

## **REZUMATUL CARACTERISTICILOR PRODUSULUI**

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

ERITROM, 60 mg/g, pulbere hidrosolubila pentru păsări de colivie, porumbei și găini de ornament.

### **2. COMPOZIȚIE CALITATIVA SI CANTITATIVA**

100 g de produs contin:

#### ***Substanță activă:***

Eritromicina tiosianat ..... 6 g

#### ***Excipienți:***

Lista completă a excipientilor apare menționată și la punctul 6.1.

### **3. FORMA FARMACEUTICA**

Pulbere hidrosolubilă de culoare bleu-gri.

### **4. PARTICULARITATI CLINICE**

#### **4.1. Specii țintă**

Păsări de colivie, porumbei și găini de ornament.

#### **4.2. Indicații pentru utilizare, cu specificarea speciilor tinta**

Eritrom se recomanda în prevenirea(in efectivele în care diagnosticul a fost confirmat) și tratamentul afecțiunilor determinate de microorganisme sensibile la acțiunea substanței active: micoplasme, de germeni din genul *Pasteurella spp.*, *Vibro spp.*, *Streptococcus spp.*, *Staphylococcus spp* la păsări de colivie, porumbei și găini de ornament.

#### **4.3. Contraindicații**

Nu se administrează în caz de hipersensibilitate la substanța activă sau la oricare dintre excipienți.

#### **4.4. Atentionari speciale pentru fiecare specie tinta**

Nu există.

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

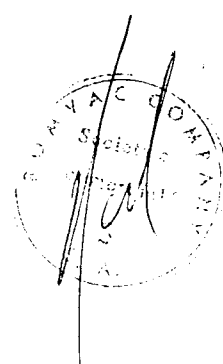
##### **Precauții speciale pentru utilizare la animale**

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

Dacă acest lucru nu este posibil, tratamentul trebuie să se efectueze pe baza informațiilor epidemiologice locale (regiune, fermă) referitoare la sensibilitatea bacteriilor țintă.

Utilizarea produsului în afara instrucțiunilor din RCP poate duce la creșterea prevalenței bacteriilor rezistente și poate duce la scăderea eficacității tratamentului datorită potentialului de rezistență încrucisată.

La utilizarea produsului vor fi luate în considerare politicile oficiale și locale privind produsele antimicrobiene.



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

Persoanele cu hipersensibilitate cunoscută la substanța activă trebuie să evite contactul cu produsul medicinal veterinar.

Manipulați produsul cu atenție, pentru evitarea expunerii, luând toate măsurile de precauție recomandate. Evitați contactul produsului cu pielea și ochii, deoarece se pot produce iritații. În cazul contactului produsului cu pielea sau ochii, clătiți din abundență cu apă.

Nu mâncati, nu beți și nu fumați în timpul utilizării produsului. După utilizarea produsului, spălați mainile. În timpul preparării și administrării apei de băut medicamentate, trebuie evitat contactul cutanat cu produsul, precum și inhalarea particulelor de pulbere. La amestecul și manipularea produsului medicinal veterinar trebuie purtat echipament de protecție individual adecvat, constând din mănuși și mască respiratorie (fie mască de unică folosință, în conformitate cu Standardul European EN149, sau mască respiratorie conformă cu Standardul European EN140, prevăzută cu filtru, în conformitate cu Standardul European EN 143).

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

Nu s-au semnalat.

### **4.7. Utilizare în perioada de ouat**

Produsul poate fi utilizat în perioada de ouat.

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

Eritromicina poate potența efectul anticoagulantelor orale.

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

Produsul se administrează oral, în apă de băut, în doză de 1,6-2 g produs/litră de apă, timp de 5-7 zile.

În timpul tratamentului se administrează numai apă medicamentată. Apa de băut medicamentata se prepară în momentul administrării. Apa de băut medicamentata trebuie înlocuită o dată la 24 ore. Ingestia de apă depinde de starea clinica a pasarilor. Pentru a obține o doză corectă, concentrația în apă de băut trebuie ajutată corespunzător.

### **4.10. Supradozarea (simptome, proceduri de urgență, antidoturi)**

Se va respecta doza recomandată.

### **4.11. Timp de așteptare**

Nu este cazul.

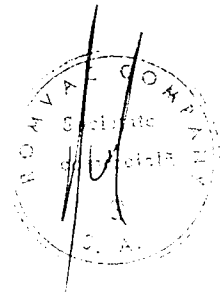
## **5. PROPRIETĂȚILE FARMACOLOGICE CE SUSTIN INTENȚIILE TERAPEUTICE ȘI PARTICULARITĂȚILE FARMACOCINETICE**

Grupa farmacoterapeutică: Antibacteriene pentru uz sistemic, macrolide

Codul ATC VET: QJ01FA01.

### **5.1. Proprietăți farmacodinamice**

*Eritromicina tiocianat* este un antibiotic din clasa macrolidelor, obținut din culturile de *Streptomyces erythreus*. Este inactivă contra bacilului Koch, ciupercilor patogene și virusurilor mici. Proprietățile eritromicinei pot fi bacteriostatic sau bactericide, în funcție de concentrația antibioticului, specia microbiană, fază de creștere, fiind activă și față de germenii intracelulari.



Acțiunea asupra microorganismelor se datorează fixării ireversibile de subunitatea ribozomală 50S (de secvență 23s), cu blocarea reacțiilor de transpeptidare și/sau translocare și împiedicarea formării de polipeptide, împiedicând astfel sinteza proteinelor bacteriene.

Eritromicina acționează mai ales asupra germenilor Gram pozitivi, și Gram negativi, spirochete, rickettsii și micoplasme.

## 5.2. Particularitati farmacocinetice

Eritromicina este instabilă în mediul acid din stomac, dar administrată oral în forme enterosolubile are o biodisponibilitate de 35%, care poate fi redusă de prezența alimentelor. Administrarea dozei de 10 mg determină după 4 ore o concentrație plasmatică de 0,028 µg/ml.

Se fixează de proteinele plasmatici în proporție de 84%. Timpul de înjunghiere mediu este de 1,6 ore. Antibioticul pătrunde în majoritatea țesuturilor și fluidelor, cu excepția lichidului cefalorahidian. Se concentrează în ficat și se elimină prin bilă în concentrații mari de până la 50 de ori față de cele plasmatici. Este inactivată în mică măsură prin demetilare la nivelul ficatului. Se elimină prin bilă și urină sub formă de metabolit 8,9-anhidroeritromycin A 6,9-semiacetal 3.

## 6. PARTICULARITATI FARMACEUTICE

### 6.1. Lista excipienților

Citrat de sodiu.

Albastru de metilen.

Lactoza.

### 6.2. Incompatibilități

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

### 6.3. Termen de valabilitate

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar aşa cum este ambalat pentru vânzare: 2 ani.

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar după prima deschidere a ambalajului primar: 60 zile.

Perioada de valabilitate după diluare conform indicațiilor: se utilizează imediat.

### 6.4. Precauții speciale pentru depozitare

A se păstra la temperatură mai mică de 25°.

### 6.5. Natura și compoziția ambalajului primar

Pungi din folie laminată PET-MET cu 50 g, 100 g și 1000 g.

Nu toate dimensiunile de ambalaj pot fi comercializate.

### 6.6. Precauții speciale pentru eliminarea produselor medicinale veterinare 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. DEȚINATORUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

S.C. Romvac Company S.A., Șoseaua Centurii, nr. 7, 077190, Voluntari, Ilfov, România.

Tel: + 4021.350.31.06. Fax: + 4021.350.31.10 E-mail: romvac@romvac.ro



**8. NUMARUL AUTORIZATIEI DE COMERCIALIZARE**

110121

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

07.10.2005/29.06.2011.

**10. DATA REVIZUIRII TEXTULUI**

Noiembrie 2016.

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

Se va elibera numai pe bază de prescripție medicală veterinară.

Numele următorul

**INFORMAȚII MINIME CARE TREBUIE INSCRISE**

**PE UNITATILE MICI DE AMBALAJ PRIMAR**

**Pungi de folie laminată PET-MET x 50 g**

**1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR**

ERITROM, 60 mg/g, pulbere hidrosolubilă pentru păsări de colivie, porumbei și găini de ornament.  
Eritromicina tiocianat.

**2. CANTITATEA DE SUBSTANȚĂ (SUBSTANȚE) ACTIVĂ (ACTIVE)**

Eritromicina tiocianat: 6 g /100 g

**3. CONȚINUT PE UNITATE DE GREUTATE, VOLUM SAU NUMĂR DE DOZE**

50 g.

**4. CALE (CĂI) DE ADMINISTRARE**

Oral în apă de băut

**5. TIMP DE AȘTEPTARE**

Nu este cazul.

**6. NUMĂRUL SERIEI**

Serie .....

**7. DATA EXPIRĂRII**

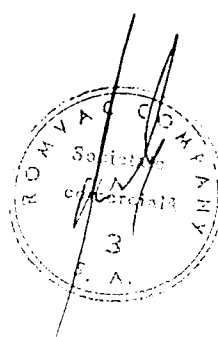
EXP lună .../an .....

După desigilare/deschidere, valabilitatea este de 60 zile.

După diluarea în apă de băut: se utilizează imediat.

**8. MENTIUNEA „NUMAI PENTRU UZ VETERINAR”**

Numai pentru uz veterinar.



## INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL PRIMAR

Pungi de folie laminată PET-MET x 100 g

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

ERITROM, 60 mg/g, pulbere hidrosolubilă pentru păsări de colivie, porumbei și găini de ornament.  
Eritromicină tiocianat

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

*Substanța activă:*

Eritromicină tiocianat: 6 g /100 g

### **3. FORMA FARMACEUTICĂ**

Pulbere hidrosolubilă.

### **4. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI**

100 g

### **5. SPECII ȚINTĂ**

Păsări de colivie, porumbei și găini de ornament.

### **6. INDICAȚII**

Eritrom se recomanda în prevenirea(in efectivele in care diagnosticul a fost confirmat) și tratamentul afecțiunilor determinate de micoplasme, de germeni din genul *Pasteurella spp.*, *Vibro spp.*, *Streptococcus spp.*, *Staphylococcus spp.* la păsări de colivie, porumbei și găini de ornament.

### **7. MOD ȘI CALE DE ADMINISTRARE**

Produsul se administrează oral, în apă de băut, în doză de 1,6-2 g produs/litru de apă, timp de 5-7 zile.

### **8. TIMP DE AȘTEPTARE**

Nu este cazul.

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

Cititi prospectul produsului inainte de utilizare.

### **10. DATA EXPIRĂRII**

EXP (lună/an) .....

După desigilare/deschidere, se va utiliza până la 60 zile.

După diluarea în apă de băut: se utilizeaza imediat

### **11. CONDIȚII SPECIALE DE DEPOZITARE**

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

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

Eliminare: cititi prospectul produsului.

### **13. MENȚIUNEA „NUMAI PENTRU UZ VETERINAR” ȘI CONDIȚII SAU RESTRICȚII PRIVIND ELIBERAREA ȘI UTILIZARE, DUPĂ CAZ**

Numai pentru uz veterinar. Se elibereaza numai pe baza de reteta veterinara.

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

A nu se lăsa la vederea si îndemâna copiilor.

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

S.C. ROMVAC COMPANY S.A., România, Voluntari, Șoseaua Centurii nr. 7, Ilfov.

Telefon: 021/350.31.06, Fax: 021/350.31.10

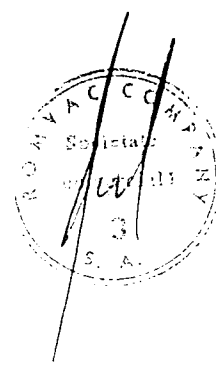
E-mail: romvac@romvac.ro

**16. NUMĂRUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE**

110121

**17. NUMĂRUL LOTULUI**

.....



## **INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL PRIMAR**

**Pungi de folie laminată PET-MET X 1.000 g**

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

ERITROM, pulbere hidrosolubilă pentru păsări de colivie, porumbei și găini de ornament.  
Eritromicină tiocianat

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

**Substanța activă:**

Eritromicină tiocianat: 6 g /100 g

### **3. FORMA FARMACEUTICĂ**

Pulbere hidrosolubilă.

### **4. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI**

1000 g.

### **5. SPECII ȚINTĂ**

Păsări de colivie, porumbei și găini de ornament.

### **6. INDICAȚII**

Eritrom se recomanda în prevenirea(in efectivele in care diagnosticul a fost confirmat) și tratamentul afecțiunilor determinate de micoplasme, de germeni din genul *Pasteurella spp.*, *Vibro spp.*, *Streptococcus spp.*, *Staphylococcus spp.* la păsări de colivie, porumbei și găini de ornament.

### **7. MOD ȘI CALE DE ADMINISTRARE**

Produsul se administrează oral, în apă de băut, în doză de 1,6-2 g produs/litru de apă, timp de 5-7 zile.

### **8. TIMP DE AȘTEPTARE**

Nu este cazul.

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

Cititi prospectul produsului inainte de utilizare.

### **10. DATA EXPIRĂRII**

EXP (lună/an) .....

După desigilare/deschidere, se va utiliza până la 60 zile.

După diluarea în apă de băut: se utilizeaza imediat

### **11. CONDIȚII SPECIALE DE DEPOZITARE**

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

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

Eliminare: cititi prospectul produsului.

### **13. MENȚIUNEA „NUMAI PENTRU UZ VETERINAR” ȘI CONDIȚII SAU RESTRICTIONI**

4

Numai pentru uz veterinar. Se elibereaza numai pe baza de reteta veterinara.

**14. MENTIUNEA „A NU SE LĂSA LA VEDEREA SÌ ÎNDEMÂNĂ COPIILOR”**

A nu se lăsa la vedere și îndemâna copiilor.

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

S.C. ROMVAC COMPANY S.A., România, Voluntari, Șoseaua Centurii nr. 7, Ilfov.

Telefon: 021/350.31.06, Fax: 021/350.31.10

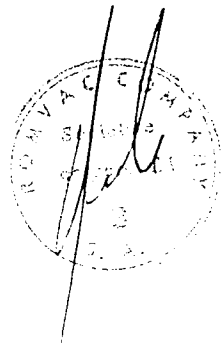
E-mail: [romvac@romvac.ro](mailto:romvac@romvac.ro)

**16. NUMĂRUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE**

110121

**17. NUMĂRUL LOTULUI**

.....



# INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL SECUNDAR

## Cutie de carton colectivă

### 1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

ERITROM, pulbere hidrosolubilă pentru păsări de colivie, porumbei și găini de ornament.  
Eritromicină tiocianat

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

*Substanța activă:*  
Eritromicină tiocianat: 6 g /100 g

### 3. FORMA FARMACEUTICĂ

Pulbere hidrosolubilă.

### 4. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI

Pungă de 50 g , 100 g sau 1.000 g.

### 5. SPECII ȚINTĂ

Păsări de colivie, porumbei și găini de ornament.

### 6. INDICAȚII

Eritrom se recomanda în prevenirea(in efectivele in care diagnosticul a fost confirmat) și tratamentul afecțiunilor determinate de micoplasme, de germeni din genul *Pasteurella spp.*, *Vibro spp.*, *Streptococcus spp.*, *Staphylococcus spp* la păsări de colivie, porumbei și găini de ornament.

### 7. MOD ȘI CALE DE ADMINISTRARE

Produsul se administrează oral, în apa de băut, în doză de 1,6-2 g produs/litru de apă, timp de 5-7 zile.

### 8.TIMP DE AȘTEPTARE

Nu este cazul.

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

Cititi prospectul produsului inainte de utilizare.

### 10. DATA EXPIRĂRII

EXP (lună/an) .....

După desigilare/deschidere, se va utiliza până la 60 zile.

După diluarea în apa de băut: se utilizeaza imediat

### 11. CONDIȚII SPECIALE DE DEPOZITARE

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

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

Eliminare: cititi prospectul produsului.

### 13. MENTIUNE „NUMAI PENTRU UZ VETERINAR” ȘI CONDIȚII SAU RESTRICȚII PRIVIND ELIBERAREA ȘI UTILIZARE, DUPĂ CAZ

Numai pentru uz veterinar.

Se elibereaza numai pe baza de reteta veterinara.

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

A nu se lăsa la vedere si îndemâna copiilor.

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

S.C. ROMVAC COMPANY S.A., România, Voluntari, Șoseaua Centurii nr. 7, Ilfov.

Telefon: 021/350.31.06, Fax: 021/350.31.10

E-mail: [romvac@romvac.ro](mailto:romvac@romvac.ro)

**16. NUMĂRUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE**

110121

**17. NUMĂRUL LOTULUI**

.....



## PROSPECT

**ERITROM, 60 mg/g,pulbere hidrosolubila pentru păsări de colivie, porumbei și găini de ornament.**

**1. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE ȘI A DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE FABRICAȚIE, RESPONSABIL CU ELIBERAREA SERIEI DE PRODUS, DACA SUNT DIFERITE**

S.C. Romvac Company S.A., Șoseaua Centurii, nr. 7, 077190, Voluntari, Ilfov, România.

Tel: + 4021.350.31.06. Fax: + 4021.350.31.10 E-mail: romvac@romvac.ro

**2. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR**

ERITROM, 60 mg/g, pulbere hidrosolubila pentru păsări de colivie, porumbei și găini de ornament.

Eritromicina tiocianat

**3. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR SUBSTANȚE**

100 g de produs contin:

**Substanța activă :**

Eritromicina tiocianat ..... 6 g

**4. INDICAȚII**

Eritrom se recomanda în prevenirea(in efectivele in care diagnosticul a fost confirmat) și tratamentul afecțiunilor determinate de microorganisme sensibile la actiunea substantei active : micoplasme, *Pasteurella spp.*, *Vibro spp.*, *Streptococcus spp.*, *Staphylococcus spp* la păsări de colivie, porumbei și găini de ornament

**5. CONTRAINDIICAȚII**

Nu se administreză în caz de hipersensibilitate la substanța activă sau la oricare dintre excipienți.

**6. REACȚII ADVERSE**

Nu s-au semnalat.

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

**7. SPECII ȚINTĂ**

Păsări de colivie, porumbei și găini de ornament.

**8. DOZE PENTRU FIECARE SPECIE, CĂI ȘI MOD DE ADMINISTRARE**

Produsul se administreză oral, în apă de băut, în doză de 1,6-2 g produs /litru de apă, timp de 5-7 zile.

**9. RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ**

In timpul tratamentului se administreaza numai apă medicamentată. Apa de baut medicamentata se prepara in momentul administrarii. Apa de baut medicamentata trebuie inlocuita o data la 24 ore. Ingestia de apă depinde de starea clinica a pasarilor. Pentru a obtine o doza corecta, concentratia in apa de baut trebuie ajutata corespunzator.

**10. TIMP DE AȘTEPTARE**

Nu este cazul.



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

A nu se lăsa la vedere și îndemâna copiilor.

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

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar după prima deschidere a ambalajului primar: 60 zile.

Perioada de valabilitate după diluare conform indicațiilor: se utilizează imediat.

A nu se utiliza după data de expirare menționată pe etichetă.

## **12. ATENȚIONĂRI SPECIALE**

### **Precauții speciale pentru utilizare**

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

Datorita variabilitatii(de timp, geografice) in materie de susceptibilitate a bacteriilor in cazul utilizarii produsului, se recomanda recoltarea de probe bacteriologice si efectuarea testelor de susceptibilitate pentru microorganismele izolate de la animalele bolnave.

Dacă acest lucru nu este posibil, tratamentul trebuie să se efectueze pe baza informațiilor epidemiologice locale (regiune, fermă) referitoare la sensibilitatea bacteriilor ținta.

Utilizarea produsului în afara instrucțiunilor din RCP poate duce la creșterea prevalenței bacteriilor rezistente și poate duce la scăderea eficacității tratamentului datorita potentialului de rezistență incrusicata.

La utilizarea produsului vor fi luate în considerare politicile oficiale si locale privind produsele antimicrobiene.

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

Persoanele cu hipersensibilitate cunoscută la substanța activă trebuie să evite contactul cu produsul medicinal veterinar.

Manipulați produsul cu atenție, pentru evitarea expunerii, luând toate măsurile de precauție recomandate.

Evitați contactul produsului cu pielea și ochii, deoarece se pot produce iritații. În cazul contactului produsului cu pielea sau ochii, clătiți din abundență cu apă.

Nu mâncăti, nu beți și nu fumați în timpul utilizării produsului. După utilizarea produsului, spălați mainile. În timpul preparării și administrării apei de băut medicamentate, trebuie evitat contactul cutanat cu produsul, precum și inhalarea particulelor de pulbere. La amestecul și manipularea produsului medicinal veterinar trebuie purtat echipament de protecție individual adecvat, constând din mănuși și mască respiratorie (fie mască de unică folosință, în conformitate cu Standardul European EN149, sau mască respiratorie conformă cu Standardul European EN140, prevăzută cu filtru, în conformitate cu Standardul European EN 143).

#### **Utilizare în perioada de ouat**

Produsul poate fi utilizat în perioada de ouat.

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

Eritromicina poate potența efectul anticoagulantelor orale.

#### **Supradozarea (simptome, proceduri de urgență, antidoturi)**

Se va respecta doza recomandată.



### **Incompatibilități**

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

### **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. DATA CAND A FOST APROBAT ULTIMA DATA PROSPECTUL**

Noiembrie 2016.

### **15. ALTE INFORMAȚII**

Dimensiuni de ambalaj: pungi din folie laminată PET-MET cu 50 g, 100 g și 1.000 g.

Nu toate dimensiunile de ambalaj pot fi comercializate.

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

**S.C. ROMVAC COMPANY S.A.  
Șoseaua Centurii, nr. 7, Voluntari, Ilfov  
Tel: 021.350.31.06  
e-mail: romvac@romvac.ro**