

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Sebacil 500 mg/ml EC, concentrat emulsionabil pentru suine, ovine, câine

2. COMPOZIȚIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ

Substanță activă:

Foxim 500 mg/ml

Excipienți: N-butanol.

Pentru lista completă a excipienților, vezi secțiunea 6.1.

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Concentrat emulsionabil pentru soluție cu aplicare externă.

Lichid transparent de culoare galben-maroniu

4. PARTICULARITĂȚI CLINICE

4.1 Specii țintă

Suine, ovine, câine.

4.2 Indicații pentru utilizare, cu specificarea speciilor țintă

Suine, câine: Pentru combaterea agenților cauzali ai râiei (Psoroptes, Sarcoptes și Chorioptes), păduchilor malofagi sau hematofagi, muște, căpușe.

Ovine: Pentru combaterea agenților cauzali ai râiei (Psoroptes, Sarcoptes și Chorioptes), păduchilor malofagi sau hematofagi, păduchilor de ovine, muște, căpușe și larvelor de insecte prezente în plăgi.

4.3 Contraindicații

Utilizarea Sebacil 500 mg/ml EC nu este permisă la animalele în lactație care produc lapte pentru consum uman.

4.4 Atenționări speciale pentru fiecare specie țintă.

Nu există.

4.5 Precauții speciale pentru utilizare

Precauții speciale pentru utilizare la animale

Sebacil 500 mg/ml EC nu trebuie administrat împreună cu alți inhibitori de colinesterază. Relaxanți musculari de tip succinilcolină nu trebuie să fie administrați zece zile înainte sau zece zile după tratamentul cu Sebacil 500 mg/ml EC.

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



A se evita contactul direct al produsului și/sau al emulsiei preparate cu pielea și cu ochii.
În caz de contact accidental cu pielea se spală imediat cu apă și săpun.
În caz de contact accidental cu ochii se spală imediat cu multă apă.
A se purta mănuși de protecție (din nitril de unică folosință) și echipament de protecție (haine cu mâneci lungi, pantaloni lungi și cizme) în timp ce se utilizează acest produs.
În caz de contact accidental se scoate imediat toată îmbrăcămintea contaminată.
A nu se inhala aerosolii.
A nu se pulveriza împotriva vântului.
Când se pulverizează în interior se va utiliza o mască de față cu filtru FFP3 (protecție împotriva prafului fin și aerosolilor bazați pe apă).
A nu se pulveriza în prezența persoanelor fără echipament de protecție.
A nu se consuma alimente și băuturi pe durata utilizării. Fumatul este interzis pe durata utilizării.

4.6 Reacții adverse (frecvență și gravitate)

Nu sunt de așteptat dacă este utilizată doza menționată în prospect.

4.7 Utilizare în perioada de gestație, lactație

Utilizarea Sebacil 500 mg/ml EC nu este permisă la animalele în lactație care produc lapte pentru consum uman.

4.8 Interacțiuni cu alte produse medicinale sau alte forme de interacțiune

Sebacil 500 mg/ml EC nu trebuie administrat împreună cu alți inhibitori de colinesterază. Relaxanți musculari de tip succinilcolină nu trebuie să fie administrați zece zile înainte sau zece zile după tratamentul cu Sebacil 500 mg/ml EC.

4.9 Cantități de administrat și calea de administrare

Calea de administrare: Aplicare externă. Spălare, pulverizare, îmbăiere.

Sebacil 500 mg/ml EC trebuie să fie diluat înainte de utilizare.

Tratamentul prin spălare și prin pulverizare:

a) păduchi malofagi sau hematofagi, păduchi de ovine, muște, căpușe și larve de insecte prezente în plăgi:

Un singur tratament: 10 ml Sebacil 500 mg/ml EC adăugați la 10 l de apă.

b) agenții cauzali ai râiei Psoroptes, Sarcoptes și Chorioptes:

Două tratamente la un interval de 7 zile. 10 ml Sebacil 500 mg/ml EC adăugați la 10 l de apă. În infestări severe cu râie, concentrația de Sebacil 500 mg/ml EC trebuie să fie dublată, de exemplu 20 ml Sebacil 500 mg/ml EC la 10 l de apă.

Tratament prin spălare:

Tratamentul prin spălare este recomandat în special pentru animale individual. Spălarea se face cu un burete, având grijă ca întreg corpul animalului să fie umezit.

Tratament prin pulverizare:

Se pot utiliza orice tip de instrumente pentru pulverizare. Când se pulverizează trebuie să se acorde atenție ca presiunea să nu scadă sub 6 bari (5 atmosfere). Corpul animalului este necesar să fie complet umezit cu o atenție mai mare asupra regiunilor din jurul urechilor, între picioare, uger și sub coadă.

Cantitățile de emulsie necesare pentru pulverizare, de exemplu:
suine: aproximativ 0,5 - 1 litru / ovine: aproximativ 2 - 3 litri.

Tratamentul râiei la ovine prin îmbăiere:

Cantitatea de apă necesară va fi calculată cu exactitate.



a) Încărcătura inițială: la 1000 l de apă se adaugă 1 l de Sebacil 500 mg/ml EC . După o pre-diluție în 10 - 20 l apă, a cantității necesare de Sebacil 500 mg/ml EC, aceasta este adăugată în restul de apă asigurând un amestec corespunzător. Reîmprospătarea se face după ce s-a pierdut 10 până la 20 % din apa de îmbăiere.

b) Reîmprospătarea: Deoarece este nevoie de o cantitate mai mică de lichid o diluție mai mică este necesară, de exemplu adăugați 200 ml Sebacil 500 mg/ml EC la 100 l apă. După o pre-diluție în 10 - 20 l apă se adaugă în restul de apă asigurând un amestec corespunzător.

Tratamentul prin îmbăiere: Consumul de lichid pe ovină este dependent de lungimea lânii și timpul de scurgere. Având la baza un consum mediu de 3,5 l pe animal și la un volum al bazinului de 1000 l, reîmprospătarea trebuie să se facă după ce 30 - 60 animale au fost scufundate.

A se prepara soluția apoasă înainte de utilizare. A nu se păstra soluția apoasă mai mult de 2 zile consecutiv.

Instrucțiuni pentru tratamentul râiei:

Toate animalele din turmă trebuie să fie tratate. Animalele vor fi scufundate complet și ținute în baie pentru aproximativ 1/2 minut. Capetele vor fi scufundate de două ori. Posibile surse de re-înfestare, de exemplu adăpostul, gardul de împrejmuire și alte instrumente este necesar să fie de asemenea pulverizate.

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

În cazul apariției simptomelor de intoxicare, ca și la alte organofosforice au fost observate următoarele simptome ca salivatie, nistagmus, diaree, bradicardie, tremurături musculare, ataxie, spasme, convulsii și comă determinată de insuficiență respiratorie. Solicitați ajutorul medicului imediat și arătați eticheta produsului.

Tratamentul constă în combaterea simptomelor și administrarea antidotului, atropină (doza de bază: de la 0,1 mg/kg iv. sau im.). Doza va fi modificată în funcție de individ și de severitatea simptomelor. Reactivatori ai colinesterazei pot fi administrați după atropinizare.

Doza (sulfat de atropină):

om 0,2 -0,5 ml

suine și ovine 2,0 – 5,0 ml

Dacă este necesar repetați după 15 -30 minute.

4.11 Timp de așteptare

Suine țesuturi comestibile:9 de zile

Ovine țesuturi comestibile:42 de zile

Lapte: utilizarea Sebacil 500 mg/ml EC nu este permisă la animalele în lactație care produc lapte pentru consum uman.

5. PROPRIETĂȚI FARMACOLOGICE

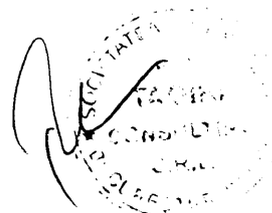
Grupa farmacoterapeutică: Ectoparazitar pentru uz extern, compuși organofosforici, codul veterinar ATC: QP53AF01

5.1 Proprietăți farmacodinamice

Foxim este un inhibitor al enzimei colinesteraza din sinapsele nervoase.

Inhibiția enzimei este ireversibilă în condiții fiziologice.. Acumularea post-sinaptică de acetilcolină împiedică transmiterea normală a impulsurilor nervoase în sistemul nervos al artropodelor. Această fază este marcată de hiperexcitație și convulsie urmată de paraliză și moarte a parazitului. Sebacil 500 mg/ml EC este caracterizat prin eficacitate acaricidă și insecticidă de contact foarte ridicată combinată cu toxicitate redusă pentru mamifere.

5.2 Particularități farmacocinetice



După aplicare Sebacil 500 mg/ml EC pătrunde în piele și are acțiune sistemică asupra paraziților. Foxim este foarte rapid hidrolizat în compuși non-toxici și excretat mai ales în urină. 70 % din foximul administrat oral este excretat în 24 de ore sub formă de metaboliți non-toxici.

Proprietăți referitoare la mediul înconjurător

Foxim este extrem de toxic pentru organismele acvatice, păsări și albine. Poate provoca efecte adverse pe termen lung asupra mediului acvatic. Când se răspândesc pe terenurile agricole, dejecțiile provenite de la animalele tratate o distanță de siguranță de 10 metri față de apele de suprafață trebuie să fie păstrată pentru a evita expunerea mediului acvatic la acest produs.

6. PARTICULARITĂȚI FARMACEUTICE

6.1 Lista excipienților

N-butanol,
Sare de calciu a acidului dodecilbenzolsulfonic,
P-Metilfeniletil(2,7)-fenoxi-poliglicol(27)-eter,
P-Metilfeniletil(2,7)-fenoxi-poliglicol(17)-eter,
Xilen,
Metilisobutilcetonă

6.2 Incompatibilități

Nu se cunosc.

6.3 Perioadă de valabilitate

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar așa cum este ambalat pentru vânzare: 30 luni
Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 6 luni
A se prepara soluția apoasă înainte de utilizare. A nu se păstra soluția apoasă mai mult de 2 zile consecutiv.

6.4. Precauții speciale pentru depozitare

A nu se păstra la temperatură mai mare de 25°C.
A nu se păstra lângă hrană pentru animale, furaje sau băuturi.

6.5 Natura și compoziția ambalajului primar

Flacon de polietilenă de înaltă densitate / poliamidă COEX de 250 ml cu capac securizat pentru copii.
Capac cu filet din polipropilenă/polipropilenă

Flacon de polietilenă de înaltă densitate/poliamidă COEX de 1000 ml cu capac securizat pentru copii.
Capac cu filet din polipropilenă/polipropilenă.

Canistră (bidon) de polietilenă de înaltă densitate/poliamidă de 5000 ml cu capac securizat pentru copii.
Capac cu filet din polipropilenă/polietilenă.

Partea interioară a discului de sigiliu este din polietilenă.
Nu toate dimensiunile de ambalaj pot fi comercializate.



6.6 Precauții speciale pentru eliminarea produselor medicinale veterinare neutilizate 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. Flacoanele goale și materiale de ambalaj vor fi eliminate în conformitate cu cerințele locale. A nu se refolosii recipientul gol după utilizare.

Sebacil 500 mg/ml EC concentrat sau emulsia preparată nu trebuie să fie deversat în cursuri de apă, datorită pericolului pentru pești și alte organisme acvatice. Sebacil 500 mg/ml EC soluție este toxic pentru albine.

Dezactivarea soluției (soluție de lucru 1%) după tratamentul prin îmbăiere:

Adăugați 1 kg de var stins la 100 l de soluție (soluția 1% care a fost pregătită). Pentru a reacționa soluția alcalină are nevoie de 96 de ore (pentru a scădea concentrația de foxim la 0,2%) apoi soluția poate fi amestecată cu dejecții.

7. DEȚINĂTORUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

Bayer Animal Health GmbH, D-51368 Leverkusen, Germania

8. NUMĂRUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

080053

9. DATA PRIMEI AUTORIZĂRI/REÎNNOIRII AUTORIZAȚIEI

11-Iulie-2008

10 DATA REVIZUIRII TEXTULUI

INTERDICȚII PENTRU VÂNZARE, ELIBERARE ȘI/SAU UTILIZARE

Nu este cazul.

A handwritten signature in black ink is written over a circular stamp. The stamp contains some illegible text, possibly a date or official seal.

INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL PRIMAR

Eticheta pentru flacon din polietilenă de înaltă densitate de 250 ml, 1000 ml și 5000 ml

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Sebacil 500 mg/ml EC, concentrat emulsionabil pentru suine, ovine, câine.
Foxim

2. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR SUBSTANȚE

Foxim 500 mg/ml

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Concentrat emulsionabil pentru soluție cu aplicare externă.

4. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI

250 ml
1000 ml
5000 ml

5. SPECII ȚINTĂ

<Pictograme: Suine, ovine, câine>

6. INDICAȚIE (INDICAȚII)

Citiți prospectul înainte de utilizare acesta este în interiorul etichetei.

7. DATA EXPIRĂRII

EXP {lună/an}
Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 6 luni
A se prepara soluția apoasă înainte de utilizare. A nu se păstra soluția apoasă mai mult de 2 zile consecutiv.

8. MENȚIUNEA „NUMAI PENTRU UZ VETERINAR” ȘI CONDIȚII SAU RESTRICȚII PRIVIND ELIBERAREA ȘI UTILIZAREA, după caz

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

9. MENȚIUNEA „A NU SE LĂSA LA ÎNDEMÂNA COPIILOR”

A nu se lăsa la îndemâna și vederea copiilor.

10. NUMĂRUL DE FABRICAȚIE AL SERIEI DE PRODUS

Lot: {număr}



INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL PRIMAR

Partea interioară a etichetei pentru flacon din polietilenă de înaltă densitate de 250 ml, 1000 ml și 5000 ml care conține și prospectul

11. MOD ȘI CALE DE ADMINISTRARE

Concentrat emulsionabil, după diluare soluție se poate utiliza pentru spălare, pulverizare, îmbăiere.

12. TIMP DE AȘTEPTARE

Suine țesuturi comestibile: 9 de zile, ovine țesuturi comestibile: 42 de zile

Utilizarea Sebacil 500 mg/ml EC nu este permisă la animalele în lactație care produc lapte pentru consum uman.

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

Precauții speciale pentru utilizare la animale

Sebacil 500 mg/ml EC nu trebuie administrat împreună cu alți inhibitori de colinesterază. Relaxanți musculari de tip succinilcolină nu trebuie să fie administrați zece zile înainte sau zece zile după tratamentul cu Sebacil 500 mg/ml EC.

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

A se evita contactul direct al produsului și/sau al emulsiei preparate cu pielea și cu ochii.

În caz de contact accidental cu pielea se spală imediat cu apă și săpun.

În caz de contact accidental cu ochii se spală imediat cu multă apă.

A se purta mănuși de protecție (din nitril de unică folosință) și echipament de protecție (haine cu mâneci lungi, pantaloni lungi și cizme) în timp ce se utilizează acest produs.

În caz de contact accidental se scoate imediat toată îmbrăcămintea contaminată.

A nu se inhala aerosolii.

A nu se pulveriza împotriva vântului.

Când se pulverizează în interior se va utiliza o mască de față cu filtru FFP3 (protecție împotriva prafului fin și aerosolilor bazați pe apă).

A nu se pulveriza în prezența persoanelor fără echipament de protecție.

A nu se consuma alimente și băuturi pe durata utilizării. Fumatul este interzis pe durata utilizării.

Supradozare

În cazul apariției simptomelor de intoxicare, ca și la alte organofosforice au fost observate următoarele simptome ca salivație, nistagmus, diaree, bradicardie, tremurături musculare, ataxie, spasme, convulsii și comă determinată de insuficiență respiratorie. Solicitați ajutorul medicului imediat și arătați eticheta produsului.

Tratamentul constă în combaterea simptomelor și administrarea antidotului, atropină (doza de bază: de la 0,1 mg/kg iv. sau im.). Doza va fi modificată în funcție de individ și de severitatea simptomelor. Reactivatori ai colinesterazei pot fi administrați după atropinizare.

Doza (sulfat de atropină):

om: 0,2 - 0,5 ml

suine și ovine: 2,0 - 5,0 ml

Dacă este necesar repetați după 15 - 30 minute.



14. CONDIȚII SPECIALE DE DEPOZITARE

A nu se păstra la temperatură mai mare de 25 °C.
A nu se păstra lângă hrană pentru animale, furaje sau băuturi.

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

Orice produs medicinal veterinar neutilizat sau deșeu provenit din utilizarea unor astfel de produse trebuie eliminate în conformitate cu cerințele locale. Flacoanele goale și materiale de ambalaj vor fi eliminate în conformitate cu cerințele locale. A nu se refolosii recipientul gol după utilizare. Sebacil 500 mg/ml EC nu trebuie să fie deversat în cursuri de apă, datorită pericolului pentru pești și alte organisme acvatice. Sebacil 500 mg/ml EC este toxic pentru albine. Dezactivarea soluției (soluție de lucru 1%) după tratamentul prin îmbăiere: Adăugați 1 kg de var stins la 100 l de soluție (soluția 1% care a fost pregătită). Pentru a reacționa soluția alcalină are nevoie de 96 de ore (pentru a scădea concentrația de foxim la 0,2%) apoi soluția poate fi amestecată cu dejectii.

16. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

Bayer Animal Health GmbH, D-51368 Leverkusen, Germania

17. NUMĂRUL (NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

080053

18. ALTE INFORMAȚII (informații din prospect care nu au fost menționate anterior)

NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE ȘI A DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE FABRICARE, RESPONSABIL PENTRU ELIBERAREA SERIILOR DE PRODUS

Deținătorul autorizației de comercializare: Bayer Animal Health GmbH, D-51368 Leverkusen, Germania
Producător pentru eliberarea seriei: KVP Pharma + Veterinär Produkte GmbH, Kiel, Germania

DECLARAREA SUBSTANȚEI ACTIVE ȘI A ALTOR INGREDIENTI

Substanță activă: Foxim 500 mg/ml

Excipienți: N-butanol, Sare de calciu a acidului dodecilbenzolsulfonic, P-Metilfeniletol (2,7)-fenoxi-poliglicol (27)-eter, P-Metilfeniletol (2,7)-fenoxi-poliglicol (17)-eter, Xilen, Metilisobutilcetonă

INDICAȚII

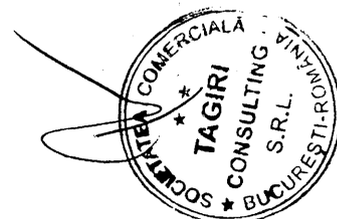
Suine, câine: Pentru combaterea agenților cauzali ai râiei (Psoroptes, Sarcoptes și Chorioptes), păduchilor malofagi sau hematofagi, muște, căpușe.

Ovine: Pentru combaterea agenților cauzali ai râiei (Psoroptes, Sarcoptes și Chorioptes), păduchilor malofagi sau hematofagi, păduchilor de ovine, muște, căpușe și larvelor de insecte prezente în plăgi.

CONTRAINDICAȚII

Utilizarea Sebacil 500 mg/ml EC nu este permisă la animalele în lactație care produc lapte pentru consum uman.

REAȚII ADVERSE



Nu sunt de așteptat dacă este utilizată doza menționată în prospect
Dacă observați reacții grave sau alte efecte care nu sunt menționate în acest prospect, vă rugăm
informați medicul veterinar.

POSOLOGIE PENTRU FIECARE SPECIE, CĂI DE ADMINISTRARE ȘI MOD DE ADMINISTRARE ȘI RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

Calea de administrare: Aplicare externă. Spălare, pulverizare, îmbăiere.
Sebacil 500 mg/ml EC trebuie să fie diluat înainte de utilizare.

Tratamentul prin spălare și prin pulverizare:

a) păduchi malofagi sau hematofagi, păduchi de ovine, muște, căpușe și larve de insecte prezente în plăgi:

Un singur tratament: 10 ml Sebacil 500 mg/ml EC adăugați la 10 l de apă.

b) agenții cauzali ai râiei Psoroptes, Sarcoptes și Chorioptes:

Două tratamente la un interval de 7 zile. 10 ml Sebacil 500 mg/ml EC adăugați la 10 l de apă. În infestări severe cu râie, concentrația de Sebacil 500 mg/ml EC este necesar să fie dublată, de exemplu 20 ml Sebacil 500 mg/ml EC la 10 l de apă.

Tratament prin spălare:

Tratamentul prin spălare este recomandat în special pentru animale individual. Spălarea se face cu un burete, având grijă ca întreg corpul animalului să fie umezit.

Tratament prin pulverizare:

Se pot utiliza orice tip de instrumente pentru pulverizare. Când se pulverizează trebuie să se acorde atenție ca presiunea să nu scadă sub 6 bari (5 atmosfere). Corpul animalului este necesar să fie complet umezit cu o atenție mai mare asupra regiunilor din jurul urechilor, între picioare, uger și sub coadă.

Cantitățile de emulsie necesare pentru pulverizare, de exemplu:

suine: aproximativ 0,5 - 1 litru / ovine: aproximativ 2 - 3 litri.

Tratamentul râiei la ovine prin îmbăiere:

Cantitatea de apă necesară va fi calculată cu exactitate.

a) Încărcătura inițială: la 1000 l de apă se adaugă 1 l de Sebacil 500 mg/ml EC. După o pre-diluție în 10 - 20 l apă, a cantității necesare de Sebacil 500 mg/ml EC, aceasta este adăugată în restul de apă asigurând un amestec corespunzător. Reîmprospătarea se face după ce s-a pierdut 10 până la 20 % din apa de îmbăiere.

b) Reîmprospătarea: Deoarece este nevoie de o cantitate mai mică de lichid o diluție mai mică este necesară, de exemplu adăugați 200 ml Sebacil 500 mg/ml EC la 100 l apă. După o pre-diluție în 10 - 20 l apă se adaugă în restul de apă asigurând un amestec corespunzător.

Tratamentul prin îmbăiere: Consumul de lichid pe ovină este dependent de lungimea lânii și timpul de scurgere. Având la baza un consum mediu de 3,5 l pe animal și la un volum al bazinului de 1000 l, reîmprospătarea trebuie să se facă după ce 30 - 60 animale au fost scufundate.

A se prepara soluția apoasă înainte de utilizare. A nu se păstra soluția apoasă mai mult de 2 zile consecutiv.

Instrucțiuni pentru tratamentul râiei:

Toate animalele din turmă trebuie să fie tratate. Animalele vor fi scufundate complet și ținute în baie pentru aproximativ 1/2 minut. Capetele vor fi scufundate de două ori. Posibile surse de re-infestare, de exemplu adăpostul, gardul de împrejmuire și alte instrumente este necesar să fie de asemenea pulverizate.

PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A nu se utiliza după data expirării marcată pe etichetă {EXP}.

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 6 luni



A se prepara soluția apoasă înainte de utilizare. A nu se păstra soluția apoasă mai mult de 2 zile consecutiv.

DATE ÎN BAZA CĂRORA A FOST APROBAT ULTIMA DATĂ PROSPECTUL

Foxim este extrem de toxic pentru organismele acvatice, păsări și albine. Poate provoca efecte adverse pe termen lung asupra mediului acvatic. Când se răspândesc pe terenurile agricole, dejecțiile provenite de la animalele tratate o distanță de siguranță de 10 metri față de apele de suprafață trebuie să fie păstrată pentru a evita expunerea mediului acvatic la acest produs.

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

S.C. Bayer SRL, Sos. Pipera nr. 42, sector 2, București, 020112, Telefon: +40 21 529 5900

