

PROSPECT

Tricho plus, 50 mg/g pulbere hidrosolubilă pentru porumbei voiajori

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

Deținătorul avizului de comercializare:

Oropharma N.V.
Kappellestraat 70
B-9800 Deinze
Belgia

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Laboratoria Smeets N.V.
Fotografieleaan 42
B-2160 Antwerpen-Wilrijk
Belgia

2. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Tricho plus, 50 mg/g pulbere hidrosolubilă pentru porumbei voiajori
Ronidazol

3. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR INGREDIENTE

Fiecare gram de produs conține:

Substanța activă:

Ronidazol 50 mg

Excipienți

Fosfat dihidrogenat de potasiu
Lactoză

4. INDICAȚII

Tratamentul trichomonozei produsă de *Trichomonas gallinae* la porumbei voiajori.

5. CONTRAINDICAȚII

Nu se utilizează în caz de hipersensibilitate la substanța activă.

Nu se utilizează la porumbeii destinați reproducției.

Nu se utilizează în perioada năpârlirii.

Nu se utilizează la porumbeii destinați consumului uman.

6. REACȚII ADVERSE

Produsul poate determina apariția următoarelor reacții adverse :

- reducerea aportul de apă ingerat,
- neurotoxicitate
- inhibarea creșterii
- scăderea greutateii
- afectarea spermatogenezei
- diaree

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 informați medicul veterinar.

7. SPECII ȚINTĂ

Porumbei voiajori.

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

Se administrează pe cale orală, în apa de băut.

Doza este de 10 mg ronidazol pe kg greutate corporală, o dată pe zi, timp de 5 zile.

Se va dizolva 1 plic sau o linguriță cu 4 g produs în 2 litri apă de băut.

Această apă medicamentată se poate utiliza în tratamentul a 40 de porumbei voiajori.

Pe durata tratamentului, se va restricționa accesul la alte surse de apă.

Apă medicamentată se va prepara zilnic.

În cazul infestațiilor severe, este recomandată prelungirea tratamentului cu încă 5 zile.

9. RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

Nu utilizați produsul dacă observați semne vizibile de deteriorare a ambalajului primar

10. TIMP DE AȘTEPTARE

Nu este cazul.

11. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

A nu se păstra la temperatură mai mare de 25°C.

A nu se refrigera sau congela.

A se feri de îngheț.

A se păstra în loc uscat.

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar așa cum este ambalat pentru vânzare: 5 ani.

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: se va utiliza imediat.

Perioada de valabilitate după diluare în apă de băut: 24 de ore.

A se proteja de lumina solară directă.

A nu se utiliza acest produs medicinal veterinar după data expirării marcată pe etichetă la secțiunea

EXP:

Data expirării se referă la ultima zi din acea lună.

12. ATENȚIONĂRI SPECIALE

Precauții speciale pentru utilizare la animale:

În cazul confirmării infestației, se vor trata toți porumbeii din porumbărie simultan. Se vor curăța adăpătorile corespunzător pentru a se evita reinfestarea.

Ronidazolul este toxic în cazul tratamentului de lungă durată și/sau în cazul dozelor crescute.



Precauții speciale care vor fi luate de persoana care administrează produsul medicinal veterinar la animale:

Persoanele cu hipersensibilitate cunoscută la ronidazol vor evita contactul cu produsul sau apa medicamentată.

A nu se inhala pulberea și a se evita contactul cu pielea. A se purta mască și mănuși adecvate la manipularea pulberii și mănuși adecvate la manipularea soluției. În cazul unui contact accidental cu soluția, a se clăti cu apă. A nu se mânca sau bea în timpul manipulării soluției.

În cazul ingestiei accidentale solicitați imediat sfatul medicului și prezentați medicului prospectul produsului sau eticheta.

Interacțiuni cu alte produse medicinale și alte forme de interacțiune:

Nu se cunosc.

Supradozaj (simptome, proceduri de urgență, antidot):

În cazul supradozării, nu au fost observate alte efecte adverse decât cele menționate la secțiunea 6.

Incompatibilități:

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 ÎN BAZA CĂRORA A FOST APROBAT ULTIMA DATĂ PROSPECTUL

15. ALTE INFORMAȚII

Ambalaj primar:

-plic din PE de înaltă densitate/aluminiu/PE de înaltă densitate/hârtie, cu 4 g produs.

- pungă din PE de înaltă densitate cu 250 g produs , cu linguriță din polietilenă de înaltă densitate de 4 g.

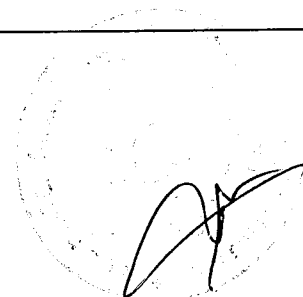
Ambalaj secundar:

-cutie de carton cu 8 plicuri a 4 g produs

-cutie din polipropilenă cu pungă cu 250 g produs și linguriță de 4 g.

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 avizului de comercializare.

A circular stamp with a signature inside, located in the bottom right corner of the page. The stamp is faint and the signature is handwritten.

A handwritten signature in black ink, consisting of several loops and a final horizontal stroke, located in the bottom right corner of the page.

11. CONDIȚII SPECIALE DE DEPOZITARE

- A un se păstra la temperatură mai mare de 25°C.
- A nu se refrigera sau congela.
- A se feri de îngheț.
- A se păstra în loc uscat.
- A se proteja de lumina solară directă.

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

Eliminarea: citiți prospectul produsului.

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

Numai pentru uz veterinar.

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

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

15. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AVIZULUI DE COMERCIALIZARE

Oropharma N.V.
Kappellestraat 70
B-9800 Deinze
Belgia
Tel.: +32 9 381 3200
e-mail: info@oropharma.com

16. NUMĂRUL AVIZULUI DE COMERCIALIZARE

17. NUMĂRUL DE FABRICAȚIE AL SERIEI DE PRODUS



INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJ PRIMAR
Flic din PE de înaltă densitate/aluminiu/PE de înaltă densitate/hârtie
Pungă din PE de înaltă densitate

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Tricho plus, 50 mg/g pulbere hidrosolubilă pentru porumbei voiajori
Ronidazol

2. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE

Fiecare gram de produs conține:

Substanța activă:

Ronidazol 50 mg

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Pulbere hidrosolubilă.

4. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI

plic x 4 g
pungă x 250 g

5. SPECII ȚINTĂ

Porumbei voiajori

6. INDICAȚII

Tratamentul trichomonozei produsă de *Trichomonas gallinae* la porumbei voiajori.

7. MOD ȘI CĂI DE ADMINISTRARE

Citiți prospectul înainte de utilizare.

8. TIMP DE AȘTEPTARE

Nu este cazul

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

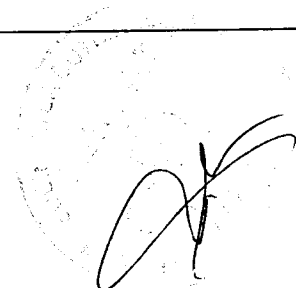
Citiți prospectul înainte de utilizare.

10. DATA EXPIRĂRII

EXP:luna/an

După deschidere se va utiliza imediat.

După diluare se va utiliza în 24 de ore.



11. CONDIȚII SPECIALE DE DEPOZITARE

A un se păstra la temperatură mai mare de 25°C.
A nu se refrigera sau congela.
A se feri de îngheț.
A se păstra în loc uscat.
A se proteja de lumina solară directă.

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

Eliminarea: citiți prospectul produsului.

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

Numai pentru uz veterinar.

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 AVIZULUI DE COMERCIALIZARE

Oropharma N.V.
Kappellestraat 70
B-9800 Deinze
Belgia
Tel.: +32 9 381 3200
e-mail: info@oropharma.com

16. NUMĂRUL AVIZULUI DE COMERCIALIZARE

17. NUMĂRUL DE FABRICAȚIE AL SERIEI DE PRODUS

