



ANEXA I

REZUMATUL CARACTERISTICILOR PRODUSULUI

BELGICA DE WEERD B.V.
 Van de Reijtstraat 21
 4814 NE Breda - NL
www.belgicadeweerd.com
 T. +31 (0)76 5600 222



1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

WN RED, 80 mg/g +120 mg/g, pulbere orală pentru porumbei care nu sunt destinați consumului uman.

2. COMPOZIȚIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ

1g produs contine:

Substanțe active:

Furaladona HCl.....80 mg
Oxitetraciclină HCl.....120 mg

Excipienți:

Pentru lista completă a excipientilor, vezi secțiunea 6.1.

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Pulbere orală de culoare galbenă, pentru diluare în apă de băut.

4. PARTICULARITĂȚI CLINICE

4.1 Specii țintă

Porumbei care nu sunt destinați consumului uman.

4.2 Indicații pentru utilizare, cu specificarea speciilor țintă

Produsul este recomandat în tratamentul infecțiilor respiratorii și gastrointestinale produse de germeni sensibili la oxitetraciclină și furaladona (Chlamydia spp., Salmonella typhimurium) la porumbeii care nu sunt destinați consumului uman. Are bune rezultate și în tratamentul trichomonozei.

4.3 Contraindicații

A nu se utiliza în cazurile de hipersensibilitate la substanțele active sau la excipient.

4.4 Atenționări speciale pentru fiecare specie țintă

Nu există.

4.5 Precauții speciale pentru utilizare

Precauții speciale pentru utilizare la animale

Datorită variabilității (de timp, geografice) în materie de susceptibilitate a bacteriilor în cazul utilizării produsului, se recomandă recoltarea de probe bacteriologice și efectuarea testelor de susceptibilitate pentru microorganismele izolate de la animalele bolnave. Dacă acest lucru nu este posibil, terapia va trebui să aibă la bază informații epidemiologice locale (regiune, ferma) în ceea ce privește susceptibilitatea la bacteriile țintă.

Trebuie luate în considerare politicile antimicrobiene oficiale și locale atunci când se utilizează produsul.

O utilizare neconformă a produsului cu instrucțiunile din RCP poate duce la creșterea prevalenței bacteriilor rezistente la substanțele active și poate duce la scăderea eficienței tratamentului din cauza posibilității apariției rezistenței încrucișate.





Precădere speciale care trebuie luate de către persoana care administrează produsul medicinal veterinar la pasărea.

Persoanele cu hipersensibilitate cunoscută la substanțele active sau la excipient vor evita contactul cu produsul medicinal veterinar.

În cazul de contact accidental cu pielea solicitați imediat sfatul medicului și prezentați prospectul sau eticheta produsului.

După utilizarea produsului se vor spăla mâinile.

4.6 Reacții adverse (frecvența și gravitate)

Nu sunt cunoscute la doza recomandată.

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

Nu este cazul.

4.8 Interacțiuni cu alte produse medicinale sau alte forme de interacțiune

Nu se cunosc.

4.9 Cantități de administrat și calea de administrare

Doza recomandată este de 5 g produs solubilizat în 2 litri de apă de băut/zi, pentru 40 porumbei, timp de 3-7 zile consecutive. Calea de administrare este cea orală.

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

Nu se va depăși doza recomandată.

4.11 Timp (Timp) de aşteptare

Nu este cazul.

5. PROPRIETĂȚI FARMACOLOGICE

Grupa farmacoterapeutică: Antibacteriene pentru utilizare sistemică; combinații de antibacteriene; tetracicline, combinații cu alte antibacteriene

Codul veterinar ATC: QJ01AA56

5.1 Proprietăți farmacodinamice

Oxitetraciclina este un antibiotic cu spectru larg de acțiune, care în doze normale acționează ca bacteriostatic, iar în doze mari ca bactericid. Acționează prin legarea de ribozomii bacterieni inhibând sinteza proteică în celula bacteriană. Este în primul rând un bacteriostatic și exercită efectul antimicobian prin inhibarea sintezei proteice, este activă împotriva germenilor Gram negativi și Gram pozitivi. Face parte din clasa tetraciclinelor și are spectrul similar cu acestea.

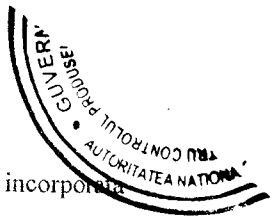
Furaladona are un spectru mediu de acțiune actionând pe metabolismul său care se leagă rapid de proteinile bacteriene. Este activă împotriva germenilor Gram negativi, dar și Gram pozitivi și asupra protozoarelor.

5.2 Particularități farmacocinetice

Oxitetraciclina se absoarbe bine și se distribuie larg în organism. După administrarea orală se absoarbe în partea anterioară a tubului digestiv și concentrația efectivă în sânge se atinge în 2-4 h. Absorbția gastro-intestinală poate fi influențată de bicarbonatul de sodiu, hidroxidul de aluminiu, ionii de fier și de calciu. Se distribuie rapid și extensiv în corp.



Van de Reijtstraat 21
4814 NE Breda - NL
www.belgicadeweerd.com
T: +31 (0)76 5600 222



Cea mai mare concentrație se obține în rinichi, ficat, bila, splina și pulmoni. Este incorporată ireversibil în tesutul osos în dezvoltare.

Se elimină 50-70% prin rinichi și 10-15% neschimbata prin excremente. Biotransformarea este limitată și cca. 1/3 din doza se excretează neschimbata.

Furaladona este rapid metabolizată după administrarea orală și majoritatea cantității din doza administrată este rapid eliminată prin urină, dar diverse metabolici pot persista la concentrații mici pentru mai multe săptămâni după tratament.

6. PARTICULARITĂȚI FARMACEUTICE

6.1 Lista excipientilor

Dextroza monohidrat.

6.2 Incompatibilități majore

În absența unor studii de compatibilitate, acest produs medicinal veterinar nu se va amesteca cu alte produse medicinale veterinar.

6.3 Perioadă de valabilitate

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar așa cum este ambalat pentru vânzare: 60 luni.

Perioada de valabilitate după prima deschidere a plicului: se utilizează imediat.

Perioada de valabilitate după prima deschidere a flaconului: 6 luni

Perioada de valabilitate după diluare în apă de băut: se va utiliza imediat.

6.4 Precauții speciale pentru depozitare

Se pastrează în ambalajul original, la temperaturi sub 25°C, protejat de lumina solară directă.

6.5 Natura și compoziția ambalajului primar

Plic din folie de aluminiu de 5 g.

Flacon din HDPE, inchis cu capac din LDPE de 150 g, 300 g.

Cutie de carton cu 10, 20, 300 plicuri de 5 g.

Cutie de carton cu flacon de 150 g, 300 g.

Nu toate dimensiunile de ambalaj pot fi comercializate.

6.6 Precauții speciale pentru eliminarea produselor medicinale veterinarne 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.

7. DETINĂTORUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

BELGICA DE WEERD B.V

Van de Reijstraat 21
4814 NE Breda, Tarile de Jos
Telefon: +31 765600222
E-mail: hjm@belgicadeweerd.com



8. NUMARUL NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

130209

DATA PRIMEI AUTORIZĂRI/REÎNNOIRII AUTORIZAȚIEI

21.12.2006/12.11.2013.

10. DATA REVIZUIRII TEXTULUI

INTERDICȚII PENTRU VÂNZARE, ELIBERARE ȘI/SAU UTILIZARE

Se eliberează numai pe baza de rețeta veterinara.





ANEXA III

ETICHETARE ȘI PROSPECT





A. ETICHETARE





INFORMAȚII MINIME CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE UNITĂȚILE MICI DE AMBALAJ PRIMAR

Plic din folie de aluminiu x 5 g

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

WN RED, 80 mg/g + 120 mg/g, pulbere orala pentru porumbei care nu sunt destinați consumului uman.

Furaltadona, oxitetraciclina.

2. CANTITATEA DE SUBSTANȚA (SUBSTANȚE) ACTIVA (ACTIVE)

1 g produs conține:

Furaltadona HCl.....80 mg
Oxitetraciclina HCl.....120 mg

3. CONTINUT PE UNITATE DE GREUTATE, VOLUM SAU NUMĂR DE DOZE

5 g

4. CALE (CĂI) DE ADMINISTRARE

Orala

5. TIMP (TIMPI) DE AȘTEPTARE

Nu este cazul.

6. NUMĂRUL SERIEI

Serie/Lot/{număr}.

7. DATA EXPIRĂRII

EXP {lună/an}.

Perioada de valabilitate după prima deschidere a plicului: se utilizează imediat.
Perioada de valabilitate după diluare în apă de băut: se va utiliza imediat

8. MENTIUNEА „NUMAI PENTRU UZ VETERINAR”

Numai pentru uz veterinar.



INFORMATII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL PRIMAR

Flacon din HDPE de 150 g, 300 g

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

WN RED, 80 mg/g + 120 mg/g, pulbere orala pentru porumbei care nu sunt destinați consumului uman.

Furaltadona, oxitetraciclina.

2. DECLARAREA SUBSTANTELOR ACTIVE

1 g produs conține:

Furaltadona HCl.....80 mg
Oxitetraciclina HCl.....120 mg

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Pulbere orala.

4. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI

150 g, 300 g.

5. SPECII TINTĂ

Porumbei care nu sunt destinați consumului uman.

6. INDICAȚIE (INDICAȚII)

Produsul este recomandat pentru tratamentul infecțiilor respiratorii și gastrointestinale produse de germeni sensibili la oxitetraciclina și furaltadona (*Chlamydia* spp., *Salmonella typhimurium*) la porumbeii care nu sunt destinați consumului uman. Are bune rezultate și în tratamentul trichomonozei.

7. MOD ȘI CALE (CAI) DE ADMINISTRARE

Citii prospectul înainte de utilizare.

8. TEMP (TEMPI) DE AȘTEPTARE

Nu este cazul.

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

Citii prospectul înainte de utilizare.

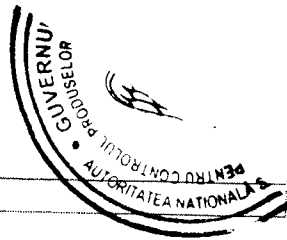
10. DATA EXPIRĂRII

EXP {lună/an}.

Perioada de valabilitate după prima deschidere a flaconului: 6 luni.

Perioada de valabilitate după diluare în apă de băut: se va utiliza imediat.



**11. CONDIȚII SPECIALE DE DEPOZITARE**

Se pastreaza in ambalaj original, la temperaturi sub 25 °C, protejat de lumina solara directa.

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

Eliminare: cititi prospectul

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

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

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

A nu se lăsa la vederea si îndemâna copiilor.

15. NUMELE ȘI ADRESA DETINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

BELGICA DE WEERD B.V
Van de Reijstraat 21
4814 NE Breda, Tarile de Jos
Telefon: +31 765600222
E-mail: hjm@belgicadeweerd.com

16. NUMĂRUL (NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

130209

17. NUMĂRUL DE FABRICATIE AL SERIEI DE PRODUSURI

Serie/Lot/{număr}



INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL SECUNDAR

Cutii de carton 10, 20, 300 plicuri de 5 g,
Cutie de carton cu flacon de 150 g, 300 g

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

WN RED, 80 mg/g +120 mg/g, pulbere orala pentru porumbei care nu sunt destinați consumului uman
Furaltadona, oxitetraciclina.

2. DECLARAREA SUBSTANTELOR ACTIVE

1 g produs conține:

Furaltadona HCl.....80 mg
Oxitetraciclina HCl.....120 mg

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Pulbere orala.

4. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI

10 x 5 g,
20 x 5 g,
300 x 5 g
150 g, 300 g

5. SPECII TINTĂ

Porumbei care nu sunt destinați consumului uman.

6. INDICAȚIE (INDICAȚII)

Produsul este recomandat pentru tratamentul infecțiilor respiratorii și gastrointestinale produse de germeni sensibili la oxitetraciclina și furaltadona (Chlamydia spp., Salmonella typhimurium) la porumbeii care nu sunt destinați consumului uman. Are bune rezultate și în tratamentul trichomonozei.

7. MOD ȘI CALE (CAI) DE ADMINISTRARE

Citiți prospectul înainte de utilizare.

8. TEMP (TEMPI) DE AȘTEPTARE

Nu este cazul.

9. ATENTIONARE (ATENTIONARI) SPECIALĂ (SPECIALE), DUPĂ CAZ

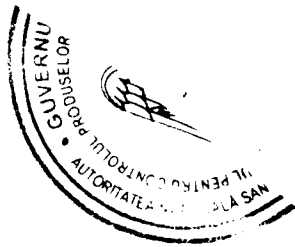
Citiți prospectul înainte de utilizare.

10. DATA EXPIRĂRII

EXP {lună/an}.



Perioada de valabilitate după prima deschidere a plicului: se utilizează imediat.
Perioada de valabilitate după prima deschidere a flaconului: 6 luni
Perioada de valabilitate după diluare în apă de băut: se utilizează imediat.



11. CONDIȚII SPECIALE DE DEPOZITARE

Se pastrează în ambalaj original, la temperaturi sub 25 °C, protejat de lumina solară directă.

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

Eliminarea: citiți prospectul produsului.

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

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

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

A nu se lăsa la vedere și îndemâna copiilor.

15. NUMELE ȘI ADRESA DETINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

BELGICA DE WEERD B.V
Van de Reijstraat 21
4814 NE Breda, Tarile de Jos
Telefon: +31 765600222
E-mail: hjm@belgicadeweerd.com

16. NUMĂRUL (NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

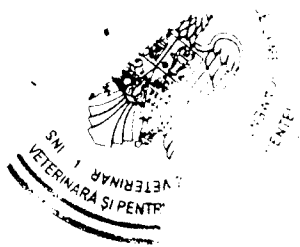
130209

17. NUMĂRUL DE FABRICATIE AL SERIEI DE PRODUS

Serie/Lot/{număr}.



ANNEKE

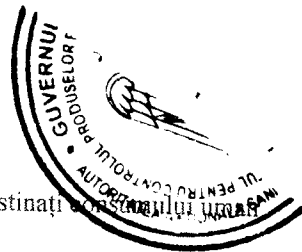


B. PROSPECT



PROSPECT

WN RED, 80 mg/g + 120 mg/g pulbere orala pentru porumbei care nu sunt destinați consumului uman.



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

Detinătorul autorizației de comercializare

BELGICA DE WEERD B.V.
Van de Reijtstraat 21
4814 NE Breda, Țările de Jos
Tel.: +31 765600222
E-mail: hjm@belgicadeweerd.com

Producător responsabil cu eliberarea seriilor de produs:

BELGICA DE WEERD B.V.
Zuiveringweg 42
8243 PZ Lelystad, Țările de Jos

2. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

WN RED, 80 mg/g +120 mg/g, pulbere orala pentru porumbei care nu sunt destinați consumului uman.
Furaltadona, oxitetraciclina.

3. DECLARAȚIA SUBSTANȚEI (SUBSTANȚELOR) ACTIVE ȘI A ALTOR INGREDIENTE (INGREDIENTI)

Substanțe active:

Furaltadona HCl.....80 mg/g
Oxitetraciclina HCl.....120 mg/g

4. INDICAȚIE (INDICAȚII)

Produsul este recomandat în tratamentul infecțiilor respiratorii și gastrointestinale produse de germezi sensibili la oxitetraciclina și furaltadona (Chlamydia spp., Salmonella typhimurium) la porumbei care nu sunt destinați consumului uman. Are bune rezultate și în tratamentul trichomonozei.

5. CONTRAINDIICAȚII

A nu se utiliza în cazurile de hipersensibilitate la substanțele active sau la excipient.

6. REACȚII ADVERSE

Nu sunt cunoscute la doza recomandată.

Dacă observați orice reacție adversă, chiar și cele care nu sunt deja incluse în acest prospect sau credeti că medicamentul nu a avut efect, vă rugăm să informați medicul veterinar.

7. SPECII ȚINTĂ

Porumbei care nu sunt destinați consumului uman.



8. TOXICOLOGIE PENTRU FIECARE SPECIE, CALE (CAI) ȘI MOD DE ADMINISTRARE

Etichetă recomandată este de 5 g produs solubilizat în 2 litri apă de băut/zi, pentru 40 porumbei, timp de 3 zile consecutive. Calea de administrare este cea orală.

9. RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

Respectați doza și durata tratamentului.

10. TIMP (TIMPI) DE AȘTEPTARE

Nu este cazul.

11. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A nu se lasă la vedere și îndemâna copiilor.

A se păstra în ambalajul original, la temperaturi de sub 25°C, ferit de lumina solară directă.

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

Perioada de valabilitate după prima deschidere a plicului: se utilizează imediat.

Perioada de valabilitate după prima deschidere a flaconului: 6 luni Perioada de valabilitate după diluare în apă de băut: se va utiliza imediat.

12. ATENȚIONARE (ATENȚIONĂRI) SPECIALĂ (SPECIALE)

Atenționări speciale pentru utilizare

Nu există.

Precauții speciale pentru utilizare la animale

Datorită variabilității (de timp, geografice) în materie de susceptibilitate a bacteriilor în cazul utilizării produsului, se recomandă recoltarea de probe bacteriologice și efectuarea testelor de susceptibilitate pentru microorganismele izolate de la animalele bolnave.

Dacă acest lucru nu este posibil, terapia va trebui să aibă la bază informații epidemiologice locale (regiune, fermă) în ceea ce privește susceptibilitatea la bacteriile țintă.

Trebuie luate în considerare politicile antimicrobiene oficiale și locale atunci când se utilizează produsul.

O utilizare neconformă a produsului cu instrucțiunile din RCP poate duce la creșterea prevalentei bacteriilor rezistente la substanțele active și poate duce la scăderea eficienței tratamentului din cauza posibilității apariției rezistenței încrucișate.

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

Persoanele cu hipersensibilitate cunoscută la substanțele active sau la excipient vor evita contactul cu produsul medicinal veterinar la manipularea produsului medicinal veterinar.

Se va purta echipament de protecție adecvat.

În cazul de contact accidental cu pielea solicitați imediat sfatul medicului și prezentați prospectul sau eticheta produsului.

După utilizarea produsului se vor spăla mâinile.

Utilizarea în perioada de gestație, lactație sau perioada de ouăt

Nu este cazul.

Interacțiuni cu alte produse medicinale sau alte forme de interacțiune,

Nu se cunosc.



Supradozare (simptome, proceduri de urgență, antidoturi), după caz nu se va depăși doza recomandată.

Incompatibilitati

In absenta unor studii de incompatibilitate acest produs medicinal veterinar nu se va amesteca cu alte produse medicinale veterinar.

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

Medicamentele nu trebuie aruncate în ape reziduale sau resturi menajere.

Solicitați medicului veterinar informații referitoare la modalitatea de eliminare a medicamentelor care nu mai sunt necesare. Aceste măsuri contribuie la protecția mediului.

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

15. ALTE INFORMAȚII

Dimensiune ambalaje:

Plic din folie de aluminiu de 5 g.

Flacon din HDPE inchis cu capac din LDPE x 150 g, 300 g.

Cutie de carton cu 10, 20, 300 plicuri de 5 g,

Cutie de carton cu flacon de 150 g, 300 g.

Nu toate dimensiunile de ambalaj pot fi comercializate.

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

