

PROSPECT

RONIDOL

100 mg/g, pulbere hidrosolubilă, pentru porumbei voiajori și de agrement și păsări de colivie

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, 100 mg/g, pulbere hidrosolubilă, pentru porumbei voiajori și de agrement și păsări de colivie
Ronidazol

3. DECLARAREA SUBSTANȚEI ACTIVE ȘI A ALTOR SUBSTANȚE

1 gram pulbere conține:

Substanța activă:

Ronidazol 100 mg.

Excipient: lactoza monohidrat

4. INDICAȚII

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

5. CONTRAINDICAȚII

Nu se utilizează în caz de hipersensibilitate la substanța activă.

Nu se utilizează la pasările destinate reproducerii.

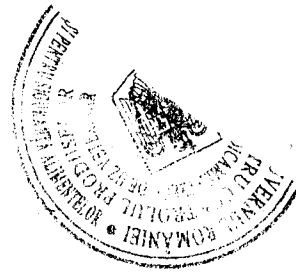
Nu se utilizează pe perioada năpârlirii.

Nu se utilizează 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.
Păsări de colivie.

8. DOZE, MOD ȘI CALE DE ADMINISTRARE

Produsul se administrează pe cale orală, în apa de băut în doză de 25 mg ronidazol/kg greutate corporală/zi, administrat 5 zile consecutive.

Produsul se poate administra după următoarea formulă:

$$\frac{\text{mg Ronidol / kg greutate corporală/zi}}{\text{Consumul mediu zilnic de apă (litri) per pasăre}} \times (\text{greutatea corporală medie a păsărilor de tratat (kg)}) = \text{mg Ronidol / litru apă}$$

Tratamentul poate fi repetat în cazul apariției riscului de reinfestare: la începutul și în prima perioadă a sezonului de împerechere, la înțârcare, înainte de introducerea la zbor, după concursuri

După încheierea tratamentului spălați bine adăpătorile și administrați apă proaspătă.

9. RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

Pentru a asigura o dozare corectă, se va determina cât mai precis greutatea corporală a pasărilor pentru a se evita subdozarea.

10. TIMP DE AȘTEPTARE

Nu este cazul.

11. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A nu se lăsa la vederea și îndemâna 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.

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: se va utiliza imediat.

Perioada de valabilitate după diluare în apa de băut: 24 ore.

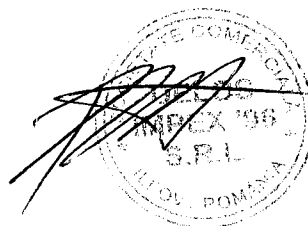
A nu se utiliza după data de expirare menționată pe etichetă.

12. ATENȚIONĂRI SPECIALE

Precauții speciale pentru utilizare la animale

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

Păsările grav afectate vor fi tratate individual (prin administrarea comprimatelor de Ronidol).



Precauții 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, ochelarilor de protecție și a măștilor pentru praf. Spălați bine mâinile după contactul cu produsul.

La contactul cu ochii se va clăti cu apă din abundență.

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.

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 ULTIMEI APROBĂRI A PROSPECTULUI

15. ALTE INFORMAȚII

Dimensiuni de ambalaj:

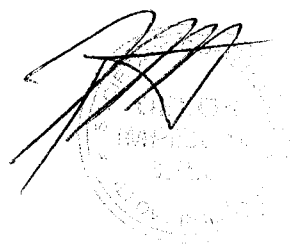
Flacoane din polietilena de înaltă densitate x 125g, 250g, 500g.

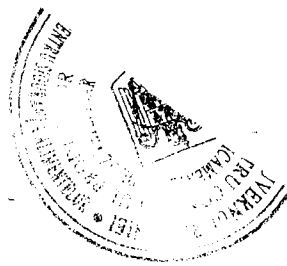
Cutie din carton x 6 flacoane x 125 g fiecare.

Cutie din carton x 4 flacoane x 250 g fiecare.

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





INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL SECUNDAR

Cutie din carton x 6 flacoane x 125 g fiecare.

Cutie din carton x 4 flacoane x 250 g fiecare.

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

RONIDOL, 100 mg/g, pulbere hidrosolubilă, pentru porumbei voiajori și de agrement și păsări de colivie

Ronidazol

2. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR SUBSTANȚE

1 gram pulbere conține:

Substanța activă:

Ronidazol 100 mg.

Excipient: lactoza monohidrat.

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Pulbere de culoare albă.

4. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI

Cutie de carton x 6 flacoane x 125g fiecare.

Cutie de carton x 4 flacoane x 250g fiecare.

5. SPECII ȚINTĂ

Porumbei voiajori și de agrement.

Păsări de colivie.

6. INDICAȚII

Prevenirea (în efectivele în care diagnosticul a fost confirmat) și tratamentul trichomonozei și hexamitiazeei cauzate de protozoare sensibile la ronidazol la porumbei voiajori și de agrement și păsări de colivie.

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





Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar dupa diluare in apa de baut conform indicațiilor: 24 ore.

11. CONDIȚII SPECIALE DE DEPOZITARE

- A se păstra la în ambalajul original.
- A se pastra la temperatura mai mica de 25°C
- A se proteja de umiditate.
- Ase proteja de lumina solară directă.

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

Eliminarea: Cititi 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 ÎNDEMÂNĂ COPIILOR”

A nu se lăsa la vederea si îndemâna copiilor.

15. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AVIZULUI DE COMERCIALIZARE

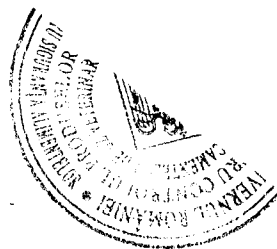
DELOS IMPEX '96 SRL, Str. Horia, Cloșca și Crișan, nr. 81, Otopeni, jud. Ilfov
Tel: 0372.714.433, Fax: 0372.871.445.

16. NUMĂRUL AVIZULUI DE COMERCIALIZARE

17. NUMĂRUL DE FABRICAȚIE AL SERIEI DE PRODUS

srie/lot/nr.





INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL PRIMAR
FLACON HDPE x 125 g; x 250 g; x 500 g.

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

RONIDOL, 100 mg/g, pulbere hidrosolubilă, pentru porumbei voiajori și de agrement și
păsări de colivie
Ronidazol

2. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR SUBSTANȚE

1 gram pulbere conține:

Substanța activă:

Ronidazol 100 mg.

Excipient: lactoza monohidrat.

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Pulbere de culoare albă.

4. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI

125g.

250g.

500 g

5. SPECII ȚINTĂ

Porumbei voiajori și de agrement.

Păsări de colivie.

6. INDICAȚII

Prevenirea (în efectivele în care diagnosticul a fost confirmat) și tratamentul trichomonozei și hexamitiazeei cauzate de protozoare sensibile la ronidazol la porumbei voiajori și de agrement și păsări de colivie.

7. MOD ȘI CALE DE ADMINISTRARE

Citiți prospectul înainte de utilizare.

8. TIMP DE AȘTEPTARE

Nu este cazul.

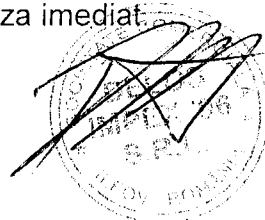
9. ATENȚIONARE (ATENȚIONĂRI) SPECIALĂ (SPECIALE), DUPĂ CAZ

Citiți prospectul înainte de utilizare.

10. DATA EXPIRĂRII

EXP: luna/anul

Dupa prima deschidere a ambalajului primar produsul se va utiliza imediat





Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar dupa diluare in apa de baut conform indicațiilor: 24 ore.

11. CONDIȚII SPECIALE DE DEPOZITARE

- A se păstra la în ambalajul original.
- A se pastra la temperatura mai mica 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: Cititi 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 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

srie/lot/nr.

