

ANEXA I

REZUMATUL CARACTERISTICILOR PRODUSULUI

ANUPCO

Anglian Nutrition Products Company
Crockatt Road, Lady Lane Industrial Estate,
Hadleigh, Suffolk IP7 6RD,
UK



1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

TYLOSIN 75, 750 mg/g, pulbere hidrosolubilă pentru suine și păsări (pui de găină și curci)

2. COMPOZIȚIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ

1 g produs conține:

Substanță activă:

Tilozină tartrat: 825 mg, echivalent cu 750.000 I.U. (750 mg) tilozină bază.

Excipienți:

Pentru lista completă a excipienților, vezi secțiunea 6.1

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Pulbere hidrosolubila de culoare albă.

4. PARTICULARITĂȚI CLINICE

4.1 Specii țintă

Suine, păsări (pui de găină și curci).

4.2 Indicații pentru utilizare, cu specificarea speciilor țintă

Produsul se recomandă la suine și pasari (pui de gaină și curci) în tratamentul infecțiilor determinate de germeni sensibili la acțiunea tilozinei tartrat:

- La păsări (pui de găină și curci) în prevenirea (în efectivele în care diagnosticul a fost confirmat) și tratamentul bolii respiratorii cronice (BRC) determinată de *Mycoplasma gallisepticum* și ca adjuvant în tratamentul sinuzitei infectioase la curci.
- La suine în tratamentul pneumoniei enzootice și rinitiei atrofice.
Vezi pct. 4.5 pentru informații privind dizenteria porcină.

4.3 Contraindicații

Nu se utilizează în caz de hipersensibilitate la substanță activă sau la oricare dintre excipienți.

4.4 Atenționări speciale pentru fiecare specie țintă

Nu există.

4.5 Precauții speciale pentru utilizare

Precauții speciale de utilizare la animale

Testarea periodică *in vitro* a sensibilității la antibiotice a izolatelor din teren este indicată ca un mijloc de monitorizare a impactului programelor de medicație, dar și ca un ghid al tratamentului terapeutic. Utilizarea produsului trebuie să se bazeze pe testarea sensibilității bacteriilor izolate de la animale. Trebuie luate în considerare politicile antimicrobiene naționale și regionale, atunci când se utilizează produsul.

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.

ANUPCO

Anglian Nutrition Products Company
Crockatt Road, Lady Lane Industrial Estate,
Hadleigh, Suffolk IP7 6RD,
UK

O utilizare neconformă a produsului cu instructiunile din SPC poate determina creșterea prevalenței bacteriilor rezistente la tilozina și poate duce la scaderea eficienței tratamentului din cauza posibilității apariției rezistenței incrucisate.

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

Tilozina poate cauza dermatită de contact la persoanele cu hipersensibilitate.

A se evita contactul direct cu pielea. Este recomandat a se utilizeaza mănuși de protecție.

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.

Evitați expunerea inutilă în timpul manipulării produsului.

4.6 Reacții adverse (frecvență și gravitate)

La suinele la care se administrează doze terapeutice de tilozină poate apărea iritația anală manifestată prin eritem, edem al mucoasei rectale și, în cazuri rare, prolaps rectal.

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

Nu există dovezi privind efectul teratogenic al tilozinei și efectul negativ asupra aparatului de reproducție. Dimpotrivă, tilozina are o influență pozitivă asupra indicelui de reproducție și a dezvoltării puilor după ecloziune.

Produsul poate fi administrat în timpul gestației și lactației la specia suine.

4.8 Interacțiuni cu alte produse medicinale sau alte forme de interacțiune

Tilozina este compatibilă cu majoritatea aditivilor furajeri cu efect coccidiostatic.

Are efect antagonic cu lincomicina.

4.9 Cantități de administrat și calea de administrare

TYLOSIN 75 se administrează pe cale orală în apă de băut.

Pentru început se amestecă întreaga cantitate calculată de Tylosin 75 într-o cantitate redusă de apă pentru a se obține o soluție omogenă.

Ulterior se adaugă soluția concentrată în restul cantității de apă până se obține concentrația finală dorită, asigurându-se, astfel, distribuția omogenă a substanței active.

Pentru a asigura o dozare corectă, greutatea corporală trebuie determinată cât mai precis posibil pentru a se evita supra dozarea.

Aportul posibil de furaj/apă medicamentată depinde de starea clinică a animalelor. Pentru a se obține doza corectă, concentrația de tilozină trebuie să fie ajustată corespunzător.

Suine:

Produsul se amestecă în apă de băut pentru a obține o concentrație finală de 0,025 - 0,05% tilozină, respectiv 100 -200 g produs/300 litri apă de băut timp de 3-10 zile.

Apa medicamentată este utilizată pe toată perioada tratamentului ca singura sursă de apă.

Păsări (pui de găină, curci):

Produsul se amestecă în apă de băut pentru a obține o concentrație finală de 0,05% tilozină, doza utilizată fiind de 100 g produs/150 litri apă de băut.

Apa medicamentată este utilizată pe toată perioada tratamentului ca singura sursă de apă.

- Profilactic (în efectivele în care boala a fost diagnosticată) în boala respiratorie cronică se administrează produsul în apă de băut la puji de o zi, timp de 3 zile consecutiv. Este necesară repetarea tratamentului după 4 săptămâni, timp de 1-2 zile.

ANUPCO

Anglian Nutrition Products Company
Crockatt Road, Lady Lane Industrial Estate,
Hadleigh, Suffolk IP7 6RD,
UK

- Tratamentul se administrează și în cazul unui risc crescut de infecție (condiții de stress în perioada vaccinărilor).
- Curativ în boala respiratorie cronică/sinuzita infecțiosă la curci se administrează în apă de băut timp de 2-5 zile.

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

Nu există risc de supradozare la păsări și suine deoarece tilozina prezintă o plajă foarte largă privind siguranța administrării.

4.11 Timp de așteptare

Suine, pui de găină: carne și organe: 1 zi.
Curci: carne și organe: 5 zile.

5. PROPRIETĂȚI FARMACOLOGICE

Grupa farmacoterapeutică: Macrolide
Codul veterinar ATC: QJ01FA90

5.1 Proprietăți farmacodinamice

Tilozina este un antibiotic macrolid care este activ, în principal față de germenii Gram pozitivi și micoplasme. De asemenea este activă și față de unei germenii Gram negativ, spirochete, ricketssii și chlamidii.

Dozele recomandate în mod curent au acțiune bacteriostatică prin inhibarea sintezei proteice a microorganismelor susceptibile prin legarea de subunitățile ribozomale 50-S și inhibarea fazei de translocatie.

5.2 Particularități farmacocinetice

Tilozina tartrat este rapid dar incomplet absorbită la nivelul tractului gastrointestinal.

După o singură administrare orală de tilozina tartrat la pui și suine se constată că nivelul maxim este atins la 1-2 ore după administrare, în timp ce nivelul sanguin scade relativ rapid până la un nivel neglijabil în mai puțin de 24 ore.

Dacă se continuă administrarea la pui a tilozinei tartrat în apă de băut la doza recomandată (0,05%), concentrațiile serice pe durata unei zile fluctuează, în general, între 0,1 și 0,2 µg/ml.

Tilozina este o bază organică parțial legată de proteinele serice (30-40%) având un grad ridicat de solubilitate lipidică. Este bine distribuită în organism, având o concentrație la nivel de ţesuturi și fluide biologice ce poate depăși de câteva ori concentrația la nivel de plasmă.

În cazul administrării tilozinei în apă de băut la pui în dozele uzuale recomandate, concentrația de tilozina la nivel de pulmoni și saci aerieni depășește 0,3 µg/g de ţesut.

În urma administrării orale la suine tilozina este rapid distribuită în organism, la nivel de organe și ţesuturi, cu excepția creierului și măduvei spinării.

Concentrațiile ridicate de tilozina sunt observate la nivel biliar, conținut și mucoasă intestinală la suine, ceea ce poate fi explicat prin acțiunea sa față de germenii patogeni de la acest nivel.

La suine tilozina este în mare parte metabolizată, astfel, în urma administrării orale 99% din doza este eliminată prin fecale. Factorul D din structura tilozinei este metabolitul excretat major prin materiale fecale (33%). Celelalte substanțe prezente sunt: dihidrodesmicozin (8%), tilosin-factorul A (6%) și cel puțin alți zece metabolici minori (5%).

În urma tratamentului oral cu tilozina tartrat la păsări, cea mai mare parte este excretată prin materii fecale (bilă și factori neabsorbani), în timp ce o parte minoră este eliminată prin urină.

6. PARTICULARITĂȚI FARMACEUTICE



Anglian Nutrition Products Company
Crockatt Road, Lady Lane Industrial Estate,
Hadleigh, Suffolk IP7 6RD
UK

6.1 Lista excipienților

Silice coloidal anhidra, stearat de magneziu, sucroză.

6.2 Incompatibilități

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

6.3 Perioadă de valabilitate

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar așa cum este ambalat pentru vânzare: 3 ani.

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: să se utilizeze imediat.

Perioada de valabilitate după diluare conform indicațiilor: 24 ore.

6.4 Precauții speciale pentru depozitare

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

A se proteja de lumină.

A se păstra în loc uscat.

6.5 Natura și compoziția ambalajului primar

Punga din aluminiu laminată cu 1,333 kg produs echivalent cu 1 kg tilozină baza.

Punga din aluminiu laminată cu 6,665 kg produs echivalent cu 5 kg tilozină baza.

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.

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

7. DETINĂTORUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

ANUPCO Ltd.
Crockatt Road
Lady Lane Industrial Estate
Hadleigh, Suffolk
IP7 6RD
Marea Britanie
Tel: +44 1473 822 121
Fax: + 44 1473 822 156
E-mail: mail@anupco.com

8. NUMĂRUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

120111

9. DATA PRIMEI AUTORIZĂRI/REÎNNOIRII AUTORIZAȚIEI

12 iulie 2007/26.03.2012

10. DATA REVIZUIRII TEXTULUI

Februarie 2016

INTERDICȚII PENTRU VÂNZARE, ELIBERARE ȘI/SAU UTILIZARE

Se elibereaza numai pe bază de rețetă veterinară.

A. ETICHETARE

ANUPCO

Anglian Nutrition Products Company
Crockatt Road, Lady Lane Industrial Estate,
Hadleigh, Suffolk IP7 0RD,
UK

INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL PRIMAR

Punga din aluminiu laminata cu 1,333 kg produs echivalent cu 1 kg tilozină baza

Punga din aluminiu laminata cu 6,665 kg produs echivalent cu 5 kg tilozină baza

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

TYLOSIN 75, 750 mg/g, pulbere hidrosolubilă pentru suine și păsări (pui de găină și curci)
Tilozină tartrat

2. DECLARAȚIA SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR SUBSTANȚE

1 g produs conține:

Substanță activă: Tilozină tartrat: 825 mg, echivalent cu 750.000 I.U. (750 mg) tilozină bază

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Pulbere hidrosolubilă

4. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI

Pungă x 1,333 kg

Pungă x 6,665 kg

5. SPECII ȚINTĂ

Suine, păsări (pui de găină și curci).

6. INDICAȚII

Citiți prospectul înainte de utilizare.

7. MOD ȘI CALE DE ADMINISTRARE

Citiți prospectul înainte de utilizare.

8. TEMPORIZARE

Suine, pui de găină: 1 zi.

Curci: carne și organe: 5 zile.

9. ATENȚIONĂRI SPECIALE, DUPĂ CAZ

Citiți prospectul înainte de utilizare

10. DATA EXPIRĂRII

EXP:

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar aşa cum este ambalat pentru vânzare: 3 ani.

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

Perioada de valabilitate după diluare conform indicațiilor: 24 ore.

11. CONDIȚII SPECIALE DE DEPOZITARE

A nu se păstra la temperatură mai mare de 25 °C.
A se proteja de lumină.
A se păstra în loc uscat.

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

Orice produs medicinal veterinar neutilizat sau deșeu provenit din utilizarea unor astfel de produse trebuie eliminate 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 folosi la fertilizarea solului.

**13. MENTIUNEA „NUMAI PENTRU UZ VETERINAR” ȘI CONDIȚII ȘI RESTRICTIONI
PRIVIND ELIBERAREA ȘI UTILIZARE, după caz**

Numai pentru uz veterinar.
Se eliberează numai pe bază de rețetă veterinară.

14. MENTIUNEA „A NU SE LĂSA LA VEDEREA SI ÎNDEMÂNĂ COPIILOR”

A nu se lăsa la vedere și îndemâna copiilor.

15. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

ANUPCO Ltd.
Crockatt Road
Lady Lane Industrial Estate
Hadleigh, Suffolk
IP7 6RD
Marea Britanie
Tel: +44 1473 822 121
Fax: + 44 1473 822 156
E-mail: mail@anupco.com

16. NUMĂRUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

120111

17. NUMĂRUL DE FABRICAȚIE AL SERIEI DE PRODUS

Lot:

Anexo n.º 4

B. PROSPECT

ANUPCO

Anglian Nutrition Products Company
Crockett Road, Lady Lane Industrial Estate,
Hadleigh, Suffolk IP7 6RD
UK

PROSPECT PENTRU

TYLOSIN 75, 750 mg/g,
pulbere hidrosolubilă pentru suine și păsări (pui de găină și curci)

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

Detinătorul autorizației de comercializare

ANUPCO Ltd.
Crockatt Road
Lady Lane Industrial Estate
Hadleigh, Suffolk
IP7 6RD
Marea Britanie
Tel: +44 1473 822 121
Fax: + 44 1473 822 156
E-mail: mail@anupco.com

Producător responsabil pentru eliberarea seriei:

1. ANUPCO Ltd.
Crockatt Road
Lady Lane Industrial Estate
Hadleigh, Suffolk
IP7 6RD
Marea Britanie
Tel: +44 1473 822 121
Fax: + 44 1473 822 156
E-mail: mail@anupco.com

2. KELA LABORATORIA N.V.
St. Lenaartseweg 48, 2320 Hoogstraten,
Belgia
Tel. : +32 33400411
Fax : +32 33400423
E-mail: info@kela.be

2. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

TYLOSIN 75 - pulbere hidrosolubilă pentru suine și păsări (pui de găină și curci)
Tilozină tartrat

3. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR INGREDIENȚI

1 g produs conține:

Substanță activă:

Tilozină tartrat: 825 mg, echivalent cu 750.000 I.U. (750 mg) tilozină bază.

4. INDICAȚII

Produsul se recomandă la suine și pasari(pui de gaină și curci) în tratamentul infecțiilor determinate de germeni sensibili la actiunea tilozinei tartrat:

- La păsări (pui de găină și curci) în prevenirea (în efectivele în care diagnosticul a fost confirmat) și tratamentul bolii respiratorii cronice (BRC) determinată de *Mycoplasma gallisepticum* și ca adjuvant în tratamentul sinuzitei infectioase la curci.

- La suine în tratamentul pneumoniei enzootice și rinitiei atrofice.
Vezi pct. 12 pentru informații privind dizenteria porcină.

5. CONTRAINDICAȚII

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

6. REACȚII ADVERSE

La suinele la care se administrează doze terapeutice de tilozină poate apărea iritația anală manifestată prin eritem, edem al mucoasei rectale și, în cazuri rare, prolaps rectal.

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

7. SPECII ȚINTĂ

Suine, păsări (pui de găină și curci).

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

TYLOSIN 75 se administrează pe cale orală în apă de băut.

Pentru a asigura o dozare corectă, greutatea corporală trebuie determinată cât mai precis posibil pentru a se evita supra dozarea.

Aportul posibil de furaj/apă medicamentată depinde de starea clinică a animalelor. Pentru a se obține doza corectă, concentrația de tilozină trebuie să fie ajustată corespunzător.

Suine:

Produsul se amestecă în apă de băut pentru a obține o concentrație finală de 0,025 - 0,05% tilozină, respectiv 100 -200 g produs/300 litri apă de băut timp de 3-10 zile.

Apa medicamentată este utilizată pe toată perioada tratamentului ca singura sursă de apă.

Păsări (pui de găină, curci):

Produsul se amestecă în apă de băut pentru a obține o concentrație finală de 0,05% tilozină, doza utilizată fiind de 100 g produs/150 litri apă de băut.

Apa medicamentată este utilizată pe toată perioada tratamentului ca singura sursă de apă.

- Profilactic (în efectivele în care boala a fost diagnosticată) în boala respiratorie cronică se administrează produsul în apă de băut la puii de o zi, timp de 3 zile consecutiv. Este necesară repetarea tratamentului după 4 săptămâni, timp de 1-2 zile.
Tratamentul se administrează și în cazul unui risc crescut de infecție (condiții de stress în perioada vaccinărilor).
- Curativ în boala respiratorie cronică/sinuzita infecțiosă la curci se administrează în apă de băut timp de 2-5 zile.

9. RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

Pentru inceput se amestecă întreaga cantitate calculată de Tylosin 75 într-o cantitate redusă de apă pentru a se obține o soluție omogenă.

Ulterior se adaugă soluția concentrată în restul cantității de apă până se obține concentrația finală dorită, asigurându-se, astfel, distribuția omogenă a substanței active.

10. TEMPORALITATE

Suine, pui de găină: carne și organe: 1 zi.

Curci: carne și organe: 5 zile.

ANUPCO

Anglian Nutrition Products Company
Crockatt Road, Lady Lane Industrial Estate,
Hadleigh, Suffolk IP7 6RD,
UK

11. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

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

A se proteja de lumina.

A se păstra în loc uscat.

A nu se utilizează acest produs veterinar după data expirării marcată pe etichetă.

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

Perioada de valabilitate după diluare conform indicațiilor: 24 ore.

12. ATENȚIONĂRI SPECIALE

Precautii speciale pentru utilizare la animale:

Testarea periodică *in vitro* a sensibilității la antibioticele izolatorilor din teren este indicată ca un mijloc de monitorizare a impactului programelor de medicație, dar și ca un ghid al tratamentului terapeutic.

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

Trebuie luate în considerare politicile antimicrobiene naționale și regionale, atunci când se utilizează produsul. O utilizare neconformă a produsului cu instrucțiunile din SPC poate determina creșterea prevalenței bacteriilor rezistente la tilozina și poate duce la scaderea eficienței tratamentului din cauza posibilității apariției rezistenței încrucișate.

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.

Precautii speciale care vor fi luate de persoana care administreaza produsul medicinal veterinar la animale:

Tilozina poate cauza dermatită de contact la persoanele cu hipersensibilitate.

A se evita contactul direct cu pielea. Este recomandat a se utiliza mănuși de protecție.

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.

Evități expunerea inutilă în timpul manipulării produsului.

Gestatie, lactatie:

Nu există dovezi privind efectul teratogenic al tilozinei și efectul negativ asupra aparatului de reproducție. Dimpotrivă, tilozina are o influență pozitivă asupra indicelui de reproducție și a dezvoltării puilor după ecloziune.

Produsul poate fi administrat în timpul gestației și lactației la specia suine.

Interacțiuni cu alte produse medicinale și alte forme de interacțiune:

Tilozina este compatibilă cu majoritatea aditivilor furajeri cu efect coccidiostatic.

Are efect antagonistic cu lincomicina.

Supradozare (simptome, proceduri de urgență, antidot):

Nu există risc de supradozare la păsări și suine deoarece tilozina prezintă o plajă foarte largă privind siguranța administrării.

Incompatibilități:

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



ANUPCO
Anglian Nutrition Products Company
Crockatt Road, Lady Lane Industrial Estate,
Hadleigh, Suffolk IP7 6RD,
UK

Orice produs medicinal veterinar neutilizat sau deșeu provenit din utilizarea unor astfel de produse trebuie eliminate în conformitate cu cerințele locale, pentru a evita orice impact negativ asupra mediului. Animalele tratate vor fi menținute în adaposturi pe toata durata tratamentului, iar dejectiile de la acestea se vor colecta și nu se vor folosi la fertilizarea solului.

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

Februarie 2016

15. ALTE INFORMATII

Forme de prezentare:

Punga din aluminiu laminata cu 1,333 kg produs echivalent cu 1 kg tilozină baza.

Punga din aluminiu laminata cu 6,665 kg produs echivalent cu 5 kg tilozină baza.

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.

ANUPCO

Anglian Nutrition Products Company
Crockatt Road, Lady Lane Industrial Estate,
Hadleigh, Suffolk IP7 6RD,
UK

