

ANEXA I

REZUMATUL CARACTERISTICILOR PRODUSULUI MEDICINAL

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR:

TILOZINĂ FP, 580 mg/g, pulbere orală pentru vitei, porcine, gaini (pui broileri, tineret de înlocuire, găini ouătoare), curci

2. COMPOZIȚIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ:

1 gram produs conține:

Substanță activă:

Tilozină tartrat..... 580 mg

Excipient

Pentru lista completă a excipientilor, vezi secțiunea 6.1.

3. FORMA FARMACEUTICĂ:

Pulbere orală.

Se prezintă sub formă de pulbere omogenă de culoare albă sau alb – gălbuiie.

4. PARTICULARITĂȚI CLINICE:

4.1 Specii țintă:

Vitei, porcine, gaini (pui broileri, tineret de înlocuire, găini ouătoare), curci

4.2 Indicații pentru utilizare, cu specificarea speciilor țintă:

Produsul este recomandat în profilaxia (în efectivele în care diagnosticul a fost confirmat) și tratamentul infecțiilor determinate de germeni sensibili la tilozină:

Vitei: infectii pulmonare produse de *Mycoplasma* spp și/ sau *Pasteurella* multocida.

Porcine: afectiuni cronice respiratorii.

Gaini (pui broileri, tineret de înlocuire, găini ouătoare), curci: afectiuni cronice respiratorii produse de *Mycoplasma gallisepticum*, *Mycoplasma synoviae*, enterite necrotice, sinuzita cronica infectioasa la curci.

4.3 Contraindicații:

Nu se administrează la animalele care prezintă hipersensibilitate la tilozină.

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 susceptibilitate a bacteriilor izolate de la animale.

Dacă acest lucru nu este posibil terapia se va baza pe informațiile epidemiologice referitoare la susceptibilitate bacteriilor izolate de la animale.

Utilizarea produsului în afara instrucțiunilor din RCP poate duce la creșterea prevalentei rezistenței la tilozina și poate duce la scaderea eficacității tratamentelor ca urmare a rezistenței încrucisate.

La tulpinile europene *Brachyspira hyodysenteriae* a fost demonstrat o rata 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 substanța activă vor evita contactul cu produsul.

Tilozina este iritantă pentru ochi și piele și poate produce reacții alergice. De aceea, la manipularea pulberii se recomandă purtarea unui echipament de protecție pentru a evita contactul direct.

În timpul manipulării produsului nu se bea, nu se mănâncă și nu se fumează.

După utilizare se recomandă spălarea mâinilor.

În cazul contactului accidental cu pielea sau ochii, clătiți cu multă apă, solicitați imediat sfatul medicului și prezențați medicului prospectul produsului sau eticheta.

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):

Tilozina poate produce diaree severă la viței.

La porcine s-au raportat ca efecte adverse edeme ale mucoasei rectale și ușoare umflături anale cu prurit, eritem și diaree.

4.7 Utilizare în perioada de gestație, 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 balantei beneficiu/risc de către medicul veterinar.

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

Tilozina poate acționa antagonic cu lincozamidele.

Când este administrată împreună cu substanțele digitalice, poate crește concentrația de glicozide din sânge.

Nu se administrează simultan cu peniciline, cefalosporine sau lincomicină.

4.9 Cantități de administrat și calea de administrare:

Produsul se administrează pe cale orală, în apă de băut, lapte sau înlocuitor de lapte, timp de minim 5 zile consecutive, astfel:

Vîței - în lapte sau înlocuitor de lapte: 80 mg produs/kg greutate corporală/zi (45 mg substanță activă/kg greutate corporală /zi) în două prize. Se dizolvă 1 g produs /litru lapte sau înlocuitor de lapte, și se administrează de 2 ori /zi, timp de 7 – 14 zile consecutive.

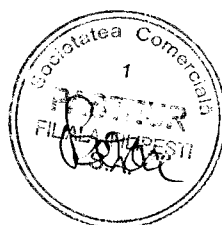
Porcine - 0,25 – 0,5 g produs/litru apă de băut (25 mg tilozină/kg greutate corporală)

Pui broileri, tineret de înlocuire, găini ouătoare:

- 1 g produs/litru apă de băut (35mg tilozină/kg greutate corporală)

Curci:

- cu varsta sub 10 săptămâni: 1 – 1,2 g produs /litru apă de băut
- cu varsta peste 10 săptămâni: 0,5 - 0,6 g produs/litru apă de băut.



Produsul nu trebuie administrat ca atare. Apa medicamentată se va prepara zilnic și va constitui singura sursă de apă pe perioada tratamentului.

Dacă animalele nu prezintă o ameliorare a stării de sănătate se va consulta medicul veterinar pentru reevaluarea diagnosticului.

Pentru asigurarea unei doze corecte, greutatea corporală trebuie determinată ~~cât mai~~ precis posibil.

Durata de tratament nu trebuie să depasească 3 săptămâni.

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

Tilozina este relativ sigură în cazul supradozării accidentale.

În cazul purceilor nou născuți s-au raportat totuși cazuri izolate de stare de şoc la supradozare. Se vor respecta dozele indicate.

4.11 Timp de aşteptare:

Carne și organe:

Vîței, porcine – 10 zile

Gaini (pui broileri, tineret de înlocuire, găini ouătoare) și curci – 4 zile

Ouă: 4 zile

5. PROPRIETĂȚI FARMACOLOGICE:

Grupa farmacoterapeutică: antibacteriene pentru uz sistemic, macrolide.

Codul veterinar ATC: QJ01FA90

5.1 Proprietăți farmacodinamice

Tilozina este un antibiotic macrolid activ față de coci Gram–pozitivi (*Staphylococcus spp.*, *Streptococcus spp.*), bacterii Gram–pozitive (*Bacillus anthracis*, *Corynebacterium spp.*, *Clostridium spp.*, *Listeria spp.*, *Erysipelothrix spp.*), bacterii Gram–negative (*Haemophylus spp.*, *Pasteurella spp.*, *Brucella spp.*, *Mycoplasma spp.*, *Chlamidia spp.* și *Rickettsia spp.*).

Tilozina se leagă de unitatea 50 S a ribozomilor din peretele celular al microorganismelor și produce inhibarea sintezei de proteine.

În concentrații terapeutice acționează bacteriostatic, iar în doze mari sau în cazul microorganismelor foarte sensibile are și acțiune bactericidă.

5.2. Particularități farmacocinetice:

Tilozina este ușor absorbăta la nivelul tractului alimentar. În cazul administrării în apă de băut, concentrațiile maxime se înregistreză după 24 ore.

Tilozina este larg distribuită în fluidele corporale și în toate țesuturile, cu excepția creierului și a măduvei spinării. Concentrații mai mici de tilozină se regăsesc în țesutul pulmonar, dar acestea sunt mai mari decât concentrațiile plasmaticce corespunzătoare. Legarea tilozinei de proteinele plasmaticce cu un grad ridicat de solubilitate facilitează

traversarea membranelor biologice. În cazul păsărilor coeficientul de legare a tilozinei de proteine este de 30 – 47%.

Metabolismul primar al tilozinei are loc în ficat. Tilozina are o mare abilitate de a forma complexi metabolici intermediari cu citocromul P450-3.

În cazul păsărilor sănătoase, tilozina este rapid eliminată din plasma sanguină. După o administrare intravenoasă, timpul de înjumătățire este de 0,52 ore, în cazul administrării intramusculare acest timp crește până la 1,2 ore. Tilozina se elimină în cea mai mare parte în fecale sub formă de tilozină A, tilozină D și dihidrodesmicosin.

6. PARTICULARITĂȚI FARMACEUTICE:

6.1 Lista excipientilor:

Lactoză monohidrat.

6.2 Incompatibilități majore:

Tilozina este incompatibilă cu cloramfenicolul palmitat, cloramfenicolul sodiu succinat, macrolide (azitromicin, claritromicin, eritromicină).

În absenta studiilor de compatibilitate, acest produs medicinal veterinar nu trebuie administrat concomitent cu alte produse medicinale veterinare.

6.3 Perioada de valabilitate:

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar aşa cum este ambalat pentru comercializare: 2 ani.

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

Perioada de valabilitate după diluare în apă de băut: 1 zi.

6.4 Precauții speciale pentru depozitare:

A nu se lăsa la îndemâna și vederea copiilor.

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

A se feri de îngheț.

A se proteja de lumina directă.

A se păstra în loc uscat.

A se păstra în ambalajul original, bine închis.



6.5 Natura și compoziția ambalajului primar:

Pungi de polipropilenă multistrat x 25g, 50 g, 100 g, 250 g, 500 g, 1 kg și saci din LDPE/hârtie x 10 kg și 20 kg

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 deșeurile rezultate de pe urma utilizării acestuia se vor elimina în conformitate cu cerințele locale.
Animalele tratate vor fi menținute în adăposturi pe toată durata tratamentului, iar dejectiile de la acestea se vor colecta și NU se vor utiliza la fertilizarea solului.

7. DEȚINĂTORUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE:

PASTEUR FILIALA FILIPESTI S.A

Str. Principala, nr.944,
Filipești de Padure, jud. Prahova,
Romania

Tel: +4 021 220 69 20,
Fax: +4 021 220 69 15
E-mail: office@pasteur.ro



8. NUMĂRUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE:

150338

9. DATA PRIMEI AUTORIZĂRI/ REÎNNOIRII AUTORIZAȚIEI:

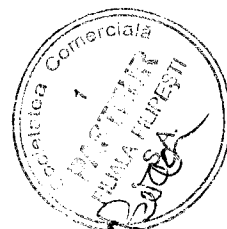
15.11.2003/ 15.06.2012/07.08.2015.

10. DATA REVIZUIRII TEXTULUI:

Ianuarie 2022

INTERDICȚII PENTRU VÂNZARE, ELIBERARE ȘI/SAU UTILIZARE:

Se elibereaza numai pe baza de reteta veterinara.





ANEXA III

ETCHETARE ȘI PROSPECT



A. ETICHETARE

INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL SECUNDAR

INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL PRIMAR

Pungi din polipropilenă multistrat x 100 g; 250 g; 500 g; 1000 g.

Saci din LDPE/hârtie x 10 kg; 20 kg.



1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

TILOZINĂ FP, 580 mg/g, pulbere orală pentru vitei, porcine, gaini (pui broileri, tineret de înlocuire, găini ouătoare), curci

Tilozină tartrat.

2. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE

1 g produs conține:

Substanță activă:

Tilozină tartrat.....580 mg

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Pulbere orală.

4. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI

100 g, 250 g, 500 g, 1000 g.

10 kg și 20 kg

5. SPECII ȚINTĂ

Vitei, porcine, gaini (pui broileri, tineret de înlocuire, găini ouătoare), curci

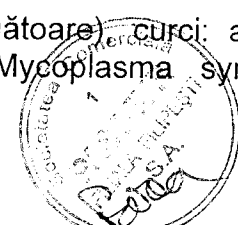
6. INDICAȚII

Produsul este recomandat în profilaxia (în efectivele în care diagnosticul a fost confirmat) și tratamentul infecțiilor determinate de germeni sensibili la tilozină:

Vitei: infectii pulmonare produse de *Mycoplasma* spp și sau *Pasteurella* multocida.

Porcine: afectiuni cronice respiratorii.

Gaini (pui broileri, tineret de înlocuire, găini ouătoare): curci: afectiuni cronice respiratorii produse de *Mycoplasma gallisepticum*, *Mycoplasma synoviae*, enterite necrotice, sinuzita cronica infectioasa la curci.



7. MOD ȘI CALE DE ADMINISTRARE

Cititi prospectul înainte de utilizare.

8. TEMP DE AȘTEPTARE

Carne și organe:

Vîtei, porcine – 10 zile

Gaini (pui broileri, tineret de înlocuire, găini ouătoare) și curci – 4 zile

Ouă: 4 zile

9. ATENȚIONARE SPECIALĂ, DUPĂ CAZ

Cititi prospectul înainte de utilizare

10. DATA EXPIRĂRII

EXP (lună/an):

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

Perioada de valabilitatea după diluare în apă de băut: 1 zi.

11. CONDIȚII SPECIALE DE DEPOZITARE

A se păstra în loc uscat, la o temperatură mai mică de 25°C, în ambalajul original, bine închis, protejat de lumina directă și de îngheț.

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

Eliminare: cititi 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 reteta veterinară.

14. MENȚIUNEA „A NU SE LĂSA LA ÎNDEMÂNĂ ȘI VEDERE COPILOR”

A nu se lăsa la îndemână și vederea copiilor.

15. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

PASTEUR FILIALA FILIPESTI S.A

Str. Principala, nr.944,

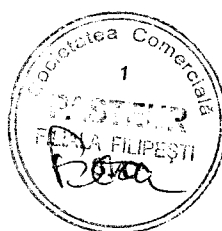
Filiestii de Padure, jud. Prahova,

Romania

Tel: +4 021 220 69 20,

Fax: +4 021 220 69 15

E-mail: office@pasteur.ro

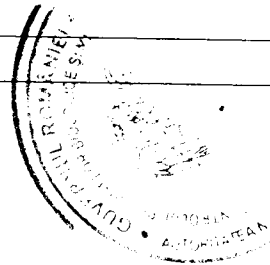


16. NUMĂRUL (NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

150338

17. NUMĂRUL DE FABRICАȚIE AL SERIEI DE PRODUS

Lot:



INFORMATII MINIME CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE UNITĂȚILE MICI DE AMBALAJ PRIMAR

Rungi din polipropilenă multistrat x 25g, 50 g.

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

TILOZINĂ FP, 580 mg/g, pulbere orală pentru vitei, porcine, gaini (pui broileri, tineret de înlocuire, găini ouătoare), curci
Tilozină tartrat.

2. CANTITATEA DE SUBSTANȚĂ ACTIVĂ

1 g produs conține:
Tilozină tartrat.....580 mg

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

25 g, 50 g.

4. CĂI DE ADMINISTRARE

Citiți prospectul înainte de utilizare.

5. TEMP DE AȘTEPTARE

Carne si organe:

Viței, porcine – 10 zile

Gaini (pui broileri, tineret de înlocuire, găini ouătoare) și curci – 4 zile

Ouă: 4 zile

6. NUMĂRUL SERIEI

Lot:

7. DATA EXPIRĂRII

EXP (lună/an):

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

Perioada de valabilitatea după diluare în apă de băut : 1 zi.

8. MENȚIUNEA „NUMAI PENTRU UZ VETERINAR”

Numai pentru uz veterinar.



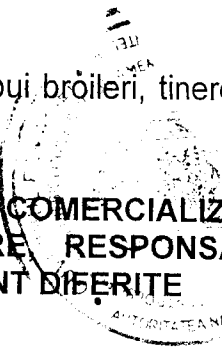
PROSPECT

TILOZINĂ FP, 580 mg/g, pulbere orală pentru vitei, porcine, gaini (pui broileri, tineret de înlocuire, găini ouătoare), curci

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

PASTEUR FILIALA FILIPESTI S.A

Str. Principala, nr.944,
Filipești de Padure, jud. Prahova,
Romania
Tel: +4 021 220 69 20,
Fax: +4 021 220 69 15
E-mail: office@pasteur.ro



2. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

TILOZINĂ FP, 580 mg/g, pulbere orală pentru vitei, porcine, gaini (pui broileri, tineret de înlocuire, găini ouătoare), curci

Tilozina tartrat

3. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR INGREDIENȚI

1 g produs conține:

Substanță activă:

Tilozină tartrat.....580 mg

4. INDICAȚII

Produsul este recomandat în profilaxia (în efectivele în care diagnosticul a fost confirmat) și tratamentul infecțiilor determinate de germeni sensibili la tilozină:

Vitei: infectii pulmonare produse de *Mycoplasma spp* și sau *Pasteurella multocida*.

Porcine: afectiuni cronice.

Gaini (pui broileri, tineret de înlocuire, găini ouătoare), curci: afectiuni cronice respiratorii produse de *Mycoplasma gallisepticum*, *Mycoplasma synoviae*, enterite necrotice, sinuzita cronica infectioasa la curci.

5. CONTRAINDICAȚII

Nu se administrează la animalele care prezintă hipersensibilitate la tilozină.

6. REACȚII ADVERSE

Tilozina poate produce diaree severă la viței.

La porcine s-au raportat ca efecte adverse edeme ale mucoasei rectale și ușoare umflături anale cu prurit, eritem și diaree.

Dacă observați reacții grave sau alte efecte care nu sunt menționate în acest prospect, vă rugăm să informați medicul veterinar.

7. SPECII ȚINTĂ

Vitei, porcine, gaini (pui broileri, tineret de înlocuire, găini ouătoare), curci



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

• Produsul se administrează pe cale orală, în apă de băut, lapte sau înlocuitori de lapte, timp de minim 5 zile consecutive, astfel:

Vîței - în lapte sau înlocuitori de lapte: 80 mg produs/kg greutate corporală/zi (45 mg substanță activă/kg greutate corporală /zi) în două prize. Se dizolvă 1 g produs /litru lapte sau înlocuitori de lapte, și se administrează de 2 ori /zi, timp de 7 – 14 zile consecutive.

Porcine - 0,25 – 0,5 g produs/litru apă de băut(25 mg tilozină/kg greutate corporală)

Pui broileri, tineret de înlocuire, găini ouătoare:

- 1 g produs/litru apă de băut(35mg tilozină/kg greutate corporală)

Curci:

- cu varsta sub 10 săptămâni: 1 – 1,2 g produs /litru apă de băut
- cu varsta peste 10 săptămâni: 0,5 - 0,6 g produs/litru apă de băut.

Dacă animalele nu prezintă o ameliorare a stării de sănătate se va consulta medicul veterinar pentru reevaluarea diagnosticului.

Pentru asigurarea unei doze corecte, greutatea corporală trebuie determinată cât mai precis posibil.

Durata de tratament nu trebuie să depasească 3 săptămâni.

9. RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

Produsul nu trebuie administrat ca atare. Apa medicamentată se va prepara zilnic și va constitui singura sursă de apă pe perioada tratamentului.

10. TEMPORALITATEA TRATAMENTULUI

Carne și organe:

Vîței, porci – 10 zile

Gaini (Pui de găină, tineret de înlocuire, găini ouătoare) și curci – 4 zile

Ouă: 4 zile

11. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A nu se lăsa la îndemâna și vederea copiilor.

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

A se feri de îngheț.

A se proteja de lumina directă.

A se păstra în loc uscat, în ambalajul original, bine închis.

A nu se utilizează după data expirării produsului marcată pe etichetă.

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

Perioada de valabilitate după diluare în apă de băut : 1 zi.

12. ATENȚIONĂRI SPECIALE

Atenționări speciale (pentru fiecare specie țintă):

Nu există.

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 susceptibilitate bacteriilor izolate de la animale.

Utilizarea produsului în afara instructiunilor din RCP poate duce la creșterea prevalentei rezistenței la tilozina și poate duce la scaderea eficacității tratamentelor ca urmare a rezistenței incruscate.

La tulpinile europene *Brachyspira hyodysenteriae* a fost demonstrat o rata 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 substanța activă vor evita contactul cu produsul.

Tilozina este iritantă pentru ochi și piele și poate produce reacții alergice. De aceea, la manipularea pulberii se recomandă purtarea unui echipament de protecție pentru a evita contactul direct.

În timpul manipulării produsului nu se bea, nu se mănâncă și nu se fumează.

După utilizare se recomandă spălarea mâinilor.

În cazul contactului accidental cu pielea sau ochii, clătiți cu multă apă, solicitați imediat sfatul medicului și prezentați medicului prospectul produsului sau eticheta.

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 însotite de dificultăți ale respirației, necesită asistență medicală de urgență.

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

Siguranța produsului nu a fost demonstrată pe perioada gestatiei și lactatiei.

Utilizarea produsului în perioada de gestie și lactatie se va face numai după evaluarea balantei beneficiu/risc de catre medicul veterinar.

Interacțiuni cu alte produse medicinale sau alte forme de interacțiune:

Tilozina poate acționa antagonic cu lincozamidele.

Când este administrată împreună cu substanțele digitalice, poate crește concentrația de glicozide din sânge.

Nu se administrează simultan cu peniciline, cefalosporine sau lincomicină.

Interacțiuni cu alte produse medicinale sau alte forme de interacțiune:

Tilozina poate acționa antagonic cu lincozamidele.

Când este administrată împreună cu substanțele digitalice, poate crește concentrația de glicozide din sânge.

Nu se administrează simultan cu peniciline, cefalosporine sau lincomicină.

Incompatibilități:

Tilozina este incompatibilă cu cloramfenicolul palmitat, cloramfenicolul sodiu succinat, macrolide (azitromicin, claritromicin, eritromicină).

În absența studiilor de compatibilitate, acest produs medicinal veterinar nu trebuie

administrat concomitent cu alte produse medicinale veterinare.

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

Medicamentele nu trebuie aruncate în apele reziduale sau împreună cu resturi menajere.

Solicitați medicului veterinar informații referitoare la modalitatea de eliminare a medicamentelor care nu mai sunt necesare. Aceste măsuri contribuie la protecția mediului.

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

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

Ianuarie 2022

15. ALTE INFORMAȚII

PREZENTARE:

Pungi din polipropilenă multistrat x 25g, 50 g, 100 g, 250 g, 500 g, 1 kg și saci din LDPE/hârtie x 10 kg și 20 kg

Nu toate dimensiunile de ambalaj pot fi comercializate.

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



