

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

TETRA DELTA , suspensie intramamara pentru vaci in lactatie

2. COMPOZIȚIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ

Substanțe active:	mg/seringă
Fiecare 10 ml de suspensie conține :	
Novobiocin echivalent cu Novobiocin sodic	100 mg
Neomicină echivalentă cu neomicină sulfat	105 mg
Procain Penicilină	100 mg
Dihidrostreptomicină echivalentă cu Dihidrostreptomicină sulfat	100 mg
Prednisolon	10 mg

Excipienți:

Pentru lista completa de excipienti vezi sectiunea 6.1.

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Suspensie intramamara de culoare alba.

4. PARTICULARITĂȚI CLINICE

4.1 Specii țintă

Vaci in lactatie.

4.2 Indicații pentru utilizare, cu specificarea speciilor țintă

Pentru tratamentul mastitelor bovine la vacile în lactație cauzate de Streptococcus aureus, S. uberis, S. dysgalactie, S. agalactiae și Escherichia coli.

4.3 Contraindicații

Nu se va utiliza la animalele cunoscute cu hipersensibilitate la substanțele active sau la oricare dintre excipienți

4.4 Atenționări speciale pentru fiecare specie țintă

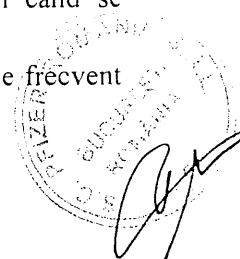
Nu se recomanda ca acest produs sa fie administrat altor specii decat bovinelor in lactatie.

4.5 Precauții speciale pentru utilizare

Precauții speciale pentru utilizare la animale

- Utilizarea produsului se va efectua pe baza unor teste de susceptibilitate a bacteriilor izolate. Dacă acest lucru nu este posibil terapia se va baza pe informațiile epidemiologice referitoare la susceptibilitate bacteriilor izolate.
- Trebuie luate în considerare politicile antimicrobiene naționale și regionale, atunci când se utilizează produsul.

Seringa trebuie folosita numai o singura data. În cursul tratamentului situația trebuie să fie frecvent reevaluată indeaproape de către medicul veterinar.



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

Penicilina și cefalosporinele pot determina hipersensibilitate (alergie) după injectare, inhalare, ingestie sau contactul cu pielea. Hipersensibilitatea la peniciline poate fi legată de sensibilitatea încrucișată la cefalosporine și invers. Reacțiile alergice la aceste substanțe pot fi ocazional serioase.

Nu se va manipula acest produs de către persoanele sensibile sau care au fost atenționate să nu manipuleze aceste produse.

Manipulați acest produs cu grijă pentru a se evita expunerea, respectând toate măsurile de precauție.

4.6 Reacții adverse (frecvență și gravitate)

Nu se cunosc.

4.7 Utilizare în perioada de gestație, lactație

Nu se impun precauții speciale. Produsul se administrează la vacile în lactație

4.8 Interacțiuni cu alte produse medicinale sau alte forme de interacțiune

Nu se cunosc.

4.9 Cantități de administrat și calea de administrare

Conținutul unei seringi trebuie infuzat în fiecare sfert afectat la nivelul canalului și sfincterului mamelonar, imediat după mulgerea completă a sfertului. Pentru administrare pe cale intramamară.

Conținutul unei seringi trebuie să fie infuzat în sfertul infectat pe la nivelul canalului papilar imediat după muls. Se va agita foarte bine înainte de utilizare.

Înainte de infuzie, mamelonul trebuie să fie spălat și dezinfectat și trebuie avută grijă să se prevină contaminarea vârfului seringii intramamare. După administrarea produsului este recomandabil să se utilizeze o soluție pentru imersie sau un spray dezinfectant.

Dacă este necesar, în cazurile severe, tratamentul trebuie repetat la 24-48 de ore interval.

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

Tetra Delta este bine tolerat în cazul administrării pe cale intramamară, la vacile în lactație. Nu se așteaptă apariția de reacții adverse în cazul administrării accidentale a unei supradoze.

4.11 Timp de așteptare

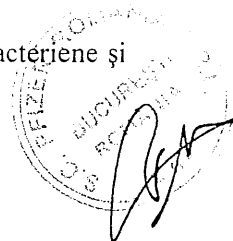
Laptele pentru consumul uman nu trebuie să fie preluat de la vacă pe tot parcursul tratamentului. Dacă vacile sunt mulse de două ori pe zi, laptele nu trebuie să fie dat pentru consum timp de 72 de ore (6 mulsori) de la ultimul tratament. Dacă orice alt tip de muls este efectuat, se va da în consum laptele după trecerea aceleiași perioadă de timp de la ultimul tratament (de exemplu, dacă se fac trei mulsori pe zi, se va da laptele în consum după cea de-a 9-a mulsoare).

Animalele nu trebuie să fie sacrificate pentru consumul uman pe toată durata tratamentului. Bovinele pot fi sacrificate pentru consumul uman numai după trecerea a 7 zile de la ultimul tratament.

5. PROPRIETĂȚI FARMACOLOGICE

Grupa farmacoterapeutică: Combinații de antibiotice și alte substanțe, antibacteriene și corticosteroizi

Cod ATC vet – QJ5IRV01



5.1 Proprietati farmacodinamice

Tetra-Delta pentru vaci în lactație conține ca antibiotice: procain penicilina G, novobiocină, dihidrostreptomicină și neomicină. De asemenea conține și antiinflamatorul corticosteroidic prednisolon. Penicilina oferă maximum de activitate împotriva streptococilor, la potențarea efectului contribuind dihidrostreptomicina. Novobiocina oferă activitate maximă împotriva stafilococilor producători sau nu de beta-lactamază, inclusiv Staphylococcus aureus, inhibând de asemenea formele L rezistente la penicilină care sunt secretate în prezența acestui antibiotic. Componenta cu dihidrostreptomicină oferă acțiune împotriva lui Escherichia coli în cazurile în care se înregistrează rezistență față de neomicină, potențând activitatea anti-streptococică a penicilinei. Neomicina are acțiune asupra E. coli și oferă ajutor în cazurile în care se înregistrează rezistență față de dihidrostreptomicină. Prednisolonul își exercită acțiunea antiinflamatorie pentru reducerea inflamației asociate cu durerea.

5.2 Proprietati Farmacocinetice

Tetra Delta este o combinatie de novobiocin sodic, procain penicilina G, neomicin sulfat, dihidrostreptomicina sulfat și prednisolon anhidru.

Folosirea acestui medicament este limitată: este destinat numai pentru folosire locală (pentru introducerea în uger la vacile lactante). De aceea proprietățile farmacocinetice sunt restricționate la determinarea concentrațiilor diferitelor produse individuali și reziduurilor lor după introducerea acestora în uger.

6. PROPRIETĂȚI FARMACEUTICE

6.1 Lista excipienților

Excipient (excipienți):

Monostearat de aluminiu

Ulei de arahide

6.2 Incompatibilități

Nu se cunosc.

6.3 Perioadă de valabilitate

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar așa cum este ambalat pentru comercializare: 18 luni.

6.4 Precauții speciale pentru depozitare

A se păstra în loc uscat sub 25°C.

6.5 Natura și compoziția ambalajului primar

Seringi de polietilenă de densitate mică, de culoare albă, cu capacitate de 10 ml, piston al seringii din polietilenă de densitate mică, baza capacului ce acoperă vârful seringii din polietilenă de mare densitate, de culoare roșie, vârful capacului ce acoperă vârful seringii din polietilenă de densitate mică, de culoare albă.

Cutii de carton ce conțin una sau 30 seringi.



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 eliminate în conformitate cu legislația în vigoare.

7. DEȚINĂTORUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

Pfizer Animal Health MA EEIG
Ramsgate Road Sandwich
Kent CT 13 9NJ
Marea Britanie

8. NUMĂRUL (NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

9. DATA PRIMEI AUTORIZĂRI/REÎNNOIRII AUTORIZAȚIEI

3 Mai 2005

10. DATA REVIZUIRII TEXTULUI

INTERDICȚII PENTRU VÂNZARE, ELIBERARE ȘI/SAU UTILIZARE

Nu se aplica.



INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL SECUNDAR

TETRA DELTA – Cutie de carton x 30 seringi

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

TETRA DELTA , , suspensie intramamara pentru vaci in lactatie novobiocin, neomicină, procain penicilină, dihidrostreptomicină, prednisolon.

2. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR SUBSTANȚE

Substanțe active:	mg/seringă
Fiecare seringă de 10 ml conține :	
Novobiocin echivalent cu Novobiocin sodic	100 mg
Neomicină echivalentă cu neomicină sulfat	105 mg
Procain Penicilină	100 mg
Dihidrostreptomicină echivalentă cu Dihidrostreptomicină sulfat	100 mg
Prednisolon	10 mg

Excipienți:

Monostearat de aluminiu
Ulei de arahide.

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Suspensie intramamara

4. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI

Cutie de carton x 30 seringi

5. SPECII ȚINTĂ

Vaci in lactatie.

6. INDICAȚIE (INDICAȚII)

Pentru tratamentul mastitelor la vacile în lactație cauzate de Streptococcus aureus, S. uberis, S. dysgalactie, S. agalactiae și Escherichia coli.

7. MOD ȘI CALE DE ADMINISTRARE

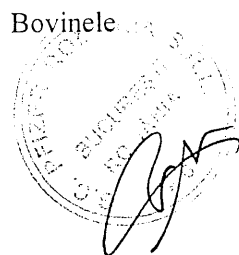
Citiți prospectul înainte de utilizare.

8. TIMP DE AȘTEPTARE

Laptele pentru consumul uman nu trebuie sa fie preluat de la vacă pe tot parcursul tratamentului. Dacă vacile sunt mulse de două ori pe zi, laptele nu trebuie să fie dat pentru consum timp de 72 de ore (6 mulsori) de la ultimul tratament. Dacă orice alt tip de muls este efectuat, se va da în consum laptele după trecerea aceleiași perioadă de timp de la ultimul tratament (de exemplu, dacă se fac trei mulsori pe zi, se va da laptele în consum după cea de-a 9-a mulsoare).

Animalele nu trebuie să fie sacrificate pentru consumul uman pe toată durata tratamentului. Bovinele pot fi sacrificate pentru consumul uman numai după trecerea a 7 zile de la ultimul tratament.

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



Citiți prospectul înainte de utilizare.

10. DATA EXPIRĂRII

EXP {lună/an}>

11. CONDIȚII SPECIALE DE DEPOZITARE

Se va depozita în loc uscat și la temperaturi de până la 25⁰ C.

12. 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 legislative în vigoare.

13. MENȚIUNEA „NUMAI PENTRU UZ VETERINAR” ȘI CONDIȚII SAU RESTRICȚII PRIVIND ELIBERAREA ȘI UTILIZAREA, DUPA CAZ

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

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

A nu se lăsa la îndemâna copiilor.

15. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

Pfizer Animal Health MA EEIG
Ramsgate Road Sandwich
Kent CT 13 9NJ
Marea Britanie

16. NUMĂRUL (NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

17. NUMĂRUL DE FABRICAȚIE AL SERIEI DE PRODUS

<Serie> <Lot> <BN>{număr}



INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL SECUNDAR

TETRA DELTA – Cutie de carton x 1 seringă

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

TETRA DELTA , , suspensie intramamara, pentru vaci in lactatie
novobiocin, neomicină, procain penicilină, dihidrostreptomicină, prednisolon

2. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR SUBSTANȚE

Substanțe active:	mg/seringă
Fiecare seringă de 10 ml conține :	
Novobiocin echivalent cu Novobiocin sodic	100 mg
Neomicină echivalentă cu neomicină sulfat	105 mg
Procain Penicilină	100 mg
Dihidrostreptomicină echivalentă cu Dihidrostreptomicină sulfat	100 mg
Prednisolon	10 mg

Excipienți:

Monostearat de aluminiu
Ulei de arahide.

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Suspensie intramamara

4. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI

Cutie de carton x 1 seringă

5. SPECII ȚINTĂ

Vaci in lactatie.

6. INDICAȚIE (INDICAȚII)

Pentru tratamentul mastitelor la vacile în lactație cauzate de *Streptococcus aureus*, *S. uberis*, *S. dysgalactie*, *S. agalactiae* și *Escherichia coli*.

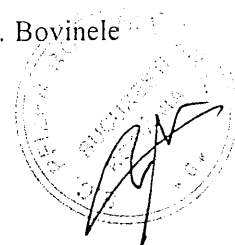
7. MOD ȘI CALE DE ADMINISTRARE

Citiți prospectul înainte de utilizare.

8. TIMP DE AȘTEPTARE

Laptele pentru consumul uman nu trebuie să fie preluat de la vacă pe tot parcursul tratamentului. Dacă vacile sunt mulse de două ori pe zi, laptele nu trebuie să fie dat pentru consum timp de 72 de ore (6 mulsori) de la ultimul tratament. Dacă orice alt tip de muls este efectuat, se va da în consum laptele după trecerea aceleiași perioadă de timp de la ultimul tratament (de exemplu, dacă se fac trei mulsori pe zi, se va da laptele în consum după cea de-a 9-a mulsoare).

Animalele nu trebuie să fie sacrificate pentru consumul uman pe toată durata tratamentului. Bovinele pot fi sacrificate pentru consumul uman numai după trecerea a 7 zile de la ultimul tratament.



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

Citiți prospectul înainte de utilizare.

10. DATA EXPIRĂRII

EXP {lună/an}>

11. CONDIȚII SPECIALE DE DEPOZITARE

Se va depozita în loc uscat și la temperaturi de până la 25⁰ C.

12. 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 legislative în vigoare.

13. MENȚIUNEA „NUMAI PENTRU UZ VETERINAR” ȘI CONDIȚII SAU RESTRICȚII PRIVIND ELIBERAREA ȘI UTILIZARE, DUPA CAZ

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

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

A nu se lăsa la îndemâna copiilor.

15. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

Pfizer Animal Health MA EEIG
Ramsgate Road Sandwich
Kent CT 13 9NJ
Marea Britanie

16. NUMĂRUL (NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

17. NUMĂRUL DE FABRICAȚIE AL SERIEI DE PRODUS

<Serie> < Lot> < BN> {număr}



INFORMAȚII MINIME CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE UNITĂȚILE MICI DE AMBALAJ PRIMAR
TETRA DELTA – 1 Seringa x 10 ml

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

TETRA DELTA, suspensie intramamara, pentru vaci in lactatie novobiocin, neomicină, procain penicilină, dihidrostreptomicină, prednisolon.

2. CANTITATEA DE SUBSTANȚE ACTIVE

Substanțe active:	mg/seringă
Fiecare seringă de 10 ml conține :	
Novobiocin echivalent cu Novobiocin sodic	100 mg
Neomicină echivalentă cu neomicină sulfat	105 mg
Procain Penicilină	100 mg
Dihidrostreptomicină echivalentă cu Dihidrostreptomicină sulfat	100 mg
Prednisolon	10 mg

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

Seringă x 10 ml

4. CALE (CĂI) DE ADMINISTRARE

Intramamar.

5. TIMP DE AȘTEPTARE

Laptele pentru consumul uman nu trebuie sa fie preluat de la vacă pe tot parcursul tratamentului. Dacă vacile sunt mulse de două ori pe zi, laptele nu trebuie să fie dat pentru consum timp de 72 de ore (6 mulsoari) de la ultimul tratament. Dacă orice alt tip de muls este efectuat, se va da în consum laptele după trecerea aceleiași perioadă de timp de la ultimul tratament (de exemplu, dacă se fac trei mulsoari pe zi, se va da laptele în consum după cea de-a 9-a mulsoare).

Animalele nu trebuie să fie sacrificate pentru consumul uman pe toată durata tratamentului. Bovinele pot fi sacrificate pentru consumul uman numai după trecerea a 7 zile de la ultimul tratament.

6. NUMĂRUL SERIEI

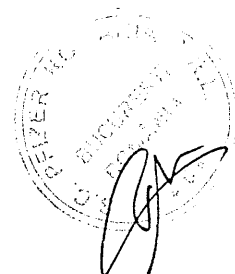
< Serie> < Lot> < BN> {număr}

7. DATA EXPIRĂRII

< EXP {lună/an}>

8. MENȚIUNEA „NUMAI PENTRU UZ VETERINAR”

Numai pentru uz veterinar.



PROSPECT

TETRA DELTA, suspensie intramamara, pentru vaci in lactatie
novobiocin, neomicină, procain penicilină, dihidrostreptomicină, prednisolon



**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

Pfizer Animal Health MA EEIG
Ramsgate Road Sandwich
Kent CT 13 9NJ
Marea Britanie

Producător pentru eliberarea seriei:

Norbrook Laboratories Ltd.
Station Works, Newry, Co Down, BT35, 6JP
Irlanda de Nord

2. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

TETRA DELTA, suspensie intramamara, pentru vaci in lactatie
novobiocin, neomicină, procain penicilină, dihidrostreptomicină, prednisolon

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

Substanțe active:	mg/seringă
Fiecare seringă de 10 ml conține :	
Novobiocin echivalent cu Novobiocin sodic	100 mg
Neomicină echivalentă cu neomicină sulfat	105 mg
Procain Penicilină	100 mg
Dihidrostreptomicină echivalentă cu Dihidrostreptomicină sulfat	100 mg
Prednisolon	10 mg

Excipienți:

Monostearat de aluminium
Ulei de arahide

4 INDICAȚIE (INDICAȚII)

Pentru tratamentul mastitelor la vacile în lactație cauzate de Streptococcus aureus, S. uberis, S. dysgalactie, S. agalactiae și Escherichia coli.

5. CONTRAINDICAȚII

Nu se va utiliza la animalele cunoscute cu hipersensibilitate la substanțele active sau la oricare dintre excipienți.

6. REACȚII ADVERSE



Nu se cunosc

7. SPECII ȚINTĂ

Vaci în lactație

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

Conținutul unei seringi trebuie infuzat în fiecare sfert afectat prin canalul mamelonar, imediat după mulgerea completă a sfertului.

Pentru administrare pe cale intramamară.

Conținutul unei seringi trebuie să fie infuzat în sfertul infectat pe la nivelul canalului papilar imediat după muls. Se va agita foarte bine înainte de utilizare.

Înainte de infuzie, mamelonul trebuie să fie spălat și dezinfectat și trebuie avută grijă să se prevină contaminarea vârfului seringii intramamare. După administrarea produsului este recomandabil să se utilizeze o soluție pentru imersie sau un spray dezinfectant.

Dacă este necesar, în cazurile severe, tratamentul trebuie repetat la 24-48 de ore interval.

9. RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

Conținutul unei seringi trebuie infuzat în fiecare sfert afectat la nivelul canalului și sfîcterului mamelonar, imediat după mulgerea completă a sfertului.

10. TIMP DE AȘTEPTARE

Laptele pentru consumul uman trebuie să nu fie preluat de la vacă pe tot parcursul tratamentului. Dacă vacile sunt mulse de două ori pe zi, laptele nu trebuie să fie dat pentru consum timp de 72 de ore (6 mulsori) de la ultimul tratament. Dacă orice alt tip de muls este efectuat, se va da în consum laptele după trecerea aceleiași perioadă de timp de la ultimul tratament (de exemplu, dacă se fac trei mulsori pe zi, se va da laptele în consum după cea de-a 9-a mulsoare).

Animalele nu trebuie să fie sacrificate pentru consumul uman pe toată durata tratamentului. Bovinele pot fi sacrificate pentru consumul uman numai după trecerea a 7 zile de la ultimul tratament.

11. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A nu se lăsa la îndemâna copiilor.

Se va depozita în loc uscat la temperaturi de până la 25⁰ C

12. ATENȚIONARE (ATENȚIONĂRI) SPECIALĂ (SPECIALE)

Atenționări speciale pentru fiecare specie țintă

Nu se recomandă ca acest produs să fie administrat altor specii decât bovinelor în lactație.

Precauții speciale pentru utilizare

Precauții speciale pentru utilizare la animale

- Utilizarea produsului se va efectua pe baza unor teste de susceptibilitate a bacteriilor izolate. Dacă acest lucru nu este posibil terapia se va baza pe informațiile epidemiologice referitoare la susceptibilitate bacteriilor izolate.
- Trebuie luate în considerare politicile antimicrobiene naționale și regionale, atunci când se utilizează produsul



Seringa trebuie folosită numai o singură dată. În cursul tratamentului situația trebuie să fie frecvent reevaluată de aproape de către medicul veterinar.

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

Penicilina și cefalosporinele pot determina hipersensibilitate (alergie) după injectare, inhalare, ingestie sau contactul cu pielea. Hipersensitivitatea la peniciline poate fi legată de sensibilitatea încrucișată la cefalosporine și invers. Reacțiile alergice la aceste substanțe pot fi ocazional serioase.

Nu se va manipula acest produs de către persoanele sensibile sau care au fost atenționate să nu manipuleze aceste produse.

Manipulați acest produs cu grijă pentru a se evita expunerea, respectând toate măsurile de precauție.

Utilizare în perioada de gestație, lactație

Nu se impun precauții speciale. Produsul se administrează la vacile în lactație

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

Tetra Delta este bine tolerat în cazul administrării pe cale intramamară, la vacile în lactație. Nu se așteaptă apariția de reacții adverse în cazul administrării accidentale a unei supradoze.

Numai pentru uz veterinar

13. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU ELIMINAREA PRODUSULUI NEUTILIZAT 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 legislative în vigoare.

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

15. ALTE INFORMAȚII

Nu toate dimensiunile de ambalaje pot fi comercializate.

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

Pfizer Animal Health SRL

Willbrook Platinum Business & Convention Center
Sos. Bucuresti Ploiesti, nr. 172-176, Corp B, Etaj 5,
Sector 1, 013686, Bucuresti
Tel: + 40 21 207 28 00
Fax: + 40 21 207 28 03

