



ANEXA I

REZUMATUL CARACTERISTICILOR PRODUSULUI



1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

TIASOL, 100 mg/ml, soluție orală pentru utilizare în apa de băut, la porci, iepuri, găini, curcani, porumbei care nu sunt destinați consumului uman

2. COMPOZIȚIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ

1 ml soluție conține:

Substanța activă:

Tiamulin hidrogen fumarat 100 mg

Excipienți:

Metil parahidroxibenzoat.....2 mg

Propil parahidroxibenzoat.....0,2 mg

Pentru lista completă a excipienților vezi secțiunea 6.1.

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Soluție orală pentru utilizare în apa de băut.

Se prezintă sub formă de soluție limpede, de culoare incoloră până la slab gălbui.

4. PARTICULARITĂȚI CLINICE

4.1 Specii țintă:

- Porci
- Iepuri
- Găini
- Curcani
- Porumbei care nu sunt destinați consumului uman

4.2 Indicații pentru utilizare, cu specificarea speciilor țintă

Produsul este indicat la porci, iepuri, găini, curcani, porumbei care nu sunt destinați consumului uman, în tratamentul infecțiilor produse de bacterii Gram pozitive (*Streptococcus* spp., *Clostridium* spp.,) Gram negative (*E.coli*, *Salmonella* spp., *Pseudomonas* spp., *Pasteurella* spp., *Actinobacillus* spp., *Lawsonia intracellularis*, *Klebsiella* spp., *Haemophilus* spp., *Campylobacter* spp., *Lawsonia* spp.), micoplasme, spirochete (*Brachyspira* spp.) și flagelate sensibile la acțiunea substanței active.



La porci în tratamentul dizenteriei anaerobe, spirochetice, flagelare, pneumoniei enzootice a porcului, infecțiilor produse de micoplasme, infecțiilor secundare produse de germeni sensibili la tiamulin.

La iepuri în tratamentul bolilor respiratorii produse de pasteurele, micoplasme, hemofili și a infecțiilor secundare produse de germeni sensibili la tiamulin, tratamentul enteritelor produse de E. coli, Salmonella spp., Campylobacter spp., dizenterii anaerobe și spirochetice.

La găini, curcani și porumbei care nu sunt destinați consumului uman: în tratamentul bolilor respiratorii cronice și tratamentul hepatitei infecțioase, micoplasmozei, artritelor infecțioase.

4.3 Contraindicații

Nu se utilizează la ierbivore.

Nu se utilizează în cazurile de hipersensibilitate la substanța activă sau la oricare dintre excipienți.

Este interzisă administrarea de produse ce conțin salinomycină, monenzin sau narazin în timpul sau cu cel puțin 7 zile înainte sau după tratamentul cu Tiasol, consecința putând fi o scădere gravă în greutate sau moartea.

4.4 Atenționări speciale pentru fiecare specie țintă

Nu există.

4.5 Precauții speciale pentru utilizare

- **Precauții speciale pentru utilizare la animale**

Utilizarea produsului trebuie să se bazeze pe testarea susceptibilității bacteriilor izolate de la animale.

Dacă acest lucru nu este posibil, terapia trebuie să se bazeze pe plan local pe informațiile epidemiologice despre susceptibilitatea bacteriilor țintă.

Utilizarea produsului în afara instrucțiunilor furnizate în RCP poate crește prevalența bacteriilor rezistente la tiamulin și poate scădea eficacitatea tratamentului din cauza potențialului de rezistență încrucișată.

La utilizarea produsului trebuie respectate politicile antimicrobiene oficiale, naționale și regionale.

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

Persoanele cu hipersensibilitate cunoscută la substanța activă trebuie să evite contactul cu produsul.

Se va purta echipament personal de protecție ce constă în ochelari de protecție și mănuși din cauciuc sau latex atunci când se manevrează produsul medicinal veterinar.

În cazul contactului accidental cu pielea sau mucoasele, clățiți imediat zona afectată cu apă din abundență și îndepărtați hainele contaminate care sunt în contact direct cu pielea.

În cazul contactului accidental cu ochii, clățiți imediat cu apă din abundență.

În cazul apariției iritațiilor, solicitați sfatul medicului și prezentați medicului prospectul produsului sau eticheta.

Spălați mâinile după administrarea produsului.



4.6 Reacții adverse (frecvență și gravitate)

Ocazional pot apărea eriteme și reacții de hipersensibilitate.

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

Poate fi utilizat în perioada de gestație, lactație sau în perioada de ouat.

4.8 Interacțiuni cu alte produse medicinale sau alte forme de interacțiune

Pentru a evita interacțiunile dintre salinomicină și tiamulin, medicii veterinari și fermierii trebuie să verifice că pe eticheta furajului nu este menționat conținutul de salinomicină. Dacă apare o interacțiune, se va opri imediat administrarea furajului și se va înlocui cu furaj proaspăt. Furajul contaminat cu acești agenți va fi îndepărtat cât de curând posibil și înlocuit cu furaj care nu conține ionofori incompatibili cu tiamulinul.

4.9 Cantități de administrat și calea de administrare

Se administrează pe cale orală, prin diluare în apa de băut, timp de 5 - 7 zile consecutiv.

La porci se administrează între 8 și 12 ml Tiasol/100 kg greutate corporală/zi (între 8 - 12 mg substanță activă/kg greutate corporală/zi, respectiv 0,08-0,12 ml Tiasol/kg greutate corporală/zi), în funcție de boală și gravitatea acesteia.

La iepuri se administrează între 0,8 și 1,2 ml Tiasol/10 kg greutate corporală/zi (între 8 - 12 mg substanță activă/kg greutate corporală/zi, respectiv 0,08-0,12 ml Tiasol/kg greutate corporală/zi), în funcție de boală și gravitatea acesteia.

La găini, curcani și porumbei care nu sunt destinați consumului uman se administrează între 15 și 20 ml Tiasol/100 kg g.c./zi (între 15 - 20 mg substanță activă/kg g.c./zi, respectiv 0,15-0,2 ml Tiasol/kg g.c./zi), în funcție de boală și gravitatea acesteia.

Cantitatea de apă medicamentată administrată depinde de starea clinică a animalelor. Pentru a obține o doză corectă, concentrația de substanță activă trebuie ajustată în mod corespunzător. Calculați cu atenție greutatea corporală medie ce trebuie tratată și consumul mediu zilnic de apă înaintea fiecărui tratament.

Apa medicamentată trebuie preparată în fiecare zi, imediat înainte de a fi administrată.

Apa medicamentată ar trebui să fie singura sursă de apă de băut pentru animale, pe întreaga durată a perioadei de tratament.

4.10 Supradozare (simptome, proceduri de urgență, antidoturi)

În caz de supradozare simptomele sunt: salivare, vomă și letargie.

Se vor respecta dozele recomandate.



4.1 Timp de așteptare

Carne și organe:

Porci: 5 zile

Iepuri: 5 zile

Găini: 3 zile

Curceni: 5 zile

Ouă găini: zero zile

Nu se administrează la porumbeii destinați consumului uman.

5. PROPRIETĂȚI FARMACOLOGICE

Grupa farmacoterapeutică: antibacteriene pentru uz sistemic, pleuromutiline

Codul veterinar ATC: QJ01XQ01

5.1 Proprietăți farmacodinamice

Tiamulinul face parte din grupa antibiotică pleuromutiline. Este un bacteriostatic, inhibând sinteza proteinelor bacteriene prin legarea sa la unitatea ribozomală 50S.

Tiamulinul este activ împotriva germenilor din genul Mycoplasma: M. gallisepticum, M. sinoviae, M. meleagridis, M. iowae, M. hyopneumoniae, M. hyosynoviae, M. bovis, Brachyspira hyodysenteriae, Streptococcus spp., Clostridium perfringens, Listeria monocytogenes, Lawsonia intracellularis, Pasteurella spp., Klebsiella pneumoniae, Haemophilus spp., E.coli, Salmonella spp., Pseudomonas spp., Actinobacillus spp.

5.2 Particularități farmacocinetice

În cazul administrării orale, tiamulinul este bine absorbit, peste 85% la porci și peste 90% la păsări, șobolani și câini. După administrarea orală este rapid distribuit în țesuturi fiind regăsit la o concentrație mare în pulmoni. Peak-ul plasmatic este atins după 2-4 ore de la administrare.

Concentrația de tiamulin în pulmon, de 8 micrograme/g, a fost constantă între 2 și 8 ore de la administrare. La 32 de ore de la administrare valoarea concentrației este de aproape 4 μg/g. Tiamulinul este metabolizat pe mai multe căi (N-dezalchilare, monohidroxilare, etc). În ficat, metabolizii au o slabă activitate antimicrobiană. Eliminarea se face prin urină (30%), fecale și bilă (aproximativ 60%).

6. PARTICULARITĂȚI FARMACEUTICE

6.1 Lista excipienților

Propilen glicol, metil parahidroxibenzoat, propil parahidroxibenzoat, metabisulfid de sodiu, apă purificată.



6.2 Incompatibilități majore

Tiamulinul prezintă incompatibilitate cu anticoccidiostaticele ionofore: monenzin, salinomycină, narazin, maduramicin.

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

6.3 Perioadă de valabilitate

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar așa cum este ambalat pentru vânzare: 2 ani

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

Perioada de valabilitate după diluare în apa de băut: 24 ore

6.4 Precauții speciale pentru depozitare

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

A se proteja de lumină.

A se feri de îngheț.

6.5 Natura și compoziția ambalajului primar

Flacoane din PET x 50 ml, PET/HDPE x 100 ml, PET x 200 ml, PET x 250 ml, HDPE x 500 ml, HDPE x 1 l și canistre din HDPE x 1 l, HDPE x 5 l, HDPE x 10 l, închise cu dop din HDPE sau PP.

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 eliminate în conformitate cu cerințele locale.

7. DEȚINĂTORUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

PASTEUR FILIALA FILIPEȘTI S.A.

Str. Principală nr. 944, Filipeștii de Pădure

Jud. Prahova, România.

Tel.: +4 021 220 69 20

Fax: +4 021 220 69 15

E-mail: office@pasteur.ro



8. NUMARUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

9. DATA PRIMEI AUTORIZĂRI / REÎNOIRII AUTORIZAȚIEI

03.09.2018

10. DATA REVIZUIRII TEXTULUI

INTERDICȚII PENTRU VANZARE, ELIBERARE ȘI / SAU UTILIZARE

Nu este cazul.



ANEXA III

ETICHETARE ȘI PROSPECT



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

Flacoane din PET/HDPE x 100 ml

Flacoane din PET x 200 ml

Flacoane din PET x 250 ml

Flacoane din HDPE x 500 ml

Flacoane din HDPE x 1 litru

Canistre HDPE x 5 litri

Canistre HDPE x 10 litri

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

TIASOL, 100 mg/ml, soluție orală pentru utilizare în apa de băut la porci, iepuri, găini, curcani, porumbei care nu sunt destinați consumului uman

Tiamulin hidrogen fumarat

2. DECLARAREA SUBSTANȚEI ACTIVE ȘI A ALTOR SUBSTANȚE

1 ml soluție conține:

Substanța activă:

Tiamulin hidrogen fumarat 100 mg

Excipienți:

Metil parahidroxibenzoat.....2 mg

Propil parahidroxibenzoat.....0,2 mg

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Soluție orală.

4. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI

100 ml

200 ml

250 ml

500 ml

1 litru

5 litri

10 litri

5. SPECII ŢINTĂ

- Porci
- Iepuri
- Găini
- Curcani
- Porumbei care nu sunt destinați consumului uman

6. INDICAȚII

Citiți prospectul înainte de utilizare.

7. MOD ȘI CALE DE ADMINISTRARE

Citiți prospectul înainte de utilizare.

8. TIMP DE AȘTEPTARE

Carne și organe:

Porci: 5 zile

Iepuri: 5 zile

Găini: 3 zile

Curcani: 5 zile

Ouă găini: zero zile

Nu se administrează la porumbeii destinați consumului uman.

9. ATENȚIONĂRI SPECIALE, DUPĂ CAZ

Citiți prospectul înainte de utilizare.

10. DATA EXPIRĂRII

EXP(luna/an):

După desigilare/deschidere, se va utiliza până la 3 luni.

După diluare, se va utiliza până la 24 ore.

11. CONDIȚII SPECIALE DE DEPOZITARE

A se păstra la temperatură mai mică de 25°C, protejat de lumină și ferit de îngheț.





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

Eliminare: citiți prospectul produsului.

**13. 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.

14. MENȚIUNEA “A NU SE LĂSA LA VEDEREA ȘI ÎNDEMÂNA COPIILOR”

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

**15. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE
COMERCIALIZARE**

PASTEUR FILIALA FILIPEȘTI S.A.
Str. Principală nr. 944, Filipeștii de Pădure
Jud. Prahova, România.
Tel.: +4 021 220 69 20
Fax: +4 021 220 69 15
E-mail: office@pasteur.ro

16. NUMĂRUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

17. NUMĂRUL DE FABRICAȚIE AL SERIEI DE PRODUS

Lot:

**INFORMAȚII MINIME CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE UNITĂȚILE MICI DE
AMBALAJ PRIMAR**

Flacoane din PET x 50 ml



1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

TIASOL, 100 mg/ml, soluție orală pentru utilizare în apa de băut la porci, iepuri, găini, curcani, porumbei care nu sunt destinați consumului uman
Tiamulin hidrogen fumarat

2. CANTITATEA DE SUBSTANȚĂ ACTIVĂ

1 ml soluție conține:

Tiamulin hidrogen fumarat 100 mg

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

50 ml

4. CĂI DE ADMINISTRARE

Citiți prospectul înainte de utilizare.

5. TIMP DE AȘTEPTARE

Carne și organe: Porci: 5 zile

Iepuri: 5 zile

Găini: 3 zile

Curcani: 5 zile

Ouă găină: zero zile

Nu se administrează la porumbeii destinați consumului uman.

6. NUMĂRUL SERIEI

Lot:

7. DATA EXPIRĂRII

EXP(luna/an):

După desigilare/deschidere, se va utiliza până la 3 luni.

După diluare, se va utiliza până la 24 ore.



8. MENȚIUNEA "NUMAI PENTRU UZ VETERINAR"

Numai pentru uz veterinar.



PROSPECT

TIASOL, 100 mg/ml,

Soluție orală pentru utilizare în apa de băut la porci, iepuri, găini, curcani, porumbei care nu sunt destinați consumului uman

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

PASTEUR FILIALA FILIPEȘTI S.A.

Str. Principală nr. 944, Filipeștii de Pădure

Jud. Prahova, România.

Tel.: +4 021 220 69 20

Fax: +4 021 220 69 15

E-mail: office@pasteur.ro

2. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

TIASOL, 100 mg/ml, soluție orală pentru utilizare în apa de băut la porci, iepuri, găini, curcani, porumbei care nu sunt destinați consumului uman

Tiamulin hidrogen fumarat

3. DECLARAREA SUBSTANȚEI ACTIVE ȘI A ALTOR INGREDIENTE

1 ml soluție conține:

Substanța activă:

Tiamulin hidrogen fumarat 100 mg

Excipienți:

Metil parahidroxibenzoat.....2 mg

Propil parahidroxibenzoat.....0,2 mg

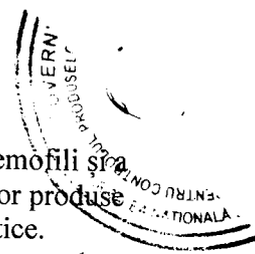
4. INDICAȚII

Produsul este indicat la porci, iepuri, găini, curcani, porumbei care nu sunt destinați consumului uman, în tratamentul infecțiilor produse de bacterii Gram pozitive (*Streptococcus* spp., *Clostridium* spp.) Gram negative (*E.coli*, *Salmonella* spp., *Pseudomonas* spp., *Pasteurella* spp., *Actinobacillus* spp., *Lawsonia intracellularis*, *Klebsiella* spp., *Haemophilus* spp., *Campylobacter* spp., *Lawsonia* spp.), micoplasme, spirochete (*Brachyspira* spp.) și flagelate sensibile la acțiunea substanței active.

La porci: în tratamentul dizenteriei anaerobe, spirochetice, flagelare, pneumoniei enzootice a porcului, infecțiilor produse de micoplasme, infecțiilor secundare produse de germeni sensibili la tiamulin.

La iepuri: în tratamentul bolilor respiratorii produse de pasteurele, micoplasme, hemofili și a infecțiilor secundare produse de germeni sensibili la tiamulin, tratamentul enteritelor produse de E. coli, Salmonella spp., Campylobacter spp., dizenterii anaerobe și spirochetice.

La găini, curcani și porumbei care nu sunt destinați consumului uman: în tratamentul bolilor respiratorii cronice și tratamentul hepatitei infecțioase, micoplasmozei, artritelor infecțioase.



5. CONTRAINDICAȚII

Nu se utilizează la ierbivore.

Nu se utilizează în cazurile de hipersensibilitate la substanța activă sau la oricare dintre excipienți.

Este interzisă administrarea de produse ce conțin salinomicină, monenzin sau narazin în timpul sau cu cel puțin 7 zile înainte sau după tratamentul cu Tiasol, consecința putând fi o scădere gravă în greutate sau moartea.

6. REACȚII ADVERSE

Ocazional pot apărea eriteme și reacții de hipersensibilitate.

Dacă observați orice reacție adversă, chiar și cele care nu sunt deja incluse în acest prospect sau credeți că medicamentul nu a avut efect vă rugăm să informați medicul veterinar.

7. SPECII ȚINTĂ

- Porci
- Iepuri
- Găini
- Curcani
- Porumbei care nu sunt destinați consumului uman

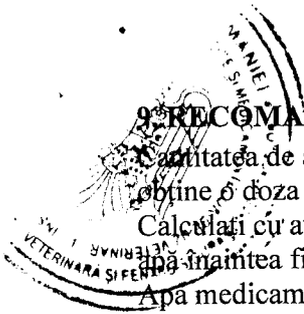
8. POSOLOGIE PENTRU FIECARE SPECIE, CALE DE ADMINISTRARE ȘI MOD DE ADMINISTRARE

Se administrează pe cale orală, prin diluare în apa de băut, timp de 5 - 7 zile consecutiv.

La porci se administrează între 8 și 12 ml Tiasol/100 kg greutate corporală/zi (între 8 – 12 mg substanță activă/kg greutate corporală/zi, respectiv 0,08-0,12 ml Tiasol/kg greutate corporală/zi), în funcție de boală și gravitatea acesteia;

La iepuri se administrează între 0,8 și 1,2 ml Tiasol/10 kg greutate corporală/zi (între 8 - 12 mg substanță activă/kg greutate corporală/zi, respectiv 0,08-0,12 ml Tiasol/kg greutate corporală/zi), în funcție de boală și gravitatea acesteia;

La găini, curcani și porumbei care nu sunt destinați consumului uman se administrează între 15 și 20 ml Tiasol/100 kg g.c./zi (între 15 - 20 mg substanță activă/kg g.c./zi, respectiv 0,15-0,2 ml Tiasol/kg g.c./zi), în funcție de boală și gravitatea acesteia.



9. RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

Cantitatea de apă medicamentată administrată depinde de starea clinică a animalelor. Pentru a obține o doză corectă, concentrația de substanță activă trebuie ajustată în mod corespunzător.

Calculați cu atenție greutatea corporală medie ce trebuie tratată și consumul mediu zilnic de apă înainte fiecărui tratament.

Apa medicamentată trebuie preparată în fiecare zi, imediat înainte de a fi administrată.

Apa medicamentată ar trebui să fie singura sursă de apă de băut pentru animale, pe întreaga durată a perioadei de tratament.

10. TIMP DE AȘTEPTARE

Carne și organe:

Porci: 5 zile

Iepuri: 5 zile

Găini: 3 zile

Curcani: 5 zile

Ouă găini: zero zile

Nu se administrează la porumbeii destinați consumului uman.

11. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

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

A se proteja de lumină.

A se feri de îngheț.

A nu se utiliza după data expirării marcată pe flacon.

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

Perioada de valabilitate după diluare în apa de băut: 24 ore

12. ATENȚIONĂRI SPECIALE

Atenționări speciale pentru fiecare specie țintă

Nu există.

Precauții speciale pentru utilizare

- **Precauții speciale pentru utilizare la animale**

Utilizarea produsului trebuie să se bazeze pe testarea susceptibilității bacteriilor izolate de la animale. Dacă acest lucru nu este posibil, terapia trebuie să se bazeze pe plan local pe informațiile epidemiologice despre susceptibilitatea bacteriilor țintă.

Utilizarea produsului în afara instrucțiunilor furnizate în RCP poate crește prevalența bacteriilor rezistente la tiamulin și poate scădea eficacitatea tratamentului din cauza potențialului de rezistență încrucișată. La utilizarea produsului trebuie respectate politicile antimicrobiene oficiale, naționale și regionale.

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

Persoanele cu hipersensibilitate cunoscută la substanța activă trebuie să evite contactul cu produsul.

Se va purta echipament personal de protecție ce constă în ochelari de protecție și mănuși din cauciuc sau latex atunci când se manevrează produsul medicinal veterinar.

În cazul contactului accidental cu pielea sau mucoasele, clătiți imediat zona afectată cu apă din abundență și îndepărtați hainele contaminate care sunt în contact direct cu pielea.

În cazul contactului accidental cu ochii, clătiți imediat cu apă din abundență.

În cazul apariției iritațiilor, solicitați sfatul medicului și prezentați medicului prospectul produsului sau eticheta.

Spălați mâinile după administrarea produsului.

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

Poate fi utilizat în perioada de gestație, lactație sau în perioada de ouat.

Interacțiuni cu alte produse medicinale sau alte forme de interacțiune

Pentru a evita interacțiunile dintre salinomycină și tiamulin, medicii veterinari și fermierii trebuie să verifice că pe eticheta furajului nu este menționat conținutul de salinomycină. Dacă apare o interacțiune, se va opri imediat administrarea furajului și se va înlocui cu furaj proaspăt. Furajul contaminat cu acești agenți va fi îndepărtat cât de curând posibil și înlocuit cu furaj care nu conține ionofori incompatibili cu tiamulinul.

Supradozare

În caz de supradoză simptomele sunt: salivare, vomă și letargie.
Se vor respecta dozele recomandate.

Incompatibilități

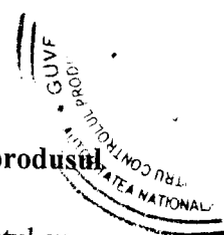
Tiamulinul prezintă incompatibilitate cu anticoccidiostaticele ionofore: monenzin, salinomycină, narazin, maduramicin.

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 IN BAZA CĂRORA A FOST APROBAT ULTIMA DATĂ PROSPECTUL

15. ALTE INFORMAȚII

Dimensiuni de ambalaj:

Flacoane din PET x 50 ml, PET/HDPE x 100 ml, PET x 200 ml, PET x 250 ml, HDPE x 500 ml, HDPE x 1 l și canistre din HDPE x 1 l, HDPE x 5 l, HDPE x 10 l, închise cu dopuri din HDPE sau PP.

Nu toate dimensiunile de ambalaj pot fi comercializate.

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

