



REZUMATUL CARACTERISTICILOR PRODUSULUI

1. DENUMIREA PRODUSULUI FARMACEUTIC VETERINAR ANTIDEZENTER, pulbere orala pentru purcei.

2. COMPOZIȚIE CALITATIVA SI CANTITATIVA

1 g produs contine:

Substanțe active:

Neomicină sulfat	10 mg
Oxitetraciclina clorhidrat	10 mg

Excipienți:

Lista completă a excipientilor apare menționată la punctul 6.1.

3. FORMA FARMACEUTICA

Pulbere orala, pentru administrare în apa de băut, de culoare bej marmorat.

4. PARTICULARITATI CLINICE

4.1. Specii țintă

Suine (purcei).

4.2. Indicații pentru utilizare, cu specificarea speciilor tinta

În prevenirea și tratamentul enteritelor catarale și hemoragice la purcei, la purceii convalescenți și deshidrați, după diaree, vaccinări, diferite manipulări.

4.3. Contraindicații

Nu se administrează în caz de hipersensibilitate la substanțele active sau la oricare dintre excipienți.

4.4. Atenționări speciale pentru fiecare specie țintă

Pe toata perioada tratamentului animalele trebuie să consume numai apa medicamentată.

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 susceptibilitatea bacteriilor izolate.

Utilizarea produsului în afara instructiunilor din RCP poate duce la creșterea prevalentei rezistenței la substanțele active ale produsului și poate determina scăderea eficacității tratamentelor cu antimicrobiene ca urmare a rezistenței încrucișate.

Apa de băut medicamentată trebuie să fie proaspătă preparată, la fiecare 12 ore.

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

În caz de ingerare accidentală a produsului sau apariția de alergii provocate de contactul acestuia cu pielea solicitați imediat sfatul medicului și prezentați prospectul produsului sau eticheta. Persoanele cu hipersensibilitate cunoscută la unul dintre componente produsului, trebuie să evite contactul cu acesta. Persoanele care administrează produsul trebuie să poarte ochelari de protecție și masca. În caz de contact cu ochii, acestia se vor spăla cu apă și săpun.

A nu se mâncă, bea sau fuma în timpul manipulării produsului. După utilizare se spală mâinile.



4.6. Reacții adverse (frecvență și gravitate)

Nu se cunosc.

4.7. Utilizare în perioada de gestație și lactație

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

Se administrează pe cale orală.

Pentru tratamentul diareei la purceii în vîrstă de 1-20 de zile, 100 g produs se omogenizează în 200 ml apă de băut și se administrează *per os* 3 ml/kg greutate corporala, timp de 3-4 zile.

Pentru prevenirea diareei la purceii în varsta de de 1-20 zile, 100 g produs se omogenizeaza în 200 ml apă și se administrează *per os* 3 ml/ kg greutate corporala. Durata tratamentului este de 2-3 zile.

Produsul se administrează masal, în apa de baut, calculandu-se doza de 1 g Antidezenter/kg greutate corporala sau individual cu ajutorul unei seringi, la nivelul comisurii gurii purcelului: 3 ml soluție preparata/kg greutate corporală.

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

În cazul intoxicației acute, trebuie inițiată terapia simptomatică și măsurile generale de susținere a animalului.

4.11. Timp de așteptare

Carne: 7 zile.

5. PROPRIETĂȚILE FARMACOLOGICE

Grupa farmacoterapeutică:

Antibacteriene pentru uz sistemic, oxitetraciclina, combinații

Codul ATC VET: QJ01AA56.

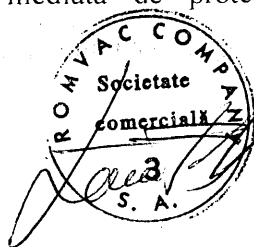
5.1. Proprietăți farmacodinamice

Neomicina sulfat

Neomicina este un aminoglicozid din prima generație, cuprinzând în moleculă trei aminozaharuri legate de un aminociclitol. Aminoglicozidele sunt active îndeosebi față de bacili Gram-negativi aerobi: *Enterobacter spp.*, *E.coli*, *Klebsiella pneumoniae*, *Proteus mirabilis*, *Salmonella spp.* Neomicina acționează bactericid, pătrunzând în celulele bacteriene prin transport activ și prin difuziune. În interiorul celulelor, moleculele de aminoglicozide se fixează de subunitățile ribozomale bacteriene 30 S, aceasta având drept consecință inhibarea sintezei proteice prin împiedicarea inițierii formării peptidelor, prin citirea greșită a codului genetic și prin desfacerea polizomilor în monozomi nefuncționali.

Oxitetraciclina clorhidrat

Face parte din grupa tetraciclinelor de sinteză și are acțiune aproape exclusiv bacteriostatică cu spectru larg, fiind utilizată pentru tratamentul infecțiilor cauzate de bacteriile Gram pozitive *Stafilococi*, *Streptococi*, *Actinomyces spp.*, *Bacillus anthracis*, *Clostridium perfringens*, *Clostridium tetani*, *Listeria monocytogenes*) și bacterii Gram negative (*Chlamydia spp.*, *Rickettsia spp.*) sensibile la acțiunea oxitetraciclinei, fiind de asemenea eficientă și împotriva protozoarelor. Pătrunderea oxitetraciclinei în microorganismele susceptibile este mediată de proteine transportoare unice pentru membrana citoplasmatică internă bacteriană.



„ROMVACCOM” SRL

Legarea oxitetraciclinei de subunitatea 30 S a ribozomului bacterian blochează accesul aminoacil-ARN-t la complexul ARN-m-ribozom la nivelul situsului acceptor, ca urmare este oprită creșterea lanțului peptidic, respectiv este impiedicată sinteza proteinelor bacteriene.

5.2. Particularități farmacocinetice

Neomicina sulfat

Neomicina sulfat administrată oral se absoarbe în mică măsură (circa 30 %), acțiunea fiind limitată la nivelul intestinului.

Oxitetraciclina clorhidrat

Absorbția oxitetraciclinei se produce în stomac, duoden și prima parte a intestinului subțire.

Timpul de injumătărire plasmatic este relativ scurt, respectiv 10-11 ore, legarea de proteinele plasmatic fiind de 65 %. Concentrațiile oxitetraciclinei în lichidul cefalorahidian sunt mici. Cele mai mari niveluri se realizează în bilă, unde concentrațiile ajung la valori de 5-30 de ori mai mari ca în plasmă. O parte din moleculele eliminate în intestin cu bila se reabsorb, intrând în circulația enterohepatică. Se elimină circa 40 % prin fecale și aproximativ 60 % prin rinichi.

6. PARTICULARITĂȚI FARMACEUTICE

6.1. Lista excipienților:

Substrat vitamino-mineral (vitamina K3, citrat feroamoniacial, sulfat de cupru⁺5H₂O, vitamina A, Vitamina D3, vitamina E, calciu D-pantotenat, vitamina B1, vitamina B2, vitamina B6, vitamina B12, acid nicotinic, vitamina C; biotina, metionina, sulfat de magneziu și sulfat de zinc) lactoză și dextroză.

6.2. Incompatibilități

Oxitetraciclina este inactivată de lactatul de sodiu, oxacilina sau prometazina.

Neomicina sulfat nu se administrează împreună cu streptomicina, kanamicina, gentamicina sau colistinul, pentru că aceste substanțe măresc toxicitatea neomicinei asupra rinichilor. Neomicina nu se asociază cu anestezicele deoarece pot produce bloc neuromuscular.

6.3. Termen de valabilitate

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

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar după prima deschidere: 14 zile.

Perioada de valabilitate după preparare conform indicațiilor: se recomandă să se prepare strict cantitatea care se administrează într-o zi la suine (purcei), iar această cantitate va fi administrată imediat; orice cantitate de apă de băut rămasă neconsumată va fi eliminată conform normelor naționale în vigoare.

6.4. Precauții speciale pentru depozitare

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

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

6.5. Natura și compoziția ambalajului primar

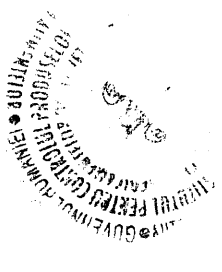
Pungi din folie laminată PET-MET x 50 g și 100 g.

6.6. Precautii speciale pentru eliminarea produselor medicinale veterinare neutilizate sau a deseurilor provenite din utilizarea unor astfel de produse

Pentru protecția mediului medicamentele nu trebuie aruncate în ape reziduale sau resturi menajere, ci în locuri special amenajate. Animalele tratate se vor mentine în adaposturi pe toata perioada tratamentului iar dejecliile de la acestea se vor colecta și nu se vor utiliza la fertilizarea solului.

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





7. DETINATORUL AUTORIZATIEI DE COMERCIALIZARE

ROMVAC COMPANY S.A.

Șos. Centurii nr. 7, 077190 Voluntari, Jud. Ilfov, România

Telefon: +4021350 31 11; +4021350 31 07; +4021350 31 09; +4021491 54 59

Fax: +4021350 31 10; +4021352 75 84

Fax Livrări: +4021491 54 61

E-mail: romvac@romvac.ro

8. NUMARUL AUTORIZATIEI DE COMERCIALIZARE

9. DATA PRIMEI AUTORIZARI/REINNOIRII A AUTORIZATIEI

23.07.1996/14.06.2007

10. DATA REVIZUIRII TEXTULUI

INTERDICȚII PENTRU VÂNZARE, ELIBERARE ȘI/SAU UTILIZARE

Se eliberează numai pe baza de prescriptie medicala veterinară.



**INFORMATII MINIME CARE TREBUIE INSCRISE
PE UNITATILE MICI DE AMBALAJ PRIMAR**
Pungi din folie laminată PET-MET x 50 g

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

ANTIDEZENTER, pulbere solubilă pentru purcei.
neomicină sulfat, oxitetraciclină clorhidrat.

2. CANTITATEA DE SUBSTANȚĂ ACTIVĂ

Neomicină sulfat	10 mg/g
Oxitetraciclină clorhidrat	10 mg /g

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

50 g.

4. CALE (CĂI) DE ADMINISTRARE

Orală.

5. TIMP DE AȘTEPTARE

Carne: 7 zile.

6. NUMĂRUL SERIEI

Serie

7. DATA EXPIRĂRII

EXP lună .../an

După desigilare/deschidere, valabilitatea este de 14 de zile

Perioada de valabilitate după preparare conform indicațiilor: se recomandă să se prepare strict cantitatea care se administrează într-o zi la suine (purcei), iar această cantitate va fi administrată imediat; orice cantitate de apă de băut rămasă neconsumată va fi eliminată conform normelor naționale în vigoare.

8. MENTIUNEA „NUMAI PENTRU UZ VETERINAR”

Numai pentru uz veterinar.



INFORMAȚII ÎNSCRISE PE AMBALAJUL PRIMAR
Pungi din folie laminată PET-MET x 100 g

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

ANTIDEZENTER, pulbere orală pentru purcei.
neomicina sulfat, oxitetraciclina clorhidrat.

2. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR SUBSTANȚE

Substanțe active :

Neomicină sulfat	10 mg/g
Oxitetraciclină clorhidrat	10 mg /g

Excipienți

Substrat vitamino-mineral (vitamina K3, citrat feroamoniacal, sulfat de cupru*5H₂O, vitamina A, Vitamina D3, vitamina E, calciu D-pantotenat, vitamina B1, vitamina B2, vitamina B6, vitamina B12, acid nicotinic, vitamina C, biotina, metionina, sulfat de magneziu și sulfat de zinc), lactoză și dextroză.

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Pulbere orală.

4. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI

100 g

5. SPECII ȚINTĂ

Suine (purcei).

6. INDICAȚII

In prevenirea si tratamentul enteritelor catarale și hemoragice la purcei, la purceii convalescenți și deshidratați, după diaree, vaccinări, diferite manipulări.

7. MOD ȘI CALE DE ADMINISTRARE

Se administreaza pe cale orala.

Pentru tratamentul diareei la purceii în vîrstă de 1-20 de zile, 100 g produs se omogenizează în 200 ml apă de băut și se administrează *per os* 3 ml/ kg greutate corporala, timp de 3-4 zile.

Pentru prevenirea diareei la purceii in varsta de 1-20 zile, 100 g produs se omogenizeaza în 200 ml apă și se administrează *per os* 3 ml/ kg greutate corporala. Durata tratamentului este de 2-3 zile.

8. TIMP DE AȘTEPTARE

Carne: 7 zile

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

Cititi prospectul inainte de utilizare

10. DATA EXPIRĂRII

EXP (lună/an)

După desigilare/deschidere, se va utiliza: 14 zile.

Perioada de valabilitate după preparare conform indicațiilor: se recomandă să se prepare strict cantitatea care se administrează într-o zi la suine (purcei), iar această cantitate va fi administrată imediat; orice cantitate de apă de băut rămasă neconsumată va fi eliminată conform normelor naționale în vigoare.

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

Orice produs medicinal veterinar neutilizat sau deșeu provenit din utilizarea acestuia trebuie eliminat în conformitate cu cerințele locale. Animalele tratate se vor mentine în adăposturi pe toată perioada tratamentului iar dejechiile 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 va elibera numai pe baza de prescripție medicală veterinară.

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

A nu se lăsa la îndemâna copiilor.

15. NUMELE ȘI ADRESA DETINĂTORULUI 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

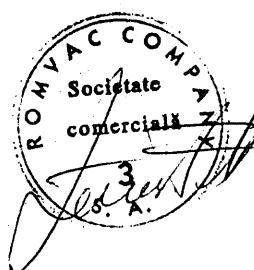
E-mail: romvac@romvac.ro

16. NUMĂRUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

.....

17. NUMĂRUL LOTULUI

.....



PROSPECT

ANTIDEZENTER, pulbere orală pentru purcei.

1. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE ȘI DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE FABRICARE RESPONSABIL PENTRU ELIBERARE SERIILOR DE PRODUS, DACĂ SUNT DIFERITE

S.C. ROMVAC COMPANY S.A. Șos. Centurii nr. 7, 077190 Voluntari, Jud. Ilfov, România.
Telefon: +4021.350.31.06; Fax: 350.31.10; E-mail: romvac@romvac.ro

2. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

ANTIDEZENTER, pulbere orala pentru purcei
neomicina sulfat, oxitetraciclina clorhidrat

3. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR SUBSTANȚE

1 g produs conține:

Substanțe active:

Neomicina sulfat	10 mg
Oxitetraciclina clorhidrat	10 mg

Excipienți:

Substrat vitamino-mineral (vitamina K3, citrat feroamoniacial, sulfat de cupru*⁵H₂O, vitamina A Vitamina D3, vitamina E, calciu D-pantotenat, vitamina B1, vitamina B2, vitamina B6, vitamina B12 acid nicotinic, vitamina C, biotina, metionina, sulfat de magneziu și sulfat de zinc), lactoză și dextroză.

4. INDICAȚII

În prevenirea și tratamentul enteritelor catarale și hemoragice la purcei, la purceii convalescenți și deshidrațați, după diaree, vaccinări sau diferite manipulații.

5. CONTRAINDICAȚII

Nu se administrează în caz de hipersensibilitate la substanțele active sau la oricare dintre excipienți.

6. REACȚII ADVERSE

Nu se cunosc.

7. SPECII ȚINTĂ

Suine (purcei).

8. DOZE, CĂI ȘI MOD DE ADMINISTRARE

Se administrează pe cale orală.

Pentru tratamentul diareei la purceii în vîrstă de 1-20 de zile, 100 g produs se omogenizează în 200 ml apă de băut și se administrează *per os* 3 ml/ kg greutate corporală, timp de 3-4 zile.

Pentru prevenirea diareei la purceii în varstă de 1-20 zile, 100 g produs se omogenizează în 200 ml apă de băut și se administrează *per os* 3 ml/ kg greutate corporală. Durata tratamentului este de 2-3 zile.



9. RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

Produsul se administrează masal, în apa de băut, calculându-se doza de 1 g Antidezenter/kg greutate corporala sau individual, cu ajutorul unei seringi, la nivelul comisurii gurii purcelului: 3 ml soluție preparată/kg greutate corporală.

10. TIMP DE AȘTEPTARE

Carne 7 zile.

11. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A nu se lăsa la îndemâna copiilor.

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

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

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: 14 de zile.

Perioada de valabilitate după preparare conform indicațiilor: se recomandă să se prepare strict cantitatea care se administrează într-o zi la suine (purcei), iar această cantitate va fi administrată imediat; orice cantitate de apă de băut rămasă neconsumată va fi eliminată conform normelor naționale în vigoare.

12. ATENȚIONĂRI SPECIALE

Atentionari speciale pentru fiecare specie tinta

Pe toata perioada tratamentului animalele trebuie sa consume numai apa medicamentată.

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 în afara instrucțiunilor din RCP poate duce la creșterea prevalenței rezistenței la substanțele active ale produsului și poate determina scăderea eficacității tratamentelor cu antimicrobiene ca urmare a rezistenței încrucișate.

Apa de băut medicamentată trebuie să fie proaspătă preparată, la fiecare 12 ore.

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

În caz de ingerare accidentală a produsului sau apariția de alergii provocate de contactul acestuia cu pielea, solicitați imediat sfatul medicului și prezentați prospectul produsului sau eticheta.

Persoanele cu hipersensibilitate cunoscută la unul dintre componentele produsului, trebuie să evite contactul cu acesta. Persoanele care administrează produsul trebuie să poarte ochelari de protecție și mască. În caz de contact cu ochii, aceștia se vor spala cu apă și săpun.

A nu se mâncă, bea sau fuma în timpul manipulării produsului. După utilizare se spală mainile.

Utilizare în perioada de gestație și lactație

Nu este cazul.

Interacțiuni cu alte produse medicinale sau alte forme de interacțiune

Nu se cunosc.



Supradozarea (simptome, proceduri de urgență, antidoturi)

În cazul intoxicației acute, trebuie inițiată terapia simptomatică și măsurile generale de susținere animalului.

Incompatibilități

Oxitetraciclina este inactivată de lactatul de sodiu, oxacilină sau prometazină.

Neomicina sulfat nu se administrează împreună cu streptomicina, kanamicina, gentamicina, colistinu pentru că aceste substanțe măresc toxicitatea neomicinei asupra rinichilor. Neomicina nu se asociază cu anestezicele deoarece pot produce bloc neuromuscular.

13. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU ELIMINAREA PRODUSELOR MEDICINAL VETERINARE NEUTILIZATE SAU A DEȘEURILOR, DUPĂ CAZ

Medicamentele nu trebuie aruncate în ape reziduale sau resturi menajere. Animalele tratate se mențină în adăposturi pe toată perioada tratamentului iar dejectiile de la acestea se vor colecta și nu vor utiliza la fertilizarea solului.

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

15. ALTE INFORMATII

Proprietăți farmacodinamice

Neomicina sulfat

Neomicina este un aminoglicozid din prima generație, cuprinzând în moleculă trei aminozaharuri legate de un aminociclitol. Aminoglicozidele sunt active îndeosebi față de bacili Gram-negativi aerobi *Enterobacter spp.*, *E.coli*, *Klebsiella pneumoniae*, *Proteus mirabilis*, *Salmonella spp.* Neomicina acționează bactericid, pătrunzând în celulele bacteriene prin transport activ și prin difuziune. În interiorul celulelor, moleculele de aminoglicozide se fixează de subunitățile ribozomale bacteriene 30 S aceasta având drept consecință inhibarea sintezei proteice prin împiedicarea inițierii formării peptidelor prin citirea greșită a codului genetic și prin desfacerea polizomilor în monozomi nefuncționali.

Oxitetraciclina clorhidrat

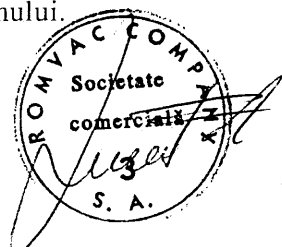
Face parte din grupa tetraciclinelor de sinteză și are acțiune aproape exclusiv bacteriostatică cu spectru larg, fiind utilizată pentru tratamentul infecțiilor cauzate de bacteriile Gram pozitive (*Stafilococi*, *Streptococi*, *Actinomyces spp.*, *Bacillus anthracis*, *Clostridium perfringens*, *Clostridium tetani*, *Listeria monocytogenes*) și bacterii Gram negative (*Chlamydia spp.*, *Rickettsia spp.*) sensibile la acțiunea oxitetraciclinei, fiind de asemenea eficientă și împotriva protozoarelор. Pătrunderea oxitetraciclinei în microorganismele susceptibile este mediată de proteine transportoare unice pentru membrana citoplasmatică internă bacteriană.

Legarea oxitetraciclinei de subunitatea 30 S a ribozomului bacterian blochează accesul aminoacil ARN-1 la complexul ARN-m-ribozom la nivelul situsului acceptor, ca urmare este oprită creșterea lanțului peptidic, respectiv este impiedicată sinteza proteinelor bacteriene.

Particularități farmacocinetice

Neomicina sulfat

Neomicina sulfat administrată oral se absoarbe în mică măsură (circa 30 %), acțiunea fiind limitată la nivelul intestinului.





Oxitetraciclina clorhidrat

Absorbția oxitetraciclinei se produce în stomac, duoden și prima parte a intestinului subțire. Timpul de injumătățire plasmatic este relativ scurt, respectiv 10-11 ore, legarea de proteinele plasmatic fiind de 65 %. Concentrațiile oxitetraciclinei în lichidul cefalorahidian sunt mici. Cele mai mari niveluri se realizează în bilă, unde concentrațiile ajung la valori de 5-30 de ori mai mari ca în plasmă. Parte din moleculele eliminate în intestin cu bila se reabsorb, intrând în circulația enterohepatică. Se elimină circa 40 % prin fecale și aproximativ 60 % prin rinichi.

Prezentare: Pungi din folie laminată PET-MET x 50 g și 100 g.

Nu toate dimensiunile de ambalaje pot fi comercializate.

Se eliberează numai pe baza de prescripție medicală veterinară.

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.
Șos. Centurii nr. 7, 077190 Voluntari, Jud. Ilfov, România
Telefon: +4021.350.31.06; Fax: 350.31.10
E-mail: romvac@romvac.ro

