



REZUMATUL CARACTERISTICILOR PRODUSULUI

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

TRIMADOX INJ 200 mg/ml + 40 mg/ml soluție injectabilă pentru bovine, porci, cai și oi

2. COMPOZIȚIE CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ

Fiecare ml conține:

Substanțe active:

Sulfadoxină.....200 mg

Trimetoprim.....40 mg

Excipienți:

Compoziția calitativă a excipienților și a altor constituenți
Glicerol formal
Hidroxid de sodiu sol. 50 %
Apă pentru preparate injectabile.

Soluție injectabilă, limpede, de culoare slab-gălbuie până la galben.

3. INFORMAȚII CLINICE

3.1. Speciile țintă

Bovine, porci, cai și oi.

3.2. Indicații de utilizare pentru fiecare specie țintă

Cai:

Pentru tratamentul infecțiilor tractului respirator cauzate de *Streptococcus equi subs. equi* și *subs. zooepidemicus* precum și al infecțiilor tractului genital cauzate de *Streptococcus equi subsp. zooepidemicus*, *Klebsiella* spp. și streptococ β -hemolitic.

Bovine:

Pentru tratamentul bolilor respiratorii la bovine cauzate de *Pasteurella multocida*, *Mannheimia haemolytica* și/sau *Histophilus somni*, precum și pentru tratamentul bolilor gastrointestinale sau urogenitale la bovine, cauzate de *Escherichia coli*.

Oi:

Pentru tratamentul infecțiilor respiratorii cauzate de *Pasteurella multocida* și/sau *Mannheimia haemolytica*.

Porci:

Pentru tratamentul infecțiilor respiratorii cauzate de *Pasteurella multocida*, *Mannheimia haemolytica*, *Actinobacillus pleuropneumoniae* și *Bordetella bronchiseptica* precum și pentru tratamentul meningitei și artritei cauzate de *Streptococcus suis*.

Pentru tratamentul infecțiilor produse de *Haemophilus parasuis* (meningită, poliserozită, artrită) și de *Escherichia coli* (diaree).

3.3. Contraindicații

Nu se utilizează în cazurile de hipersensibilitate la substanțele active sau la oricare dintre excipienți.

Nu se utilizează la animale cu boli hepatice grave, leziuni ale parenchimului renal sau discrazie sanguină.



3.4. Atenționări speciale pentru fiecare specie țintă

Nu există.

4.5. Precauții speciale pentru utilizare

Precauții speciale pentru utilizarea în siguranță la speciile țintă:

Utilizarea produsului medicinal veterinar 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 locale (la nivel regional, de fermă) despre susceptibilitatea bacteriilor țintă. La utilizarea produsului se vor lua în considerare politicile antimicrobiene oficiale, naționale și regionale.

Utilizarea produsului medicinal veterinar în afara instrucțiunilor furnizate în RCP poate crește prevalența bacteriilor rezistente și poate scădea eficacitatea tratamentului cu antimicrobiene ca urmare a rezistenței încrucișate.

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

A se evita contactul produsului medicinal veterinar cu ochii și pielea. În caz de contact accidental cu ochii, se vor spăla imediat cu apă din abundență. În caz de contact accidental cu pielea, spălați imediat cu apă și săpun.

În caz de autoinjectare accidentală, solicitați imediat sfatul medicului și arătați acestuia prospectul sau eticheta produsului.

Persoanele cu hipersensibilitate cunoscută la substanțele active trebuie să evite contactul cu produsul medicinal veterinar.

A nu se mânca, a nu se bea și a nu se fuma în timpul manipulării sau în timp ce se administrează produsul medicinal veterinar la animale.

Precauții speciale pentru protecția mediului:

Nu este cazul.

3.6. Evenimente adverse

Bovine, porci, cai și oi:

Cu frecvență nedeterminată (care nu poate fi estimată din datele disponibile):	Reacții la locul de injectare ¹ Reacție de tip anafilactic, reacție de hipersensibilitate Șoc cardiac și respirator ² Afecțiuni renale ³ Afecțiuni hepatice ³ Afecțiuni a sistemului hematopoietic ³
--	--

¹ Temporare, după administrarea intramusculară sau subcutanată.

² La cai în principal după injectarea intravenoasă.

³ În mod similar produselor cu trimetoprim și sulfonamidă.

Raportarea evenimentelor adverse este importantă. Permite monitorizarea continuă a siguranței produsului medicinal veterinar. Rapoartele se trimit, de preferință prin medicul veterinar, fie deținătorului autorizației de comercializare, fie autorității naționale competente prin sistemul național de raportare. Consultați prospectul pentru datele de contact respective.



3.7. Utilizare în timpul gestației, lactației sau a ouatului

Gestație:

Din cauza conținutului de glicerol formal utilizarea produsului în perioada de gestație nu este recomandată.

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

Produsul medicinal veterinar poate accentua efectul analgezicelor, al antidiabeticelor și al anticoagulanților.

3.9. Căi de administrare și doze

Administrare prin injectare lentă intravenoasă și intramusculară la bovine, cai și oi și prin injectare subcutanată sau intramusculară la porci.

Doza recomandată este de 3 ml produs medicinal veterinar per 50 kg greutate corporală, echivalent cu 12 mg sulfadoxină și 3 mg trimetoprim per kg greutate corporală.

Un singur tratament este suficient, dar dacă nu se obține un efect terapeutic suficient în 24 ore, tratamentul poate fi repetat la 48 ore după administrarea primei doze.

Pentru a evita apariția cristaluriei renale în timpul tratamentului, apa de băut trebuie să fie la discreție.

Pentru a asigura o doză corectă, trebuie stabilită cât mai precis greutatea corporală.

3.10. Simptome de supradozaj (și, după caz, proceduri de urgență și antidoturi)

Supradoze de 3 ori mai mari decât doza recomandată au fost bine tolerate la vaci, juninci, cai și porci și nu au fost observate semne sistemice.

3.11. Restricții speciale de utilizare și condiții speciale de utilizare, inclusiv restricții privind utilizarea produselor medicinale veterinare antimicrobiene și antiparazitare, pentru a limita riscul de dezvoltare a rezistenței

Nu este cazul.

3.12. Perioade de așteptare

Carne și organe:

Bovine: 9 zile

Cai: 10 zile

Oi: 14 zile

Porci: 8 zile

Lapte:

Bovine: 6 mulsori

Oi: 9 mulsori

Nu este autorizată utilizarea la iepele care produc lapte pentru consum uman.



4. INFORMAȚII FARMACOLOGICE

4.1. Codul ATCvet: QJ01EW13

4.2. Farmacodinamie

Produsul medicinal veterinar este o combinație fixă de sulfadoxină și trimetoprim care conține 200 mg sulfadoxină și 40 mg trimetoprim ca substanțe active. Ambele substanțe au acțiune antimicrobiană. Sulfadoxina aparține grupei de sulfonamide, iar trimetoprimul este o bază pirimidinică de tip diaminobenzil. Sulfadoxina și trimetoprimul administrate combinate potențează reciproc blocada inhibitorie a sintezei acidului folic bacterian, afectând diferite etape (efect secvențial), oferind astfel un efect bactericid cu spectru larg, într-o doză mai mică decât ar fi necesară cu oricare altă substanță activă administrată singură. Eficiența *in vitro* a fost demonstrată împotriva bacteriilor Gram negative și Gram pozitive precum: *Bacillus* spp., *Pasteurella* spp., *Haemophilus* spp., *Enterobacter* spp., *Escherichia coli*, *Actinobacillus* spp., *Klebsiella* spp., *Erysipelothrix rhusiopathiae* și *Listeria monocytogenes*.

4.3. Farmacocinetică

Ambii compuși ai combinației sunt bine absorbiți după administrarea parenterală. Nivelurile maxime din plasma sanguină sunt atinse după 2 - 8 ore. Timpul de înjumătățire este de 5 - 14 ore pentru sulfadoxină și 0,5 - 4 ore pentru trimetoprim. Sulfadoxina (SDO) și trimetoprimul (TMP) sunt distribuite în toate țesuturile, volumul de distribuție al TMP fiind mai mare decât cel de la SDO.

Trimetoprimul este excretat după metabolizarea parțială (mai ales prin N-oxidare) prin urină și materii fecale. Sulfadoxina este metabolizată predominant prin N4-acetilizare. Excreția se produce mai ales prin urină.

5. INFORMAȚII FARMACEUTICE

5.1. Incompatibilități majore

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

5.2. Termen de valabilitate

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

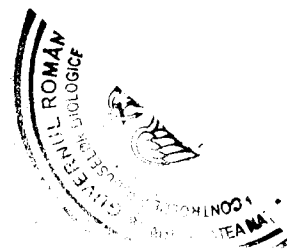
Termenul de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 28 zile.

5.3. Precauții speciale pentru depozitare

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

A nu se refrigera.

A se feri de îngheț.



5.4. Natura și compoziția ambalajului primar

Ambalaj primar:

Flacoane din polipropilenă x 50 ml, 100 ml, 250 ml și 500 ml, închise cu dop din cauciuc brombutilic și capsă din aluminiu.

Flacoane din sticlă tip II x 100 ml și 250 ml, închise cu dop gri din cauciuc brombutilic tip I, sigilate cu capsă din aluminiu gri tip "flip-off" și capac din polietilenă de înaltă densitate de culoare portocalie.

Ambalaj secundar individual:

Cutie din carton individuală care conține:

1 flacon x 50 ml

1 flacon x 100 ml

1 flacon x 250 ml

Ambalaje secundare colective:

Cutie din carton colectivă care conține:

Flacoane din polipropilenă:

192 cutii din carton individuale x 1 flacon x 50 ml

96 cutii din carton individuale x 1 flacon x 100 ml

48 cutii din carton individuale x 1 flacon x 250 ml

Cutie din carton colectivă care conține:

Flacoane din polipropilenă

192 flacoane x 50 ml

120 flacoane x 100 ml

60 flacoane x 250 ml

40 flacoane x 500 ml

Flacoane din sticlă tip II

60 flacoane x 100 ml

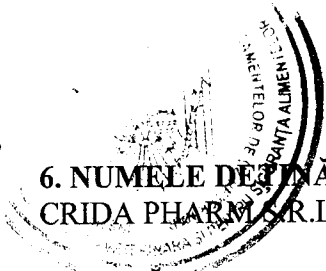
30 flacoane x 250 ml

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

5.6. Precauții speciale pentru eliminarea produselor medicinale veterinare neutilizate sau a deșeurilor provenite din utilizarea acestor produse

Medicamentele nu trebuie eliminate în apele uzate sau deșeurile menajere.

Utilizați sistemele de returnare a oricărui produs medicinal veterinar neutilizat sau a deșeurilor provenite din acestea, în conformitate cu cerințele locale și cu sistemele naționale de colectare aplicabile produsului medicinal veterinar respectiv.



6. NUMELE DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE
CRIDA PHARM S.R.L.

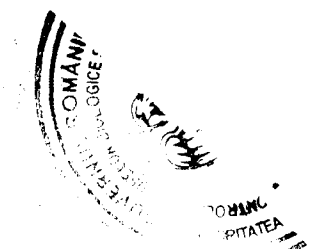
7. NUMĂRUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE
210100

8. DATA PRIMEI AUTORIZĂRI
29.08.2016

9. DATA ULTIMEI REVIZUIRI A REZUMATULUI CARACTERISTICILOR
12.2025

10. CLASIFICAREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR
Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție.

Informații detaliate privind acest produs medicinal veterinar sunt disponibile în Baza de Date a Uniunii privind Produsele (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).



INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL PRIMAR

Flacoane din polipropilenă x 50 ml, 100 ml, 250 ml și 500 ml
 Flacoane din sticlă tip II x 100 ml și 250 ml

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

TRIMADOX INJ 200 mg/ml + 40 mg/ml soluție injectabilă

2. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE

Fiecare ml conține:

Substanțe active:

Sulfadoxina.....200 mg
 Trimetoprim.....40 mg

3. SPECII ȚINTĂ

Bovine, porci, cai și oi.

4. CĂI DE ADMINISTRARE

La bovine, cai și oi se administrează prin injectare intravenoasă lentă și intramusculară.

La porci se administrează subcutanat sau intramuscular.

Doza recomandată este de 3 ml produs medicinal veterinar/50 kg greutate corporală.

A se citi prospectul înainte de utilizare.

5. PERIOADE DE AȘTEPTARE**Carne și organe:**

Bovine: 9 zile

Cai: 10 zile

Oi: 14 zile

Porci: 8 zile

Lapte:

Bovine: 6 mulsori

Oi: 9 mulsori

Nu este autorizată utilizarea la iepele care produc lapte pentru consum uman.

6. DATA EXPIRĂRII

Exp {luna/an}

După deschidere, a se utiliza în interval de 28 zile.

7. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

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

A nu se refrigera.

A se feri de îngheț.

8. NUMELE DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

CRIDA PHARM S.R.L.

9. NUMĂRUL SERIEI

Lot {număr}

INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL SECUNDAR

Cutie de carton

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

TRIMADOX INJ 200 mg/ml + 40 mg/ml soluție injectabilă

2. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE

Fiecare ml conține:

Substanțe active:

Sulfadoxina.....200 mg

Trimetoprim.....40 mg

3. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI

Ambalaj secundar individual:

Cutie din carton individuală care conține:

1 flacon x 50 ml

1 flacon x 100 ml

1 flacon x 250 ml

Ambalaje secundare colective:

Cutie din carton colectivă care conține:

Flacoane din polipropilenă:

192 cutii din carton individuale x 1 flacon x 50 ml

96 cutii din carton individuale x 1 flacon x 100 ml

48 cutii din carton individuale x 1 flacon x 250 ml

Cutie din carton colectivă care conține:

Flacoane din polipropilenă

192 flacoane x 50 ml

120 flacoane x 100 ml

60 flacoane x 250 ml

40 flacoane x 500 ml

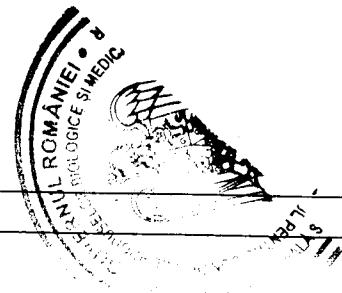
Flacoane din sticlă tip II

60 flacoane x 100 ml

30 flacoane x 250 ml

4. SPECII ȚINTĂ

Bovine, porci, cai și oi



5. INDICAȚII

6. CĂI DE ADMINISTRARE

La bovine, cai și oi se administrează prin injectare intravenoasă lentă și intramusculară.
La porci se administrează subcutanat sau intramuscular.
Doza recomandată este de 3 ml produs medicinal veterinar/50 kg greutate corporală.
A se citi prospectul înainte de utilizare.

7. PERIOADE DE AȘTEPTARE

Carne și organe:

Bovine: 9 zile

Cai: 10 zile

Oi: 14 zile

Porci: 8 zile

Lapte:

Bovine: 6 mulsori

Oi: 9 mulsori

Nu este autorizată utilizarea la iepele care produc lapte pentru consum uman.

8. DATA EXPIRĂRII

<Exp {luna/an}>

După deschidere, a se utiliza în interval de 28 zile.

9. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

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

A nu se refrigera.

A se feri de îngheț.

10. MENȚIUNEA „A SE CITI PROSPECTUL ÎNAINTE DE UTILIZARE”

A se citi prospectul înainte de utilizare.

11. MENȚIUNEA „NUMAI PENTRU UZ VETERINAR”

Numai pentru uz veterinar.

12. MENȚIUNEA „A NU SE LĂSA LA VEDEREA ȘI ÎNDEMÂNA COPIILOR”

A nu se lăsa la vedere și îndemâna copiilor.

13. NUMELE DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

CRIDA PHARM S.R.L.

14. NUMERELE AUTORIZAȚIILOR DE COMERCIALIZARE

210100

SECURANTAI N

15. NUMĂRUL SERIEI

Lot {număr}



PROSPECTUL

1. Denumirea produsului medicinal veterinar

TRIMADOX INJ. 200 mg/ml + 40 mg/ml soluție injectabilă pentru bovine, porci, cai și oi

2. Compoziție

Fiecare ml conține:

Substanțe active

Sulfadoxina.....200 mg

Trimetoprim.....40 mg

Soluție injectabilă, limpede de culoare slab-gălbuie până la galben.

3. Specii țintă

Bovine, porci, cai și oi.

4. Indicații de utilizare

Cai:

Pentru tratamentul infecțiilor tractului respirator cauzate de *Streptococcus equi subs. equi* și *subs. zooepidemicus* precum și al infecțiilor tractului genital cauzate de *Streptococcus equi subsp. zooepidemicus*, *Klebsiella* spp. și streptococ β -hemolitic.

Bovine:

Pentru tratamentul bolilor respiratorii la bovine, cauzate de *Pasteurella multocida*, *Mannheimia haemolytica* și/sau *Histophilus somni*, precum și pentru tratamentul bolilor gastrointestinale sau urogenitale la bovine, cauzate de *Escherichia coli*.

Oi:

Pentru tratamentul infecțiilor respiratorii cauzate de *Pasteurella multocida* și/sau *Mannheimia haemolytica*.

Porci:

Pentru tratamentul infecțiilor respiratorii cauzate de *Pasteurella multocida*, *Mannheimia haemolytica*, *Actinobacillus pleuropneumoniae* și *Bordetella bronchiseptica* precum și pentru tratamentul meningitei și artritei cauzate de *Streptococcus suis*.

5. Contraindicații

Nu se utilizează în cazurile de hipersensibilitate la substanțele active sau la oricare dintre excipienți.

Nu se utilizează la animale cu boli hepatice grave, leziuni ale parenchimului renal sau discrazie sanguină.

6. Atenționări speciale

Nu există.

Precauții speciale pentru utilizarea în siguranță la speciile țintă:

Utilizarea produsului medicinal veterinar 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 locale (la nivel regional, de fermă) despre susceptibilitatea bacteriilor țintă. La utilizarea produsului se vor lua în considerare politicile antimicrobiene oficiale, naționale și regionale.

Utilizarea produsului medicinal veterinar în afara instrucțiunilor furnizate în RCP poate crește prevalența bacteriilor rezistente și poate scădea eficacitatea tratamentului antimicrobiene ca urmare a rezistenței încrucișate.

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

A se evita contactul produsului medicinal veterinar cu ochii și pielea. În caz de contact accidental cu ochii, se vor spăla imediat cu apă din abundență. În caz de contact accidental cu pielea, spălați imediat cu apă și săpun.

În caz de autoinjectare accidentală, solicitați imediat sfatul medicului și arătați acestuia prospectul sau eticheta produsului.

Persoanele cu hipersensibilitate cunoscută la substanțele active trebuie să evite contactul cu produsul medicinal veterinar.

A nu se mânca, a nu se bea și a nu se fuma în timpul manipulării sau în timp ce se administrează produsul medicinal veterinar la animale.

Precauții speciale pentru protecția mediului:

Nu este cazul.

Gestație și lactație:

Din cauza conținutului de glicerol utilizarea produsului în perioada de gestație nu este recomandată.

Interacțiunea cu alte produse medicinale și alte forme de interacțiune:

Produsul medicinal veterinar poate accentua efectul analgezicelor, al antidiabeticelor și al anticoagulanților.

Supradozaj:

Supradoze de 3 ori mai mari decât doza recomandată au fost bine tolerate la vaci, juninci, cai și porci și nu au fost observate semne sistemice.

Restricții speciale de utilizare și condiții speciale de utilizare:

Nu este cazul.

Incompatibilități majore:

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

7. Evenimente adverse

Bovine, porci, cai și oi:

Cu frecvență nedeterminată (care nu poate fi estimată din datele disponibile):	Reacții la locul de injectare ¹ Reacție de tip anafilactic, reacție de hipersensibilitate Șoc cardiac și respirator ² Afecțiune renală ³ Afecțiune hepatică ³ Afecțiune a sistemului hematopotic ³
--	--

¹ Temporare, după administrarea intramusculară sau subcutanată.

² La cai în principal după injectarea intravenoasă.

³ În mod similar produselor cu trimetoprim și sulfonamidă.

Raportarea evenimentelor adverse este importantă. Permite monitorizarea continuă a siguranței unui produs. Dacă observați orice reacții adverse, chiar și cele care nu sunt deja enumerate în acest prospect, sau credeți că medicamentul nu a avut efect, vă rugăm să contactați mai întâi medicul dumneavoastră veterinar. De asemenea, puteți raporta evenimente adverse către deținătorul autorizației de comercializare utilizând datele de contact de la sfârșitul acestui prospect sau prin sistemul național de raportare: farmacovigilenta@ansvsa.ro , icbm@icbm.ro

8. Doze pentru fiecare specie, căi de administrare și metode de administrare

Produsul se administrează prin injecție lentă intravenoasă și intramusculară la bovine, cai și oi și prin injecție subcutanată sau intramusculară la porci.

Doza recomandată este de 3 ml produs medicinal veterinar per 50 kg greutate corporală, echivalent cu 12 mg sulfadoxină și 3 mg trimetoprim per kg greutate corporală.

Un singur tratament este suficient, dar dacă nu se obține un efect terapeutic suficient în 24 ore, tratamentul poate fi repetat la 48 ore după administrarea primei doze.

9. Recomandări privind administrarea corectă

Pentru a asigura o doză corectă, trebuie stabilită cât mai precis greutatea corporală.

Pentru a evita apariția cristaluriei renale în timpul tratamentului, apa de băut trebuie să fie la discreție.

10. Perioade de așteptare

Carne și organe:

Bovine: 9 zile

Cai: 10 zile

Oi: 14 zile

Porci: 8 zile

Lapte:

Bovine: 6 mulsori

Oi: 9 mulsori

Nu este autorizată utilizarea la iepele care produc lapte pentru consum uman.

11. Precauții speciale pentru depozitare

A nu se lăsa la vedere și îndemâna copiilor.

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

A nu se refrigera.

A se feri de îngheț.

A nu se utiliza după data expirării marcată pe etichetă.

Termenul de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 28 zile.

12. Precauții speciale pentru eliminare

Medicamentele nu trebuie eliminate în apele uzate sau deșeurile menajere.

Utilizați sistemele de returnare a oricărui produs medicinal veterinar neutilizat sau a deșeurilor provenite din acestea, în conformitate cu cerințele locale și cu sistemele naționale de colectare aplicabile produsului medicinal veterinar respectiv.

Solicitați medicului veterinar informații referitoare la modalitatea de eliminare a medicamentelor care nu mai sunt necesare.

13. Clasificarea produselor medicinale veterinare

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție.

14. Numerele autorizațiilor de comercializare și dimensiunile de ambalaj

190156



Ambalaj primar:

Flacoane din polipropilenă x 50 ml, 100 ml, 250 ml și 500 ml, închise cu dop din cauciuc brombutilic și capsă din aluminiu.

Flacoane din sticlă tip II x 100 ml și 250 ml, închise cu dop gri din cauciuc brombutilic tip I, sigilate cu capsă din aluminiu gri tip "flip-off" și capac din polietilenă de înaltă densitate de culoare portocalie.

Ambalaj secundar individual:

Cutie din carton individuală care conține:

1 flacon x 50 ml

1 flacon x 100 ml

1 flacon x 250 ml

Ambalaje secundare colective:

Cutie din carton colectivă care conține:

Flacoane din polipropilenă:

192 cutii din carton individuale x 1 flacon x 50 ml fiecare

96 cutii din carton individuale x 1 flacon x 100 ml fiecare

48 cutii din carton individuale x 1 flacon x 250 ml fiecare

Cutie din carton colectivă care conține:

Flacoane din polipropilenă

192 flacoane x 50 ml fiecare

120 flacoane x 100 ml fiecare

60 flacoane x 250 ml fiecare

40 flacoane x 500 ml fiecare

Flacoane din sticlă tip II

60 flacoane x 100 ml fiecare

30 flacoane x 250 ml fiecare

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

15. Data ultimei revizuirii a prospectului

12.2025

Informații detaliate privind acest produs medicinal veterinar sunt disponibile în Baza de Date a Uniunii privind Produsele (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Date de contact

Deținătorul autorizației de comercializare și date de contact pentru raportarea evenimentelor adverse suspectate:

CRIDA PHARM S.R.L.

Str. Intrarea Vagonetului, Nr. 2, cod postal 061151, Bloc 101, Ap. 47, Sector 6, București, România.

Tel./Fax +4021 430 43 99

e-mail: office@cridapharm.ro

Producător responsabil pentru eliberarea seriei:

CRIDA PHARM S.R.L

Oltenița, Str. Stadionului, Nr. 1, Jud. Călărași.

Tel: + 4024 251 50 05

e-mail: office@cridapharm.ro

Str. Stadionului

