

1. **IDENTIFICAREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR**

Vetmulin 125 mg/ml soluție orală pentru utilizare în apa de băut la porci

2. **COMPOZIȚIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ**

Fiecare ml conține:

Substanța activă 125 mg tiamulin hidrogen fumarat (echivalent a 101,2 mg tiamulin)

Excipienți

Metilparahidroxibenzoat (E218): 0,90 mg

Propilparahidroxibenzoat (E216): 0,10 mg

Pentru lista completă a excipienților: vezi secțiunea 6.1

3. **FORMA FARMACEUTICĂ**

Soluție orală pentru utilizare în apa de băut

Lichid limpede, incolor până la ușor gălbui.

4. **PARTICULARITĂȚI CLINICE**

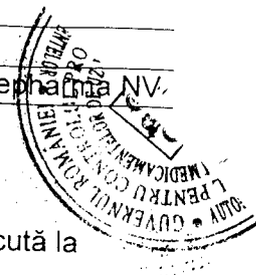
4.1 **Specii țintă**

Porci

4.2 **Indicații pentru utilizare (cu specificarea speciilor țintă)**

Pentru tratamentul dizenteriei porcine produse sau cu complicații cauzate de *Brachyspira hyodysenteriae* sensibilă la tiamulin.

Pentru tratamentul pneumoniei enzootice și reducerea leziunilor cauzate de *Mycoplasma hyopneumoniae* sensibilă la tiamulin.



4.3 Contraindicații

Nu se utilizează pentru animalele care prezintă hipersensibilitate cunoscută la substanța activă.

Nu se administrează produse care conțin monensin, salinomycin, narasin, maduramicin sau alți ionofori în timpul sau cel puțin șapte zile înainte sau după aplicarea tratamentului cu produsul. Vezi de asemenea secțiunile 5.1 și 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 beau o cantitate insuficientă de apă, se recomandă tratamentul parenteral.

4.5 Precauții speciale pentru utilizare

4.5.1 Precauții speciale pentru utilizare la animale

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

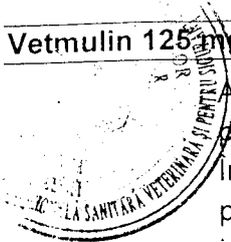
Tratamentul strategic trebuie să fie limitat la animalele din efectivele în care au fost izolați agenți sensibili la tiamulin. Folosirea repetată sau pe termen lung trebuie evitată prin îmbunătățirea practicii de management și prin curățare temeinică și dezinfectare.

Pot surveni reducerea severă a creșterii sau decesul dacă animalelor li se administrează produse care conțin monensin, salinomycin, narasin, maduramicin sau alți ionofori în timpul sau cel puțin șapte zile înainte sau după aplicarea tratamentului cu produsul. Vezi de asemenea secțiunile 4.3 și 4.8.

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

Persoanele cu hipersensibilitate cunoscută la substanța activă nu trebuie să administreze produsul medicinal veterinar.

Atunci când se amestecă produsul medicinal veterinar, contactul direct cu pielea și mucoasele trebuie să fie evitat. Se va evita ingestia accidentală.



Atunci când se manipulează sau când se amestecă produsul, trebuie să se poarte salopete, ochelari de protecție, mască și mănuși impermeabile. Îmbrăcămintea contaminată trebuie îndepărtată, iar stropii improșcați pe piele trebuie spălați imediat. În cazul contactului accidental cu ochii, se spală imediat cu apă din abundență. Dacă iritația persistă, solicitați sfatul medicului.

Spălați-vă pe mâini după utilizare.

4.6 Reacții adverse (frecvență și gravitate)

În cazuri rare, s-a raportat hipersensibilitate la tiamulin în urma administrării orale, manifestată prin eriteme cutanate și genitale și prurit. Reacțiile adverse sunt adesea 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

Animalelor nu trebuie să li se administreze produse care conțin monensin, salinomycin, narasin, maduramicin sau alți ionofori în timpul sau cel puțin șapte zile înainte sau după aplicarea tratamentului cu produsul. În caz contrar, pot surveni reducerea severă a creșterii, paralizia sau decesul.

Tiamulinul poate diminua activitatea antibacteriană a antibioticelor β -lactamice, a căror acțiune este dependentă de creșterea bacteriană.

Se poate produce rezistență încrucișată între alți membri din grupul antibioticelor macrolide sau lincosamide. Înainte de utilizarea produsului trebuie să se țină cont de rezistența la substanța activă și de rezistența încrucișată.

Vezi de asemenea Secțiunile 4.3 și 4.5.1.

4.9 Cantități de administrat și calea de administrare

REZUMATUL CARACTERISTICILOR PRODUSULUI

Vetmulin 125 mg/ml Soluție

Huvepharm NV



Pentru administrare orală în apa de băut.

Dizenterie porcină

8,8 mg tiamulin hidrogen fumarat per kg greutate corporală pe zi (echivalent a 7 ml produs per 100 kg greutate corporală pe zi) timp de 5 zile consecutive.

Pneumonie enzootică

15-20 mg tiamulin hidrogen fumarat per kg greutate corporală pe zi (echivalent a 12-16 ml produs per 100 kg greutate corporală pe zi) timp de 5 zile.

Administrare:

Absorbția apei medicamentate depinde de greutatea corporală reală, de cantitatea de apă consumată, de condiția clinică a animalelor, de mediul, vârsta și tipul de furaje utilizat. Pentru obținerea unui dozaj corect, concentrația de tiamulin trebuie calculată astfel:

| | | | |
|---|---|--|--|
| <p>....ml Vetmulin 125 mg/ml soluție orală pentru utilizare în apa de băut per kg greutate corporală și pe zi</p> | x | <p>Greutate corporală medie (kg)</p> | <p>....ml Vetmulin 125 mg/ml soluție orală pentru utilizare în apa de băut per litru apă de băut</p> |
|---|---|--|--|

Consumul mediu zilnic de apă (l/animal)

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

Dozele necesare trebuie măsurate cu un echipament de cântărit calibrat în mod adecvat. Apa medicamentată trebuie reîmprospătată la fiecare 24 ore. Consumul unor cantități consistente de apă de băut trebuie asigurat printr-un sistem de aprovizionare cu apă adecvat.

Pentru a evita producerea de rezistență prin consum de tiamulin în doze subterapeutice, echipamentele de adăpare trebuie curățate în mod corespunzător la sfârșitul tratamentului.

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

O singură doză orală de 100 mg/kg greutate corporală a produs hiperpnee și discomfort 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 salivatie crescută și o ușoară iritație a stomacului. Tiamulinul hidrogen fumarat prezintă un indice terapeutic relativ mare la porci. Doza minimă letală nu a fost stabilită pentru porci.

Dacă se observă semne de intoxicare, înlăturați repede apa medicamentată și înlocuiți-o cu apă proaspătă. Trebuie inițiat tratament simptomatic adecvat.

4.11 Timp de așteptare

Carne și organe:
5 zile

5. PROPRIETĂȚI FARMACOLOGICE

Grupa farmacoterapeutică: Antibacteriene pentru uz sistemic, pleuromutiline
Codul veterinar ATC: QJ01XQ01

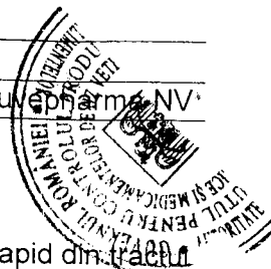
5.1 Proprietăți farmacodinamice

Tiamulinul hidrogen fumarat este un derivat semisintetic al antibioticului diterpen din grupa pleuromutilin, produs de *Pleurotus mutilis*.

Tiamulinul este bacteriostatic 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 mutații bacterieni rezistenți pot fi creați prin rezistență „în trepte”. În practică, s-au raportat cazuri rare de rezistență la micoplasme. S-a observat rezistență împotriva *B. hyodysenteriae*, cu toate acestea, această spirochetă rămâne foarte sensibilă la tiamulin.

Dacă răspunsul la tratamentul dizenteriei cu acest produs este slab, trebuie luată în considerare posibilitatea rezistenței. S-a raportat rezistență încrucișată între tiamulin și tilozină.



5.2 Particularități farmacocinetice

În urma administrării orale, tiamulinul hidrogen fumarat se absoarbe rapid din tractul gastrointestinal al porcilor (85-90%) și apare în sânge în decurs de 30 minute. La 2-4 ore (t_{max}) după administrarea orală a 10 mg tiamulin/kg greutate corporală sub forma unei soluții orale, a fost măsurată o C_{max} de 1 $\mu\text{g/ml}$; administrarea orală a 25 mg/kg a produs o C_{max} de 1,82 $\mu\text{g/ml}$.

Se manifestă o distribuție foarte bună la nivelul țesuturilor, cu acumulare la nivelul plămânilor și colonului. 30-50% din tiamulin este legată de proteinele din ser.

Tiamulinul este rapid metabolizat în ficat (hidroxilare, dezalcalizare, hidroliză). Au fost identificați cel puțin 16 metaboliți inactivi biologic. Excreția tiamulinului și a metaboliților săi se face prin bilă și fecale. Restul se excretă prin urină.

6. PARTICULARITĂȚI FARMACEUTICE

6.1 Lista excipienților

Fosfat disodic anhidru
Metilparahidroxibenzoat (E218)
Propilparahidroxibenzoat (E216)
Etanol 96%
Apă purificată

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

6.5 Natura și compoziția ambalajului primar

Vetmulin 125 mg/ml se prezintă în flacon alb de 1 litru din polietilenă de înaltă densitate cu capac securizat din polipropilenă albă, etanșat cu un disc spongios alb.

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 eliminat în conformitate cu cerințele naționale.

7.1 DEȚINĂTORUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

Huvepharma NV
 Uitbreidingstraat 80
 2600 Antwerpen
 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 rețetă veterinară.

REZUMATUL CARACTERISTICILOR PRODUSULUI

Vetmulin 125 mg/ml Soluție

Huvepharma NV



ETICHETARE

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Vetmulin 125 mg/ml soluție orală pentru utilizare în apa de băut la porci

Tiamulin hidrogen fumarat

2. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR SUBSTANȚE

Substanța activă

Fiecare ml conține: 125 mg tiamulin hidrogen fumarat (echivalent a 101,2 mg tiamulin)

Excipienți

Metilparahidroxibenzoat (E218)

Propilparahidroxibenzoat (E216)

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Soluție orală pentru utilizare în apa de băut. Lichid limpede, incolor până la ușor gălbui.

4. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI

1 litru

5. SPECII ȚINTĂ

Porci

6. INDICAȚIE (INDICAȚII)

Vezi prospectul

7. MOD ȘI CALE DE ADMINISTRARE

În apa de băut

Citiți prospectul înainte de utilizare.

8. TIMP DE AȘTEPTARE

Carne și organe: 5 zile

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

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

Tratamentul strategic trebuie să fie limitat la animalele din efectivele în care au fost izolați agenți sensibili la tiamulin. Folosirea repetată sau pe termen lung trebuie evitată prin îmbunătățirea practicii de management și prin curățare temeinică și dezinfectare.

Pot surveni reducerea severă a creșterii sau decesul dacă animalelor li se administrează produse care conțin monensin, salinomycin, narasin, maduramicin sau alți ionofori în timpul sau cel puțin șapte zile înainte sau după aplicarea tratamentului cu produsul.

Atenționări de siguranță pentru utilizator:

Persoanele cu hipersensibilitate cunoscută la substanța activă nu trebuie să administreze produsul medicinal veterinar.

Atunci când se amestecă produsul medicinal veterinar, contactul direct cu pielea și mucoasele trebuie să fie evitat. Se va evita ingestia accidentală. Atunci când se manipulează sau când se amestecă produsul, trebuie să se poarte salopete, ochelari de protecție, mască și mănuși impermeabile. Îmbrăcămintea contaminată trebuie îndepărtată, iar stropii improșcați pe piele trebuie spălați imediat. În cazul contactului accidental cu ochii, se spală imediat cu apă din abundență. Dacă iritația persistă, solicitați sfatul medicului.

Spălați-vă pe mâini după utilizare.

10. DATA EXPIRĂRII

<EXP {lună/an}>

După deschidere, se va utiliza în decurs de 3 luni

După diluare, se va utiliza în decurs de 24 ore.

După deschidere, se va utiliza până la:

11. CONDIȚII SPECIALE DE DEPOZITARE

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

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

Orice produs neutilizat sau deșeu provenit din utilizarea unor astfel de produse medicinale veterinare trebuie eliminat în conformitate cu cerințele naționale.

REZUMATUL CARACTERISTICILOR PRODUSULUI

Vetmulin 125 mg/ml Soluție

Huvepharma NV

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

Numai pentru uz veterinar.

Se eliberează numai pe bază de rețetă veterinară.

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

A nu se lăsa vederea și îndemâna copiilor.

15. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

Huvepharma NV
Uitbreidingstraat 80
2600 Antwerpen
Belgia

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei de produs în EEA.
Biovet JSC,
39 Petar Rakov Str,
4550 Peshtera - Bulgaria

16. NUMĂRUL (NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

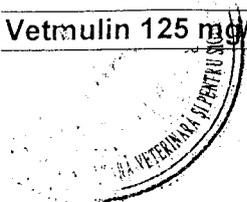
17. NUMĂRUL DE FABRICAȚIE AL SERIEI DE PRODUS

< Serie> < Lot> < BN>{număr }

REZUMATUL CARACTERISTICILOR PRODUSULUI

Vetmulin 125 mg/ml Soluție

Huvepharma NV



PROSPECT

Vetmulin 125 mg/ml soluție orală pentru utilizare în apa de băut la porci

Tiamulin hidrogenfumarat

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 Antwerpen, Belgia

Producător pentru eliberarea seriei:

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

2. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Vetmulin 125 mg/ml soluție orală pentru utilizare în apa de băut la porci

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

Substanța activă

Fiecare ml conține: 125 mg tiamulin hidrogen fumarat (echivalent a 101,2 mg tiamulin).

Lichid limpede, incolor până la ușor gălbui.

Excipienți

Metilparahidroxibenzoat (E218): 0,90 mg

Propilparahidroxibenzoat (E216): 0,10 mg

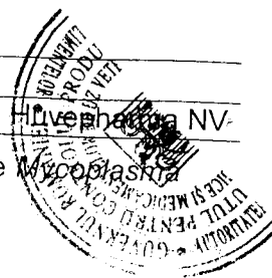
4. INDICAȚIE (INDICAȚII)

Pentru tratamentul dizenteriei porcine produse sau cu complicații cauzate de *Brachyspira hyodysenteriae* sensibilă la tiamulin.

REZUMATUL CARACTERISTICILOR PRODUSULUI

Vetmulin 125 mg/ml Soluție

Pentru tratamentul pneumoniei enzootice și reducerea leziunilor cauzate de *Mycobacterium* *hyopneumoniae* sensibilă la tiamulin.



5. CONTRAINDICAȚII

Nu se utilizează pentru animalele care prezintă hipersensibilitate cunoscută la substanța activă.

Nu se administrează produse care conțin monensin, salinomycin, narasin, maduramicin sau alți ionofori în timpul sau cel puțin șapte zile înainte sau după aplicarea tratamentului cu produsul.

6. REACȚII ADVERSE

În cazuri rare, s-a raportat hipersensibilitate la tiamulin în urma administrării orale, manifestată prin eriteme cutanate și genitale și prurit. Reacțiile adverse sunt adesea 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. 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

Dizenterie porcină

8,8 mg tiamulin hidrogen fumarat per kg greutate corporală pe zi (echivalent a 7 ml produs per 100 kg greutate corporală pe zi) timp de 5 zile consecutive.

Pneumonie enzootică

15-20 mg tiamulin hidrogen fumarat per kg greutate corporală pe zi (echivalent a 12-16 ml produs per 100 kg greutate corporală pe zi) timp de 5 zile.

Administrare:

Absorbția apei medicamentate depinde de greutatea corporală reală, de cantitatea de apă consumată, de condiția clinică a animalelor, de mediul, vârsta și tipul de furaje utilizat. Pentru obținerea unui dozaj corect, concentrația de tiamulin trebuie calculată astfel:

REZUMATUL CARACTERISTICILOR PRODUSULUI

Huvepharma NV

Vetmulin 125 mg/ml Soluție

| | | | |
|--|---|-------------------------------|---|
|ml Vetmulin 125 mg/ml soluție orală pentru utilizare în apa de băut per kg greutate corporală și pe zi | x | Greutate corporală medie (kg) |ml Vetmulin 125 mg/ml soluție orală pentru utilizare în apa de băut per litru apă de băut |
|--|---|-------------------------------|---|

Consumul mediu zilnic de apă (l/animal)

Pentru stabilirea dozei corecte și evitarea subdozării, greutatea corporală trebuie determinată cât mai corect posibil. Dozele necesare trebuie măsurate cu un echipament de cântărit calibrat în mod adecvat.

Apa medicamentată trebuie reîmprospătată la fiecare 24 ore. Consumul unor cantități consistente de apă de băut trebuie asigurat printr-un sistem de aprovizionare cu apă adecvat.

Pentru a evita producerea de rezistență prin consum de tiamulin în doze subterapeutice, echipamentele de adăpare trebuie curățate în mod corespunzător la sfârșitul tratamentului.

9. RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

Absorbția medicamentelor la animale poate fi modificată ca urmare a bolii. În cazul animalelor care beau o cantitate insuficientă de apă, se recomandă tratamentul parenteral.

10. TIMP DE AȘTEPTARE

Carne și organe:
5 zile

11. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

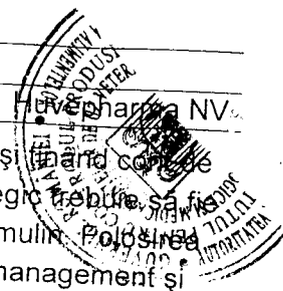
A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.
A se păstra la temperatură mai mică de 25°C.
Perioada de valabilitate după diluare conform indicațiilor : 24 ore
Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 3 luni
A nu se utiliza după data expirării marcată pe etichetă.

12. ATENȚIONARE (ATENȚIONĂRI) SPECIALĂ (SPECIALE)

Absorbția medicamentelor la animale poate fi modificată ca urmare a bolii. În cazul animalelor care beau o cantitate insuficientă de apă, se recomandă tratamentul parenteral.

REZUMATUL CARACTERISTICILOR PRODUSULUI

Vetmulin 125 mg/ml Soluție



Utilizarea produsului trebuie să se facă pe baza testelor de susceptibilitate și în acord cu politica oficială și locală privind utilizarea antimicrobiene. Tratamentul strategic trebuie să fie limitat la animalele din efectivele în care au fost izolați agenți sensibili la tiamulin. Polsoirea repetată sau pe termen lung trebuie evitată prin îmbunătățirea practicii de management și prin curățare temeinică și dezinfectare.

Pot surveni reducerea severă a creșterii sau decesul dacă animalelor li se administrează produse care conțin monensin, salinomycin, narasin, maduramicin sau alți ionofori în timpul sau cel puțin șapte zile înainte sau după aplicarea tratamentului cu produsul.

Produsul poate fi utilizat în perioada de gestație și lactație.

Tiamulinul poate diminua activitatea antibacteriană a antibioticelor β -lactamice, a căror acțiune este dependentă de creșterea bacteriană.

O singură doză orală de 100 mg/kg greutate corporală a produs hiperpnee și discomfort 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 salivatie crescută și o ușoară iritație a stomacului. Tiamulinul hidrogen fumarat prezintă un indice terapeutic relativ mare la porci. Doza minimă letală nu a fost stabilită pentru porci.

Dacă se observă semne de otrăvire, înlăturați repede apa medicamentată și înlocuiți-o cu apă proaspătă. Trebuie inițiat tratament simptomatic adecvat.

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

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

Atenționări de siguranță pentru utilizator:

Persoanele cu hipersensibilitate cunoscută la substanța activă nu trebuie să administreze produsul medicinal veterinar.

Atunci când se amestecă produsul medicinal veterinar, contactul direct cu pielea și mucoasele trebuie să fie evitat. Se va evita ingestia accidentală. Atunci când se manipulează sau când se amestecă produsul, trebuie să se poarte salopete, ochelari de protecție, mască și mănuși impermeabile. Îmbrăcămintea contaminată trebuie îndepărtată, iar stropii improșcați pe piele trebuie spălați imediat. În cazul contactului accidental cu ochii, se spală imediat cu apă din abundență. Dacă iritația persistă, solicitați sfatul medicului.

Spălați-vă pe mâini după utilizare.

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

Vetmulin 125 mg/ml Soluție

Orice produs neutilizat sau deșeu provenit din utilizarea unor astfel de produse medicinale veterinare trebuie eliminat în conformitate cu cerințele naționale.

14. DATA LA CARE A FOST APROBAT ULTIMA DATĂ PROSPECTUL**15. ALTE INFORMAȚII**

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

Vetmulin 125 mg/ml se prezintă în flacon alb de 1 litru din polietilenă de înaltă densitate cu capac securizat din polipropilenă albă, etanșat cu un disc spongios alb.