Spălați-vă pe mâini după utilizare.

Gestație

Se utilizează numai în conformitate cu evaluarea beneficiu/risc efectuată de medicul veterinar responsabil.

Interacțiuni cu alte produse medicinale sau alte forme de interacțiune

Există posibilitatea apariției unei reacții antagonice față de antibiotice și medicamente chimioterapeutice cu efect bacteriostatic rapid. Efectul aminoglicozidelor poate fi amplificat de peniciline. Trebuie evitată asocierea cu alte medicamente cu administrare intramamară din cauza incompatibilităților posibile.

Supradozare (simptome, proceduri de urgență, antidoturi)

Nu este cazul.

Incompatibilități

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

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

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

Dimensiune ambalaj: Cutie de carton conținând 24 seringi intramamare de culoare albă, din polietilenă liniară de densitate joasă (LLDPE), a câte 10 ml fiecare.

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

SC SERVICII PUBLICE SA

Piața Timotei Cipariu 9, 400191 Cluj-Napoca
400191 România