



## ANEXA I

### REZUMATUL CARACTERISTICILOR PRODUSULUI

## **1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR**

OXITETRACICLINĂ FP 400 mg/g, pulbere pentru utilizare în apă de băut pentru porci și găini

## **2. COMPOZIȚIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ**

Fiecare gram conține:

### **Substanță activă:**

Oxitetraciclină clorhidrat ..... 400 mg

### **Excipienti:**

<b>Compoziția calitativă a excipientilor și a altor constituenți</b>
Lactoză monohidrat

Pulbere pentru utilizare în apă de băut, omogenă, de culoare galbenă.

## **3. INFORMAȚII CLINICE**

### **3.1 Specii țintă**

Porci, găini (broileri)

### **3.2 Indicații de utilizare pentru fiecare specie țintă**

Produsul medicinal veterinar este recomandat în tratamentul urmatoarelor afectiuni, produse de germeni susceptibili la oxitetraciclină :

**Porci:** bronșite, pneumonii, bronhopneumonii, abcese pulmonare, tratamentul infecțiilor secundare asociate cu pneumonia enzootică porcină, enterite bacteriene, artrite și rujet, leptospiroză.

**Găini (broileri):** holera aviară, tifoza aviară, coriza infecțioasă, sinuzita infecțioasă, diaree nespecifică, micoplasmoză, artrita stafilococică, pseudotuberculoză, stări septicemice și pentru tratamentul infecțiilor secundare asociate cu bronșita infecțioasă, boli respiratorii cronice, laringotraheita infecțioasă, variola aviară.

### **3.3 Contraindicații**

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

### **3.4 Atenționări speciale**

Nu există.

### **3.5 Precauții speciale pentru utilizare**

#### Precauții speciale pentru utilizarea în siguranță la speciile țintă:

Utilizarea produsului ar trebui să se bazeze pe identificarea și testarea susceptibilității agenților patogeni țintă. Dacă acest lucru nu este posibil, terapia ar trebui să se bazeze pe informații epidemiologice și pe cunoștințele despre susceptibilitatea agenților patogeni țintă la nivel de fermă sau la nivel local/regional.

La utilizarea produsului vor fi luate în considerare politicile oficiale, naționale și regionale privind produsele antimicrobiene.

Utilizarea produsului în afara instrucțiunilor din RCP poate duce la creșterea prevalenței rezistenței la oxitetraciclină și poate duce la scăderea eficacității tratamentului datorita potențialului de rezistență încrucisată.

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

Persoanele cu hipersensibilitate cunoscută la substanța activă trebuie să evite contactul cu produsul medicinal veterinar. Produsul poate determina iritarea pielii, a tractusului respirator sau a ochilor în caz de inhalare sau contact.

A se evita contactul produsului cu ochii și pielea. În cazul contactului accidental cu pielea sau ochii săptănați cu multă apă.

Se va evita inhalarea produsului. Se va purta echipament de protecție adecvat.

În timpul administrării produsului nu se va bea, mâncă sau fuma.

În caz de ingestie accidentală solicitați imediat sfatul medicului și prezentați medicului prospectul produsului sau eticheta.

Precauții speciale pentru protecția mediului:

Nu este cazul.

### **3.6 Evenimente adverse**

Specii țintă: porci, găini (broileri)

Nu au fost semnalate.

Raportarea evenimentelor adverse este importantă. Permite monitorizarea continuă a siguranței produsului medicinal veterinar. Rapoartele se trimit, de preferință prin medicul veterinar, fie deținătorului autorizației de comercializare, fie autorității naționale competente prin sistemul național de raportare. Consultați prospectul pentru datele de contact respective.

### **3.7 Utilizarea în timpul gestației, lactației sau a ouatului**

Gestație și lactație:

Poate fi utilizat în perioada de gestație și lactație.

Păsări ouătoare:

Nu se utilizează la găinile care produc ouă pentru consum uman.

### **3.8 Interacțiunea cu alte produse medicinale și alte forme de interacțiune**

Se va evita administrarea concomitentă cu penicilinile și cefalosporinile.

### **3.9 Căi de administrare și doze**

Utilizare în apă de băut, timp de 5-7 zile, în următoarele doze:

**Porci:** 10-20 mg oxitetraciclină clorhidrat/kg greutate corporală, respectiv 25-50 mg produs medicinal veterinar/ kg greutate corporală/zi;

- 500 g produs medicinal veterinar/1000 l pentru purcei și tineret, cu greutate de 10-50 kg.
- 600 g produs medicinal veterinar/1000 l pentru tineret și porci la îngrășat, cu greutate de 51-100 kg.
- 900 g produs medicinal veterinar/1000 l pentru vieri și scroafe.
- 400 g produs medicinal veterinar/1000 l pentru scroafe în lactație.

**Găini (broileri):** 20-40 mg oxitetraciclina clorhidrat/kg greutate corporală, respectiv 50-100 mg produs medicinal veterinar/kg greutate corporală/zi:

- 260 g produs medicinal veterinar/1000 l pentru broileri cu vîrstă până la 14 zile.
- 500 g produs medicinal veterinar/1000 l pentru broileri cu vîrstă de 15-28 zile.
- 620 g produs medicinal veterinar/1000 l pentru broileri cu vîrstă de 29 – 35 zile.

Produsul medicinal veterinar nu trebuie utilizat ca parte a programelor de prevenție și management al sănătății a efectivelor.

Pentru a asigura dozarea corectă, trebuie stabilită cât mai precis greutatea corporală, pentru a se evita subdozarea produsului.

Animalele trebuie să bea numai apă medicamentată.

Apa medicamentată trebuie consumată în totalitate, în ziua preparării.

Produsul nu trebuie administrat ca atare.

Se recomandă prepararea de preamestecuri, pentru o omogenizare corespunzătoare.

### **3.10 Simptome de supradozaj (și, după caz, proceduri de urgență și antidoturi)**

Tetraciclinele nu trebuie supradozate din cauza dismicrobismului intestinal, a nefrotoxicității, a efectelor negative asupra calcificării. Se va respecta doza recomandată.

### **3.11 Restricții speciale de utilizare și condiții speciale de utilizare, inclusiv restricții privind utilizarea produselor medicinale veterinare antimicrobiene și antiparazitare, pentru a limita riscul de dezvoltare a rezistenței**

Nu este cazul.

### **3.12 Perioade de așteptare**

Carne și organe:

Porci: 5 zile

Găini (broileri): 3 zile

Nu se utilizează la păsări care produc ouă sau destinate să producă ouă pentru consum uman.

## **4. INFORMAȚII FARMACOLOGICE**

### **4.1 Codul ATCvet : QJ01AA06**

### **4.2 Farmacodinamie**

Oxitetraciclina este un antibiotic din grupa tetracicinelor produsă de *Streptomyces rimosus* care acionează bacteriostatic împotriva bacteriilor Gram-pozițive (*Actinomyces spp.*, *Bacillus anthracis*, *Clostridium perfringens*, *Clostridium tetani*, *Listeria monocytogenes*, *Nocardia spp.*) și Gram-negative (*Bordetella spp.*, *Brucella spp.*, *Bartonella spp.*, *Haemophilus spp.*, *Escherichia coli*, *Pasteurella*

*multocida, Salmonella choleraesuis, Shigella spp., Yersinia pestis, Yersinia pseudotuberculosis)*  
micoplasme, chlamidi, ricketsii și protozoare la animale.

Oxitetraciclină acționează prin blocarea sintezei proteice în celula bacteriană.

#### **4.3 Farmacocinetica**

În urma administrării orale, oxitetraciclină se absoarbe în primul rând în partea superioară a intestinului subțire, nivelul terapeutic în sânge atingându-se în 2 - 4 ore după administrare.

Oxitetraciclină se distribuie rapid în aproape toate țesuturile și fluidele din corp. Concentrații mari s-au găsit în rinichi, ficat, bilă, pulmoni, splină și oase. Concentrații reduse s-au depistat în fluidele serice, sinoviale, ascitice, prostatice, CSF, umoarea vitroasă.

Oxitetraciclină se leagă de proteinele din plasmă în proporție de 10 - 40%.

La majoritatea animalelor domestice biotransformarea oxitetraciclinei pare să fie limitată. În general, o treime din doza administrată este eliminată în formă neschimbată.

Oxitetraciclină se elimină prin rinichi (filtrare glomerulară) și tractul gastro-intestinal (prin bilă sau direct). În general 50 - 80% din doza administrată se regăsește în urină.

### **5. INFORMAȚII FARMACEUTICE**

#### **5.1 Incompatibilități majore**

În lipsa studiilor de compatibilitate, acest produs medicinal veterinar nu trebuie amestecat cu alte produse medicinale veterinare.

#### **5.2 Termen de valabilitate**

Termenul de valabilitate al produsului medicinal veterinar aşa cum este ambalat pentru vânzare: 2 ani

Termenul de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 3 luni

Termenul de valabilitate după dizolvare conform indicațiilor: 24 ore

#### **5.3 Precauții speciale pentru depozitare**

A se păstra la temperatură mai mică de 25 °C.

A se feri de îngheț.

A se păstra în ambalajul original.

A se păstra în ambalajul bine închis.

A se feri de lumină.

A se păstra în loc uscat.

A se feri de lumina directă a soarelui.

#### **5.4 Natura și compoziția ambalajului primar**

Produsul este ambalat în pungi din polipropilenă multistrat cu 5 g, 10 g, 20 g, 50 g, 100 g, 500 g, 1 kg și saci din LDPE/hârtie cu 5 kg, 10 kg, 20 kg

Cutie din carton cu 2 saci x 5 kg

Este posibil ca nu toate dimensiunile de ambalaj să fie comercializate.

**5.5 Precauții speciale pentru eliminarea produselor medicinale veterinarne neutilizate sau a deșeurilor provenite din utilizarea acestor produse**

Medicamentele nu trebuie eliminate în apele uzate sau deșeurile menajere.

Utilizați sistemele de returnare a produselor medicinale veterinarne neutilizate sau a deșeurilor provenite din acestea, în conformitate cu cerințele locale și cu sistemele naționale de colectare aplicabile produsului medicinal veterinar respectiv.

**6. NUMELE DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE**

PASTEUR FILIALA FILIPEȘTI S.A.

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

160128

**8. DATA PRIMEI AUTORIZĂRI**

15.09.2010

**9. DATA ULTIMEI REVIZUIRI A REZUMATULUI CARACTERISTICILOR PRODUSULUI**

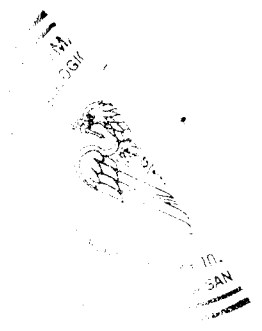
Mai 2024

**10. CLASIFICAREA PRODUSELOR MEDICINALE VETERINARE**

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție.

Informații detaliate privind acest produs medicinal veterinar sunt disponibile în Baza de Date a Uniunii privind produsele (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

**ANEXA III**  
**ETICHETAREA ȘI PROSPECTUL**



**A. ETICHETAREA**

**INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL SECUNDAR**

Cutie din carton cu 2 saci x 5 kg

**1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR**

OXITETRACICLINĂ FP 400 mg/g, pulbere pentru utilizare în apa de băut

**2. DECLARAAREA SUBSTANȚELOM ACTIVE**

Fiecare gram conține:

**Substanță activă:**

Oxitetraciclină clorhidrat ..... 400 mg

**3. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI**

2 x 5 kg

**4. SPECII ȚINTĂ**

Porci și găini (broileri)

**5. INDICAȚII****6. CĂI DE ADMINISTRARE**

Utilizare în apa de băut.

**7. PERIOADE DE AȘTEPTARE**

Perioada de așteptare:

Carne și organe:

Porci: 5 zile

Găini (broileri): 3 zile

Nu se utilizează la păsări care produc ouă sau destinate să producă ouă pentru consum uman.

**8. DATA EXPIRĂRII**

Exp.

După deschidere a se utiliza până la 3 luni.

După dizolvare a se utiliza în interval de 24 ore.

**9. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE**

A se păstra la temperatură mai mică de 25 °C.

A se feri de îngheț.

A se păstra în ambalajul original.

A se păstra în ambalajul bine închis.

A se feri de lumină.

A se păstra în loc uscat.

A se feri de lumina directă a soarelui.

**10. MENTIUNEA „A SE CITI PROSPECTUL ÎNAINTE DE UTILIZARE”**

A se citi prospectul înainte de utilizare.

**11. MENTIUNEA „NUMAI PENTRU UZ VETERINAR”**

Numai pentru uz veterinar.

**12. MENTIUNEA „A NU SE LĂSA LA VEDEREA ȘI ÎNDEMÂNĂ COPIILOR”**

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

**13. NUMELE DETINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE**

PASTEUR FILIALA FILIPEȘTI S.A.

**14. NUMERELE AUTORIZAȚIILOR DE COMERCIALIZARE**

160128

**15. NUMĂRUL SERIEI**

Lot

**INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL PRIMAR**

Saci din LDPE/hârtie x 5 kg

**1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR**

OXITETRACICLINĂ FP 400 mg/g, pulbere pentru utilizare în apa de băut

**2. DECLARAAREA SUBSTANȚELOM ACTIVE**

Fiecare gram conține:

**Substanță activă:**

Oxitetraciclină clorhidrat ..... 400 mg

**3. SPECII ȚINTĂ**

Porci și găini (broileri)

**4. CĂI DE ADMINISTRARE**

Utilizare în apa de băut.

**5. PERIOADE DE AȘTEPTARE**

Perioada de așteptare:

Carne și organe:

Porci: 5 zile

Găini (broileri): 3 zile

Nu se utilizează la păsări care produc ouă sau destinate să producă ouă pentru consum uman.

**6. DATA EXPIRĂRII**

Exp.

După deschidere a se utiliza până la 3 luni.

După dizolvare a se utiliza în interval de 24 ore.

**7. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE**

A se păstra la temperatură mai mică de 25 °C.

A se feri de îngheț.

A se păstra în ambalajul original.

A se păstra în ambalajul bine închis.

A se feri de lumină.

A se păstra în loc uscat.

A se feri de lumina directă a soarelui.

**8. NUMELE DETINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE**

PASTEUR FILIALA FILIPEŞTI S.A.

**9. NUMĂRUL SERIEI**

Lot

**INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL PRIMAR**

Pungi din polipropilenă multistrat x 5 g, x 10 g, x 20 g, x 50 g, x 100 g, x 500 g, x 1 kg și saci din LDPE/bartie x 10 kg, x 20 kg

**1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR**

OXITETRACICLINĂ FP 400 mg/g, pulbere pentru utilizare în apa de băut

**2. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE**

Efecte gram conține:

Substanță activă:

Oxitetraciclină clorhidrat ..... 400 mg

**3. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI**

5 g

10 g

20 g

50 g

100 g

500 g

1 kg

10 kg

20 kg

**4. SPECII ȚINTĂ**

Porci și găini (broileri)

**5. INDICAȚII****6. CĂI DE ADMINISTRARE**

Utilizare în apa de băut.

**7. PERIOADE DE AȘTEPTARE**

Perioada de așteptare:

Carne și organe:

Porci: 5 zile

Găini (broileri): 3 zile

Nu se utilizează la păsări care produc ouă sau destinate să producă ouă pentru consum uman.

**8. DATA EXPIRĂRII**

Exp.

După deschidere a se utiliza până la 3 luni.

După dizolvare a se utiliza în interval de 24 ore.

#### **9. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE**

- A se păstra la temperatură mai mică de 25 °C.
- A se feri de îngheț.
- A se păstra în ambalajul original.
- A se păstra în ambalajul bine închis.
- A se feri de lumină.
- A se păstra în loc uscat.
- A se feri de lumina directă a soarelui.

#### **10. MENTIUNEA „A SE CITI PROSPECTUL ÎNAINTE DE UTILIZARE”**

A se citi prospectul înainte de utilizare.

#### **11. MENTIUNEA „NUMAI PENTRU UZ VETERINAR”**

Numai pentru uz veterinar.

#### **12. MENTIUNEA „A NU SE LĂSA LA VEDEREA ȘI ÎNDEMÂNĂ COPIILOR”**

A nu se lăsa la vedere și îndemâna copiilor.

#### **13. NUMELE DETINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE**

PASTEUR FILIALA FILIPEȘTI S.A.

#### **14. NUMERELE AUTORIZAȚIILOR DE COMERCIALIZARE**

160128

#### **15. NUMĂRUL SERIEI**

Lot

Anexa 5



## B. PROSPECTUL

# PROSPECTUL

## **1. Denumirea produsului medicinal veterinar**

OXITETRACICLINĂ FP 400 mg/g, pulbere pentru utilizare în apa de băut pentru porci și găini

## **2. Compoziție**

Fiecare gram conține:

### **Substanță activă:**

Oxitetraciclină clorhidrat ..... 400 mg

Pulbere pentru utilizare în apa de băut, omogenă, de culoare galbenă.

## **3. Specii țintă**

Porci, găini (broileri)

## **4. Indicații de utilizare**

Produsul medicinal veterinar este recomandat în tratamentul urmatoarelor afectiuni, produse de germenii susceptibili la oxitetraciclină:

**Porci:** bronșite, pneumonii, bronhopneumonii, abcese pulmonare, tratamentul infecțiilor secundare asociate cu pneumonia enzootică porcină, enterite bacteriene, artrite și rujet, leptospiroză.

**Pui de găină (broileri):** holera aviară, tifoza aviară, coriza infecțioasă, sinusita infecțioasă, diaree nespecifică, micoplasmoză, artrita stafilococică, pseudotuberculoză, stări septicemice și pentru tratamentul infecțiilor secundare asociate cu bronșita infecțioasă, boli respiratorii cronice, laringotraheita infecțioasă, variola aviară.

## **5. Contraindicații**

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

## **6. Atenționări speciale**

### Precauții speciale pentru utilizarea în siguranță la speciile țintă:

Utilizarea produsului ar trebui să se bazeze pe identificarea și testarea susceptibilității agenților patogeni țintă. Dacă acest lucru nu este posibil, terapia ar trebui să se bazeze pe informații epidemiologice și pe cunoștințele despre susceptibilitatea agenților patogeni țintă la nivel de fermă sau la nivel local/regional.

La utilizarea produsului vor fi luate în considerare politicile oficiale, naționale și regionale privind produsele antimicrobiene.

Utilizarea produsului în afara instrucțiunilor din RCP poate duce la creșterea prevalenței rezistenței la oxitetraciclină și poate duce la scăderea eficacității tratamentului datorită potențialului de rezistență încrucișată.

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

Persoanele cu hipersensibilitate cunoscută la substanța activă trebuie să evite contactul cu produsul medicinal veterinar. Produsul poate determina iritarea pielii, a tractusului respirator sau a ochilor în caz de înhalare sau contact.

A se evita contactul produsului cu ochii și pielea. În cazul contactului accidental cu pielea sau ochii spălați cu multă apă.

Se va evita inhalarea produsului. Se va purta echipament de protectie adekvat.

În timpul administrării produsului nu se va bea, mâncă sau fuma.

În caz de ingestie accidentală solicitați imediat sfatul medicului și prezentați medicului prospectul produsului sau eticheta.

#### Gestație și lactație:

Poate fi utilizat în perioada de gestație și lactație.

#### Păsări ouătoare:

Nu se utilizează la păsările care produc ouă pentru consum uman.

#### Interacțiunea cu alte produse medicinale și alte forme de interacțiune:

Se va evita administrarea concomitentă cu penicilinile și cefalosporinele.

#### Supradozare:

Tetraciclinele nu trebuie supradozate din cauza dismicrobismului intestinal, a nefrotoxicității, a efectelor negative asupra calcificării. Se va respecta doza recomandată.

#### Incompatibilități majore:

În lipsa studiilor de compatibilitate, acest produs medicinal veterinar nu trebuie amestecat cu alte produse medicinale veterinare.

### **7. Evenimente adverse**

Specii întă: porci, găini (broileri)

Nu au fost semnalate.

Raportarea evenimentelor adverse este importantă. Permite monitorizarea continuă a siguranței unui produs. Dacă observați orice reacții adverse, chiar și cele care nu sunt deja enumerate în acest prospect, sau credeți că medicamentul nu a avut efect, vă rugăm să contactați mai întâi medicul veterinar. De asemenea, puteți raporta evenimente adverse către deținătorul autorizației de comercializare folosind datele de contact de la sfârșitul acestui prospect sau prin sistemul național de raportare: farmacovigilenta@ansvs.ro, icbmv@icbmv.ro

### **8. Doze pentru fiecare specie, căi de administrare și metode de administrare**

Utilizare în apa de baut, timp de 5-7 zile, în următoarele doze:

**Porci:** 10-20 mg oxitetraciclină clorhidrat/kg greutate corporală, respectiv 25-50 mg produs medicinal veterinar/kg greutate corporală/zi:

- 500 g produs medicinal veterinar/1000 l pentru porci și tineret, cu greutate de 10-50 kg.
- 600 g produs medicinal veterinar/1000 l pentru tineret și porci la îngrășat, cu greutate de 51-100 kg.
- 900 g produs medicinal veterinar/1000 l pentru vieri și scroafe.
- 400 g produs medicinal veterinar/1000 l pentru scroafe în lactație.

**Găini (broileri):** 20-40 mg oxitetraciclină clorhidrat/kg greutate corporală, respectiv 50-100 mg produs medicinal veterinar/kg greutate corporală /zi:

- 260 g produs medicinal veterinar/1000 l pentru broileri cu vîrstă până la 14 zile.
- 500 g produs medicinal veterinar/1000 l pentru broileri cu vîrstă de 15-28 zile.
- 620 g produs medicinal veterinar/1000 l pentru broileri cu vîrstă de 29 – 35 zile.

## **9. Recomandări privind administrarea corectă**

Produsul medicinal veterinar nu trebuie utilizat ca parte a programelor de prevenție și management al sănătății a efectivelor.

Pentru a asigura dozarea corectă, trebuie stabilită cât mai precis greutatea corporală, pentru a se evita subdozarea produsului.

Animalele trebuie să bea numai apă medicamentată.

Apa medicamentată trebuie consumată în totalitate, în ziua preparării.

Produsul nu trebuie administrat ca atare.

Se recomandă prepararea de pamestecuri, pentru o omogenizare corespunzătoare.

## **10. Perioade de aşteptare**

Carne și organe:

Porci: 5 zile

Găini (broileri): 3 zile

Nu se utilizează la păsări care produc ouă sau destinate să producă ouă pentru consum uman.

## **11. Precauții speciale pentru depozitare**

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

A se păstra la temperatură mai mică de 25 °C.

A se feri de îngheț.

A se păstra în ambalajul original.

A se păstra în ambalajul bine închis.

A se feri de lumină.

A se păstra în loc uscat.

A se feri de lumina directă a soarelui.

Nu utilizați acest produs medicinal veterinar după data expirării marcată pe etichetă după Exp.

Termenul de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 3 luni

Termenul de valabilitate după dizolvare conform indicațiilor: 24 ore.

## **12. Precauții speciale pentru eliminare**

Medicamentele nu trebuie eliminate în apele uzate sau deșeurile menajere.

Utilizați sistemele de returnare a produselor medicinale veterinare neutilizate sau a deșeurilor provenite din acestea, în conformitate cu cerințele locale și cu sistemele naționale de colectare aplicabile. Aceste măsuri ar trebui să contribuie la protecția mediului.

Solicitați medicului veterinar informații referitoare la modalitatea de eliminare a medicamentelor care nu mai sunt necesare.

## **13. Clasificarea produselor medicinale veterinare**

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție.

## **14. Numerele autorizațiilor de comercializare și dimensiunile ambalajelor**

160128

Produsul este ambalat în pungi din polipropilenă multistrat cu 5 g, 10 g, 20 g, 50 g, 100 g, 500 g, 1 kg și saci din LDPE/hârtie cu 5 kg, 10 kg, 20 kg

Cutie din carton cu 2 saci x 5 kg

Este posibil ca nu toate dimensiunile de ambalaj să fie comercializate.

## **15. Data ultimei revizuirii a prospectului**

Informații detaliate privind acest produs medicinal veterinar sunt disponibile în Baza de Date a Uniunii privind produsele (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

## **16. Date de contact**

Deținătorul autorizației de comercializare, producătorul responsabil pentru eliberarea seriei și date de contact pentru raportarea reacțiilor adverse suspectate:

**PASTEUR FILIALA FILIPEȘTI S.A.**  
Str. Principală, nr.944, cod poștal 107245,  
Filipești de Padure, jud. Prahova,  
România  
Tel: +4 021 220 69 20,  
Fax: +4 021 220 69 15  
E-mail: office@pasteur.ro

