

## 1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

LAMULIN 45%, 450 mg/g, granule pentru administrare in apa de baut la porcine

## 2. COMPOZIȚIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ

### Substanță activă:

1 g contine:

### Substanță activă:

Tiamulin hidrogen fumarat 450,00 mg

Pentru lista completă a excipienților, vezi secțiunea 6.1.

## 3. FORMA FARMACEUTICĂ

Granule pentru administrare in apa de baut .  
Granule de culoare albă sau alb gălbuie.

## 4. PARTICULARITĂȚI CLINICE

### 4.1 Specii țintă

Porcine.

### 4.2 Indicații pentru utilizare, cu specificarea speciilor țintă

La porcine, pentru tratamentul și prevenirea( in efectivele in care diagnosticul a fost confirmat) dizenteriei porcine produsă de *Brachyspira hyodysenteriae*. Pentru tratamentul simptomelor clinice de enteropatie proliferativă și spirochetoza intestinală porcină asociate cu *Lawsonia intracellularis* si respectiv *Brachyspira pilosicoli*.  
Pentru tratamentul și prevenirea( in efectivele in care diagnosticul a fost confirmat) pneumoniei micoplasmice produsă de *Mycoplasma hyopneumoniae*.

### 4.3 Contraindicații

Nu se utilizează în caz de hipersensibilitate cunoscută la substanța activă sau la oricare dintre excipienti.

### 4.4 Atenționări speciale pentru fiecare specie țintă

Nu există.

### 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 susceptibilitate bacteriilor izolate.

Utilizarea produsului in afara instructiunilor din SPC poate duce la cresterea prevalentei rezistentei la tiamulin si poate duce la scaderea eficacitatii tratamentelor cu antimicrobiene ca urmare a rezistentei incrucisate.



Ingerarea de către animale a medicamentului poate fi afectată ca o consecință a tulburărilor intestinale. În cazul unei ingestii insuficiente de apă de către animale, acestea vor fi tratate pe cale parenterală.

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

Se va evita contactul direct al produsului cu pielea, ochii și mucoasele.

Se va purta echipament de protecție (mănuși) atunci când se reconstituie soluția sau la administrarea acesteia.

Porțiunile de piele expuse la prepararea și / sau administrarea soluției vor fi spălate.

În caz de contact accidental cu ochii, se vor spăla cu apă din abundență.

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

În cazuri rare, ca urmare a utilizării de tiamulin hidrogen fumarat la porcine, pot să apară eritem sau edem mediu local, nivelul pielii.

#### **4.7 Utilizare în perioada de gestație și lactație**

Studii efectuate pe animale de laborator (șoareci, iepuri) nu au evidențiat nici un efect teratogenic, embriotoxic sau maternotoxic al tiamulinului. Siguranța produsului la scroafe gestante sau în lactație nu a fost demonstrată.

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

Tiamulinul este cunoscut ca producând interacțiuni clinice importante – adesea letale – cu aditivii furajeri care aparțin grupă ionoforilor. De aceea porcilor nu li se vor administra produse ce conțin monensin, narasin, salinomycin sau semduramicin în timpul tratamentului cu LAMULIN 45% precum și cu cel puțin 7 zile înainte și după încheierea acestuia.

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

Produsul se administrează oral, în apa de băut, în doză de 9,0 mg tiamulin hidrogen fumarat / kg greutate corporală, zilnic (echivalent cu **20,0 mg LAMULIN 45% / kg greutate corporală**), timp de 5 zile consecutive.

Administrare:

Pentru a asigura o doză de 9,0 mg tiamulin hidrogen fumarat per kg greutate corporală zilnic, LAMULIN 45% va fi administrat prin una din cele două modalități.

- Rata zilnică a dozei, calculată pe baza greutății corporale, va fi administrată în aproximativ jumătate din necesarul de apă al zilei de tratament. În fiecare zi de tratament, după ce apa medicamentată a fost consumată, animalelor li se va pune la dispoziție apă de băut normală.

- LAMULIN 45% poate fi administrat, de asemenea, în mod continuu, 60 – 90 mg substanță activă pe litru apă de băut, ca singură sursă de apă de băut pentru animale. Concentrația care va fi utilizată depinde de greutatea corporală reală, la zi și de consumul de apă al animalelor.

În cazul în care se folosește o instalație de dozare, se va folosi o soluție – stoc în concordanță cu instrucțiunile dozatorului. Apa medicamentată va fi înprospătată la fiecare 24 ore.

O cupă de măsurare conține 35 g produs.

Pentru asigurarea unei dozări corecte trebuie determinată cu acuratețe greutatea corporală a porcilor, ori de câte ori este posibil, pentru a se evita subdozarea.

#### **4.10 Supradozare (simptome, proceduri de urgență, antidoturi), după caz**

În timpul studiilor de toleranță efectuate pe animalele țintă, nu s-au observat efecte adverse în cazul unei doze de trei ori mai mare, administrată pe o perioadă de două ori mai mare decât cea recomandată.

Dacă apar reacții toxice suspecte datorate unei supradozări extreme, medicația va fi întreruptă și, dacă este necesar, se va aplica un tratament simptomatic corespunzător.

#### **4.11 Timp de așteptare**

Carne și țesuturi comestibile: 2 zile.



## 5. PROPRIETĂȚI FARMACOLOGICE

Grupa farmaceutică: Antibacteriene pentru uz sistemic, alte antibacteriene, pleuromutiline.

Codul veterinar ATC: QJ01XQ01

### 5.1 Proprietăți farmacodinamice

Tiamulinul este un antibiotic semisintetic care aparține grupei diterpene. Tiamulin hidrogen fumarat este un derivat al pleuromutilinului. Studii in vitro efectuate au arătat că tiamulinul este eficient împotriva *Stafilococcus* spp., *Streptococcus* spp., *Clostridium perfringens* și mai puțin împotriva *Listeria monocytogenes* și *Erysipelotrix* spp. Este de asemenea activ împotriva unor bacterii Gram pozitive localizate la nivelul intestinului, Este foarte activ împotriva *Mycoplasma* spp., *Leptospira* spp., și *Brachyspira* spp, microorganisme importante responsabile de diverse boli la suine. Este activ împotriva unui spectru larg de microorganisme cum ar fi *Actinobacillus* spp. și *Pasteurella multocida*.

Tiamulin hidrogen fumarat are efect bacteriostatic.

### 5.2 Particularități farmacocinetice

Dupa administrarea orală, intramusculară sau intravenoasă s-au efectuat studii pentru evidențierea profilului farmacocinetic la rozătoare, câini și porci.

La porci, nivelul maxim al concentrației a fost atins după câteva ore, consecutiv administrării orale. Cea mai mare parte a tiamulinului a fost excretată prin fecale (80%) și mai puțin prin urină. După administrarea orală de 50 mg / kg g.v., nivelul maxim al concentrației a fost atins după 2-4 ore.

Tiamulinul este metabolizat în ficat în metaboliti cu slabă activitate microbiologică. Principala cale de excreție este reprezentată de fecale, prin bila.

## 6. PARTICULARITĂȚI FARMACEUTICE

### 6.1 Lista excipienților

Amidon de porumb.

Lactoză monohidrat.

### 6.2 Incompatibilități

Nu se cunosc.

### 6.3 Perioadă de valabilitate

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

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 3 luni.

Perioada de valabilitate după reconstituire în apă de băut conform indicațiilor: 24 ore.

### 6.4 Precauții speciale pentru depozitare

A nu se păstra la temperatură mai mare de 25°C.

A se păstra în ambalajul original.

A se păstra ambalajul bine închis pentru a se proteja de umiditate.

A se păstra în loc uscat.

### 6.5 Natura și compoziția ambalajului primar

Container (flacon) din polietilenă de 100 g, incluzând o cupă de măsurare din polipropilenă.

Container (flacon) din polipropilenă de 1 kg, incluzând o cupă de măsurare din polipropilenă.

Container (flacon) din polipropilenă de 5 kg, incluzând o cupă de măsurare din polipropilenă.



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 conformitate cu cerințele locale.

Animalele tratate se vor mentine in adaposturi pe toata perioada tratamentului iar dejectiile de la acestea se vor colecta nu se vor utiliza la fertilizarea solului.

**7. DEȚINĂTORUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE**

Lavet Pharmaceuticals Ltd.  
H-1161 Budapesta  
Otto u 14  
Ungaria  
Tel: + 36 – 1 / 405 - 7660  
Fax: + 36 – 1 / 405 - 7670  
Email: [lavet@t-online.hu](mailto:lavet@t-online.hu)

**8. NUMĂRUL (NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE**

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

19.01.2007

**10. DATA REVIZUIRII TEXTULUI**

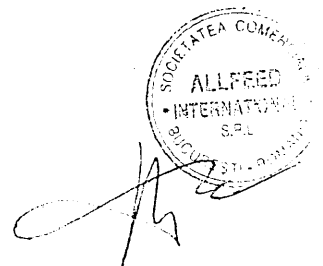
**INTERDICȚII PENTRU VÂNZARE, ELIBERARE ȘI/SAU UTILIZARE**

Se eliberează numai pe bază de rețeta veterinară.

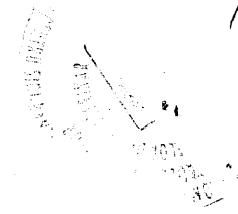


ALLFROD  
INTERNATIONAL  
SRL  
BUCUREȘTI, ROMANIA

**ANEXA III**  
**ETCHETARE ȘI PROSPECT**



PROEX 11 01



**A. ETICHETARE**



*[Handwritten signature]*

## INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL PRIMAR

Flacon din polietilena x 100g  
Cutie din polipropilena x 1 kg, x 5 kg.

### 1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

LAMULIN 45%, 450 mg/g, granule pentru administrare in apa de baut la porcine.  
Tiamulin hidrogen fumarat.

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

1 g contine:

#### Substanță activă:

Tiamulin hidrogen fumarat                      450,00 mg

### 3. FORMA FARMACEUTICĂ

Granule pentru administrare in apa de baut .

### 4. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI

100 g, 1 kg, 5 kg.

### 5. SPECII ȚINTĂ

Porcine.

### 6. INDICAȚIE (INDICAȚII)

La porcine, pentru tratamentul și prevenirea( in efectivele in care diagnosticul a fost confirmat) dizenteriei porcine produsă de *Brachyspira hyodysenteriae*. Pentru tratamentul simptomelor clinice de enteropatie proliferativă și spirochetoza intestinală porcine asociate cu *Lawsonia intracellularis* și respectiv *Brachyspira pilosicoli*.

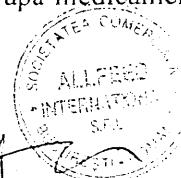
Pentru tratamentul și prevenirea ( in efectivele in care diagnosticul a fost confirmat) pneumoniei micoplasmice produsă de *Mycoplasma hyopneumoniae*.

### 7. MOD ȘI CALE DE ADMINISTRARE

Produsul se administreaza oral , in apa de baut, in doza de 9,0 mg tiamulin hidrogen fumarat / kg greutate corporală, zilnic (echivalent cu 20,0 mg LAMULIN 45% / kg greutate corporală), timp de 5 zile consecutive.

Administare:

Pentru a asigura o doză de 9,0 mg tiamulin hidrogen fumarat pe kg greutate corporala. zilnic, LAMULIN 45% va fi administrat prin una din două modalități: - Rata zilnică a dozei, calculată pe baza greutății corporale, va fi administrată în aproximativ jumătate din necesarul de apă al zilei de tratament. În fiecare zi de tratament, după ce apa medicamentată a fost consumată, animalelor li se va pune la dispoziție apă de băut normală.



- LAMULIN 45% poate fi administrat, de asemenea, în mod continuu, în doza de de 60 – 90 mg substanță activă pe litru apă de băut, ca singură sursă de apă de băut pentru animale. Concentrația care va fi utilizată depinde de greutatea corporală reală, la zi și de consumul de apă al animalelor.

În cazul în care se folosește o instalație de dozare, se va folosi o soluție – stoc în concordanță cu instrucțiunile dozatorului.

Apa medicamentată va fi înprospătată la fiecare 24 ore.

O cupă de măsurare conține 35 g LAMULIN 45% .

#### 8. TIMP DE AȘTEPTARE

Carne și țesuturi comestibile: 2 zile.

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

Se va evita contactul direct al produsului cu pielea, ochii și mucoasele.

Se va purta echipament de protecție (mănuși) atunci când se reconstituie soluția sau la administrarea acesteia.

Porțiunile de piele expuse la prepararea și / sau administrarea soluției vor fi spălate.

În caz de contact accidental cu ochii, se vor spăla cu apă din abundență.

Citiți prospectul înainte de utilizare.

#### 10. DATA EXPIRĂRII

EXP {lună/an}

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 3 luni.

Perioada de valabilitate după reconstituire în apa de băut conform indicațiilor: 24 ore.

#### 11. CONDIȚII SPECIALE DE DEPOZITARE

A nu se păstra la temperatură mai mare de 25°C.

A se păstra în ambalajul original.

A se păstra ambalajul bine închis pentru a se proteja de umiditate.

A se păstra în loc uscat.

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

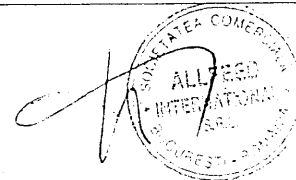
Orice produs medicinal veterinar neutilizat sau deșeu provenit din utilizarea unor astfel de produse trebuie eliminate în conformitate cu cerințele locale.

Animalele tratate se vor mentine în adăposturi pe toată perioada tratamentului iar dejectiile de la acestea se vor colecta și nu se vor utiliza la fertilizarea solului.

#### 13. MENȚIUNEA „NUMAI PENTRU UZ VETERINAR” ȘI CONDIȚII SAU RESTRICȚII PRIVIND ELIBERAREA ȘI UTILIZAREA, după caz

„Numai pentru uz veterinar” - se eliberează numai pe bază de rețetă veterinară.

#### 14. MENȚIUNEA „A NU SE LĂSA LA ÎNDEMÂNA COPIILOR”





A nu se lăsa la îndemâna copiilor.

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

Lavet Pharmaceuticals Ltd.  
H-1161 Budapesta  
Otto u 14  
Ungaria  
Tel: + 36 – 1 / 405 - 7660  
Fax: + 36 – 1 / 405 - 7670  
Email: [lavet@t-online.hu](mailto:lavet@t-online.hu)

**16. NUMĂRUL (NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE**

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

Lot {număr}



PROSPECTUS  
ALLIED INTERNATIONAL  
CORPORATION

**B. PROSPECT**

ALLIED INTERNATIONAL  
CORPORATION  
*[Signature]*

## PROSPECT

LAMULIN 45% , 450 mg/g, granule pentru administrare in apa de baut la porcine .

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

Deținătorul autorizației de comercializare și producător:

Lavet Pharmaceuticals Ltd.

H-1161 Budapesta

Otto u 14

Ungaria

Tel: + 36 – 1 / 405 - 7660

Fax: + 36 – 1 / 405 - 7670

Email: [lavet@t-online.hu](mailto:lavet@t-online.hu)

### 2. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

LAMULIN 45%, 450 mg/g, granule pentru administrare in apa de baut pentru porcine  
Tiamulin hidrogen fumarat.

### 3. DECLARAREA (SUBSTANȚEI) SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR INGREDIENTE (INGREDIENTI)

1 g contine:

**Substanță activă:**

Tiamulin hidrogen fumarat                      450,00 mg

### 4 INDICAȚIE (INDICAȚII)

La porcine, pentru tratamentul și prevenirea( in efectivele in care diagnosticul a fost confirmat) dizenteriei porcine produsă de *Brachyspira hyodysenteriae*. Pentru tratamentul simptomelor clinice de enteropatie proliferativă și spirochetoza intestinală porcină asociate cu *Lawsonia intracellularis* si respectiv *Brachyspira pilosicoli*. Pentru tratamentul și prevenirea( in efectivele in care diagnosticul a fost confirmat) pneumoniei micoplasmice produsă de *Mycoplasma hyopneumoniae*.

### 5. CONTRAINDICAȚII

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

### 6. REACȚII ADVERSE

În cazuri rare, ca urmare a utilizării de tiamulin hidrogen fumarat la porcine, pot să apară eritem sau edem mediu local, la nivelul pielii.

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



A handwritten signature in black ink, appearing to be 'A. J. ...'.

## 7. SPECII ȚINTĂ

Porcine.

## 8. POSOLOGIE PENTRU FIECARE SPECIE, CALE (CĂI) DE ADMINISTRARE ȘI MOD DE ADMINISTRARE

Produsul se administrează oral, în apa de băut, în doza de 9,0 mg tiamulin hidrogen fumarat / kg greutate corporală zilnic (echivalent cu 20,0 mg LAMULIN 45% / kg greutate corporală), timp de 5 zile consecutive.

Administrare:

Pentru a asigura o doză de 9,0 mg tiamulin hidrogen fumarat per kg greutate corporală zilnic, LAMULIN 45% va fi administrat prin una din două modalități: - Rata zilnică a dozei, calculată pe baza greutății corporale, va fi administrată în aproximativ jumătate din necesarul de apă al zilei de tratament. În fiecare zi de tratament, după ce animalul medicamentat a fost consumat, animalelor li se va pune la dispoziție apă de băut normală.

LAMULIN 45% poate fi administrat, de asemenea, în mod continuu, în doza de 60 – 90 mg substanță activă per litru apă de băut, ca singură sursă de apă de băut pentru animale. Concentrația care va fi utilizată depinde de greutatea corporală reală, la zi și de consumul de apă al animalelor.

Apa medicamentată va fi înprospătată la fiecare 24 ore.

O cupă de măsurare conține 35 g produs.

Pentru asigurarea unei dozări corecte trebuie determinată cu acuratețe greutatea corporală a suinelor, ori de câte ori este posibil, pentru a se evita subdozarea.

## 9. RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

În cazul în care se utilizează o instalație de dozare, se va utiliza o soluție – stoc în concordanță cu instrucțiunile dozatorului.

## 10. TIMP DE AȘTEPTARE

Carne și țesuturi comestibile: 2 zile.

## 11. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A nu se lăsa la îndemâna copiilor.

A nu se păstra la temperatură mai mare de 25°C.

A se păstra în ambalajul original.

A se păstra ambalajul bine închis pentru a se proteja de umiditate.

A se păstra în loc uscat.

A nu se utiliza după data expirării marcată pe etichetă după {EXP}.

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar : 3 luni.

Perioada de valabilitate după reconstituire în apă de băut conform indicațiilor: 24 ore.

## 12. ATENȚIONARE (ATENȚIONĂRI) SPECIALĂ (SPECIALE)

**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 SPC poate duce la creșterea prevalenței rezistenței la tiamulin și poate duce la scăderea eficacității tratamentelor cu antimicrobiene ca urmare a rezistenței încrucișate.

Ingerarea de către animale a medicamentului poate fi afectată ca o consecință a tulburărilor intestinale. În cazul unei ingestii insuficiente de apă de către animale, acestea vor fi tratate pe cale parenterală.

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

Se va evita contactul direct al produsului cu pielea, ochii și mucoasele.

Se va purta echipament de protecție (mănuși) atunci când se reconstituie soluția sau la administrarea acesteia.

Porțiunile de piele expuse la prepararea și / sau administrarea soluției vor fi spălate.

În caz de contact accidental cu ochii, se vor spăla cu apă din abundență.

#### **Utilizare în perioada de gestație și lactație**

Studii efectuate pe animale de laborator (șoareci, iepuri) nu au evidențiat nici un efect teratogenic, embriotoxic sau maternotoxic al tiamulinului. Siguranța produsului la scoafe gestante sau în lactație nu a fost demonstrată.

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

Tiamulinul este cunoscut ca producând interacțiuni clinice importante – adesea letale – cu aditivii furajeri care aparțin de grupa ionoforilor. De aceea porcilor nu li se vor administra produse ce conțin monensin, narasin, salinomycin sau semduramicin în timpul tratamentului cu LAMULIN 45% precum și cu cel puțin 7 zile înainte și după încheierea acestuia.

#### **Supradozare (simptome, proceduri de urgență, antidoturi), după caz**

În timpul studiilor de toleranță efectuate pe animalele țintă, nu s-au observat efecte adverse în cazul unei doze de trei ori mai mare, administrată pe o perioadă de două ori mai mare decât cea recomandată.

Dacă apar reacții toxice suspecte datorate unei supradozări extreme, medicația va fi întreruptă și, dacă este necesar, se va aplica un tratament simptomatic corespunzător.

### **13. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU ELIMINAREA PRODUSULUI NEUTILIZAT SAU A DEȘEURILOR, DUPĂ CAZ**

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

Animalele tratate se vor menține în adaposturi pe toată perioada tratamentului iar dejectiile de la acestea se vor colecta și nu se vor utiliza la fertilizarea solului.

### **14. DATE ÎN BAZA CĂRORA A FOST APROBAT ULTIMA DATĂ PROSPECTUL**

### **15. ALTE INFORMAȚII**

#### **Prezentare:**

Flacon din polietilenă de 100 g, incluzând o cupă de măsurare din polipropilenă.

Cutie din polipropilenă de 1 kg, incluzând o cupă de măsurare din polipropilenă.

Cutie din polipropilenă de 5 kg, incluzând o cupă de măsurare din polipropilenă.

Nu toate dimensiunile de ambalaje pot fi comercializate.

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



A handwritten signature in black ink.

SC PHYLAXIA PHARMAROM SRL  
Str. Aprodu Purice No. 11/A  
Bacău, Jud. Bacău  
România  
Tel/fax: +40 (0) 234 520 552  
E.mail: [phylaxia.romania@gmail.com](mailto:phylaxia.romania@gmail.com)



*[Handwritten signature]*