

REZUMATUL CARACTERISTICILOR PRODUSULUI

1. DENUMIREA PRODUSULUI FARMACEUTIC VETERINAR

TILODEM 10%, 100 mg /g, premix pentru furaj medicamentat pentru suine și gaini (broileri, tineret de reproducție, găini ouă pentru consum, tineret înlocuire).

2. COMPOZIȚIE CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ

1 gram produs conține:

Substanța activă:

Tilozină tartrat100 mg

Pentru lista completă a excipienților vezi pct. 6.1.

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Premix pentru furaj medicamentat.

Pulbere omogena de culoare alba până la ușor galbuie.

4. PARTICULARITĂȚI CLINICE

4.1. Specii țintă

Suine și gaini (broileri, tineret de reproducție, găini ouă pentru consum, tineret înlocuire).

4.2. Indicații pentru utilizare, cu specificarea speciilor țintă

Tratamentul afecțiunilor primare sau secundare, locale sau sistemice produse de germeni sensibili la acțiunea substanței active: pneumonia enzootică a porcului, enterite, bronhopneumonii, metrite, piodermite, infecții urinare, mastite, artrite, omfaloflebite, salpingite, afecțiuni respiratorii cronice la suine și gaini (broileri, tineret de reproducție, găini ouă pentru consum, tineret înlocuire).

Vezi pct. 4.5 pentru informații privind dizenteria porcine.

4.3. Contraindicații

Nu se administrează la animale cu hipersensibilitate cunoscută la substanța activă sau la excipient.

4.4. Atenționări speciale pentru fiecare specie țintă

Nu există.

4.5. Precauții speciale pentru utilizare

Precauții speciale pentru utilizare la animale

Utilizarea produsului se va efectua pe baza unor teste de sensibilitate a bacteriilor izolate de la animale. Dacă acest lucru nu este posibil, terapia se va baza pe informațiile epidemiologice referitoare la susceptibilitatea bacteriilor izolate de la animale.

Trebuie luate în considerare politicile antimicrobiene naționale și regionale atunci când se utilizează produsul.

Utilizarea produsului în afara instrucțiunilor din SPC poate duce la creșterea prevalenței rezistente la substanța activă și poate determina scăderea eficacității tratamentelor cu antimicrobiene din grupa macrolidelor ca urmare a rezistenței încrucisate.

La tulpinile europene de *Brachyspira hyodysenteriae* a fost demonstrată o rată mare a rezistenței in vitro, ceea ce sugerează că produsul nu va fi suficient de eficace împotriva dizenteriei porcine.

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

Persoanele cu hipersensibilitate cunoscută la tilozină sau la excipientul produsului trebuie să evite contactul cu produsul.

Pentru a se preveni orice efecte nedorite, la manipularea produsului se recomandă purtarea mănușilor, a ochelarilor de protecție și măștilor de protecție pentru praf.

În caz de ingestie accidentală a produsului sau dacă apar simptome caracterizate prin prurit cutanat sau iritații ale pielii, adresați-vă imediat medicului și arătați-i prospectul produsului sau eticheta. Manifestările serioase, de tipul: umflarea feței, buzelor sau pleoapelor însoțite de dificultăți ale respirației, necesită asistență medicală de urgență.

4.6. Reacții adverse (frecvență și gravitate)

Nu au fost raportate la dozele recomandate.

4.7. Utilizare în perioada de gestație și lactație sau în perioada de ouat

Siguranța produsului nu a fost demonstrată pe perioada gestației și lactației. Utilizarea produsului în perioada de gestație și lactație se va face numai după evaluarea balanței beneficiu/risc de către medicul veterinar.

4.8. Interacțiuni cu alte produse medicinale sau alte forme de interacțiune

Nu sunt date disponibile.

4.9. Cantități de administrat și calea de administrare

Produsul se administrează pe cale orală în furaj, astfel:

La găini (broileri, tineret de reproducție, găini ouă pentru consum, tineret înlocuire): doza generală este de 80-100 mg produs /kg greutate corporală, de 2 ori pe zi timp de 4-5 zile consecutiv.

La puii de până la vârsta de 14 zile doza este de 1000 g produs /1000 kg furaj timp de 4-5 zile consecutiv.

La puii de peste 14 zile și găinile adulte, doza este de 800 g produs /100 kg furaj timp de 4-5 zile consecutiv.

La suine: doza generală este de 100 mg produs /kg greutate corporală, de 2 ori pe zi timp de 4-7 zile consecutiv.

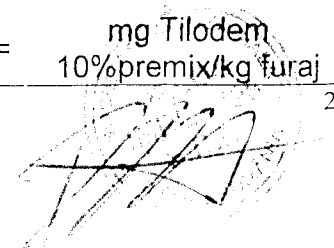
La purcei până la vârsta de 70 zile, doza este de 1000 g produs /1000 kg furaj timp de 4-5 zile consecutiv.

La purcei peste vârsta de 70 zile, doza este de 800 g produs la 1000 kg furaj timp de 4-5 zile consecutiv.

Se poate utiliza următoarea formulă de calcul pentru administrare:

În furaj:

$$\frac{\text{mg Tilodem 10\%-premix/ kg greutate corporală/zi} \times \text{greutatea corporală medie a animalelor de tratat (kg)}}{\text{mg Tilodem 10\%premix/kg furaj}} =$$



Pentru a asigura dozarea corespunzătoare, greutatea corporală a animalelor trebuie calculată cât mai exact, pentru a se evita sub-dozarea produsului.

Ingestia de furaj este dependentă de condițiile clinice ale animalelor. De aceea, pentru a obține dozajul corect, concentrația în furaj va trebui ajustată.

Durata de tratament nu trebuie să depășească trei săptămâni.

4.10. Supradozarea (simptome, proceduri de urgență, antidoturi)

Supradozarea poate produce tulburări gastrointestinale manifestate prin diaree și/sau vomă. Se îndepărtează imediat furajul medicamentat. Se supraveghează clinic animalele și la nevoie se intervine cu tratament pentru susținerea funcțiilor vitale.

4.11. Timp de așteptare

Carne și organe : 28 zile

Ouă: 7 zile.

5. PROPRIETĂȚI FARMACOLOGICE

Grupa farmacoterapeutică: antibacteriene pentru uz sistemic, macrolide

Cod ATC-vet: QJ01FA90

5.1. Proprietăți farmacodinamice

Tilozina este foarte eficientă în faza de multiplicare a bacteriilor Gram-pozitive aerobe (*Staphylococcus spp.*, *Streptococcus spp.*, *Bacillus spp.*, *Erysipelothrix spp.*, *Corynebacterium spp.*, *Listeria spp.*, *Haemophilus spp.*, *Brucella spp.*, *Fusobacterium spp.*) și anaerobe (*Clostridium spp.*), acționează și împotriva *Mycoplasma spp.*, *Haemophilus spp.*, *Chlamydia spp.*, *Rickettsia spp.* și *Borellia anserina*. Dintre bacteriile Gram-negative este activă față de bacterii din genul *Pasteurella spp.* Acționează în principal la nivelul ribozomilor bacterieni unde se leagă de subunitatea ribozomală 50S și interferează cu sinteza de proteine bacteriene structurale și enzimatică, având acțiune bacteriostatică.

Manifesta sinergism cu sulfamidele. Se poate asocia cu anticoccidienele de prevenire, inclusiv cu ionoforii.

5.2. Proprietati farmacocinetice

Biodisponibilitate. Tilozina odata ajunsa in tractusul digestiv in contact cu sucul intestinal, se dizolvă și devine disponibilă pentru acțiunea locală și absorbția sistemică.

Absorbție. Tilozina se absoarbe ușor din intestin.

Distribuție. După administrarea produsului medicinal veterinar pe cale orală concentrația plasmatică maximă apare la 1-2 ore. Se distribuie bine în țesuturi unde concentrațiile sunt mai mari decât cele din sânge și tinde să se concentreze în splină, ficat, rinichi și în special în pulmon și țesuturile inflamate. Difuzează bine în lichidul pleural și peritoneal. În sânge circulă legată de proteinele plasmatică. După administrare pe cale orală concentrația antimicrobiană se menține timp de aproximativ 10-12 ore. În țesuturile inflamate concentrația de antibiotic crește de câteva ori față de cea din sânge.

Biotransformare. În ficat tilozina se transformă în factorul A, factorul B și dihidrodesmicosină. Mai puțin de 0,25 mg/kg de reziduu de tilozina marcată cu C14 a fost determinată în ficat și rinichi după o doză de 10 mg/kg administrată zilnic timp de 3 zile la sobolani.

La porc s-a administrat o doza de 110 mg/kg tilozina baza marcata cu C14 in hrana, zilnic, timp de 4 zile.

La 4 ore dupa ultima administrare s-a evedentiat la animalele sacrificate in ficat si rinichi sub 0,04 mg /kg tilozina marcata in grasime. In ficat au fost evedentiatii 5-6 metaboliti. Prin analiza spectrometrica de masa, a fecalelor recoltate de la acesti purcei s-au identificat 3 metaboliti: factorul A, factorul B si dihidrodesmicosina.

Eliminare. Se elimină sub formă activă în principal pe cale biliară și prin fecale sub forma a 3 metaboliti: factorul A, factorul B și dihidrodesmicosina.

6. PARTICULARITĂȚI FARMACEUTICE

6.1. Lista excipienților

Amidon din porumb.

6.2. Incompatibilități

Nu se va asocia cu antibiotice din grupa cloramfenicolilor (florfenicol, tiamfenicol) sau a lincosamidelor (lincomicina, clindamicina).

6.3. Termen 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: 28 zile.

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar dupa incorporarea in furaj: 7 zile

6.4. Precauții speciale pentru depozitare

Produsul TILODEM 10% se păstrează în ambalajul original, la temperaturi sub 25°C, ferit de umiditate și lumina solară directă.

6.5. Natura și compoziția ambalajului primar

Pungi PET cu inserție de aluminiu, termosudate, ce conțin 10g, 25g, 50g, 100g, 500g, 1000g, 5kg, 10kg și saci PET cu inserție de aluminiu a 25kg, 50kg.

Este posibil ca nu toate dimensiunile de ambalaje să fie comercializate.

6.6. Precauții speciale pentru eliminarea produselor farmaceutice veterinare neutilizate sau a deșeurilor provenite din utilizarea unor astfel de produse

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

Animalele tratate vor fi mentinute in adaposturi pe toata durata tratamentului, iar dejectiile de la acestea se vor colecta si NU se vor utiliza la fertilizarea solului.

Produsul nu trebuie sa fie deversat in cursuri de apa datorita pericolului pentru pesti si alte organisme acvatice.

7. DEȚINATORUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

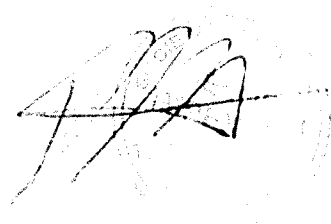
DELOS IMPEX '96 SRL, Str. Horia, Cloșca și Crișan, nr. 81, Otopeni, jud. Ilfov

Tel: 0372.714.433, Fax: 0372.871.445.

e-mail: office@delosmedica.ro.

8. NUMĂRUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

150150

A handwritten signature in black ink is written over a circular official stamp. The stamp contains some illegible text and a central emblem. The signature appears to be 'J. A.' or similar.

9. DATA PRIMEI AUTORIZĂRI / REINNOIRII AC
10.08.2006/08.05.2015

10. DATA REVIZUIRII TEXTULUI
Martie 2016

INTERDICȚII PENTRU VÂNZARE, ELIBERARE ȘI/SAU UTILIZARE
Se elibereaza numai pe baza de reteta veterinara.



INFORMAȚII MINIME CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE UNITĂȚILE MICI DE AMBALAJ PRIMAR

Pungi PET cu inserție de aluminiu x 10g, 25g, 50g

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

TILODEM 10%, 100 mg /g, premix pentru furaj medicamentat pentru suine și (găini broileri, tineret de reproducție, găini ouă pentru consum, tineret înlocuire).

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

Tilozină tartrat 100 mg /g

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

10g, 25g, 50g.

4. CALE (CĂI) DE ADMINISTRARE

Orală, în furaj.

5. TIMP DE AȘTEPTARE

Carne și organe : 28 zile

Ouă: 7 zile.

6. NUMĂRUL SERIEI

.....

7. DATA EXPIRĂRII

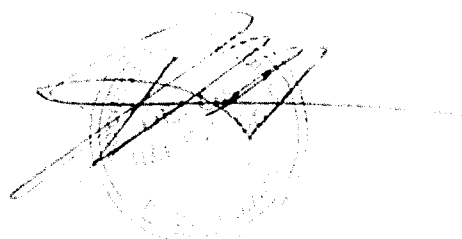
EXP: luna/anul

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 28 zile

Perioada de valabilitate după incorporarea în furaj: 7 zile

8. MENȚIUNEA „NUMAI PENTRU UZ VETERINAR”

Numai pentru uz veterinar.

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

Pungi PET cu inserție de aluminiu x100g, x500g, x1000g, x5kg, x10 kg,
Saci PET cu inserție de aluminiu x25 kg, x50 kg.

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

TILODEM 10%, 100 mg /g, premix pentru furaj medicamentat pentru suine și (gaini broileri, tineret de reproducție, găini ouă pentru consum, tineret înlocuire).
Tilozina tartrat

2. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR SUBSTANȚE

1 gram produs contine:
Substanța activă:
Tilozină tartrat 100 mg

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Premix pentru furaj medicamentat

4. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI

Pungix 100g, 500g, 1000g, 5kg, 10 kg,
Saci x 25 kg, 50 kg.

5. SPECII ȚINTĂ

Suine, gaini(broileri, tineret de reproducție, găini ouă pentru consum, tineret înlocuire).

6. INDICAȚIE (INDICAȚII)

Citiți prospectul înainte de utilizare.

7. MOD ȘI CALE DE ADMINISTRARE

Citiți prospectul înainte de utilizare

8. TIMP DE AȘTEPTARE

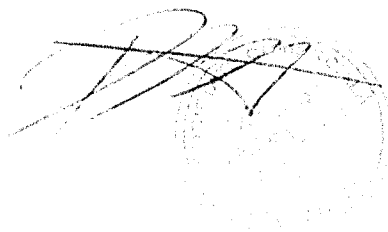
Carne și organe : 28 zile
Ouă: 7 zile.

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

Citiți prospectul înainte de utilizare.

10. DATA EXPIRĂRII

EXP: luna/anul
Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 28 zile



Perioada de valabilitate dupa incorporarea in furaj: 7 zile

11. CONDIȚII SPECIALE DE DEPOZITARE

A se păstra în ambalajul original, la temperaturi sub 25°C, ferit de umiditate și lumina solară directă.

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

Eliminare: cititi prospectul produsului.

Animalele tratate vor fi mentinute in adaposturi pe toata durata tratamentului, iar dejectiile de la acestea se vor colecta si NU se vor utiliza la fertilizarea solului.

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

Numai pentru uz veterinar.

Se eliberează numai pe bază de rețeta veterinară.

14. MENȚIUNEA „A NU SE LĂSA LA VEDEREA SI ÎNDEMÂNA COPILOR”

A nu se lăsa la vederea si îndemâna copiilor!

15. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

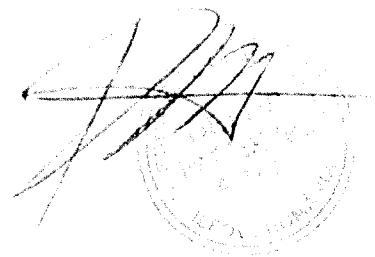
DELOS IMPEX '96 SRL, Str. Horia, Cloșca și Crișan, nr. 81, Otopeni, jud. Ilfov
Tel: 0372.714.433, Fax: 0372.871.445.

16. NUMĂRUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

150150

17. NUMĂRUL DE FABRICAȚIE AL SERIEI DE PRODUS

.....

A handwritten signature in black ink is written over a circular official stamp. The stamp is partially obscured by the signature but appears to contain text around its perimeter, likely identifying the issuing authority.



PROSPECT

TILODEM 10%, 100 mg /g, premix pentru furaj medicamentat pentru suine și gaini (broileri, tineret de reproducție, găini ouă pentru consum, tineret înlocuire).

1. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE ȘI A DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE FABRICAȚIE

SC DELOS IMPEX '96 SRL, Str. Horia, Cloșca și Crișan, nr. 81, Otopeni, jud. Ilfov
Tel: 0372.714.433, Fax: 0372.871.445.

2. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

TILODEM 10%, 100 mg /g, premix pentru furaj medicamentat pentru suine și gaini (broileri, tineret de reproducție, găini ouă pentru consum, tineret înlocuire).

3. DECLARAREA SUBSTANȚEI ACTIVE ȘI A ALTOR SUBSTANȚE

1 gram produs conține:

Substanța activă:

Tilozină tartrat 100 mg

Excipient qs.ad..... 1 g

4. INDICAȚII

Tratamentul afecțiunilor primare sau secundare, locale sau sistemice produse de germeni sensibili la acțiunea substanței active: pneumonia enzootică a porcului, , enterite, bronhopneumonii, metrite, piodermite, infecții urinare, mastite, artrite, omfaloflebite, salpingite, afecțiuni respiratorii cronice la suine și gaini (broileri, tineret de reproducție, găini ouă pentru consum, tineret înlocuire).

Vezi pct. 12 pentru informații privind dizenteria porcina.

5. CONTRAINDICAȚII

Nu se administrează la animale cu hipersensibilitate cunoscută la substanța activă sau la excipienți.

6. REACȚII ADVERSE

Nu sunt.

7. SPECII ȚINTĂ

Suine și gaini (broileri, tineret de reproducție, găini ouă pentru consum, tineret înlocuire).

8. DOZE, MOD ȘI CALE DE ADMINISTRARE

Produsul se administrează pe cale orală în furaj, astfel:

La gaini (broileri, tineret de reproducție, găini ouă pentru consum, tineret înlocuire): doza generală este de 80-100 mg produs /kg greutate corporală , de 2 ori pe zi timp de 4- 5 zile consecutiv.

La puii de până la vârsta de 14 zile doza este de 1000 grame produs /1000 kg furaj timp de 4-5 zile consecutiv.

La puii de peste 14 zile si gainile adulte, doza este de 800 grăme produs /100 kg furaj timp de 4-5 zile consecutiv

La suine: doza generala este de 100 mg produs /kg greutate corporala , de 2 ori pe zi timp de 4- 7 zile consecutiv

La purcei pana la varsta de 70 zile, doza este de 1000 g produs /1000 kg furaj timp de 4-5 zile consecutiv.

La purcei peste varsta de 70 zile, doza este de 800 g produs la 1000 kg furaj timp de 4-5 zile consecutiv

Se poate utiliza următoarea formulă de calcul pentru administrare:

In furaj:

$$\frac{\text{mg Tilodem 10\%-premix/ kg greutate corporală/zi} \times \text{greutatea corporală medie a animalelor de tratat (kg)}}{\text{Consumul mediu zilnic de furaj (kg) / animal}} = \text{mg Tilodem 10\%premix/kg furaj}$$

Pentru a asigura dozarea corespunzătoare, greutatea corporală a animalelor trebuie calculată cât mai exact, pentru a se evita sub-dozarea produsului.

Ingestia de furaj este dependentă de condițiile clinice ale animalelor. De aceea, pentru a obține dozajul corect, concentrația în furaj va trebui ajustată.

Durata de tratament nu trebuie sa depaseasca trei saptamani.

9. RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

Pe toată durata tratamentului, animalele trebuie să consume numai furaj medicamentat. Pentru a asigura dozarea corespunzătoare, greutatea corporală a animalelor trebuie calculată cât mai exact, pentru a se evita sub-dozarea produsului. Produsul trebuie bine omogenizat cu furajul concentrat pentru a asigura o dispersare uniforma in toata masa acestuia.

10. TIMP DE AȘTEPTARE

Carne și organe : 28 zile

Ouă: 7 zile.

PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

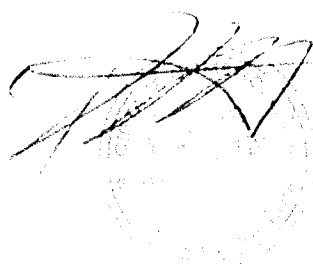
A nu se lăsa la îndemâna si vederea copiilor.

A se păstra în ambalajul original, la temperatura camerei (15–25°C), ferit de umiditate și lumina solară directă.

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar după prima deschidere a ambalajului primar: 28 zile.

Perioada de valabilitate dupa incorporarea in furaj: 7 zile

A nu se utiliza după data de expirare menționată pe etichetă.



11. ATENȚIONĂRI SPECIALE PENTRU FIECARE SPECIE TINTA

Precauții speciale pentru utilizare

Precauții speciale pentru utilizare la animale

Utilizarea produsului se va efectua pe baza unor teste de susceptibilitate a bacteriilor izolate de la animale. Dacă acest lucru nu este posibil, terapia se va baza pe informațiile epidemiologice referitoare la susceptibilitatea bacteriilor izolate de la animale.

Trebuie luate în considerare politicile antimicrobiene naționale și regionale atunci când se utilizează produsul.

Utilizarea produsului în afara instrucțiunilor din SPC poate duce la creșterea prevalenței rezistenței la substanța activă și poate determina scăderea eficacității tratamentelor cu antimicrobiene din grupa macrolidelor ca urmare a rezistenței încrucisate.

La tulpinile europene de *Brachyspira Hyodysenteriae* a fost demonstrată o rată mare a rezistenței *in vitro*, ceea ce sugerează că produsul nu va fi suficient de eficace împotriva dizenteriei porcine.

Precuții speciale care trebuie luate de persoana care administrează produsul la animale

Persoanele cu hipersensibilitate cunoscută la tilozină sau la excipientul produsului trebuie să evite contactul cu produsul.

Pentru a se preveni orice efecte nedorite, la manipularea produsului se recomandă purtarea mănușilor, a ochelarilor de protecție și a măștilor de protecție pentru praf.

În caz de ingestie accidentală a produsului sau dacă apar simptome caracterizate prin prurit cutanat sau iritații ale pielii, adresați-vă imediat medicului și arătați-i prospectul produsului sau eticheta. Manifestările serioase, de tipul: umflarea feței, buzelor sau pleoapelor însoțite de dificultăți ale respirației, necesită asistență medicală de urgență.

Reacții adverse (frecvență și gravitate)

Nu au fost raportate la dozele recomandate.

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

Siguranta produsului nu a fost demonstrată pe perioada gestației și lactației. Utilizarea produsului în perioada de gestație și lactație se va face numai după evaluarea balanței beneficiu/risc de către medicul veterinar.

Interacțiuni cu alte produse medicinale sau alte forme de interacțiune

Nu sunt date disponibile.

Supradozarea (simptome, proceduri de urgență, antidoturi)

Supradozarea poate produce tulburări gastrointestinale manifestate prin diaree și/sau vomă. Se îndepărtează imediat furajul medicamentat. Se supraveghează clinic animalele și la nevoie se intervine cu tratament pentru susținerea funcțiilor vitale.

Incompatibilități

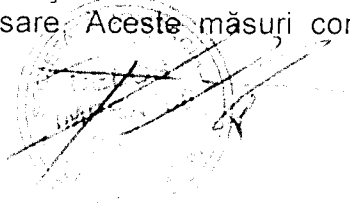
Nu se va asocia cu antibiotice din grupa cloramfenicolilor (florfenicol, tiamfenicol) sau a lincosamidelor (lincomicina, clindamicina).

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

Medicamentele nu trebuie aruncate în ape reziduale sau resturi menajere.

Animalele tratate vor fi menținute în adăposturi pe toată durata tratamentului, iar dejectiile de la acestea se vor colecta și NU se vor folosi la fertilizarea solului.

Produsul nu trebuie să fie deversat în cursuri de apă datorită pericolului pentru pești și alte organisme acvatice. Solicitați medicului veterinar informații referitoare la modalitatea de eliminare a medicamentelor care nu mai sunt necesare. Aceste măsuri contribuie la



protecția mediului

13. DATA ULTIMEI APROBĂRI A PROSPECTULUI

Martie 2016

14. ALTE INFORMAȚII

Prezentare: Pungi PET cu inserție de aluminiu, termosudate, ce conțin 10g, 25g, 50g, 100g, 500g, 1000g, 5kg, 10kg și saci PET cu inserție de aluminiu a 25kg, 50kg. Este posibil ca nu toate dimensiunile de ambalaje să fie comercializate.

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

DELOS IMPEX '96 SRL, Str. Horia, Cloșca și Crișan, nr. 81, Otopeni, jud. Ilfov

Tel: 0372.714.433, Fax: 0372.871.445.

e-mail: office@delosmedica.ro.

