

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Vetmulin 100 mg/g Granule orale pentru porci

2. COMPOZIȚIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ

Substanța activă:

Fiecare gram conține: Tiamulină 82 mg (sub formă de Tiamulină hidrogenofumarat 100 mg)

Pentru lista completă a excipienților, vezi secțiunea 6.1.

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Granule orale.

Material granular de culoare gălbuie.

4. PARTICULARITĂȚI CLINICE

4.1 Specii țintă

Porci

4.2 Indicații pentru utilizare (cu specificarea speciilor țintă)

Pentru tratamentul dizenteriei porcine produse de *Brachyspira hyodysenteriae*.

4.3 Contraindicații

Nu se utilizează în caz de hipersensibilitate la substanța activă.

Nu se administrează produse care conțin ionofori cum ar fi monenzină, salinomycină sau narazină în timpul sau cel puțin șapte zile înainte sau după aplicarea tratamentului cu produsul.

Vezi secțiunea 4.8

4.4 Atenționări speciale (pentru fiecare specie țintă)

Absorbția medicamentelor la animale poate fi modificată ca urmare a bolii. În cazul animalelor care mănâncă puțin, se recomandă tratamentul parenteral cu un produs injectabil adecvat.

Folosirea repetată sau pe termen lung trebuie evitată prin îmbunătățirea practicii de management și prin curățare temeinică și dezinfectare.

4.5 Precauții speciale pentru utilizare

Precauții speciale pentru utilizare la animale

Produsul nu se utilizează în furaje lichide.

Utilizarea produsului trebuie să se facă pe baza testelor de susceptibilitate și ținând cont de politica oficială și locală privind utilizarea antimicrobienei.

Dacă nu se produce nici un răspuns la tratament în decurs de trei zile, diagnosticul trebuie reevaluat.

A se evita administrarea concomitentă a tiamulinei cu produse ionofore precum monenzină, narazină și salinomycină (vezi secțiunea 4.8). Informați furnizorul de furaje cu privire la faptul că urmează a fi administrată tiamulină, pentru a preveni încorporarea produselor mai sus menționate în furaje și a se evita contaminarea acestora. În cazul suspiciunii de contaminare, testați furajele pentru a identifica prezența acestor ionofori înainte de a hrăni animalele. Dacă apar efecte adverse din cauza unei interacțiuni, administrarea furajelor trebuie întreruptă imediat. Îndepărtați furajele contaminate cât mai repede și înlocuiți-le cu furaje necontaminate.

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

Se va evita contactul direct cu pielea, ochii și mucoasele prin purtarea salopetelor, a mănușilor impermeabile și a ochelarilor de protecție în timpul amestecării sau manipulării produsului.

În cazul contactului accidental cu ochii, spălați imediat cu apă curată din abundență. Consultați medicul dacă iritația persistă.

La manipularea produsului trebuie evitată inhalarea prafului, prin purtarea unei semi-măști respiratorii de unică folosință conformă cu standardul european EN 149 sau a unei măști respiratorii re folosibile conformă cu standardul european EN 140, cu un filtru conform standardului european EN 143.

A evita ingestia accidentală.

Îndepărtați îmbrăcămintea contaminată și spălați imediat stropii improșcați pe piele. Spălați-vă pe mâini după utilizare.

În caz de ingestie accidentală, solicitați imediat sfatul medicului și prezentați prospectul produsului sau eticheta.

Persoanele cu hipersensibilitate cunoscută la tiamulină trebuie să manipuleze cu atenție produsul.

4.6 Reacții adverse (frecvență și gravitate)

În cazuri rare, s-a raportat hipersensibilitate la tiamulină în urma administrării orale, manifestată prin dermatită acută cu eriteme cutanate și prurit intens. Reacțiile adverse sunt de obicei ușoare și trecătoare, dar în cazuri foarte rare pot fi severe. Dacă aceste efecte secundare tipice se produc, opriți imediat tratamentul și spălați animalele și țarcurile cu apă. În mod normal, animalele afectate își revin repede. Tratamentul simptomatic cum ar fi terapia cu electroliți și o terapie anti-inflamatoare pot fi de folos.

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

Produsul poate fi utilizat în perioada de gestație și lactație.

4.8 Interacțiuni cu alte produse medicinale sau alte forme de interacțiune

Se știe că tiamulina produce interacțiuni clinice importante (adesea letale) cu antibioticele ionofore, printre care monenzina, narazina, salinomicina. Prin urmare, porcilor nu trebuie să li se administreze produse care conțin astfel de compuși în timpul sau cel puțin șapte zile înainte sau după tratamentul cu acest produs. În caz contrar, pot surveni reducerea severă a creșterii sau decesul.

Vezi de asemenea Secțiunile 4.3 și 4.5.1.

Tiamulina poate diminua activitatea antibacteriană a antibioticelor beta-lactam, a căror acțiune este dependentă de creșterea bacteriană.

4.9 Cantitate (cantități) de administrat și calea de administrare

Numai pentru administrare orală.

Pentru tratamentul dizenteriei porcine produse de *Brachyspira hyodysenteriae*: doza normală este de 8,8 mg tiamulină hidrogenofumarat (echivalent a 7,1mg tiamulină bază) per kg greutate corporală pe zi timp de 7-10 zile consecutive. Luând ca bază de calcul o cantitate de furaj ingerat de 50 g/kg greutate corporală, această doză poate fi obținută prin amestecarea a 1,75 g VETMULIN 100 mg/g Granule orale la 1 kg furaj. (175 ppm).

Exemple de dozaj în g produs per animal

GC animal	Gram produs /animal
20	1,8
25	2,2
30	2,6
35	3,1
40	3,5
45	4,0
50	4,4
60	5,3
70	6,2
80	7,0
90	7,9
100	8,8
125	11,0
150	13,2

Produsul trebuie administrat în cantități mici de furaje pentru consum imediat de către animale individuale. Porcii care urmează să fie tratați trebuie separați și tratați individual. Pentru tratamentul grupurilor mai mari, se recomandă folosirea de tiamulină premix medicamentat pentru furaje.

Pentru stabilirea dozei corecte și evitarea subdozării, greutatea corporală trebuie determinată cât mai corect posibil.

În cazul ingerării unei cantități modificate de furaj (clasă de greutate, vârstă, mediu), ajustați rata de încorporare astfel încât să garantați ingerarea unei cantități de 8,8 mg tiamulină hidrogenofumarat per kg greutate corporală pe zi.

Pentru obținerea unei cantități omogene de furaj pentru consum se recomandă folosirea unei premixturi. Cantitatea necesară de produs poate fi amestecată mai întâi cu 10% din volumul de furaj care se intenționează să fie obținut. Această premixtură trebuie apoi amestecată omogen cu restul cantității de furaj. Alternativ, VETMULIN 100 mg/g Granule orale poate fi amestecat bine cu o parte din rația zilnică de furaje, acest amestec putând fi administrat înainte de hrănire. Trebuie să se asigure ingerarea completă a dozei calculate de către animale. Trebuie acordată

o atenție deosebită porcilor al căror consum zilnic de furaje este redus sau restricționat.

Cantitatea necesară de produs trebuie măsurată cu un echipament de cântărit calibrat în mod adecvat.

Produsul trebuie adăugat doar în furaje uscate negranulate.

Dacă animalele nu consumă hrană sau lichide, trebuie tratate cu un produs injectabil adecvat.

Dacă animalele nu își revin în decurs de trei zile după administrarea orală a medicației, diagnosticul trebuie reconsiderat, iar schema de tratament trebuie schimbată, după caz.

Furajele tratate trebuie preparate zilnic, imediat înainte de administrarea la animale.

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

O singură doză orală de 100 mg/kg greutate corporală a produs hiperpnee și disconfort abdominal la porci. La o doză de 150 mg/kg, singurul efect asupra sistemului nervos central a fost letargia. O doză de 55 mg/kg timp de 14 zile a produs salivă crescută și o ușoară iritație a stomacului. Tiamulina hidrogenofumarat prezintă un indice terapeutic relativ mare la porci. Doza minimă letală nu a fost stabilită pentru porci.

4.11 Timp de așteptare

Carne și organe: 7 zile

5. PROPRIETĂȚI FARMACOLOGICE

Grupa farmacoterapeutică: antibacteriene pentru uz sistemic, pleuromutiline

Codul veterinar ATC: QJ01XQ01

5.1 Proprietăți farmacodinamice

Tiamulina hidrogenofumarat este un derivat semisintetic al antibioticului diterpen din grupa pleuromutilin, produs de *Pleurotus mutilis*.

Tiamulina este activă împotriva microplasmelor patogene, împotriva majorității organismelor grampozitive și a organismelor gramnegative.

Tiamulina este bacteriostatică și inhibă sinteza proteinelor. Produsul prezintă o afinitate puternică pentru ribozomi, producând inhibarea peptidiltransferazei. Ca urmare, sinteza proteinelor este oprită.

Studiile *in vitro* au arătat că mutanți bacterieni rezistenți pot fi creați prin rezistență „în trepte”. În practică, s-au raportat cazuri rare de rezistență. A fost observată rezistență la *B. hyodysenteriae*, cu toate acestea, această spirochetă rămâne foarte sensibilă la tiamulină.

Dacă tratamentul dizenteriei cu VETMULIN 100 mg/g Granule orale determină o ameliorare clinică inacceptabilă, trebuie luată în considerare posibilitatea rezistenței. S-a raportat rezistență încrucișată parțială între tiamulină și tilozină tartrat : microorganismele care sunt rezistente la tiamulină sunt rezistente și la tartratul de tilozină, dar nu și invers.

5.2 Particularități farmacocinetice

Tiamulina hidrogenofumarat se absoarbe bine din tractul gastrointestinal al porcilor (85-90%) în decurs de 30 minute. La 2-4 ore (t_{max}) după administrarea orală a 10 mg tiamulină hidrogenofumarat/kg GC, a fost măsurată o C_{max} de 1 µg/ml. Administrarea orală a 25 mg/kg a produs o C_{max} de 1,82 µg/ml. Se manifestă o distribuție foarte bună la nivelul ţesuturilor, cu acumulare la nivelul plămânilor şi colonului. 30-50% din tiamulină este legată de proteinele din ser.

Tiamulina este rapid metabolizată în ficat (hidroxilare, dezalcalizare, hidroliză). Au fost identificați cel puțin 16 metaboliți inactivi biologic. Excreția tiamulinei şi a metaboliților săi se face prin bilă şi fecale. (70-85%). Restul se excretă prin urină. (15-30%).

6. PARTICULARITĂȚI FARMACEUTICE

6.1 Lista excipienților

Amidon pregelatinizat
Amidon de grâu

6.2 Incompatibilități

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

6.3 Perioadă de valabilitate

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar așa cum este ambalat pentru vânzare: 2 ani
Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 3 luni
Furajele în care au fost adăugate granulele orale trebuie înlocuite dacă nu sunt consumate în decurs de 24 ore.

6.4 Precauții speciale pentru depozitare

A se păstra la temperatură mai mică de 25 °C. A se păstra în loc uscat. A se proteja de lumină directă. A se păstra în ambalajul original.

6.5 Natura și compoziția ambalajului primar

Pungă din polietilenă de joasă densitate (LDPE) de 0,25 kg sau 1 kg, şi ambalaj

secundar de hârtie în trei straturi.

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 neutilizat sau deșeu provenit din utilizarea unor astfel de produse trebuie eliminate în conformitate cu cerințele naționale.

7. DEȚINĂTORUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

Huvepharma NV
Uitbreidingstraat 80
2600 Anvers
Belgia

8. NUMĂRUL (NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

9. DATA PRIMEI AUTORIZĂRI/REÎNNOIRII AUTORIZAȚIEI

10. DATA REVIZUIRII TEXTULUI

INTERDICȚII PENTRU VÂNZARE, ELIBERARE ȘI/SAU UTILIZARE

Se eliberează numai pe bază de prescripție medicală.

REZUMATUL CARACTERISTICILOR PRODUSULUI

VETMULIN® 100 mg/g Granule Orale

Huvepharma NV

ETICHETARE

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

VETMULIN 100 mg/g Granule orale pentru porci
Tiamulină hidrogenofumarat

2. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR SUBSTANȚE

Fiecare gram conține: 82 mg Tiamulină (sub formă de tiamulină hidrogenofumarat: 100 mg)

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Granule orale.
Material granular de culoare gălbuie.

4. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI

0,25 kg, 1kg

5. SPECII ȚINTĂ

Porci

6. INDICAȚIE (INDICAȚII)

Citiți prospectul înainte de utilizare.

7. MOD ȘI CALE(CĂI) DE ADMINISTRARE

Utilizare în furaje.
Administrare la porci, în mod individual. Citiți prospectul înainte de utilizare.

8. TIMP DE AȘTEPTARE

Carne și organe: 7 zile

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

Animalelor nu trebuie să li se administreze produse care conțin monenzină, salinomycină sau narazină în timpul sau cel puțin șapte zile înainte sau după tratamentul cu acest produs. Pentru lista completă de atenționări cu privire la siguranța folosirii produsului, citiți prospectul înainte de utilizare.

10. DATA EXPIRĂRII

<EXP {lună/an}>

După deschidere, se va utiliza până la...

11. CONDIȚII SPECIALE DE DEPOZITARE

A se păstra la temperatură mai mică de 25 °C. A se păstra în loc uscat. A se proteja de lumină directă. A se păstra în ambalajul original.

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

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

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

Numai pentru uz veterinar.

Se eliberează pe bază de rețetă veterinară.

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 AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

Huvepharma NV
Uitbreidingstraat 80
2600 Anvers
Belgia

16. NUMĂRUL (NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

17. NUMĂRUL DE FABRICAȚIE AL SERIEI DE PRODUS

< Serie> < Lot> < BN>{număr }

PROSPECT

VETMULIN 100 mg/g Granule orale pentru porci

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

Deținătorul autorizației de comercializare

Huvepharma NV, Uitbreidingstraat 80, 2600 Anvers, Belgia

Producător:

Biovet JSC, 39 Petar Rakov Str, 4550 Peshtera - Bulgaria

2. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

VETMULIN 100 mg/g Granule orale pentru porci
Tiamulină hidrogenofumarat

3. DECLARAREA (SUBSTANȚEI) SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR INGREDIENTE (INGREDIENTII)

Substanța activă:

Fiecare g conține: 82 mg Tiamulină (sub formă de Tiamulină hidrogenofumarat: 100 mg)
Material granular de culoare gălbuie.

4. INDICAȚIE (INDICAȚII)

Porci:

Pentru tratamentul dizenteriei porcine produse de *Brachyspira hyodysenteriae*.

5. CONTRAINDICAȚII

Nu se utilizează în caz de hipersensibilitate la substanța activă.

Nu se administrează produse care conțin ionofori cum ar fi monenzină, salinomycină sau narazină în timpul sau cel puțin șapte zile înainte sau după aplicarea tratamentului cu produsul. (Vezi Atenționări speciale)

6. REACȚII ADVERSE

În cazuri rare, s-a raportat hipersensibilitate la tiamulină în urma administrării orale, manifestată prin dermatită acută cu eriteme cutanate și prurit intens. Reacțiile adverse sunt de obicei ușoare și trecătoare, dar în cazuri foarte rare pot fi severe. Dacă aceste efecte secundare tipice se produc, opriți imediat tratamentul și spălați animalele și țărcurile cu apă. În mod normal, animalele afectate își revin repede. Tratamentul simptomatic cum ar fi terapia cu electroliți și o terapie anti-inflamatoare pot fi de folos.

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

7. SPECII ȚINTĂ

Porci

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

Numai pentru administrare orală.

Pentru tratamentul dizenteriei porcine produse de *Brachyspira hyodysenteriae*: doza normală este de 8,8 mg tiamulină hidrogenofumarat (echivalent a 7,1mg tiamulină bază) per kg greutate corporală pe zi timp de 7-10 zile consecutive. Luând ca bază de calcul o cantitate de furaj ingerat de 50 g/kg greutate corporală, această doză poate fi obținută prin amestecarea a 1,75 g VETMULIN 100 mg/g Granule orale la 1 kg furaj. (175 ppm).

Exemple de dozaj în g produs per animal

GC animal	Gram produs /animal
20	1,8
25	2,2
30	2,6
35	3,1
40	3,5
45	4,0
50	4,4
60	5,3
70	6,2
80	7,0
90	7,9
100	8,8
125	11,0
150	13,2

În cazul ingerării unei cantități modificate de furaj (clasă de greutate, vârstă, mediu), ajustați rata de încorporare astfel încât să garantați ingerarea unei cantități de 8,8 mg tiamulină hidrogenofumarat per kg greutate corporală pe zi.

Dacă animalele nu își revin în decurs de trei zile după administrarea orală a medicației, diagnosticul trebuie reconsiderat, iar schema de tratament trebuie schimbată, după caz.

9. RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

Produsul trebuie administrat în cantități mici de furaje pentru consum imediat de către animale individuale. Porcii care urmează să fie tratați trebuie separați și tratați individual. Pentru tratamentul grupurilor mai mari, se recomandă folosirea de tiamulină premix medicamentat pentru furaje.

Pentru stabilirea dozei corecte și evitarea subdozării, greutatea corporală trebuie determinată cât mai corect posibil.

Pentru obținerea unei cantități omogene de furaj pentru consum se recomandă folosirea unei premixturi. Cantitatea necesară de produs poate fi amestecată mai întâi cu 10% din volumul de furaj care se intenționează să fie obținut. Această premixtură trebuie apoi amestecată omogen cu restul cantității de furaj.

Alternativ, VETMULIN 100 mg/g Granule orale poate fi amestecat bine cu o parte din rația zilnică de furaje, acest amestec putând fi administrat înainte de hrănire. Trebuie să se asigure ingerarea completă a dozei calculate de către animale. Trebuie acordată o atenție deosebită porcilor al căror consum zilnic de furaje este redus sau restricționat.

Cantitatea necesară de produs trebuie măsurată cu un echipament de cântărit calibrat în mod adecvat.

Produsul trebuie adăugat doar în furaje uscate negranulate.

Dacă animalele nu consumă hrană sau lichide, trebuie tratate cu un produs injectabil adecvat.

Furajele tratate trebuie preparate zilnic, imediat înainte de administrarea la animale.

10. TIMP DE AȘTEPTARE

Carne și organe: 7 zile

11. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A nu se lăsa la îndemâna copiilor.

A se păstra la temperatură mai mică de 25 °C. A se păstra în loc uscat. A se proteja de lumină directă. A se păstra în ambalajul original.

A nu se utiliza după data expirării marcată pe etichetă.

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

12. ATENȚIONARE (ATENȚIONĂRI) SPECIALĂ (SPECIALE)

Absorbția medicamentelor la animale poate fi modificată ca urmare a bolii. În cazul animalelor care mănâncă puțin, se recomandă tratamentul parenteral cu un produs injectabil adecvat.

Se știe că tiamulina produce interacțiuni clinice importante (adesea letale) cu antibioticele ionofore, printre care monenzina, narazina, salinomicina. Prin urmare, porcilor nu trebuie să li se administreze produse care conțin astfel de compuși în timpul sau cel puțin șapte zile înainte sau după tratamentul cu acest produs. În caz contrar, pot surveni reducerea severă a creșterii sau decesul.

A se evita interacțiunile dintre tiamulină și produsele ionofore precum monenzină, narazină și salinomycină. Informați furnizorul de furaje cu privire la faptul că urmează a fi administrată tiamulină, pentru a preveni încorporarea produselor mai sus menționate în furaje și a se evita contaminarea hranei. În cazul suspiciunii de contaminare, testați mai întâi furajele pentru a identifica prezența acestor ionofori. Dacă se constată interacțiune, administrarea tiamulinei trebuie întreruptă imediat. Îndepărtați furajul contaminat cât mai repede și înlocuiți-l cu furaj care nu conține ionofori, care nu sunt compatibili cu tiamulina.

VETMULIN 100 mg/g Granule orale trebuie utilizat numai în furajele pentru porci.

Utilizarea produsului trebuie să se facă pe baza testelor de susceptibilitate și ținând cont de politica oficială și locală privind utilizarea antimicrobienelelor.

Folosirea repetată sau pe termen lung trebuie evitată prin îmbunătățirea practicii de management și prin curățare temeinică și dezinfectare.

Tiamulina poate diminua activitatea antibacteriană a antibioticelor beta-lactam, a căror acțiune este dependentă de creșterea bacteriană.

Produsul poate fi utilizat în perioada de gestație și lactație.

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

Supradozare

O singură doză orală de 100 mg/kg greutate corporală a produs hiperpnee și disconfort abdominal la porci. La o doză de 150 mg/kg, singurul efect asupra sistemului nervos central a fost letargia. O doză de 55 mg/kg timp de 14 zile a produs salivăție crescută și o ușoară iritație a stomacului. Tiamulina hidrogenofumarat prezintă un indice terapeutic relativ mare la porci. Doza minimă letală nu a fost stabilită pentru porci.

Precauții pentru utilizator

Se va evita contactul direct cu pielea, ochii și mucoasele prin purtarea salopetelor, a mănușilor impermeabile și a ochelarilor de protecție în timpul amestecării sau manipulării produsului.

În cazul contactului accidental cu ochii, spălați imediat cu apă curată din abundență. Consultați medicul dacă iritația persistă.

În timpul manipulării produsului trebuie evitată inhalarea prafului, prin purtarea unei semi-măști respiratorii de unică folosință conformă cu standardul european EN 149 sau a unei măști respiratorii re folosibile conformă cu standardul european EN 140, cu un filtru conform standardului european EN 143.

A se evita ingestia accidentală.

Îndepărtați îmbrăcămintea contaminată și spălați imediat stropii improșcați pe piele.

Spălați-vă pe mâini după utilizare.

În caz de ingestie accidentală, solicitați imediat sfatul medicului și prezentați prospectul produsului sau eticheta.

Persoanele cu hipersensibilitate cunoscută la tiamulină trebuie să manipuleze cu atenție produsul.

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

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

14. DATA ULTIMEI APROBĂRII A PROSPECTULUI

15. ALTE INFORMAȚII

Prezentare:

Pungă din polietilenă de joasă densitate (LDPE) de 0,25 kg sau 1 kg, și ambalaj secundar de hârtie în trei straturi.

Numai pentru uz veterinar.

Se eliberează numai pe bază de rețetă veterinară.

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