

I. MELLÉKLET

A KÉSZÍTMÉNY JELLEMZŐINEK ÖSSZEFOGLALÓJA

1. AZ ÁLLATGYÓGYÁSZATI KÉSZÍTMÉNY NEVE

Suramox 500 mg/g gyógypremix sertéseknek A.U.V.

2. MINŐSÉGI ÉS MENNYISÉGI ÖSSZETÉTEL

1 g tartalmaz:

Hatóanyagok:

Amoxicillin (trihidrát formájában) 500 mg*

*Megfelel 570 mg amoxicillin-trihidrátnek, Stavibac-eljárással hidrofíli módon védett formában. A Suramox 500 mg/g gyógypremix sertéseknek A.U.V mikrokapszulázott formában tartalmazza a hatóanyagot.

Segédanyagok:

A segédanyagok és egyéb összetevők minőségi összetétele
Povidon K 90
Rofelys (kukoricakeményítő és -csíra)

Halvány bézs színű, jellegzetes szagú, finomszemcsés por.

3. KLINIKAI ADATOK

3.1 Célállat faj(ok)

Sertés.

3.2 Terápiás javallatok célállat fajonként

Sertések amoxicillinre érzékeny *Streptococcus suis* által okozott fertőzéseinek metafilaxisára és gyógykezelésére.

Az állatgyógyászati készítmény alkalmazása előtt a betegség jelenlétét az állományban igazolni kell.

3.3 Ellenjavallatok

Nem alkalmazható penicillinnel vagy a béta-laktám csoport más hatóanyagaival szembeni ismert túlérzékenység esetén.

Nem alkalmazható anuriával vagy oliguriával járó súlyos veseelégtelenség esetén.

Nem alkalmazható nyúlra, tengerimalacon, hörcsögön, futóegéren és semmilyen egyéb kistestű növényevő állaton.

Nem alkalmazható kérődző állatokon vagy lovakon.

Nem alkalmazható β -laktamáz-termelő baktériumok jelenlétében.

3.4 Különleges figyelmeztetések

A beteg állatok takarmányfelvétele (és ezáltal a gyógyszerbevitel) jelentősen változhat. Amennyiben az állatok nem fogyasztanak megfelelő mennyiségű takarmányt, parenterális kezelést kell alkalmazni.

3.5 Az alkalmazással kapcsolatos különleges óvintézkedések

Különleges óvintézkedések a célállatfajokban való biztonságos alkalmazáshoz

Az állatgyógyászati készítmény csak az állatokból izolált baktériumok érzékenységi vizsgálatának eredménye alapján alkalmazható. Az állatgyógyászati készítmény jellemzőinek összefoglalójában (SPC) található utasításoktól eltérő módon való alkalmazása esetén növekedhet a penicillinekkal szemben rezisztens baktériumok aránya, ami csökkentheti a kezelések hatékonyságát.

Figyelemmel kell kísérni az állattartó telepeken a helyes gazdálkodási gyakorlat betartását. Mivel a patogének eradikációja nem mindig lehetséges, a gyógyszeres kezelést a helyes gazdálkodási gyakorlattal, pl. a megfelelő higiénia és szellőztetés fenntartásával és a zsúfoltság elkerülésével együtt kell alkalmazni.

Az állatgyógyászati készítmény csak olyan állomány kezelésére alkalmazható, amelyben a javallatban szereplő betegséget diagnosztizáltak.

Az állatok kezelését végző személyre vonatkozó különleges óvintézkedések

A penicillinek befecskendezve, belélegezve, lenyelve vagy a bőrrel érintkezve túlérzékenységet (allergiát) okozhatnak. A penicillin-túlérzékenység – keresztreakciók révén – cefalosporinokkal szembeni túlérzékenységhez vezethet és viszont. Az ezekre a hatóanyagokra adott allergiás reakciók olykor súlyosak lehetnek. Penicillinekkal iránti ismert túlérzékenység esetén kerülni kell az állatgyógyászati készítménnyel való érintkezést. Az állatgyógyászati készítmény bekeverése során kerülni kell a felporzást és a bőrre illetve szembe kerülést. Az állatgyógyászati készítmény előkészítése, alkalmazása során az alábbi egyéni védőfelszerelés viselése kötelező: védőkesztyű, védőruha, védőszemüveg és porszűrő álarc. A bőrre vagy szembe jutott állatgyógyászati készítményt azonnal bő vízzel le kell mosni. Munkavégzés közben enni, inni és dohányozni tilos. Amennyiben a bekeverés vagy a kezelés során allergiára utaló tünetek (pl. csalánkiütés, ajkak, szemhéjak duzzanata, légzési nehézségek) jelentkeznek, esetén haladéktalanul orvoshoz kell fordulni, bemutatva a készítmény használati utasítását vagy címkéjét.

A környezet védelmére irányuló különleges óvintézkedések

Nem értelmezhető

3.6 Mellékhatások

Sertés:

Nem ismert gyakoriság (a gyakoriság a rendelkezésre álló adatokból nem állapítható meg):	Allergiás reakció ¹
--	--------------------------------

¹ Az állatgyógyászati készítmény adagolását abba kell hagyni és az érintett állatokat szükség esetén tünetileg kell kezelni.

Fontos a mellékhatások bejelentése. Ez lehetővé teszi az állatgyógyászati készítmény biztonságosságának folyamatos nyomon követését. A jelentéseket lehetőség szerint az állatorvoson keresztül kell elküldeni a forgalomba hozatali engedély jogosultja vagy annak helyi képviselője felé, vagy a nemzeti mellékhatás figyelő rendszeren keresztül az illetékes nemzeti hatóság felé. A vonatkozó elérhetőségeket lásd a közvetlen csomagoláson.

3.7 Vemhesség, laktáció vagy tojásrakás idején történő alkalmazás

Vemhesség és laktáció:

Kizárólag a kezelést végző állatorvos által elvégzett előny/kockázat elemzésnek megfelelően alkalmazható.

3.8 Gyógyszerkölsönhatás és egyéb interakciók

Az amoxicillin azáltal fejt ki baktericid hatását, hogy a sejtosztódás során gátolja a bakteriális sejtfal szintézisét. Emiatt nem adható egyidejűleg bakteriosztatikus antibiotikumokkal (pl. tetraciklinekkel), amelyek a sejtosztódást gátolják.

3.9 Az alkalmazás módja és az adagolás

Szájon át, takarmányba keverve alkalmazandó.

Sértés: 15 mg amoxicillin/ttkg/nap, 14 napon át.

A takarmányba keverendő állatgyógyászati készítmény pontos mennyiségét az alábbi képlet segítségével lehet kiszámolni:

$$\frac{30 \text{ mg állatgyógyászati készítmény / testtömeg kg / nap} \times \text{Kezelendő állatok átlagos testtömege (kg)}}{\text{Átlagos napi takarmányfogyasztás / állat (kg)}} = \text{..... mg állatgyógyászati készítmény / kg takarmány}$$

Amennyiben az állatok állapotában nem következik be javulás, a diagnózist és a gyógykezelést felül kell vizsgálni.

A kezelni kívánt állatok testtömegét a lehető legpontosabban meg kell határozni az aluldozírozás elkerülése érdekében.

A állatgyógyászati készítmény ivóvízbe nem keverhető.

A kezelés alatt a gyógyszeres takarmányt kizárólagos takarmányként kell etetni.

Az előírtól eltérő dózisban és eltérő ideig nem alkalmazható.

A pelletálás során a gyógyszeres takarmány hőmérséklete nem emelkedhet 80 °C fölé.

3.10 A túladagolás tünetei (valamint – adott esetben – sürgősségi intézkedések és antidotumok)

Az állatgyógyászati készítménnyel végzett célállat-tolerancia vizsgálatok során toxikus hatásra utaló tüneteket, illetve biokémiai elváltozásokat a terápiás adag ötszörösének alkalmazásakor sem észleltek. Amennyiben nagyfokú túladagolás következtében toxikus tünetek lépnek fel, a kezelést abba kell hagyni és az érintett állatokat szükség szerint tünetileg kell kezelni.

3.11 Egyedi felhasználási korlátozások és különleges felhasználási feltételek, ideértve az antimikrobiális és a parazitaellenes állatgyógyászati készítmények alkalmazásának korlátozását is a rezisztencia kialakulási kockázatának mérséklése érdekében

A hivatalos irányelveket figyelembe kell venni a gyógyszeres premixek takarmányba való keverésénél.

Kizárólag hatósági engedéllyel rendelkező takarmánykeverő üzemek keverhetik.

3.12 Élelmezés-egészségügyi várakozási idő

Hús és egyéb ehető szövetek: 3 nap.

4. FARMAKOLÓGIAI TULAJDONSÁGOK

4.1 Állatgyógyászati ATC kód: QJ01CA04

4.2 Farmakodinámia

Az amoxicillin az amino-penicillinek közé tartozó széles spektrumú antibiotikum, amely hatékony számos Gram-pozitív és Gram-negatív baktérium ellen. Az amoxicillin baktericid hatása, az érzékeny baktériumok sejtfalának szintézisét gátolja. Antibakteriális hatása időfüggő, ezért a koncentrációjának a fertőzés helyén az alkalmazás csaknem teljes időtartama alatt nagyobbnak kell lennie, mint az elpusztítandó kórokozók MIC-értéke.

4.3 Farmakokinetika

Sertésben az amoxicillin felszívódása a gyomor-bél csatornából gyors. Szöveti eloszlása jó, nagy koncentrációt ér el a vizeletben, az epében, továbbá a vese- és májszövetben. Az amoxicillin javarészt a vesén keresztül eliminálódik, aktív formában.

5. GYÓGYSZERÉSZETI JELLEMZŐK

5.1 Főbb inkompatibilitások

Kompatibilitási vizsgálatok hiányában ezt az állatgyógyászati készítményt tilos keverni más állatgyógyászati készítménnyel.

5.2 Felhasználhatósági időtartam

A kereskedelmi csomagolású állatgyógyászati készítmény felhasználható: 2 évig.

A közvetlen csomagolás első felbontása után felhasználható: 6 hónapig.

Bekeverés után a takarmánylisztben vagy a pelletált takarmányban felhasználható: 3 hónap.

5.3 Különleges tárolási előírások

Legfeljebb 25 °C-on tárolandó.

Az eredeti csomagolásban tárolandó.

Fénytől védve tartandó.

Száraz helyen tartandó.

5.4 A közvetlen csomagolás jellege és összetétele

5 kg polietilén dobozban.

5 kg, 25 kg polietilén zsákban.

Előfordulhat, hogy nem minden kiszerelés kerül kereskedelmi forgalomba.

5.5 A fel nem használt állatgyógyászati készítmények vagy az állatgyógyászati készítmények alkalmazása után keletkező hulladékok ártalmatlanítására vonatkozó különleges óvintézkedések

A gyógyszerek nem kerülhetnek a szennyvízbe vagy a háztartási hulladékba.

A fel nem használt állatgyógyászati készítményt vagy az állatgyógyászati készítmény alkalmazása után keletkező hulladékokat az állatgyógyászati készítményre vonatkozó helyi előírásoknak és a nemzeti hulladékgyűjtési előírásoknak megfelelően kell ártalmatlanítani.

6. A FORGALOMBAHOZATALI ENGEDÉLY JOGOSULTJÁNAK NEVE

VIRBAC

7. A FORGALOMBAHOZATALI ENGEDÉLY SZÁMA(I)

2349/1/08 MgSzH ÁTI (5 kg dobozban)

2349/2/08 MgSzH ÁTI (25 kg)

2349/3/08 MgSzH ÁTI (5 kg zsákban)

8. A FORGALOMBAHOZATALI ENGEDÉLY ELSŐ KIADÁSÁNAK DÁTUMA

A forgalombahozatali engedély első kiadásának dátuma: 1998. július 16.

9. A KÉSZÍTMÉNY JELLEMZŐINEK ÖSSZEFOGLALÓJA LEGUTÓBBI FELÜLVIZSGÁLATÁNAK DÁTUMA

08/2025

10. AZ ÁLLATGYÓGYÁSZATI KÉSZÍTMÉNYEK BESOROLÁSA

Kizárólag állatorvosi vényre kiadható állatgyógyászati készítmény.

Erről az állatgyógyászati készítményről részletes információ érhető el a készítmények uniós adatbázisában (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

III. MELLÉKLET
CÍMKESZÖVEG ÉS HASZNÁLATI UTASÍTÁS

A KÖZVETLEN CSOMAGOLÁSON FELTÜNTETENDŐ ADATOK – CÍMKESZÖVEG ÉS HASZNÁLATI UTASÍTÁS EGYBEN

5 kg dobozban
5 kg, 25 kg zsákban

1. AZ ÁLLATGYÓGYÁSZATI KÉSZÍTMÉNY NEVE

Suramox 500 mg/g gyógypremixon sertéseknek A.U.V.

2. ÖSSZETÉTEL

1 g tartalmaz:

Hatóanyagok:

Amoxicillin (trihidráton formájában) 500 mg*

*Megfelel 570 mg amoxicillin-trihidrátnak, Stavibac-eljárással hidrofilon módon védett formában. A Suramox 500 mg/g gyógypremixon sertésnek A.U.V mikrokapszulázott formában tartalmazza a hatóanyagot.

Halvány bézs színű, jellegzetes szagú, finomszemcsés por.

3. KISZERELÉSI EGYSÉG

5 kg dobozban
5 kg zsákban
25 kg zsákban

4. CÉLÁLLAT FAJOK

Sertés.

5. TERÁPIÁS JAVALLATOK

Terápiás javallatok

Sertések amoxicillinre érzékeny *Streptococcus suis* által okozott fertőzéseinek metafilaxisára és gyógykezelésére.

Az állatgyógyászati készítmény alkalmazása előtt a betegség jelenlétét az állományban igazolni kell.

6. ELLENJAVALLATOK

Ellenjavallatok

Nem alkalmazható penicillinnel vagy a béta-laktám csoport más hatóanyagaival szembeni ismert túlérzékenység esetén.

Nem alkalmazható anuriával vagy oliguriával járó súlyos veseelégtelenség esetén.

Nem alkalmazható nyúlón, tengerimalacon, hörcsögön, futóegéren és semmilyen egyéb kistestű növényevő állaton.

Nem alkalmazható kérődző állatokon vagy lovakon.
Nem alkalmazható β -laktamáz-termelő baktériumok jelenlétében.

7. KÜLÖNLEGES FIGYELMEZTETÉSEK

Különleges figyelmeztetések

Különleges figyelmeztetések:

A beteg állatok takarmányfelvétele (és ezáltal a gyógyszerbevitel) jelentősen változhat. Amennyiben az állatok nem fogyasztanak megfelelő mennyiségű takarmányt, parenterális kezelést kell alkalmazni.

Különleges óvintézkedések a célállatfajokon való biztonságos alkalmazáshoz:

Az állatgyógyászati készítmény csak az állatokból izolált baktériumok érzékenységi vizsgálatának eredménye alapján alkalmazható. Az állatgyógyászati készítmény jellemzőinek összefoglalójában (SPC) található utasításoktól eltérő módon való alkalmazása esetén növekedhet a penicillinekkal szemben rezisztens baktériumok aránya, ami csökkentheti a kezelések hatékonyságát.

Figyelemmel kell kísérni az állattartó telepeken a helyes gazdálkodási gyakorlat betartását. Mivel a patogének eradikációja nem mindig lehetséges, a gyógyszeres kezelést a helyes gazdálkodási gyakorlattal, pl. a megfelelő higiénia és szellőztetés fenntartásával és a zsúfoltság elkerülésével együtt kell alkalmazni.

Az állatgyógyászati készítmény csak olyan állomány kezelésére alkalmazható, amelyben a javallatban szereplő betegséget diagnosztizáltak.

Az állatok kezelését végző személyre vonatkozó különleges óvintézkedések:

A penicillinek befecskendezve, belélegezve, lenyelve vagy a bőrrel érintkezve túlérzékenységet (allergiát) okozhatnak. A penicillin-túlérzékenység – keresztreakciók révén – cefalosporinokkal szembeni túlérzékenységhez vezethet és viszont. Az ezekre a hatóanyagokra adott allergiás reakciók olykor súlyosak lehetnek. Penicillinekre iránti ismert túlérzékenység esetén kerülni kell az állatgyógyászati készítménnyel való érintkezést. Az állatgyógyászati készítmény bekeverése során kerülni kell a felporzást és a bőrre illetve szembe kerülést. Az állatgyógyászati készítmény előkészítése, alkalmazása során az alábbi egyéni védőfelszerelés viselése kötelező: védőkesztyű, védőruha, védőszemüveg és porszűrő álarc. A bőrre vagy szembe jutott állatgyógyászati készítményt azonnal bő vízzel le kell mosni. Munkavégzés közben enni, inni és dohányozni tilos. Amennyiben a bekeverés vagy a kezelés során allergiára utaló tünetek (pl. csalánkiütés, ajkak, szemhéjak duzzanata, légzési nehézségek) jelentkeznek, esetén haladéktalanul orvoshoz kell fordulni, bemutatva a készítmény használati utasítását vagy címkéjét.

Vemhesség és laktáció:

Kizárólag a kezelést végző állatorvos által elvégzett előny/kockázat elemzésnek megfelelően alkalmazható.

Gyógyszerkölcsönhatás és egyéb interakciók:

Az amoxicillin azáltal fejt ki baktericid hatását, hogy a sejtosztódás során gátolja a bakteriális sejtfal szintézisét. Emiatt nem adható egyidejűleg bakteriosztatikus antibiotikumokkal (pl. tetraciklinekkel), amelyek a sejtosztódást gátolják.

Túladagolás:

Az állatgyógyászati készítménnyel végzett célállat-tolerancia vizsgálatok során toxikus hatásra utaló tüneteket, illetve biokémiai elváltozásokat a terápiás adag ötszörösének alkalmazásakor sem észleltek. Amennyiben nagyfokú túladagolás következtében toxikus tünetek lépnek fel, a kezelést abba kell hagyni és az érintett állatokat szükség szerint tünetileg kell kezelni.

Egyedi felhasználási korlátozások és különleges felhasználási feltételek:

A hivatalos irányelveket figyelembe kell venni a gyógyszeres premixek takarmányba való keverésénél.

Kizárólag hatósági engedéllyel rendelkező takarmánykeverő üzemek keverhetik.

Főbb inkompatibilitások:

Kompatibilitási vizsgálatok hiányában ezt az állatgyógyászati készítményt tilos keverni más állatgyógyászati készítménnyel.

8. MELLÉKHATÁSOK

Mellékhatások

Sertés:

Nem ismert gyakoriság (a gyakoriság a rendelkezésre álló adatokból nem állapítható meg):
--

Allergiás reakció ¹

¹ Az állatgyógyászati készítmény adagolását abba kell hagyni és az érintett állatokat szükség esetén tünetileg kell kezelni.

Fontos a mellékhatások bejelentése. Ez lehetővé teszi a készítmény biztonságosságának folyamatos nyomon követését. Ha bármilyen mellékhatást észlel, még ha az nem is szerepel ebben a használati utasításban, vagy úgy gondolja, hogy a készítmény nem hatott, értesítse erről a kezelő állatorvost! A mellékhatásokat a forgalombahozatali engedély jogosultjának vagy a forgalombahozatali engedély jogosultja helyi képviselőjének is bejelentheti a jelen címkeszöveg végén található elérhetőségeken vagy a nemzeti mellékhatás figyelő rendszeren keresztül:

Nemzeti Élelmiszerlánc-biztonsági Hivatal

Állatgyógyászati Termékek Igazgatósága

Postafiók 30

H-1525 Budapest

E-mail: E-pharmacovigilance@nebih.gov.hu

Honlap: <https://portal.nebih.gov.hu/-/pharmacovigilance>

9. ADAGOLÁS ÁLLATFAJOK SZERINT, AZ ALKALMAZÁS MÓDSZERE ÉS MÓDJA

Adagolás állatfajok szerint, az alkalmazás módszere és módja

Szájon át, takarmányba keverve alkalmazandó.

Sertés: 15 mg amoxicillin/ttkg/nap, 14 napon át.

A takarmányba keverendő állatgyógyászati készítmény pontos mennyiségét az alábbi képlet segítségével lehet kiszámolni:

$$\frac{30 \text{ mg állatgyógyászati készítmény / testtömeg kg / nap} \times \text{Kezelendő állatok átlagos testtömege (kg)}}{\text{Átlagos napi takarmányfogyasztás / állat (kg)}} = \text{..... mg állatgyógyászati készítmény / kg takarmány}$$

10. A HELYES ALKALMAZÁSRA VONATKOZÓ ÚTMUTATÁS

A helyes alkalmazásra vonatkozó útmutatás

Amennyiben az állatok állapotában nem következik be javulás, a diagnózist és a gyógykezelést felül kell vizsgálni.

A kezelni kívánt állatok testtömegét a lehető legpontosabban meg kell határozni az aluldozírozás elkerülése érdekében.

A állatgyógyászati készítmény ivóvízbe nem keverhető.

A kezelés alatt a gyógyszeres takarmányt kizárólagos takarmányként kell etetni.

Az előírttól eltérő dózisban és eltérő ideig nem alkalmazható.

A pelletálás során a gyógyszeres takarmány hőmérséklete nem emelkedhet 80 °C fölé.

11. ÉLELMEZÉS-EGÉSZSÉGÜGYI VÁRAKOZÁSI IDŐ

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő

Hús és egyéb ehető szövetek: 3 nap.

12. KÜLÖNLEGES TÁROLÁSI ÓVINTÉZKEDÉSEK

Különleges tárolási óvintézkedések

Gyermekek elől gondosan el kell zárni!

Legfeljebb 25 °C-on tárolandó.

Az eredeti csomagolásban tárolandó.

Fénytől védve tartandó.

Száraz helyen tartandó.

Ezt az állatgyógyászati készítményt csak a címkén a Exp után feltüntetett lejárati időn belül szabad felhasználni! A lejárati idő az adott hónap utolsó napjára vonatkozik.

13. AZ ÁRTALMATLANNÁ TÉTELRE VONATKOZÓ KÜLÖNLEGES ÓVINTÉZKEDÉSEK

A gyógyszerek nem kerülhetnek a szennyvízbe vagy a háztartási hulladékba!

A fel nem használt állatgyógyászati készítményt vagy az állatgyógyászati készítmény alkalmazása után keletkező hulladékokat az állatgyógyászati készítményre vonatkozó helyi előírásoknak és a nemzeti hulladékgyűjtési előírásoknak megfelelően kell ártalmatlanítani.

Ezek az intézkedések a környezetet védik.

Kérdezze meg a kezelő állatorvost vagy a gyógyszerészt, hogy milyen módon semmisítse meg a továbbiakban nem szükséges állatgyógyászati készítményeket!

14. AZ ÁLLATGYÓGYÁSZATI KÉSZÍTMÉNY BESOROLÁSA

Az állatgyógyászati készítmények besorolása

Kizárólag állatorvosi vényre kiadható állatgyógyászati készítmény.

15. A FORGALOMBAHOZATALI ENGEDÉLY SZÁMA(I) ÉS A KISZERELÉSEK

2349/1/08 MgSzH ÁTI (5 kg dobozban)

2349/2/08 MgSzH ÁTI (25 kg)
2349/3/08 MgSzH ÁTI (5 kg zsákban)

Kiszerelések

5 kg dobozban.
5 kg, 25 kg zsákban.

Előfordulhat, hogy nem minden kiszerelés kerül kereskedelmi forgalomba.

16. A CÍMKESZÖVEG LEGUTÓBBI FELÜLVIZSGÁLATÁNAK DÁTUMA

A címkeszöveg legutóbbi felülvizsgálatának dátuma

08/2025

Erről az állatgyógyászati készítményről részletes információ érhető el a készítmények uniós adatbázisában (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

17. KAPCSOLATTARTÁSI ADATOK

Kapcsolattartási adatok

A forgalombahozatali engedély jogosultja:

VIRBAC
1^{ère} avenue 2065m LID
06516 Carros
Franciaország

A gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártó:

FC France SAS
8 rue des Aulnaies
95420 Magny-en-Vexin
Franciaország

Helyi képviselő és kapcsolattartási adatok a feltételezett mellékhatások bejelentése céljából:

VIRBAC HUNGARY KFT
Váci utca 81. 4. emelet.
HU-1056 Budapest
Tel.: +36703387177
akos.csoman@virbac.hu

Az állatgyógyászati készítménnyel kapcsolatos további kérdéseivel forduljon a forgalomba hozatali engedély jogosultjának helyi képviselőjéhez.

18. TOVÁBBI INFORMÁCIÓK

19. „KIZÁRÓLAG ÁLLATGYÓGYÁSZATI ALKALMAZÁSRA” SZAVAK

Kizárólag állatgyógyászati alkalmazásra.

20. LEJÁRATI IDŐ

Exp. {hh/éééé}

A közvetlen csomagolás első felbontása után felhasználható: 6 hónapig.

Bekeverés után a takarmánylisztben vagy a pelletált takarmányban felhasználható: 3 hónap.

21. A GYÁRTÁSI TÉTEL SZÁMA

Lot {Gy.sz.}