

ПРИЛОЖЕНИЕ I
КРАТКА ХАРАКТЕРИСТИКА НА ПРОДУКТА

1. НАИМЕНОВАНИЕ НА ВЕТЕРИНАРНОМЕДИЦИНСКИЯ ПРОДУКТ

Nuflor Minidose 450 mg/ml инжекционен разтвор за говеда

2. КАЧЕСТВЕН И КОЛИЧЕСТВЕН СЪСТАВ

Една доза (1 ml) съдържа:

Активна субстанция:
Florfenicol 450.00 mg

Експципенти:

За пълния списък на експципентите, виж т. 6.1.

3. ФАРМАЦЕВТИЧНА ФОРМА

Бистър, безцветен до жълт инжекционен разтвор.

4. КЛИНИЧНИ ДАННИ

4.1. Видове животни, за които е предназначен ВМП

Говеда.

4.2. Терапевтични показания, определени за отделните видове животни

Профилактика и лечение на респираторни инфекции при говеда, причинени от чувствителни към florfenicol микроорганизми: *Mannheimia haemolytica*, *Pasteurella miltocida* и *Histophilus somni*.

Преди профилактичното приложение на продукта, инфекцията трябва да бъде доказана в стадото.

4.3. Противопоказания

Да не се използва при възрастни бичи, предназначени за разплод.

Да не се използва при свръхчувствителност към активната субстанция или към някой от експципентите.

4.4. Специални предпазни мерки за всеки вид животни, за които е предназначен ВМП

Няма.

4.5. Специални предпазни мерки при употреба

Специални предпазни мерки за животните при употребата на продукта

Продуктът трябва да се прилага на базата на тестове за чувствителност, включени в официалната и национална антимикробна политика.

Да не се прилага при установена резистентност към florfenicol или други amphenicols.

Неправилната употреба на ветеринарномедицинския продукт може да увеличи бактериалната резистентност към florfenicol или други amphenicols.

Продължителната или повторна употреба на ветеринарномедицинския продукт може да бъде избегната, чрез подобряване на управленческите практики във фермата, почистващи и дезинфекциращи мерки и премахване на стреса.

Специални предпазни мерки за лицата, прилагащи ветеринарномедицинския продукт на животните

Продуктът трябва да се прилага с повишено внимание. При случайно самоинжектиране, незабавно да се потърси медицински съвет, като на лекаря се предостави листовката за употреба или етикета на продукта.

Избягвайте директен контакт на продукта с кожата, устата и очите.

Мийте ръцете си след приложението на продукта.

4.6 Неблагоприятни реакции (честота и важност)

По време на лечението може да се наблюдава намалена консумация на храна при животните и временна поява на меки изпражнения. Много скоро след приключване на лечението, третираните животни се възстановяват напълно.

При подкожното приложение на продукта с максимално препоръчания обем (10 ml) може да се появи временна локална болка и клинично видим оток на мястото на инжектирането. Болката продължава няколко дни. Отокът на мястото на инжектирането намалява постепенно и напълно се резорбира до 61 ден.

При интрамускулно приложение на продукта в максимално препоръчания обем (10 ml) може да се появи временна локална болка и клинично видим оток на мястото на инжектирането. Отокът на мястото на инжектирането намалява постепенно, но перзистира до 24 дни. Възпалителните лезии на мястото на инжектирането, наподобяващи некроза може да перзистират до 37 дни след инжектирането.

4.7 Употреба по време на бременност, лактация или яйценосене

Лабораторните проучвания при животните не показват никакви доказателства за тератогенност и фетотоксичност за flogfenicol.

Проучвания при лабораторни животни не показват никакви доказателства за тератогенност или фетотоксичност.

Влиянието на flogfenicol върху репродуктивността при говедата и бремеността не е доказано. .

Прилага се само след преценка полза/риск от отговорния ветеринарен лекар.

4.8 Взаимодействие с други ветеринарномедицински продукти и други форми на взаимодействие

Не са известни.

4.9 Доза и начин на приложение

Подкожно приложение : 40 mg/kg т.м (4 ml/45 kg), еднократно.

Интрамускулно приложение : 20 mg/kg т.м (2 ml/45 kg), двукратно през 48 часа.

Инжекцията трябва да се поставя само във врата. Да не се инжектира повече от 10 ml на едно място.

Трябва да бъде установено много точно телесната маса на животното и да се определи точната доза, за да се избегне предозирането с този продукт.

Използвайте стерилен тампон преди изтеглянето на всяка доза. Използвайте сухи, стерилни игли и спринцовки.

При флакон от 250 ml, не изтегляйте по-вече от 25 пъти.

4.10 Предозиране (симптоми, спешни мерки, антидоти), ако е необходимо

Няма налични данни.

4.11 Карентен срок (карентни срокове)

Месо и вътрешни органи:

- при подкожно приложение (40 mg/kg т.м): 64 дни;
- при интрамускулно приложение (20 mg/kg т.м): 37 дни.

Мляко: не се разрешава за употреба при животни, чието мляко е предназначено за човешка консумация.

5. ФАРМАКОЛОГИЧНИ ОСОБЕНОСТИ

Фармакотерапевтична група: антибактериални средства за системна употреба.
Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен Код: QJ01BA90.

5.1 Фармакодинамични свойства

Florfenicol е синтетичен широкоспектърен антибиотик, ефективен срещу повечето Грам - положителни и Грам - отрицателни микроорганизми, изолирани от домашните животни. Florfenicol подтиска синтеза на протеини на ниво рибозоми и има бактериостатично действие. Лабораторните тестове показват, че florfenicol е активен най-вече срещу изолирани бактериални патогенни микроорганизми, причиняващи респираторни заболявания при говедата включващи *Mannheimia haemolytica*, *Pasteurella miltocida* и *Histophilus somni*.

Приема се, че florfenicol е бактериостатичен агент, но изследванията *in vitro* демонстрират бактерицидна активност срещу *Mannheimia haemolytica*, *Pasteurella miltocida* и *Histophilus somni*.

При респираторните инфекции при говедата причинени от *Mannheimia haemolytica*, *Pasteurella miltocida* и *Histophilus somni* са били определени следните пределни, гранични норми на florfenicol:

- чувствителен - < 2 µg/ml;
- среден - 4 µg/ml;
- устойчив - ≥8 µg/ml.

Резистентността към florfenicol основно се дължи на ефлуks системата поради специфичния (flo-R) или множество транспортъри (AcrAB-TolC). Гените, кореспондиращи с тези механизми са кодирани в подвижни генетични елементи.

Данните от наблюдението върху възприемчивостта на основни теренни изолати от говеда, събирани през периода 1995 и 2009 в Европа показват постоянна активност на florfenicol, без да се откриват резистентни изолати. В последните литературни данни, един резистентен изолат на *Pasteurella miltocida* е бил докладван от теле в Германия през 2007.

Не е наблюдавана резистентност към други антибиотици. Кръстосана резистентност към chloramphenicol може да бъде наблюдавана.

Резистентност към florfenicol и други антимикробни продукти е била идентифицирана при *Salmonella typhimurium* и ко-резистентност към третата генерация цефалоспорици е наблюдавана при *E.coli* (респираторния и храносмилателен тракт). Това не е наблюдавано при прицелните патогени.

5.2 Фармакокинетични особености

След парентерално приложение florfenicol се отделя основно чрез урината и малко количество чрез фекалиите, като основен компонент и като florfenicol amine и florfenicol oxamic acid. Подкожното приложение на продукта в препоръчаните дози : 40 mg/kg поддържа високи плазмени нива на florfenicol при говеда над 0.5 µg/ml MIC₉₀ и 1.0 µg/ml за 90.7 часа и 33.8 часа. Максимално ниво на серумната концентрация (C_{max}) е 1.82 µg/ml за 7 часа (T_{max}) след приложението.

Интрамускулното приложение на продукта в препоръчаните дози: 20 mg/kg поддържа високи плазмени нива на florfenicol при говеда над 0.5 µg/ml, MIC₉₀ и 1.0 µg/ml за 48.7 часа и 30.3 часа. Максималното ниво на серумната концентрация (C_{max}) е 3.0 µg/ml за 6 часа (T_{max}) след приложението.

6. ФАРМАЦЕВТИЧНИ ОСОБЕНОСТИ

6.1 Списък на ексципиентите

N-methylpyrrolidone,
Diethylene glycol monoethylether ether

6.2 Несъвместимости

При липса на данни за съвместимост, този ветеринарномедицински продукт не трябва да бъде смесван с други ветеринарномедицински продукти.

6.3 Срок на годност

Срок на годност на крайния ветеринарномедицински продукт: 2 години
Срок на годност след първо отваряне на първичната опаковка: 28 дни.

6.4 Специални условия за съхранение на продукта

Този ветеринарномедицински продукт не изисква никакви специални температурни условия за съхранение.
Да се съхранява във външната опаковка, с цел предпазване от светлина.

6.5 Вид и състав на първичната опаковка

50, 100 и 250 ml, безцветни, стъклени, многодозови флакони, тип II, затворени с бромбутил гумени тапи и запечатани с кодирани алуминиеви капачки.
Не всички размери на опаковката могат да бъдат предлагани на пазара.

6.6 Специални мерки при унищожаване на неизползвания продукт или остатъци от него

Всеки неизползван ветеринарномедицински продукт или остатъци от него, ако има такива, трябва да бъдат унищожени, в съответствие с изискванията на местното законодателство.

7. ПРИТЕЖАТЕЛ НА ЛИЦЕНЗА ЗА УПОТРЕБА

Intervet International BV
Wim de Körverstraat 35
5831 AN Boxmeer
The Netherlands

8. НОМЕР(А) НА ЛИЦЕНЗА ЗА УПОТРЕБА

9. ДАТА НА ПЪРВОТО ИЗДАВАНЕ / ПОДНОВЯВАНЕ НА ЛИЦЕНЗ

10. ДАТАТА НА ПОСЛЕДНИЯ ПРЕГЛЕД НА ТЕКСТА

10-2013

11. ЗАБРАНА ЗА ПРОДАЖБА, ДОСТАВКА И/ИЛИ УПОТРЕБА

Не е приложимо.

ЕТИКЕТ И ЛИСТОВКА

A. ЕТИКЕТ

ИНФОРМАЦИЯ, КОЯТО СЕ ИЗПИСВА ВЪРХУ ВЪНШНАТА ОПАКОВКА

Картонена кутия с флакони x 50, 100 и 250 ml

1. НАИМЕНОВАНИЕ НА ВЕТЕРИНАРНОМЕДИЦИНСКИЯ ПРОДУКТ

Nuflor Minidose 450 mg/ml инжекционен разтвор за говеда
Florfenicol

2. СЪДЪРЖАНИЕ НА АКТИВНИТЕ СУБСТАНЦИИ И ЕКСЦИПИЕНТИТЕ

Активна субстанция: Florfenicol 450 mg/ml

3. ФАРМАЦЕВТИЧНА ФОРМА

Инжекционен разтвор

4. РАЗМЕР НА ОПАКОВКА

50 ml.
100 ml
250 ml.

5. ВИДОВЕ ЖИВОТНИ, ЗА КОИТО Е ПРЕДНАЗНАЧЕН ВМП

Говеда

6. ТЕРАПЕВТИЧНИ ПОКАЗАНИЯ

Преди употреба прочети листовката.

7. МЕТОД И НАЧИН НА ПРИЛОЖЕНИЕ

Подкожно или интрамускулно приложение. Преди употреба прочети листовката .

8. КАРЕНТЕН СРОК

Месо и вътрешни органи:

- при подкожно приложение 40 mg/kg т.м, еднократно: 64 дни;
- при интрамускулно приложение 20 mg/kg т.м, двукратно: 37 дни.

Мляко: не се разрешава за употреба при животни, чието мляко е предназначено за човешка консумация.

9. СПЕЦИАЛНИ ПРЕДУПРЕЖДЕНИЯ, АКО Е НЕОБХОДИМО

Внимателно прилагайте продукта, като избягвате инцидентното самоинжектиране.
Избягвайте директен контакт на продукта с кожата, устата и очите.

Мийте ръцете си след приложение на продукта.
Преди употреба прочети листовката.

10. СРОК НА ГОДНОСТ

Годен до {месец/година}
Срок на годност след първо отваряне на първичната опаковка: 28 дни

11. СПЕЦИАЛНИ УСЛОВИЯ ЗА СЪХРАНЕНИЕ

Този ветеринарномедицински продукт не изисква никакви специални температурни условия за съхранение.
Да не съхранява във външната опаковка, с цел предпазване от светлина.

12. СПЕЦИАЛНИ ПРЕДПАЗНИ МЕРКИ ПРИ УНИЩОЖАВАНЕ НА НЕИЗПОЛЗВАН ПРОДУКТ ИЛИ ОСТАТЪЦИ ОТ НЕГО, АКО ИМА ТАКИВА

Всеки неизползван ветеринарномедицински продукт или остатъци от него, ако има такива, трябва да бъдат унищожени, в съответствие с изискванията на местното законодателство.

13. НАДПИСЪТ “САМО ЗА ВЕТЕРИНАРНОМЕДИЦИНСКА УПОТРЕБА” И УСЛОВИЯ ИЛИ ОГРАНИЧЕНИЯ ОТНОСНО РАЗПРОСТРАНЕНИЕТО И УПОТРЕБА, АКО Е ПРИЛОЖИМО

Само за ветеринарномедицинска употреба. Да се отпуска само по лекарско предписание.

14. НАДПИСЪТ “ДА СЕ СЪХРАНЯВА ДАЛЕЧ ОТ ПОГЛЕДА И НА НЕДОСТЪПНИ ЗА ДЕЦА МЕСТА”

Да се съхранява далеч от погледа и на недостъпни за деца места.

15. ИМЕ И ПОСТОЯНЕН АДРЕС НА ПРИТЕЖАТЕЛЯ НА ЛИЦЕНЗА ЗА УПОТРЕБА

Intervet International B.V.
Wim de Körverstraat 35
5831 AN Boxmeer
The Netherlands

16. НОМЕР(А) НА ЛИЦЕНЗА ЗА УПОТРЕБА

17. ПАРТИДЕН НОМЕР

Партида {номер}

ИНФОРМАЦИЯ, КОЯТО СЕ ИЗПИСВА ВЪРХУ ПЪРВИЧНАТА ОПАКОВКА

Флакони x 50, 100 и 250 ml

1. НАИМЕНОВАНИЕ НА ВЕТЕРИНАРНОМЕДИЦИНСКИЯ ПРОДУКТ

Nuflor Minidose 450 mg/ml инжекционен разтвор за говеда

2. СЪДЪРЖАНИЕ НА АКТИВНИТЕ СУБСТАНЦИИ И ЕКСЦИПИЕНТИТЕ

Активна субстанция: Florfenicol 450 mg/ml

3. ФАРМАЦЕВТИЧНА ФОРМА

Инжекционен разтвор

4. РАЗМЕР НА ОПАКОВКАТА

50 ml

100 ml

250 ml

5. ВИДОВЕ ЖИВОТНИ, ЗА КОИТО Е ПРЕДНАЗНАЧЕН ВМП

Говеда

6. ТЕРАПЕВТИЧНИ ПОКАЗАНИЯ

Преди употреба прочети листовката.

7. МЕТОД И НАЧИН НА ПРИЛОЖЕНИЕ

Преди употреба прочети листовката. Подкожно или интрамускулно приложение.

8. КАРЕНТЕН СРОК

Месо и вътрешни органи:

- при подкожно приложение 40 mg/kg т.м, еднократно: 64 дни;

- при интрамускулно приложение 20 mg/kg т.м, двукратно: 37 дни.

Мляко: не се разрешава за употреба при животни, чието мляко е предназначено за човешка консумация.

9. СПЕЦИАЛНИ ПРЕДУПРЕЖДЕНИЯ

Избягвайте инцидентно самоинжектиране. Преди употреба прочети листовката.

10. СРОК НА ГОДНОСТ

Годен до :{месец/година):

След първо отваряне на опаковката: 28 дни

11. СПЕЦИАЛНИ ПРЕДПАЗНИ МЕРКИ ПРИ СЪХРАНЕНИЕ

Този ветеринарномедицински продукт не изисква никакви специални температурни условия за съхранение.

Да не съхранява във външната опаковка, с цел предпазване от светлина.

12. СПЕЦИАЛНИ ЗА УНИЩОЖАВАНЕ НА НЕИЗПОЛЗВАН ПРОДУКТ ИЛИ ОСТАТЪЦИ ОТ НЕГО, АКО ИМА ТАКИВА

Всеки неизползван ветеринарномедицински продукт или остатъци от него, ако има такива, трябва да бъдат унищожени, в съответствие с изискванията на местното законодателство.

13. НАДПИСЪТ “САМО ЗА ВЕТЕРИНАРНОМЕДИЦИНСКА УПОТРЕБА” И УСЛОВИЯ ИЛИ ОГРАНИЧЕНИЯ ОТНОСНО РАЗПРОСТРАНЕНИЕТО И УПОТРЕБАТА, АКО Е ПРИЛОЖИМО

Само за ветеринарномедицинска употреба. Да се отпуска само по лекарско предписание.

14. НАДПИСЪТ “ДА СЕ СЪХРАНЯВА ДАЛЕЧ ОТ ПОГЛЕДА И НА НЕДОСТЪПНИ ЗА ДЕЦА МЕСТА”

Да се съхранява далеч от погледа и на недостъпни за деца места.

15. ИМЕ И ПОСТОЯННИЯ АДРЕС НА УПРАВЛЕНИЕ НА ПРИТЕЖАТЕЛЯ НА ЛИЦЕНЗА ЗА УПОТРЕБА

Intervet International BV
Wim de Körverstraat 35
5831 AN Boxmeer
The Netherlands

16. НОМЕР(А) НА ЛИЦЕНЗА ЗА УПОТРЕБА

17. ПАРТИДЕН НОМЕР

Партида {номер}

В. ЛИСТОВКА

ЛИСТОВКА ЗА :

Nuflor Minidose 450 mg/ml инжекционен разтвор за говеда

1. ИМЕ И ПОСТОЯНЕН АДРЕС НА ПРИТЕЖАТЕЛЯ НА ЛИЦЕНЗА ЗА УПОТРЕБА И НА ПРОИЗВОДИТЕЛЯ, АКО ТЕ СА РАЗЛИЧНИ

Притежател на лиценза за употреба :

Intervet International BV
Wim de Koevverstraat 35
5831 AN BOXMEER
The Netherlands

Производители, отговорни за освобождаване на партидата:

Intervet International GmbH
Feldstrasse 1A
85716 Unterschleissheim
Germany

Schering-Plough Sante Animale
La Grindoliere, Zone Artisanale
F-49500 Serge
France

2. НАИМЕНОВАНИЕ НА ВЕТЕРИНАРНОМЕДИЦИНСКИЯ ПРОДУКТ

Nuflor Minidose 450 mg/ml инжекционен разтвор за говеда

3. СЪДЪРЖАНИЕ НА АКТИВНИТЕ СУБСТАНЦИИ И ЕКСЦИПИЕНТИТЕ

Бистър, безцветен до жълт разтвор, съдържащ 450 mg Florfenicol/ml

4. ТЕРАПЕВТИЧНИ ПОКАЗАНИЯ

Профилактика и лечение на респираторни инфекции при говеда, причинени от микроорганизми, чувствителни към florfenicol: *Mannheimia haemolytica*, *Pasteurella multocida* и *Histophilus somni*. Преди профилактичното приложение на продукта заболяването трябва да бъде доказано в стадото.

5. ПРОТИВОПОКАЗАНИЯ

Да не се използва при възрастни бици, предназначени за разплод.

Да не се използва при свръхчувствителност към активната субстанция или към някой от ексципиентите.

6. НЕБЛАГОПРИЯТНИ РЕАКЦИИ

По време на периода на лечение може да се наблюдава намалена консумация на храна при животните и временна поява на меки изпражнения.

Много скоро след приключване на лечението, третираните животни се възстановяват напълно. При подкожното прилагане на продукта в максимално препоръчания обем от 10 ml може да се появи временна локална болка и клинично видим оток на мястото на инжектирането. Болката продължава няколко дни. Отокът на мястото на инжектирането намалява постепенно и се резорбира напълно до 61 дни.

При интрамускулно приложение на продукта в максимално препоръчания обем от 10 ml, може да се появи временна, локална болка и клинично видим оток на мястото на инжектирането. Отокът на мястото на инжектирането намалява постепенно, но перзистира до 24-ия ден. Възпалителните лезии на мястото на инжектирането, наподобяващи некроза може да перзистират до 37-ия ден след инжектирането.

Ако забележите някакво сериозно въздействие или други ефекти, вследствие от употребата на този ВМП, които не са описани в тази листовка, моля незабавно да уведомите Вашия ветеринарен лекар.

7. ВИДОВЕ ЖИВОТНИ, ЗА КОИТО Е ПРЕДНАЗНАЧЕН ВМП

Говеда.

8. ДОЗИРОВКА ЗА ВСЕКИ ВИД ЖИВОТНО, МЕТОД И НАЧИН НА ПРИЛАГАНЕ.

Подкожно приложение: 40 mg/kg т.м. (4 ml/45 kg), еднократно.
Интрамускулно приложение: 20 mg/kg т.м.(2 ml/45 kg), двукратно през 48 часа.

Инжекцията трябва да се постави. само във врата. Да не се инжектира повече от 10 ml на едно място.

Трябва да бъде установено много точно живото тегло на животното и да се определи точната доза, за да се избегне предозирането с този продукт.

9. СЪВЕТ ЗА ПРАВИЛНО ПРИЛОЖЕНИЕ

Използвайте стерилен тампон преди изтеглянето на всяка доза. Използвайте сухи, стерилни игли и спринцовки. Не пробивайте повече от 25 пъти един флакон от 250 ml.

10. КАРЕНТЕН СРОК

Месо и вътрешни органи:
- при подкожно приложение 40 mg/kg .т.м. (4 ml/45 kg) : 64 дни;
- при интрамускулно приложение 20 mg/kg .т.м. (4 ml/45 kg т.м.) : 37 дни.

Мляко: не се разрешава за употреба при лактиращи животни, чието мляко се използва за човешка консумация.

11. СПЕЦИАЛНИ УСЛОВИЯ ЗА СЪХРАНЕНИЕ НА ПРОДУКТА

Да се съхранява далеч от погледа и на недостъпни за деца места.

Този ветеринарномедицински продукт не изисква никакви специални температурни условия за съхранение.

Да се съхранява във външната, с цел предпазване от светлина.

Да не се използва след изтичане на срока на годност, посочен върху етикета.

Срок на годност след първо отваряне:28 дни.

12. СПЕЦИАЛНИ ПРЕДУПРЕЖДЕНИЯ

Специални предпазни мерки за животните при употребата на продукта:

Продуктът трябва да се прилага на основата на тестове за установяване на чувствителност, включени в официалната и национална антимикробиялни политики.

Да не се прилага при установена резистентност към florfenicol или други amphenicols.

Неправелната употреба на ветеринарномедицинския продукт може да увеличи бактериалната резистентност към florfenicol или други amphenicols.

Продължителната или повторна употреба на ветеринарномедицинския продукт може да бъде избегната, чрез подобряване на управленческите практики във фермата, почистващи и дезинфекциращи мерки и премахване на среса.

Специални предпазни мерки за лицата, прилагащи ветеринарномедицинския продукт на животните:

Продуктът трябва да се прилага с повишено внимание. При случайно самоинжектиране незабавно да се потърси медицински съвет, като на лекаря се предостави листовката за употреба или етикета на продукта.

Избягвайте директен контакт на продукта върху кожата, устата и очите. Мийте ръцете си след приложение на продукта.

Употреба по време на бременност и лактация:

Проучвания при лабораторни животни не показват никакви доказателства за тератогенност или фетотоксичност.

Влиянието на florfenicol върху репродуктивността при говедата и бремеността не е доказано. .

Прилага се само след преценка полза/риск от отговорния ветеринарен лекар.

Несъвместимости:

При липса на данни за съвместимост, този ветеринарномедицински продукт не трябва да бъде смесван с други ветеринарномедицински продукти.

13. СПЕЦИАЛНИ МЕРКИ ЗА УНИЩОЖАВАНЕ НА НЕИЗПОЛЗВАН ПРОДУКТ ИЛИ ОСТАТЪЦИ ОТ НЕГО, АКО ИМА ТАКИВА

ВМП не трябва да бъдат изхвърляни чрез битови отпадъци или отпадни води.

14. ДАТАТА НА ПОСЛЕДНАТА РЕДАКЦИЯ НА ТЕКСТА

10.2013

15. ДОПЪЛНИТЕЛНА ИНФОРМАЦИЯ

Флакони x 50, 100 и 250 ml.

Не всички размери на опаковката могат да бъдат предлагани на пазара.

След отваряне на флакона, спазвайте датата след първо отваряне на флакона, посочена върху етикета. Датата за унищожаване на останалото количество от продукта след изтичане на този срок трябва да се изписва на специално място върху етикета.

|



Deleted: 1

