

**PRILOG I.**

**SAŽETAK OPISA SVOJSTAVA PROIZVODA**

## **1. NAZIV VETERINARSKO-MEDICINSKOG PROIZVODA**

Forceris 30 mg/ml + 133 mg/ml suspenzija za injekciju za prasad

## **2. KVALITATIVNI I KVANTITATIVNI SASTAV**

Svaki ml sadržava:

### **Djelatne tvari:**

Toltrazuril	30,0 mg
Iron (III)	133,4 mg
(u obliku gleptoferona	355,2 mg)

### **Pomoćne tvari:**

Kvalitativni sastav pomoćnih tvari i drugih sastojaka	Kvantitativni sastav ako su te informacije bitne za pravilnu primjenu veterinarsko-medicinskog proizvoda
Fenol	6,4 mg
Natrijev klorid	
Natrijev dokuzat	
Emulzija simetikona	
Silicijev dioksid, koloidni, bezvodni	
Povidon	
Voda za injekcije	

Tamnosmeđa suspenzija.

## **3. KLINIČKI PODATCI**

### **3.1 Ciljne vrste životinja**

Svinje (prasad 24 do 96 sati nakon prašenja)

### **3.2 Indikacije za primjenu za svaku ciljnu vrstu životinja**

Veterinarsko-medicinski proizvod se istodobno primjenjuje za sprječavanje anemije uzrokovane nedostatkom željeza u prasadi i sprječavanje kliničkih znakova kokcidioze (proljev), te umanjivanje izlučivanja oocista u prasadi na farmama u kojima se ranija javljala kokcidioza uzrokovana *Cystoisospora suis*.

### **3.3 Kontraindikacije**

VMP se ne smije primjenjivati prasadi za koju se sumnja da pati od manjka vitamina E i/ili selena.

### **3.4 Posebna upozorenja**

Kao i kod bilo kojeg antiparazitika, česta i ponovna primjena antiprotozoika iz iste klase može dovesti do razvoja rezistencije.

Preporučuje se davanje VMP-a svoj prasadi u leglu.

Kada se uoče klinički znakovi kokcidioze, već je došlo do oštećenja tankog crijeva. Stoga se

veterinarsko-medicinski proizvod treba davati svim životnjama prije očekivanog početka kliničkih znakova, tj. u prepatentnom periodu.

Higijenske mjere mogu smanjiti rizik od kokcidioze svinja. Stoga se preporučuje istodobno poboljšanje higijenskih uvjeta na gospodarstvu, osobito povećanjem čistoće i smanjenjem vlažnosti. VMP se preporučuje davati prasadi mase od 0,9 do 3 kg.

### **3.5 Posebne mjere opreza prilikom primjene**

#### Posebne mjere opreza za neškodljivu primjenu u ciljnih vrsta životinja:

Preporučenu dozu ne treba prekoračiti s obzirom na relativno nisku razinu sigurnosti za veterinarsko-medicinski proizvod. VMP se ne smije primijeniti više nego jednom.

Ne preporučuje se uporaba veterinarsko-medicinskog proizvoda u prasadi mase manje od 0,9 kg.

Ovaj veterinarsko-medicinski proizvod se koristi samo ako je *Cystoisospora suis* prethodno potvrđena na farmi. Odgovorni veterinar treba uzeti u obzir rezultate kliničkih ispitivanja i / ili analize uzoraka fekalija i / ili histoloških nalaza koji su potvrdili prisutnost *C. suis* u prethodnoj pojavi kokcidioze na farmi.

#### Posebne mjere opreza koje mora poduzeti osoba koja primjenjuje veterinarsko-medicinski proizvod na životinja:

Osobe preosjetljive na željezo (u obliku gleptoferona) ili na toltrazuril ili na bilo koju od pomoćnih tvari trebaju izbjegavati kontakt s veterinarsko-medicinskim proizvodom.

Izlaganje VMP-u može uzrokovati iritacije oka ili promjene na koži. Treba izbjegavati kontakt VMP-a s očima i kožom. U slučaju nehotičnog kontakta kože i očiju s VMP-om, odmah isperite zahvaćeno područje s vodom.

Nehotično samoinjiciranje VMP-a može uzrokovati lokalne reakcije kao što su iritacije, granulomi ili ozbiljne anafilaktičke reakcije u osjetljivih osoba. Potreban je oprez kako bi se izbjeglo nehotično samoinjiciranje. U slučaju nehotičnog samoinjiciranja, odmah potražite pomoć liječnika i pokažite mu uputu o VMP ili etiketu.

VMP može biti štetan za plod. Trudnice i žene koje planiraju začeti trebaju izbjegavati kontakt s VMP-om, posebno nehotično samoinjiciranje.

Nakon upotrebe VMP-a potrebno je oprati ruke.

#### Posebne mjere opreza za zaštitu okoliša:

Nije primjenjivo.

### **3.6 Štetni događaji**

Svinje (prasad):

Vrlo rijetko (< 1 životinja / 10 000 tretiranih životinja, uključujući izolirane slučajevе):	Reakcija preosjetljivosti Smrt <sup>1</sup>
---	--

<sup>1</sup> Nakon primjene parenteralnih injekcija željeza povezano sa genetskim faktorima ili nedostatkom vitamina E i/ili selena, te povećana podložnost infekcijama uzrokovanih privremenom blokadom retikulo-endotelnog sustava.

Važno je prijaviti štetne događaje. Time se omogućuje kontinuirano praćenje neškodljivosti veterinarsko-medicinskog proizvoda. Prijave treba poslati, po mogućnosti putem veterinara, nositelju odobrenja za stavljanje u promet ili njegovom lokalnom predstavniku ili nacionalnom nadležnom tijelu putem nacionalnog sustava za prijavljivanje. Odgovarajuće podatke za kontakt možete pronaći u uputi o VMP-u.

### **3.7 Primjena tijekom graviditeta, laktacije ili nesenja**

Nije primjenjivo.

### **3.8 Interakcija s drugim veterinarsko-medicinskim proizvodima i drugi oblici interakcije**

Nisu poznate.

### **3.9 Putovi primjene i doziranje**

Za primjenu u mišić.

Dobro protresti bočicu prije primjene, najmanje 20 sekundi.

Preporučena doza je 45 mg toltrazurila i 200 mg željeza po prasetu, odnosno, 1,5 ml veterinarsko-medicinskog proizvoda po prasetu koja se primjenjuje jednokratno injekcijom iza uha, u mišić, između 24 i 96 sati nakon prasenja.

Gumeni čep u bočica od 100 ml se ne smije probušiti više od 30 puta, a kod bočica od 250 ml i 500 ml više od 20 puta. Ako je potreban veći broj primjena, preporučuje se koristiti višedozne štrcaljke.

### **3.10 Simptomi predoziranja (i, ako je primjenjivo, hitni postupci i antidoti)**

U ispitivanjima sigurnosti, nakon predoziranja, uočena je povećana osjetljivost na (sistemska) bakterijsku bolest, artritis i nastanak apsesa, a smrtnost ovisna o povećanju doze nije se mogla isključiti.

Tijekom ispitivanja predoziranja, prolazna smanjena koncentracija eritrocita, koncentracija hematokrita i hemoglobina bez kliničkih znakova uočena je nakon 14. dana nakon jednokratne primjene u ispitivanjima sigurnosti ciljnih životinja pri tri puta većoj dozi od najveće preporučene (znači 261 mg/prase toltrazurila i 1156 mg/prase željeza). Kod primjene tri puta veće od preporučene doze (135 mg/prase toltrazurila i 600 mg/prase željeza) uočeno je samo neznatno prolazno smanjenje broja eritrocita nakon 21 dana.

Doze veće od 150 mg/kg/dan i 667 mg/kg/dan za toltrazuril i željezo, tj. 3 puta veću preporučenu dozu, nisu procijenjene u ispitivanjima sigurnosti za ciljne životinje. Tolerancija na VMP nakon ponovljenih primjena nije procijenjena.

### **3.11 Posebna ograničenja za primjenu i posebni uvjeti primjene, uključujući ograničenja primjene antimikrobnih i antiparazitskih veterinarsko-medicinskih proizvoda kako bi se ograničio rizik od razvoja rezistencije**

Nije primjenjivo.

### **3.12 Karcinogenicitet**

Meso i jestive iznutrice: 70 dana.

## **4. FARMAKOLOŠKI PODATCI**

### **4.1 ATCvet kôd:**

QP51BC01

### **4.2 Farmakodinamika**

Toltrazuril je derivat triazinona i antiprotozoik. Ima kokcidiocidno djelovanje u odnosu na sve unutarstanične stadije razvoja rodova *Cystoisospora*, tj. merogonije (aseksualno umnožavanje) i gamogonije (spolna faza).

Željezo je esencijalni mikroelement. Ima važnu ulogu u prijenosu kisika putem hemoglobina i mioglobin, kao i ključnu ulogu za djelovanje enzima, kao što su citokromi, katalaze i peroksidaze. Kompleks željezo-karbohidrata za primjenu u injekciji, kao što je gleptoferon, osnovni su hematološki agensi u veterinarskoj medicini i učinkoviti su u značajnom povećanju razine hemoglobina u prasadi uzgajanim u uvjetima intenzivnog uzgoja u kojem prehrana mlijekom nekoliko tjedana ne osigurava odgovarajuće količine željeza. Nakon intramuskularne injekcije, gleptoferon se apsorbira i metabolizira i otpušta željezo za iskoristavanje i/ili skladištenje u skladu s nutritivnim stanjem životinje. Višak željeza se uglavnom skladišti u jetri.

### **4.3 Farmakokinetika**

Nakon primjene u mišić 1,5 ml/prase Forcerisa, maksimalne koncentracije od 7 mg/l toltrazurila postiže se oko 6 dana nakon primjene ( $T_{max}$  u rasponu od 4 do 7 dana), a AUC oko 57 dana.mg/l. Toltrazuril se primarno metabolizira u toltrazuril sulfon. Nakon primjene u mišić 1,5 ml/prase Forcerisa, maksimalna koncentracija od 10 mg/l za toltrazuril sulfon dosegnuta je oko 13 dana nakon primjene ( $T_{max}$  u rasponu od 10 do 19 dana), a AUC je bila oko 183 dana.mg/L.

Toltrazuril i toltrazuril sulfon se eliminiraju polako s poluživotom od 3 dana. Glavni put izlučivanja je putem izmeta.

Nakon primjene u mišić 1,5 ml/prase Forcerisa, željezo se brzo apsorbira iz mjesta ubrizgavanja u kapilare i limfni sustav, a maksimalna koncentracija od 645 mcg/ml postiže se nakon približno 0,5 dana, AUC je oko 699 dana.mcg/ml. Budući da se željezo prerađuje u tijelu, malo apsorbiranog željeza se izlučuje. Vrlo male količine izlučuju se u izmetu, znoju i mokraći.

## **5. FARMACEUTSKI PODACI**

### **5.1 Glavne inkompatibilnosti**

U nedostatku ispitivanja kompatibilnosti, ovaj veterinarsko-medicinski proizvod se ne smije miješati s drugim veterinarsko-medicinskim proizvodima.

### **5.2 Rok valjanosti**

Rok valjanosti veterinarsko-medicinskog proizvoda kad je zapakiran za prodaju: 3 godine.  
Rok valjanosti nakon prvog otvaranja unutarnjeg pakiranja: 28 dana.

### **5.3 Posebne mjere čuvanja**

Ovaj veterinarsko-medicinski proizvod nije potrebno čuvati u posebnim uvjetima.

#### **5.4 Vrsta i sastav unutarnjeg pakiranja**

Prozirne višeslojne plastične boćice (polipropilen/etilen vinil alkohol/polipropilen) s bromobutilnim gumenim čepovima obloženim fluor filmom i bromobutilnim gumenim čepovima obloženim aluminijskom i plastičnom kapicom, koje sadrže 100 ml, 250 ml ili 500 ml suspenzije za injekciju.

##### Veličina pakiranja:

Kutija s 1 boćicom od 100 ml.

Kutija s 1 boćicom od 250 ml.

Kutija s 1 boćicom od 500 ml.

Na tržištu se ne moraju nalaziti sve veličine pakiranja.

#### **5.5 Posebne mjere opreza u pogledu zbrinjavanja neiskorištenih veterinarsko-medicinskih proizvoda ili otpadnih materijala nastalih primjenom takvih proizvoda**

Veterinarsko-medicinski proizvodi ne smiju se odlagati u otpadne vode ili kućni otpad.

Koristite programe vraćanja proizvoda za sve neiskorištene veterinarsko-medicinske proizvode ili otpadne materijale nastale njihovom primjenom u skladu s lokalnim propisima i svim nacionalnim sustavima prikupljanja primjenjivima na dotični veterinarsko-medicinski proizvod.

### **6. NOSITELJ ODOBRENJA ZA STAVLJANJE U PROMET**

Ceva Santé Animale

### **7. BROJ(EVI) ODOBRENJA ZA STAVLJANJE U PROMET**

EU/2/19/235/001–003

### **8. DATUM PRVOG ODOBRENJA**

Datum prvog odobrenja: 23/04/2019

### **9. DATUM POSLJEDNJE REVIZIJE SAŽETKA OPISA SVOJSTAVA**

### **10. KLASIFIKACIJA VETERINARSKO-MEDICINSKIH PROIZVODA**

Veterinarsko-medicinski proizvod izdaje se na veterinarski recept.

Detaljne informacije o ovom veterinarsko-medicinskom proizvodu dostupne su u Unijinoj bazi podataka o proizvodima (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary/hr>).

**PRILOG II.**

**OSTALI UVJETI I ZAHTJEVI ODOBRENJA ZA STAVLJANJE U PROMET**

Nema.

**PRILOG III.**  
**OZNAČIVANJE I UPUTA O VMP-u**

## **A. OZNAČIVANJE**

**PODATCI KOJI SE MORAJU NALAZITI NA VANJSKOM PAKIRANJU****KARTONSKA KUTIJA****1. NAZIV VETERINARSKO-MEDICINSKOG PROIZVODA**

Forceris 30 mg/ml + 133 mg/ml suspenzija za injekciju

**2. DJELATNE TVARI**

Jedan ml sadržava 30 mg toltrazurila i 133 mg željeza (III) (u obliku gleptoferona)

**3. VELIČINA PAKIRANJA**

100 ml  
250 ml  
500 ml

**4. CILJNE VRSTE ŽIVOTINJA**

Svinje (prasad 24 do 96 sati nakon prašenja)

**5. INDIKACIJE****6. PUTOVI PRIMJENE**

Za primjenu u mišić.  
Dobro protresti bočicu prije primjene, najmanje 20 sekundi.

**7. KARENCIJE**

Karenčija:  
Meso i jestive iznutrice: 70 dana.

**8. ROK VALJANOSTI**

Exp. {mjesec/godina}  
Jednom otvoren, upotrijebiti unutar 28 dana.

**9. POSEBNE MJERE ĆUVANJA**

**10. RIJEČI „PRIJE PRIMJENE PROČITAJTE UPUTU O VMP-u”**

Prije primjene pročitajte uputu o VMP-u.

**11. RIJEČI “SAMO ZA PRIMJENU NA ŽIVOTINJAMA”**

Samo za primjenu na životinjama.

**12. RIJEČI “ČUVATI IZVAN POGLEDA I DOHVATA DJECE”**

Čuvati izvan pogleda i dohvata djece.

**13. NAZIV NOSITELJA ODOBRENJA ZA STAVLJANJE U PROMET**

Ceva Santé Animale

**14. BROJEVI ODOBRENJA ZA STAVLJANJE U PROMET**

EU/2/19/235/001 (100 ml)

EU/2/19/235/002 (250 ml)

EU/2/19/235/003 (500 ml)

**15. BROJ SERIJE**

Lot {broj}

**PODATCI KOJI SE MORAJU NALAZITI NA UNUTARNJEM PAKIRANJU****Etiketa na bočici****1. NAZIV VETERINARSKO-MEDICINSKOG PROIZVODA**

Forceris 30 mg/ml + 133 mg/ml suspenzija za injekciju

**2. SASTAV DJELATNIH TVARI**

1 ml sadržava 30 mg toltrazurila i 133 mg željeza (III) (u obliku gleptoferona)

**3. CILJNE VRSTE ŽIVOTINJA**

Svinje (prasad 24 do 96 sati nakon prašenja)

**4. PUTOVI PRIMJENE**

Za primjenu u mišić.

Dobro protresti bočicu prije primjene, najmanje 20 sekundi.

Pročitati uputu o VMP prije primjene.

**5. KARENCIJE**

Karencija:

Meso i jestive iznutrice: 70 dana.

**6. ROK VALJANOSTI**

Exp. {mjesec/godina}

Jednom otvoren, upotrijebiti unutar 28 dana.

**7. POSEBNE MJERA ČUVANJA****15. NAZIV I ADRESA NOSITELJA ODOBRENJA ZA STAVLJANJE U PROMET****17. BROJ SERIJE**

Lot {broj}

**B. UPUTA O VMP-u**

## UPUTA O VMP-u

### **1. Naziv veterinarsko-medicinskog proizvoda**

Forceris 30 mg/ml + 133 mg/ml suspenzija za injekciju za prasad

### **2. Sastav**

Svaki ml sadržava:

#### **Djelatne tvari:**

Toltrazuril	30,0 mg
Iron (III)	133,4 mg
(u obliku gleptoferona)	355,2 mg

#### **Pomoćne tvari:**

Fenol	6,4 mg
-------	--------

Tamnosmeđa suspenzija.

### **3. Ciljne vrste životinja**

Svinje (prasad 24 do 96 sati nakon prašenja)

### **4. Indikacije za primjenu**

Veterinarsko-medicinski proizvod se istodobno primjenjuje za sprječavanje anemije uzrokovane nedostatkom željeza u prasadi i sprječavanje kliničkih znakova kokcidioze (proljev), te umanjivanje izlučivanja oocista u prasadi na farmama u kojima se ranija javljala kokcidioza uzrokovana *Cystoisospora suis*.

### **5. Kontraindikacije**

VMP se ne smije primjenjivati prasadi za koju se sumnja da pati od manjka vitamina E i/ili selena.

### **6. Posebna upozorenja**

#### Posebna upozorenja:

Kao i kod bilo kojeg antiparazitika, česta i ponovna primjena antiprotozoika iz iste klase može dovesti do razvoja rezistencije.

Preporučuje se davanje VMP-a svoj prasadi u leglu.

Kada se uoče klinički znakovi kokcidioze, već je došlo do oštećenja tankog crijeva. Stoga se veterinarsko-medicinski proizvod treba davati svim životnjama prije očekivanog početka kliničkih znakova, tj. u prepatentnom periodu.

Higijenske mjere mogu smanjiti rizik od kokcidioze svinja. Stoga se preporučuje istodobno poboljšanje higijenskih uvjeta na gospodarstvu, osobito povećanjem čistoće i smanjenjem vlažnosti. VMP se preporučuje davati prasadi mase od 0,9 do 3 kg.

#### Posebne mjere opreza za neškodljivu primjenu u ciljnih vrsta životinja:

Preporučenu dozu ne treba prekoračiti s obzirom na relativno nisku razinu sigurnosti za veterinarsko-medicinski proizvod. VMP se ne smije primijeniti više nego jednom.

Ne preporučuje se uporaba veterinarsko-medicinskog proizvoda u prasadi mase manje od 0,9 kg. Ovaj veterinarsko-medicinski proizvod se koristi samo ako je *Cystoisospora suis* prethodno potvrđena na farmi. Odgovorni veterinar treba uzeti u obzir rezultate kliničkih ispitivanja i / ili analize uzoraka fekalija i / ili histoloških nalaza koji su potvrdili prisutnost *C. suis* u prethodnoj pojavi kokcidioze na farmi.

**Posebne mjere opreza koje mora poduzeti osoba koja primjenjuje veterinarsko-medicinski proizvod u životinja:**

Osobe preosjetljive na željezo (u obliku gleptoferona) ili na toltrazuril ili na bilo koju od pomoćnih tvari trebaju izbjegavati kontakt s veterinarsko-medicinskim proizvodom.

Izlaganje VMP-u može uzrokovati iritacije oka ili promjene na koži. Treba izbjegavati kontakt VMP-a s očima i kožom. U slučaju nehotičnog kontakta kože i očiju s VMP-om, odmah isperite zahvaćeno područje s vodom.

Nehotično samoinjiciranje VMP-a može uzrokovati lokalne reakcije kao što su iritacije, granulomi ili ozbiljne anafilaktičke reakcije u osjetljivih osoba. Potreban je oprez kako bi se izbjeglo nehotično samoinjiciranje. U slučaju nehotičnog samoinjiciranja, odmah potražite pomoć lječnika i pokažite mu uputu o VMP ili etiketu.

VMP može biti štetan za plod. Trudnice i žene koje planiraju začeti trebaju izbjegavati kontakt s VMP-om, posebno nehotično samoinjiciranje.

Nakon primjene VMP-a potrebno je oprati ruke.

**Graviditet i laktacija:**

Nije primjenjivo.

**Interakcija s drugim medicinskim proizvodima i drugi oblici interakcije:**

Nisu poznate.

**Predoziranje:**

U ispitivanjima sigurnosti, nakon predoziranja, uočena je povećana osjetljivost na (sistemsku) bakterijsku bolest, artritis i nastanak apscesa, a smrtnost ovisna o povećanju doze nije se mogla isključiti.

Tijekom ispitivanja predoziranja, prolazna smanjena koncentracija eritrocita, koncentracija hematokrita i hemoglobina bez kliničkih znakova uočena je nakon 14. dana nakon jednokratne primjene u ispitivanjima sigurnosti ciljnih životinja pri tri puta većoj dozi od najveće preporučene (znači 261 mg/prase toltrazurila i 1156 mg/prase željeza). Kod primjene tri puta veće od preporučene doze (135 mg / prasadi toltrazurila i 600 mg / prasadi željeza) uočeno je samo neznatno prolazno smanjenje broja eritrocita nakon 21 dana.

Doze veće od 150 mg/kg/dan i 667 mg/kg/dan za toltrazuril i željezo, tj. 3 puta veću preporučenu dozu, nisu procijenjene u ispitivanjima sigurnosti za ciljne životinje. Tolerancija na VMP nakon ponovljenih primjena nije procijenjena.

**Glavne inkompatibilnosti:**

U nedostatku ispitivanja kompatibilnosti ovaj veterinarsko-medicinski proizvod se ne smije miješati s drugim veterinarsko-medicinskim proizvodima.

## **7. Štetni događaji**

Svinje (prasad 24 do 96 sati nakon prašenja):

Vrlo rijetko (< 1 životinja / 10 000 tretiranih životinja, uključujući izolirane slučajeve):
--

Reakcija preosjetljivosti, Smrt <sup>1</sup>
--

<sup>1</sup> Nakon primjene parenteralnih injekcija željeza povezano sa genetskim faktorima ili nedostatkom vitamina E i/ili selena, te povećana podložnost infekcijama uzrokovanih privremenom blokadom retikulo-endotelnog sustava.

Važno je prijaviti štetne događaje. Time se omogućuje kontinuirano praćenje neškodljivosti proizvoda. Ako primijetite bilo koju nuspojavu, čak i onu koja nije navedena u ovoj uputi o VMP-u, ili mislite da VMP nije djelovao, obratite se prvo veterinaru. Štetne događaje možete prijaviti i nositelju odobrenja za stavljanje u promet ili lokalnom predstavniku nositelja odobrenja za stavljanje u promet koristeći se podatcima za kontakt na kraju ove upute ili putem nacionalnog sustava za prijavljivanje: ([www.farmakovigilancija.hr](http://www.farmakovigilancija.hr)).

## **8. Doziranje za svaku ciljnu vrstu životinja, putovi i način primjene**

Za primjenu u mišić.

Preporučena doza je 45 mg toltrazurila i 200 mg željeza po prasetu, odnosno, 1,5 ml VMP-a po prasetu koja se primjenjuje jednokratno injekcijom iza uha, u mišić, između 24 i 96 sati nakon prasenja.

## **9. Savjeti za ispravnu primjenu**

Dobro protresti bočicu prije primjene, najmanje 20 sekundi.

Gumeni čep u bočica od 100 ml se ne smije probušiti više od 30 puta, a kod bočica od 250 ml i 500 ml više od 20 puta. Ako je potreban veći broj primjena, preporučuje se koristiti višedozne štrcaljke.

## **10. Karcencije**

Meso i jestive iznutrice: 70 dana.

## **11. Posebne mjere čuvanja**

Držati izvan pogleda i dohvata djece.

Ovaj veterinarsko-medicinski proizvod nije potrebno čuvati u posebnim uvjetima.

Ne koristite ovaj veterinarsko-medicinski proizvod nakon isteka roka valjanosti naznačenog na kutiji i etiketi boćice nakon "Exp". Rok valjanosti odnosi se na zadnji dan navedenog mjeseca.

Rok valjanosti poslije prvog otvaranja spremnika: 28 dana.

## **12. Posebne mjere za zbrinjavanje**

Veterinarsko-medicinski proizvodi ne smiju se odlagati u otpadne vode ili kućni otpad.

Koristite programe vraćanja proizvoda za sve neiskorištene veterinarsko-medicinske proizvode ili otpadne materijale nastale njihovom primjenom u skladu s lokalnim propisima i svim nacionalnim sustavima prikupljanja. Te bi mjere trebale pomoći u zaštiti okoliša.

Pitajte veterinara kako odlagati veterinarsko-medicinske proizvode koji vam više nisu potrebni.

### **13. Klasifikacija veterinarsko-medicinskih proizvoda**

Veterinarsko-medicinski proizvod izdaje se na veterinarski recept.

### **14. Brojevi odobrenja za stavljanje u promet i veličine pakiranja**

EU/2/19/235/001: Kutija s 1 bočicom od 100 ml.

EU/2/19/235/002: Kutija s 1 bočicom od 250 ml.

EU/2/19/235/003: Kutija s 1 bočicom od 500 ml.

Na tržištu se ne moraju nalaziti sve veličine pakiranja.

### **15. Datum posljednje revizije upute o VMP-u**

{MM/GGGG}

Detaljne informacije o ovom veterinarsko-medicinskom proizvodu dostupne su u Unijinoj bazi podataka o proizvodima (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary/hr>).

### **16. Podatci za kontakt:**

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet i proizvođač odgovoran za puštanje serije u promet i podaci za kontakt za prijavu sumnji na nuspojave:

Ceva Santé Animale  
10 av. de La Ballastière  
33500 Libourne  
Francuska  
Tel: +800 35 22 11 51  
E-mail: pharmacovigilance@ceva.com