

## PROSPECT

### RONIDOL

20 mg/ comprimat, pentru porumbei voiajori și de agrement.

#### 1. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AVIZULUI DE COMERCIALIZARE ȘI A DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE FABRICAȚIE

##### DEȚINĂTORUL AVIZULUI DE COMERCIALIZARE

DELOS IMPEX '96 SRL, Str. Horia, Cloșca și Crișan, nr. 81, Otopeni, jud. Ilfov  
Tel: 0372.714.433, Fax: 0372.871.445.

##### DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE FABRICAȚIE RESPONSABIL PENTRU ELIBERAREA SERIEI

##### NUTRI-BIOMED HELLAS LTD

Str Victor Hugo, nr. 1, 14452 Metamorfosi, Atena, Grecia  
Tel: +30-210-2843557

#### 2. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

RONIDOL, 20 mg/ comprimat, pentru porumbei voiajori și de agrement.  
Ronidazol

#### 3. DECLARAREA SUBSTANȚEI ACTIVE ȘI A ALTOR SUBSTANȚE

Fiecare comprimat conține:

Substanța activă:

Ronidazol ..... 20 mg.

Excipienți: celuloză microcristalină, stearat de magneziu, hidroxipropil-celuloză.

#### 4. INDICAȚII

Prevenirea (in efectivele in care diagnosticul a fost confirmat) si tratamentul trichomonozei și hexamitiazei cauzate de protozoare sensibile la ronidazol la porumbei voiajori și de agrement.

#### 5. CONTRAINDICAȚII

Nu se utilizeaza in caz de hipersensibilitate la substanta activa.

Nu se utilizeaza la porumbeii destinați reproducerei.

Nu se utilizeaza pe perioada năpârlirii.

Nu se utilizeaza la porumbei destinați consumului uman.

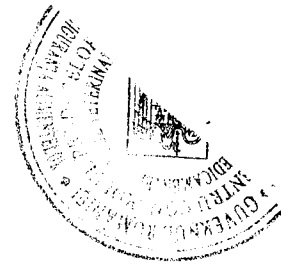
#### 6. REACȚII ADVERSE

Nu sunt la dozele recomandate.

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

#### 7. SPECII ȚINTĂ

Porumbei voiajori și de agrement.



### 8. DOZE, MOD ȘI CALE DE ADMINISTRARE

Produsul se administrează pe cale orală, individual, în doză unică de 1 comprimat per porumbel.

Tratamentul se repetă după 3 săptămâni sau în cazul apariției riscului de reinfestare: la începutul și în prima perioadă a sezonului de împerechere, la înțarcare, înainte de introducerea la zbor, după concursuri.

### 9. INTERACȚIUNI CU ALTE PRODUSE MEDICINALE SAU ALTE FORME DE INTERACȚIUNE

Nu se cunosc.

### 10. RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

Nu utilizați produsul dacă observați semne vizibile de deteriorare a ambalajului primar

### 11. TIMP DE AȘTEPTARE

Nu este cazul.

### 12. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A nu se lăsa la îndemâna și vederea copiilor.

A se păstra la în ambalajul original.

A se păstra la temperatura mai mică de 25°C

A se proteja de umiditate.

A se proteja de lumina solară directă

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

Dupa prima deschidere a ambalajului primar produsul se va utiliza imediat.

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

### 13. ATENȚIONĂRI SPECIALE

#### Precautii speciale pentru utilizare la animale

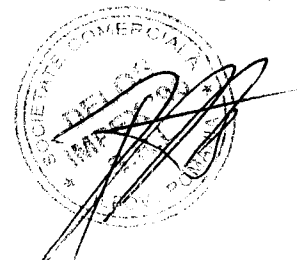
Tratamentul trebuie început după efectuarea examenului microscopic pentru identificarea și confirmarea paraziților (*Trichomonas gallinae* și *T. columbae*).

#### Precautii speciale care trebuie luate de persoana care administrează produsul la animale

Persoanele cu hipersensibilitate cunoscută la ronidazol trebuie să evite contactul cu produsul.

Pentru a se preîntâmpina orice efecte neplăcute, la manipularea produsului se recomandă purtarea mănușilor. Spălați bine mâinile după contactul cu produsul.

În caz de ingestie accidentală a produsului sau dacă apar simptome caracterizate prin prurit cutanat sau iritații ale pielii, adresați-vă imediat medicului și arătați-i prospectul produsului sau eticheta. Manifestările serioase, de tipul: umflarea feței, buzelor sau pleoapelor însoțite de dificultăți ale respirației, necesită asistență medicală de urgență.





**14. 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.

**15. DATA ULTIMEI APROBĂRI A PROSPECTULUI**

**16. ALTE INFORMAȚII**

**Dimensiuni de ambalaj:**

Flacoane din polietilena de inalta densitate x 100 comprimate  
Cutie din carton x 20 flacoane x 100 comprimate

Pentru orice informații referitoare la acest produs medicinal veterinar, vă rugăm să contactați reprezentantul local al deținătorului avizului de comercializare.  
DELOS IMPEX '96 SRL, Str. Horia, Cloșca și Crișan, nr. 81, Otopeni, jud. Ilfov  
Tel: 0372.714.433, Fax: 0372.871.445.





**ETICHETĂ**  
**RONIDOL**

**INFORMAȚII MINIME CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE UNITĂȚILE MICI DE  
AMBALAJ PRIMAR**

Flacoane din polietilenă de înaltă densitate x 100 comprimate.

**1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR**

**RONIDOL**, 20 mg / comprimat, pentru porumbei voiajori și de agrement.

Ronidazol

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

Fiecare comprimat conține:

Ronidazol ..... 20 mg

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

100 comprimate

**4. CALE (CĂI) DE ADMINISTRARE**

Orală.

**5. TIMP DE AȘTEPTARE**

Nu este cazul.

**6. NUMĂRUL SERIEI**

Serie/lot/nr.

**7. DATA EXPIRĂRII**

EXP: luna/anul

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

Numai pentru uz veterinar.



**INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL SECUNDAR**

Cutie din carton cu 20 flacoane x 100 comprimate fiecare

**1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR**

RONIDOL, 20 mg / comprimat, pentru porumbei voiajori și de agrement.  
Ronidazol

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

Fiecare comprimat conține:

Substanța activă:

Ronidazol ..... 20 mg.

Excipienți: celuloză microcristalină, stearat de magneziu, hidroxipropil-celuloză.

**3. FORMA FARMACEUTICĂ**

Comprimate de culoare albă.

**4. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI**

Cutie de carton x 20 flacoane x 100 comprimate fiecare.

**5. SPECII ȚINTĂ**

Porumbei voiajori și de agrement.

**6. INDICAȚII**

Prevenirea (în efectivele în care diagnosticul a fost confirmat) și tratamentul trichomonozii și hexamitiazii cauzate de protozoare sensibile la ronidazol la porumbei voiajori și de agrement.

**7. MOD ȘI CALE DE ADMINISTRARE**

Citiți prospectul înainte de utilizare.

**8. TIMP DE AȘTEPTARE**

Nu este cazul.

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

Citiți prospectul înainte de utilizare.

**10. DATA EXPIRĂRII**

EXP: luna/anul

Dupa prima deschidere a ambalajului primar produsul se va utiliza imediat.

**11. CONDIȚII SPECIALE DE DEPOZITARE**

A se păstra la în ambalajul original.

A se păstra la temperatura mai mică de 25°C

A se proteja de umiditate.

A se proteja de lumina solară directă

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

Eliminarea: citiți prospectul produsului.

**13. MENȚIUNEA „NUMAI PENTRU UZ VETERINAR” ȘI CONDIȚII SAU RESTRICȚII PRIVIND ELIBERAREA ȘI UTILIZAREA**

Numai pentru uz veterinar. Se eliberează numai pe bază de rețetă veterinară

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

A nu se lăsa la vederea si îndemâna copiilor!

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

DELOS IMPEX '96 SRL, Str. Horia, Cloșca și Crișan, nr. 81, Otopeni, jud. Ilfov  
Tel: 0372.714.433, Fax: 0372.871.445.

**16. NUMĂRUL AVIZULUI DE COMERCIALIZARE**

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

serie/lot/nr.

