

## **1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR**

**LAMULIN 45%, 450 mg/g, granule pentru administrare in apa de baut la porcine**

## **2. COMPOZIȚIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ**

### **Substanță activă:**

1 g contine:

### **Substanță activă:**

Tiamulin hidrogen fumarat                    450,00 mg

Pentru lista completă a excipienților, vezi secțiunea 6.1.

## **3. FORMA FARMACEUTICĂ**

Granule pentru administrare in apa de baut .

Granule de culoare albă sau alb gălbui.

## **4. PARTICULARITĂȚI CLINICE**

### **4.1 Specii țintă**

Porcine.

### **4.2 Indicații pentru utilizare, cu specificarea speciilor țintă**

La porcine, pentru tratamentul și prevenirea( in efectivele in care diagnosticul a fost confirmat) dizenteriei porcine produsă de *Brachyspira hyodysenteriae*. Pentru tratamentul simptomelor clinice de enteropatie proliferativă și spirochetoza intestinală porcină asociate cu *Lawsonia intracellularis* si respectiv *Brachyspira pilosicoli*.

Pentru tratamentul și prevenirea( in efectivele in care diagnosticul a fost confirmat) pneumoniei micoplasmice produsă de *Mycoplasma hyopneumoniae*.

### **4.3 Contraindicații**

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

### **4.4 Atenționări speciale pentru fiecare specie țintă**

Nu există.

### **4.5 Precauții speciale pentru utilizare**

#### **Precauții speciale pentru utilizare la animale**

Utilizarea produsului se va efectua pe baza unor teste de susceptibilitate a bacteriilor izolate.

Dacă acest lucru nu este posibil terapia se va baza pe informațiile epidemiologice referitoare la susceptibilitate bacteriilor izolate.

Utilizarea produsului in afara instructiunilor din SPC poate duce la cresterea prevalentei rezistentei la tiamulin si poate duce la scaderea eficacitatii tratamentelor cu antimicrobiene ca urmare a rezistentei incrucisate.



Ingerarea de către animale a medicamentului poate fi afectată ca o consecință a tulburărilor intestinale. În cazul urmării insuficiente de apă de către animale, acestea vor fi tratate pe cale parenterală.

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

Se va evita contactul direct al produsului cu pielea, ochii și mucoasele.

Se va purta echipament de protecție (mănuși) atunci când se reconstituie soluția sau la administrarea acesteia.

Porțiunile de piele expuse la prepararea și / sau administrarea soluției vor fi spălate.

În caz de contact accidental cu ochii, se vor spăla cu apă din abundență.

#### **4.6 Reacții adverse (frecvență și gravitate)**

În cazuri rare, ca urmare a utilizării de tiamulin hidrogen fumarat la porcine, pot să apară eritem sau edem mediu local, nivelul pielii.

#### **4.7 Utilizare în perioada de gestație și lactație**

Studii efectuate pe animale de laborator (șoareci, iepuri) nu au evidențiat nici un efect teratogenic, embriotoxic sau maternotoxic al tiamulinului. Siguranța produsului la scroafe gestante sau în lactație nu a fost demonstrată.

#### **4.8 Interacțiuni cu alte produse medicinale sau alte forme de interacțiune**

Tiamulinul este cunoscut ca producând interacțiuni clinice importante – adesea letale – cu aditivi furajeri care aparțin categoriilor de interacții A și B conform regulelor de siguranță a alimentelor.

#### **4.9 Cantități de administrat și calea de administrare**

Produsul se administreaza oral , in apa de baut, in doza de 9,0 mg tiamulin hidrogen fumarat / kg greutate corporală, zilnic (echivalent cu 20,0 mg LAMULIN 45% / kg greutate corporală), timp de 5 zile consecutive.

##### **Administrare:**

Pentru a asigura o doză de 9,0 mg tiamulin hidrogen fumarat per kg greutate corporala . zilnic, LAMULIN 45% va fi administrat prin una din cele două modalități.

- Rata zilnică a dozei, calculată pe baza greutății corporale, va fi administrată în aproximativ jumătate din necesarul de apă de băut normală, la zilele de tratament. În fiecare zi de tratament, după ce apa medicamentată a fost consumată, animalelor li se va pune la dispoziție apă de băut normală.

- LAMULIN 45% poate fi administrat, de asemenea, în mod continuu, 60 – 90 mg substanță activă pe litru apă de băut, ca singură sursă de apă de băut pentru animale. Concentrația care va fi utilizată depinde de greutatea corporală reală, la zile de consumul de apă al animalelor.

În cazul în care se folosește o instalație de dozare, se va folosi o soluție – stoc în concordanță cu instrucțiunile dozatorulu lui.

Apa medicamentată va fi împărtășată la fiecare 24 ore.

O cupă de măsurare conține 35 g produs..

Pentru asigurarea unei dozari corecte trebuie determinata cu acuratete greutatea corporala a porcilor, ori de cate ori este posibil, pentru a se evita subdozarea.

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

În timpul studiilor de toleranță efectuate pe animalele țintă, nu s-au observat efecte adverse în cazul unei doze de trei ori mai mare, administrată pe o perioadă de două ori mai mare decât cea recomandată.

Dacă apar reacții toxice suspecte datorate unei supradozări extreme, medicația va fi întreruptă și, dacă este necesar, se va aplica un tratament simptomatic corespunzător.

#### **4.11 Timp de așteptare**

Carne și ţesuturi comestibile: 2 zile.



## **5. PROPRIETĂȚI FARMACOLOGICE**

Grupa farmacoterapeutică: Antibacteriene pentru uz systemic, alte antibacteriene, pleuromutiline.  
Codul veterinar ATC: QJ01XQ01

### **5.1 Proprietăți farmacodinamice**

Tiamulinul este un antibiotic semisintetic care aparține grupei diterpene. Tiamulin hidrogen fumarat este un derivat al pleuromutilinului. Studii in vitro efectuate au aratat că tiamulinul este eficient împotriva *Stafilococcus spp.*, *Streptococcus spp.*, *Clostridium perfringens* și mai puțin împotriva *Listeria monocytogenes* și *Erysipelotrix spp.* Este de asemenea activ împotriva unor bacterii Gram pozitive localizate la nivelul intestinului, Este foarte activ împotriva *Mycoplasma spp.*, *Leptospira spp.*, și *Brachyspira spp.*, microorganisme importante responsabile de diverse boli la suine. Este activ împotriva unui spectru larg de microorganisme cum ar fi *Actinobacillus spp.* și *Pasteurella multocida*.

Tiamulin hidrogen fumarat are efect bacteriostatic.

### **5.2 Particularități farmacocinetice**

Dupa administrarea orala, intramusculara sau intravenoasa s-au efectuat studii pentru evidențierea profilului farmacocinetici la rozatoare, caini și porci.

La porci, nivelul maxim al concentrației a fost atins după câteva ore, consecutiv administrarii orale. Cea mai mare parte a tiamulinului a fost excretată prin fecale (80%) și mai puțin prin urina. Dupa administrarea orala de 50 mg / kg g.v., nivelul maxim al concentrației a fost atins după 2-4 ore.

Tiamulinul este metabolizat în ficat în metaboliti cu slabă activitate microbiologică. Principala cale de excreție este reprezentată de fecale, prin bila.

## **6. PARTICULARITĂȚI FARMACEUTICE**

### **6.1 Lista excipientilor**

Amidon de porumb.

Lactoză monohidrat.

### **6.2 Incompatibilități**

Nu se cunosc.

### **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.

Perioada de valabilitate după reconstituire în apă de băut conform indicațiilor: 24 ore.

### **6.4 Precauții speciale pentru depozitare**

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

A se păstra în ambalajul original.

A se păstra ambalajul bine închis pentru a se proteja de umiditate.

A se păstra în loc uscat.

### **6.5 Natura și compoziția ambalajului primar**

Container (flacon) din polietilenă de 100 g, inclusând o cupă de măsurare din polipropilenă.

Container (flacon) din polipropilenă de 1 kg, inclusând o cupă de măsurare din polipropilenă.

Container (flacon) din polipropilenă de 5 kg, inclusând o cupă de măsurare din polipropilenă.



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 conformității cu cerințele locale.

Animalele tratate se vor menține în adăposturi pe toata perioada tratamentului iar dejectiile de la acestea se vor colecta nu se vor utiliza la fertilizarea solului.

**7. DEȚINĂTORUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE**

Lavet Pharmaceuticals Ltd.

H-1161 Budapesta

Otto u 14

Ungaria

Tel: + 36 – 1 / 405 - 7660

Fax: + 36 – 1 / 405 - 7670

Email: [lavet@t-online.hu](mailto:lavet@t-online.hu)

**8. NUMĂRUL (NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE**

**9. DATA PRIMEI AUTORIZĂRI/REÎNNOIRII AUTORIZAȚIEI**

19.01.2007

**10. DATA REVIZUIIRII TEXTULUI**

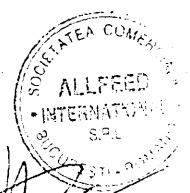
**INTERDICȚII PENTRU VÂNZARE, ELIBERARE ȘI/SAU UTILIZARE**

Se eliberează numai pe bază de rețeta veterinară.



**ANEXA III**

**ETCETARE ȘI PROSPECT**



*[Handwritten signature]*

INVERTEMENT

ALLFEED  
INTERNATIONAL  
S.R.L.

**A. ETICHETARE**



*[Handwritten signature over the stamp]*

## INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL PRIMAR

Flacon din polietilena x 100g

Cutie din polipropilena x 1 kg, x 5 kg.

### 1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

LAMULIN 45%, 450 mg/g, granule pentru administrare in apa de baut la porcine.

Tiamulin hidrogen fumarat.

### 2. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR SUBSTANȚE

1 g contine:

Substanță activă:

Tiamulin hidrogen fumarat 450,00 mg

### 3. FORMA FARMACEUTICĂ

Granule pentru administrare in apa de baut .

### 4. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI

100 g, 1 kg, 5 kg.

### 5. SPECII ȚINTĂ

Porcine.

### 6. INDICAȚIE (INDICAȚII)

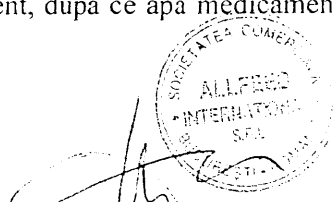
La porcine, pentru tratamentul și prevenirea( in efectivele in care diagnosticul a fost confirmat) dizenteriei porcine produsă de *Brachyspira hyodysenteriae*. Pentru tratamentul simptomelor clinice de enteropatie proliferativă și spirochetoza intestinală porcină asociate cu *Lawsonia intracellularis* si respectiv *Brachyspira pilosicoli*. Pentru tratamentul și prevenirea ( in efectivele in care diagnosticul a fost confirmat) pneumoniei micoplasmice produsă de *Mycoplasma hyopneumoniae*.

### 7. MOD ȘI CALE DE ADMINISTRARE

Produsul se administreaza oral , in apa de baut, in doza de 9,0 mg tiamulin hidrogen fumarat / kg greutate corporală, zilnic (echivalent cu 20,0 mg LAMULIN 45% / kg greutate corporală), timp de 5 zile consecutive.

Administrare:

Pentru a asigura o doză de 9,0 mg tiamulin hidrogen fumarat pe kg greutate corporala. zilnic, LAMULIN 45% va fi administrat prin una din două modalități: - Rata zilnică a dozei, calculată pe baza greutății corporale, va fi administrată în aproximativ jumătate din necesarul de apă al zilei de tratament. În fiecare zi de tratament, după ce apa medicamentată a fost consumată, animalelor li se va pune la dispoziție apă de băut normală.



- LAMULIN 45% poate fi administrat, de asemenea, în mod continuu, în doza de 60 - 90 mg substanță activă pe litru apă de băut, ca singură sursă de apă de băut pentru animale. Concentrația care va fi utilizată, depinde de greutatea corporală reală, la zi și de consumul de apă al animalelor.

În cazul în care se folosește o instalație de dozare, se va folosi o soluție – stoc în concordanță cu instrucțiunile dozatorului. Apa medicamentată va fi împrospătată fiecare 24 ore.

O cupă de măsurare conține 35 g LAMULIN 45%.

## 8. TEMP DE AȘTEPTARE

Carne și țesuturi comestibile: 2 zile.

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

Se va evita contactul direct al produsului cu pielea, ochii și mucoasele.

Se va purta echipament de protecție (mănuși) atunci când se reconstituie soluția sau la administrarea acesteia.

Portiunile de piele expuse la prepararea și / sau administrarea soluției vor fi spălate.

În caz de contact accidental cu ochii, se vor spăla cu apă din abundență.

Citiți prospectul înainte de utilizare.

## 10. DATA EXPIRĂRII

EXP {lună/an}

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

Perioada de valabilitate după reconstituire în apă de băut conform indicațiilor: 24 ore.

## 11. CONDIȚII SPECIALE DE DEPOZITARE

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

A se păstra în ambalajul original.

A se păstra ambalajul bine închis pentru a se proteja de umiditate.

A se păstra în loc uscat.

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

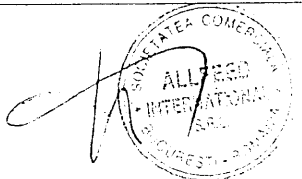
Orice produs medicinal veterinar neutilizat sau deșeu provenit din utilizarea unor astfel de produse trebuie eliminate în conformitate cu cerințele locale.

Animalele tratate se vor mentine în adăposturi pe toata perioada tratamentului iar dejectiile de la acestea se vor colecta și nu se vor utiliza la fertilizarea solului.

## 13. MENTIUNEA „NUMAI PENTRU UZ VETERINAR” ȘI CONDIȚII SAU RESTRICȚII 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 ÎNDEMÂNĂ COPIILOR”



A nu se lăsa la îndemâna copiilor.

**15. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE**

Lavet Pharmaceuticals Ltd.

H-1161 Budapesta

Otto u 14

Ungaria

Tel: + 36 – 1 / 405 - 7660

Fax: + 36 – 1 / 405 - 7670

Email: [lavet@t-online.hu](mailto:lavet@t-online.hu)

**16. NUMĂRUL (NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE**

**17. NUMĂRUL DE FABRICАȚIE AL SERIEI DE PRODUS**

Lot {număr}



EXA w.

EXAMINER  
SEARCHED  
INDEXED  
SERIALIZED  
FILED

**B. PROSPECT**



## PROSPECT

LAMULIN 45% , 450 mg/g, granule pentru administrare in apa de baut la porcine .

### 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 și producător:

Lavet Pharmaceuticals Ltd.

H-1161 Budapest

Otto u 14

Ungaria

Tel: + 36 – 1 / 405 - 7660

Fax: + 36 – 1 / 405 - 7670

Email: [lavet@t-online.hu](mailto:lavet@t-online.hu)

### 2. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

LAMULIN 45%, 450 mg/g, granule pentru administrare in apa de baut pentru porcine  
Tiamulin hidrogen fumarat.

### 3. DECLARAAREA (SUBSTANȚEI) SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR INGREDIENTE (INGREDENȚI)

1 g contine:

#### Substanță activă:

Tiamulin hidrogen fumarat                  450,00 mg

### 4 INDICAȚIE (INDICAȚII)

La porcine, pentru tratamentul și prevenirea( in efectivele in care diagnosticul a fost confirmat) dizenteriei porcine produsă de *Brachyspira hyodysenteriae*. Pentru tratamentul simptomelor clinice de enteropatie proliferativă și spirochetoza intestinală porcină asociate cu *Lawsonia intracellularis* si respectiv *Brachyspira pilosicoli*.

Pentru tratamentul și prevenirea( in efectivele in care diagnosticul a fost confirmat) pneumoniei micoplasmice produsă de *Mycoplasma hyopneumoniae*.

### 5. CONTRAINDIICAȚII

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

### 6. REACȚII ADVERSE

În cazuri rare, ca urmare a utilizării de tiamulin hidrogen fumarat la porcine, pot să apară eritem sau edem mediu local, la nivelul pielii.

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



## **7. SPECII ȚINTĂ**

Porcine.

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

Produsul se administreaza oral , in apa de baut, in doza de 9,0 mg tiamulin hidrogen fumarat / kg greutate corporala, zilnic (echivalent cu **20,0 mg LAMULIN 45% / kg greutate corporala**), timp de 5 zile consecutive.

Administrare:

Pentru a asigura o doză de 9,0 mg tiamulin hidrogen fumarat per kg greutate corporala zilnic, LAMULIN 45% va trebui administrat prin una din două modalități: - Rata zilnică a dozei, calculată pe baza greutății corporale, va fi administrată în aproximativ jumătate din necesarul de apă al zilei de tratament. În fiecare zi de tratament, după ce a fost administrată medicamentată a fost consumată, animalelor li se va pune la dispoziție apă de băut normală.

LAMULIN 45% poate fi administrat, de asemenea, în mod continuu, in doza de de 60 – 90 mg substanță activă per litru de apă de băut, ca singură sursă de apă de băut pentru animale. Concentrația care va fi utilizată depinde de greutatea corporală reală, la zi și de consumul de apă al animalelor.

Apa medicamentată va fi împrospătată la fiecare 24 ore.

O cupă de măsurare conține 35 g produs .

Pentru asigurarea unei dozari corecte trebuie determinata cu acuratete greutatea corporala a suinelor, ori de cate ori este posibil, pentru a se evita subdozarea.

## **9. RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ**

În cazul în care se utilizeaza o instalație de dozare, se va utiliza o soluție – stoc în concordanță cu instrucțiunile dozatorului.

## **10. TEMPORALITATEA DOZĂRII**

Carne și ţesuturi comestibile: 2 zile.

## **11. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE**

A nu se lăsa la îndemâna copiilor.

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

A se păstra în ambalajul original.

A se păstra ambalajul bine închis pentru a se proteja de umiditate.

A se păstra în loc uscat.

A nu se utilizeaza după data expirării marcată pe etichetă după {EXP}.

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

Perioada de valabilitate după reconstituire în apa de băut conform indicațiilor: 24 ore.

## **12. ATENȚIONARE (ATENȚIONĂRI) SPECIALĂ (SPECIALE)**

### **Precauții speciale pentru utilizare la animale**

Utilizarea produsului se va efectua pe baza unor teste de susceptibilitate a bacteriilor izolate.



Dacă acest lucru nu este posibil terapia se va baza pe informațiile epidemiologice referitoare la susceptibilitate bacteriilor izolate.

Utilizarea produsului în afara instructiunilor din SPC poate duce la creșterea prevalenței rezistenței la tiamulin și poate duce la scăderea eficacității tratamentelor cu antimicrobiene ca urmare a rezistenței incruscate.

Ingerarea de către animale a medicamentului poate fi afectată ca o consecință a tulburărilor intestinale. În cazul unei ingestii insuficiente de apă de către animale, acestea vor fi tratate pe cale parenterală.

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

Se va evita contactul direct al produsului cu pielea, ochii și mucoasele.

Se va purta echipament de protecție (mănuși) atunci când se reconstituie soluția sau la administrarea acesteia.

Porțiunile de piele expuse la prepararea și / sau administrarea soluției vor fi spălate.

În caz de contact accidental cu ochii, se vor spăla cu apă din abundență.

#### **Utilizare în perioada de gestație și lactație**

Studii efectuate pe animale de laborator (șoareci, iepuri) nu au evidențiat nici un efect teratogenic, embriotoxic sau maternotoxic al tiamulinului. Siguranța produsului la scroafe gestante sau în lactație nu a fost demonstrată.

#### **Interacțiuni cu alte produse medicinale sau alte forme de interacțiune**

Tiamulinul este cunoscut ca producând interacțiuni clinice importante – adesea letale – cu aditivi furajeri care aparțin de grupa ionoforilor. De aceea porcilor nu li se vor administra produse ce conțin monensin, narasin, salinomicin sau semduramicin în timpul tratamentului cu LAMULIN 45% precum și cu cel puțin 7 zile înainte și după încheierea acestuia.

#### **Supradozare (simptome, proceduri de urgență, antidoturi), după caz**

În timpul studiilor de toleranță efectuate pe animalele țintă, nu s-au observat efecte adverse în cazul unei doze de trei ori mai mare, administrată pe o perioadă de două ori mai mare decât cea recomandată.

Dacă apar reacții toxice suspecte datorate unei supradozări extreme, medicația va fi întreruptă și, dacă este necesar, se va aplica un tratament simptomatic corespunzător.

### **13. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU ELIMINAREA PRODUSULUI NEUTILIZAT 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 se vor mentine în adăposturi pe toata perioada tratamentului iar dejectiile de la acestea se vor colecta și nu se vor utiliza la fertilizarea solului.

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

### **15. ALTE INFORMAȚII**

#### **Prezentare:**

Flacon din polietilenă de 100 g, inclusiv o cupă de măsurare din polipropilenă.

Cutie din polipropilenă de 1 kg, inclusiv o cupă de măsurare din polipropilenă.

Cutie din polipropilenă de 5 kg, inclusiv o cupă de măsurare din polipropilenă.

Nu toate dimensiunile de ambalaje pot fi comercializate.

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



SC PHYLAXIA PHARMAROM SRL  
Str. Aprodu Purice No. 11/A  
Bacău, Jud. Bacău  
România  
Tel/fax: +40 (0) 234 520 552  
E.mail: [phylaxia.romania@gmail.com](mailto:phylaxia.romania@gmail.com)



A handwritten signature in black ink, appearing to read "H. E.", is written across the bottom right of the stamp.