

SUMARUL CARACTERISTICILOR PRODUSULUI

1.DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

ASCACID 25 mg/ml, suspensie orală pentru ovine

2.COMPOZITIA CALITATIVA SI CANTITATIVA

1 ml de suspensie orală conține:

Substanța activă :

Albendazol 25 mg

Excipienti :

Benzoat de sodiu.....2 mg

Pentru lista completă a excipientilor, vezi secțiunea 6.1.

3. FORMA FARMACEUTICA

Suspensie orală, omogenă, de culoare gri albicioasă.

4. PARTICULARITATI CLINICE

4.1. Specii țintă

Ovine

4.2. Indicații pentru utilizare, cu specificarea speciilor țintă:

Produsul este indicat la ovine în tratamentul nematodozelor gastrointestinale și pulmonare (*Oesophagostomum s.*, *Nematodirus spp.*, *Haemonchus spp.*, *Trichostongylus spp.*, *Cooperia spp.*, *Dictyocaulus spp.*), a trematodozelor (*Fasci* spp) și a cestodozelor (*Moniesia spp.*).

4.3. Contraindicații

Datorită efectului potențial teratogen și embriotoxic nu se administrează în prima lună de gestație.

Nu utilizați în caz de hipersensibilitate la substanța activă sau oricare dintre excipienti.

4.4. Atenționari speciale pentru fiecare specie țintă :

Următoarele practici cresc riscul dezvoltării rezistenței și în consecință pot determina ineficiența terapie antihelmintice:

- Utilizarea repetată și prea frecventă a antihelminticelor din aceeași clasă, pe o perioadă extinsă de timp
- Sub-dozarea, care poate fi cauzată de o subestimare a greutății corporale a animalului sau de o administrare incorectă a produsului.

Cazurile clinice suspecte de rezistență la antihelmintice trebuie investigate folosind teste paraclinice, ex: testul de reducere numarului total de ouă. În situația în care testele indică rezistență față de o anumită clasă de antihelmintice, trebuie recurs un antihelmintic cu mod de acțiune diferit prin schimbarea clasei.

Rezistența la albendazol a fost raportată pe *Fasciola hepatica*, *Trichostrongylus spp*, *Haemonchus spp* *Oesophagostomum spp*. Prin urmare utilizarea acestui produs trebuie susținută de informații epidemiologice loc

(regionale, la nivel de fermă) despre susceptibilitatea *Fasciola hepatica*, *Trichostrongylus spp*, *Haemonchus spp* și *Oesophagostomum spp* și însoțită de recomandări despre modalități de limitare a selecției de rezistență la albendazol.

4.5. Precauții speciale pentru utilizare

Precauții speciale pentru utilizarea la animale.

Nu este cazul.

Precauții speciale care trebuie luate de persoana care administreaza produsul medicinal veterinar la animale.

Nu este cazul.

4.6. Reacții adverse (frecvență și gravitate)

Produsul este bine tolerat în dozele terapeutice. Dacă observați efecte severe sau alte efecte nemenționate în acest prospect, anunțați de urgență medicul veterinar.

4.7. Utilizare în perioada de gestație, lactație

Datorită efectului potențial teratogen și embriotoxic nu se administreză în prima lună de gestație.

4.8. Interacțiuni cu alte produse medicinale sau alte forme de interacțiune

Nu se asociază cu cimetidină și praziquantel care scad absorbția albendazolului prin modificare Ph-ului în rumen.

4.9. Cantitați de administrat și calea de administrare.

Se administreză oral cu seringă sau cu un alt dispozitiv gradat pentru administrarea suspensiilor orale la animale, în doză unică de 7,5 mg albendazol /kg greutate corporală (15ml Ascacid 25 mg/ml / 50kg greutate corporală)

În caz de reinfestare tratamentul se repetă după 3 luni.

Pentru a asigura o administrare corectă a dozei terapeutice trebuie să se determine greutatea corporală a animalului cât mai precis.

În situația în care se tratează mai multe animale odată acestea trebuie grupate în funcție de greutatea lor și doza adaptată corespunzător, pentru a evita sub- sau supradozarea.

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

Depășirea dozei de până la 20 ori nu determină reacții adverse.

4.11. Timp de așteptare

Carne și organe: 7 zile

Lapte: 3 zile

5. PROPRIETĂȚI FARMACOLOGICE

Grupa farmacoterapeutică: Antihelmintice, benzimidazoli și substanțe înrudite

Codul veterinar ATC QP52AC11

5.1. Proprietăți farmacodinamice

Albendazolul aparține familiei benzimidazolilor, antihelmintice care se leagă de moleculele tubulinelor, inhibând astfel formarea microtubulelor și tulburând diviziunea celulară. Aceste substanțe au o mai mare afinitate pentru tubulina nematozelor decât pentru cea a mamiferelor, aceasta dovedind activitatea selectivă față de paraziți.

Microtubuli sunt formațiuni proteice din structura celulei eucariote. Împreună cu alte compozite ale citoșeletului, microtubuli sunt implicați în procese celulare vitale: segregarea materialului genetic, transportul intracelular, menținerea formei celulare, poziționarea organitelor celulare, transportul extracelular cu ajutorul cililor și mișcarea celulei cu ajutorul flagelilor și cililor. Eliminarea definitivă a microtubulilor duce la moartea celulei.

Odată inhibată polimerizarea tubulinelor în microtubuli, întreaga fiziologie a celulei este perturbată, transportul celular și formarea fusului mitotic devenind imposibile.

De asemenea, studiile arată că benzimidazolii pot inhiba fumarat reductaza, iar prin aceasta blochează funcția mitocondriilor, astfel încât parazitul este lipsit de energie și moare.

5.2. Proprietăți farmacocinetice

Albendazolul se absoarbe rapid în organism datorită proprietăților lipofile, realizând rapid nivelul plasmatic terapeutic. Concentrația plasmatică se menține 48-72 ore după administrare sub forma metabolitului sulfoxid – albendazol.

Studiile de farmacocinetică au relatat faptul că, în cea ce privește absorbția albendazolului după administrarea orală, aceasta a fost în proporție de 20-30% la șoareci și șobolani, în jur de 1% la oameni și 50% la bovine.

Un alt aspect evidențiat de aceste studii pe specii este nivelul scăzut din plasmă a medicamentului parental după administrarea lui pe cale orală, datorită metabolismului rapid care are loc la nivel hepatic.

Metabolizarea albendazolului începe prin oxidarea grupării sulfide la sulfoxid și sulfonă, urmată de clivajul părții carbamate pentru a forma 2-amino-sulfona. Acest ultim compus s-a dovedit a fi principalul reziduu identificat în ficat la oi și vaci.

Degradarea albendazolului este similară la șoareci, șobolani, bovine, ovine și oameni.

Excreția substanței din organism. În urină, la șoareci și șobolani, s-a regăsit 20-29% din doza de albendazol administrată, la bovine și ovine 54-59% albendazol sau metaboliți ai acestuia. Deci, aproape jumătate din doza administrată la animale este eliminată prin urină în primele 6 zile, de aceea clearance-ul urinar este destul de scăzut.

Timpul de înjumătărire este la rumegătoare > 48 de ore.

6. PARTICULARITĂȚI FARMACEUTICE

6.1. Lista excipientilor :

Monopropilenglicol

Carboximetilceluloză sodică

Benzoat de sodiu

Apă demineralizată

6.2. Incompatibilități

Nu este cazul.

6.3. Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar așa cum este ambalat pentru vânzare: 18 luni.

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar : 30 zile



6.4. Precauții pentru depozitare

Produsul se depozitează la loc uscat, întunecos, sub 25°C, ferit de îngheț.

6.5. Natura și compoziția ambalajului primar

Ambalarea primară a produsului se face în flacoane de polietilenă de înaltă densitate de 100 ml, 500 ml, 1000 ml având capac cu sigiliu.

Ambalaj secundar : Cutie de carton x 30 flacoane x 100ml, x 20 flacoane x 500ml,
x10 flacoane x 1000ml.

6.6. Precauții speciale pentru eliminarea produselor medicinale veterinare neutilizate sau a deșeurilor provenite din utilizarea unor astfel de produse

Animalele tratate vor fi ținute în spații izolate iar dejecțiile nu se vor utiliza la fertilizarea solului.

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

7. DEȚINĂTORUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

S.C. VANELLI S.R.L.

Strada Henri Coandă nr 28,

Sat Lețcani, Comuna Lețcani ,707280

Jud. Iași, Romania

Tel.: 40 232 253 442

E-mail: office@vanellivet.ro

8. NUMARUL (NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

120193

9. DATA PRIMEI AUTORIZĂRI/REÎNNOIRII AUTORIZAȚIEI

18.06.2001/25.05.2012

10. DATA REVIZUIRII TEXTULUI

INTERDICȚII PENTRU VÂNZARE, ELIBERARE ȘI SAU UTILIZARE

Nu este cazul.

INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL SECUNDAR

Cutie de carton x 30 flacoane x 100ml

INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL PRIMAR

Flacon polietilenă de înaltă densitate x 100 ml

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

ASCACID 25mg/ml suspensie orală pentru ovine

Albendazol

2. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR SUBSTANȚE

1 ml suspensie conține:

Substanță activă:

Albendazol 25 mg

Excipienți : Benzoat de sodiu..... 2 mg

3. FORMA FARMACEUTICA

Suspensie orală

4. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI

Flacoane x 100 ml

30 flacoane x 100ml

5. SPECII ȚINTĂ

Ovine

6. INDICATII

Produsul este indicat la ovine în tratamentul nematodozelor gastrointestinale și pulmonare (*Oesophagostomum s.*, *Nematodirus spp.*, *Haemonchus spp.*, *Trichostongylus spp.*, *Cooperia spp.*, *Dictyocaulus spp.*), a trematodozelor (*Fasci spp.*) și a cestodozelor (*Moniesia spp.*)

7. MOD SI CALE DE ADMINISTRARE

Se administrează oral cu seringă sau cu un alt dispozitiv gradat pentru administrarea suspensiilor orale la animale, în doz unică de 7,5 mg albendazol /kg greutate corporală (15ml Ascacid 25 mg/ml / 50kg greutate corporală)

În caz de reinfestare tratamentul se repetă după 3 luni.

PRODUCATOR
DISTRIBUATOR
DATE DE SEZIUNE

8. TEMP DE AȘTEPTARE

Carne și organe: 7 zile

Lapte: 3 zile

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

A se agita flaconul înainte de folosire.

Citiți prospectul înainte de utilizare.

10. DATA EXPIRĂRII

Exp {Lună/an}

După deschidere se va utiliza în termen de 30 zile.

11. CONDITII SPECIALE DE DEPOZITARE

Produsul se depozitează la loc uscat, întunecos, sub 25°C, ferit de îngheț.

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

Animalele tratate vor fi ținute în spații izolate iar dejeștiile nu se vor utiliza la fertilizarea solului.

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

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 prescripție medicală.

14. MENTIUNEA "A NU SE LASA LA ÎNDEMÂNA COPIILOR"

A nu se lăsa la vederea și în demâna copiilor.

15. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

S.C. VANELLI S.R.L.

Strada Henri Coandă nr 28,

Sat Lețcani, Comuna Lețcani ,707280

Jud. Iași, Romania

Tel.: 40 232 253 442

E-mail: office@vanellivet.ro

16. NUMĂRUL (NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

120193

17. NUMARUL DE FABRICATIE AL SERIEI DE PRODUS

<Serie>< lot>< BN > {număr}



INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL SECUNDAR
Cutie de carton x 20 flacoane x 500ml

INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL PRIMAR

Flacon polietilenă de înaltă densitate x 500 ml

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

ASCACID 25 mg/ml suspensie orală pentru ovine

Albendazol

2. DECLARAAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR SUBSTANȚE

1 ml suspensie conține:

Substanță activă :

Albendazol 25 mg

Excipienti : Benzoat de sodiu..... 2 mg

3. FORMA FARMACEUTICA

Suspensie orală

4. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI

Flacoane x 500 ml

20 flacoane x 500ml

5. SPECII ȚINTĂ

Ovine

6. INDICATII

Produsul este indicat la ovine în tratamentul nematodozelor gastrointestinale și pulmonare (*Oesophagostomum* și *Nematodirus spp.*, *Haemonchus spp.*, *Trichostongylus spp.*, *Cooperia spp.*, *Dictyocaulus spp.*), a trematodozelor (*Fasciola spp.*) și a cestodozelor (*Moniesia spp.*)

7. MOD SI CALE DE ADMINISTRARE

Se administrează oral cu seringă sau cu un alt dispozitiv gradat pentru administrarea suspensiilor orale la animale, în doze unică de 7,5 mg albendazol /kg greutate corporală (15ml Ascacid 25 mg/ml / 50kg greutate corporală)

În caz de reinfestare tratamentul se repetă după 3 luni.

8. TEMPORALITY OF USE

Carne și organe: 7 zile

Lapte: 3 zile

9. ATTENTIONARE (ATTENTIONARI) SPECIALĂ (SPECIALE), DUPĂ CAZ

A se agita flaconul înainte de folosire.

Citii prospectul înainte de utilizare.

10. DATA EXPIRĂRII

Exp {Lună/an}

După deschidere se va utiliza în termen de 30 zile.

11. CONDITII SPECIALE DE DEPOZITARE

Produsul se depozitează la loc uscat, întunecos, sub 25°C, ferit de îngheț.

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

Animalele tratate vor fi ținute în spații izolate iar dejectiile nu se vor utiliza la fertilizarea solului.

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

13. MENTIUNEA "NUMAI PENTRU UZ VETERINAR" ȘI CONDIȚII SAU RESTRICȚII PRIVIND ELIBERAREA ȘI UTILIZAREA, DUPĂ CAZ

Numai pentru uz veterinar. Se eliberează numai pe bază de prescripție medicală

14. MENTIUNEA "A NU SE LASA LA ÎNDEMÂNĂ COPIILOR"

A nu se lăsa la îndemâna copiilor.

15. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

S.C. VANELLI S.R.L.

Strada Henri Coandă nr 28,

Sat Lețcani, Comuna Lețcani ,707280

Jud. Iași, Romania

Tel.: 40 232 253 442

E-mail: office@vanellivet.ro

16. NUMĂRUL (NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

120193

17. NUMARUL DE FABRICATIE AL SERIEI DE PRODUS

<Serie>< lot>< BN> {număr}

INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL SECUNDAR

Cutie de carton x 10 flacoane x 1000ml

INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL PRIMAR

Flacon polietilenic de înaltă densitate x 1000 ml

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

ASCACID 25 mg/ml suspensie orală pentru ovine

Albendazol

2. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR SUBSTANȚE

1 ml suspensie conține:

Substanță activă :

Albendazol 25mg

Excipienti : Benzoat de sodiu.....2 mg

3. FORMA FARMACEUTICA

Suspensie orală

4. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI

Flacoane x 1000 ml

10 flacoane x 1000ml

5. SPECII ȚINTĂ

Ovine.

6. INDICAȚII

Produsul este indicat la ovine în tratamentul nematodozelor gastrointestinale și pulmonare (*Oesophagostomum s., Nematodirus spp., Haemonchus spp., Trichostongylus spp., Cooperia spp., Dictyocaulus spp.*), a trematodozelor (*Fasci spp.*) și a cestodozelor (*Morilesia spp.*).

7. MOD ȘI CALE DE ADMINISTRARE

Se administrează oral cu seringă sau cu un alt dispozitiv gradat pentru administrarea suspensiilor orale la animale, în doar unică de 7,5 mg albendazol /kg greutate corporală (15ml / 50kg greutate corporală)

În caz de reinfestare tratamentul se repetă după 3 luni.

8. TIMP DE AȘTEPTARE

Carne și organe:7 zile

Lapte :3 zile

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

A se agita flaconul înainte de folosire.

Citiți prospectul înainte de utilizare.

10. DATA EXPIRĂRII

Exp {Lună/an}

După deschidere se va utiliza în termen de 30 zile.

11. CONDIȚII SPECIALE DE DEPOZITARE

Produsul se depozitează la loc uscat, întunecos, sub 25°C, ferit de îngheț.

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

Animalele tratate vor fi ținute în spații izolate iar dejecțiile nu se vor utiliza la fertilizarea solului

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

13. MENȚIUNEA “NUMAI PENTRU UZ VETERINAR” ȘI CONDIȚII SAU RESTRICȚII PRIVIND ELIBERAREA ȘI UTILIZAREA, DUPĂ CAZ

Numai pentru uz veterinar. Se eliberează numai pe baza de prescripție medicală.

14. MENTIUNEA “A NU SE LASA LA ÎNDEMÂNĂ COPIILOR”

A nu se lăsa la îndemâna copiilor

15. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

S.C. VANELLI S.R.L.

Strada Henri Coandă nr 28,

Sat Lețcani, Comuna Lețcani ,707280

Jud. Iași, Romania

Tel.: 40 232 253 442

E-mail: office@vanellivet.ro

16. NUMĂRUL (NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

120193

17. NUMARUL DE FABRICATIE AL SERIEI DE PRODUS

<Serie>< lot>< BN> {număr}

ANEXA u. 6

PROSPECT

ASCACID 25 mg/ml, suspensie orală pentru ovine

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

Deținătorul autorizației de comercializare și a deținătorului autorizației de fabricare, responsabil pentru eliberarea seriilor de produs:

S.C. VANELLI S.R.L.

Strada Henri Coandă nr 28,

Sat Lețcani, Comuna Lețcani ,707280

Jud. Iași, Romania

Tel.: 40 232 253 442

E-mail: office@vanellivet.ro

2. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

ASCACID 25 mg/ml suspensie orală pentru ovine

Albendazol

3. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR INGREDIENTE

1 ml suspensie orală conține:

Substanță activă :

Albendazol.....25 mg

Excipienti : Benzoat de sodiu.....2 mg

4. INDICAȚII

Produsul este indicat la ovine în tratamentul nematodozelor gastrointestinale și pulmonare (*Oesophagostomum s.*, *Nematodirus spp.*, *Haemonchus spp.*, *Trichostongylus spp.*, *Cooperia spp.*, *Dictyocaulus spp.*), a trematodozelor (*Fasci spp.*) și a cestodozelor (*Moniesia spp.*).

5. CONTRAINDIKAȚII

Datorită efectului potențial teratogen și embriotoxic nu se administrează în prima lună de gestație.

6. REACȚII ADVERSE

Produsul este bine tolerat în dozele terapeutice. Dacă observați efecte severe sau alte efecte nemenționate în acest prospect, anunțați de urgență medicul veterinar.



7. SPECII ȚINTĂ

Ovine.

8. POSOLOGIE PENTRU FIECARE SPECIE, CĂILE ȘI MODUL DE ADMINISTRARE

Se administrează oral cu seringă sau cu un alt dispozitiv gradat pentru administrarea suspensiilor orale la animale, în doză unică de 7,5 mg albendazol /kg greutate corporală (15ml Ascacid 25 mg/ml / 50kg greutate corporală)

În caz de reinfestare tratamentul se repeta după 3 luni.

9. RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

A se agita flaconul înainte de administrare.

10. TIMP DE AȘTEPTARE

Carne și organe: 7 zile

Lapte: 3 zile

11. PRECAUȚII DE DEPOZITARE

Produsul se păstrează la loc uscat, întunecos, sub 25°C, ferit de îngheț.

12. ATENȚIONĂRI SPECIALE

Atenționari speciale pentru fiecare specie țintă :

Urmatoarele practici cresc riscul dezvoltării rezistenței și în consecință pot determina ineficiența terapiei antihelmintice:

- Utilizarea repetată și prea frecventă a antihelminticelor din aceeași clasă, pe o perioadă extinsă de timp
- Sub-dozarea, care poate fi cauzată de o subestimare a greutății corporale a animalului sau de o administrare incorectă a produsului.

Cazurile clinice suspecte de rezistență la antihelmintice trebuie investigate folosind teste paraclinice, ex: testul de reducere numărului total de ouă. În situația în care testele indică rezistență față de o anumită clasă de antihelmintice, trebuie recurs unui antihelmintic cu mod de acțiune diferit prin schimbarea clasei.

Rezistența la albendazol a fost raportată pe *Fasciola hepatica*, *Trichostrongylus spp*, *Haemonchus spp* și *Oesophagostomum spp*. Prin urmare utilizarea acestui produs trebuie susținută de informații epidemiologice locale (regionale, la nivel de fermă) despre susceptibilitatea *Fasciola hepatica*, *Trichostrongylus spp*, *Haemonchus spp* și *Oesophagostomum spp* și însotita de recomandari despre modalități de limitare a selecției de rezistență la albendazol.

Utilizare în perioada de gestație, lactație

Datorită efectului potențial teratogen și embriotoxic nu se administrează în prima lună de gestație.

Interacțiuni cu alte produse medicinale sau alte forme de interacțiune

Nu se asociază cu cimetidină și praziquantel care scad absorbtia albendazolului prin modificare Ph-ului în rumen.

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

Depășirea dozei de până la 20 ori nu determină reacții adverse.

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

Animalele tratate vor fi ținute în spații izolate iar dejectiile nu se vor utiliza la fertilizarea solului.

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

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

15. ALTE INFORMAȚII

Ambalaje:

flacoane de polietilenă de înaltă densitate de 100 ml, 500 ml, 1000 ml având capac cu sigiliu.

Cutie de carton x 30 flacoane x 100ml

Cutie de carton x 20 flacoane x 500ml

Cutie de carton x10 flacoane x 1000ml.

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

S.C. VANELLI S.R.L.

Strada Henri Coandă nr 28,

Sat Lețcani, Comuna Lețcani ,707280

Jud. Iași, Romania

Tel.: 40 232 253 442

E-mail: office@vanellivet.ro

