

ΦΥΛΛΟ ΟΔΗΓΙΩΝ ΧΡΗΣΗΣ:

Pulmotil AC 250 mg/ml πυκνό διάλυμα για την παρασκευή πόσιμου διαλύματος προς χρήση σε πόσιμο νερό ή υποκατάστατο γάλακτος για όρνιθες, ινδόρνιθες, χοίρους και μόσχους

1. ΟΝΟΜΑ ΚΑΙ ΔΙΕΥΘΥΝΣΗ ΤΟΥ ΚΑΤΟΧΟΥ ΤΗΣ ΑΔΕΙΑΣ ΚΥΚΛΟΦΟΡΙΑΣ ΚΑΙ ΤΟΥ ΚΑΤΟΧΟΥ ΤΗΣ ΑΔΕΙΑΣ ΠΑΡΑΣΚΕΥΗΣ ΠΟΥ ΕΙΝΑΙ ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΓΙΑ ΤΗΝ ΑΠΟΔΕΣΜΕΥΣΗ ΠΑΡΤΙΔΩΝ, ΕΦΟΣΟΝ ΕΙΝΑΙ ΔΙΑΦΟΡΕΤΙΚΟΙ

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Elanco GmbH
Heinz-Lohmann-Str. 4
27472 Cuxhaven
Γερμανία

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Elanco France S.A.S.
26 Rue de la Chapelle
68330 Huningue
Γαλλία

2. ΟΝΟΜΑΣΙΑ ΤΟΥ ΚΤΗΝΙΑΤΡΙΚΟΥ ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΟΥ ΠΡΟΪΟΝΤΟΣ

Pulmotil AC 250 mg/ml πυκνό διάλυμα για την παρασκευή πόσιμου διαλύματος προς χρήση σε πόσιμο νερό ή υποκατάστατο γάλακτος για όρνιθες, ινδόρνιθες, χοίρους και μόσχους
Tilmicosin

3. ΣΥΝΘΕΣΗ ΣΕ ΔΡΑΣΤΙΚΗ(ΕΣ) ΟΥΣΙΑ(ΕΣ) ΚΑΙ ΑΛΛΑ ΣΥΣΤΑΤΙΚΑ

Δραστικό συστατικό:

Tilmicosin (as phosphate) 250 mg/ml

Έκδοχα:

propyl gallate
disodium edetate

Διαυγές, κίτρινο έως φαιοκίτρινο διάλυμα.

4. ΕΝΔΕΙΞΕΙΣ

Χοίροι: Για τη θεραπεία και μεταφύλαξη της αναπνευστικής νόσου, η οποία σχετίζεται με τα στελέχη *Mycoplasma hyorhynchiae*, *Pasteurella multocida*, *Actinobacillus pleuropneumoniae* ευαίσθητα στην τιλμικοσίνη.

Όρνιθες: Για τη θεραπεία και μεταφύλαξη της αναπνευστικής νόσου, η οποία σχετίζεται με τα στελέχη *Mycoplasma gallisepticum* και *M. synoviae* ευαίσθητα στην τιλμικοσίνη.

Ινδόρνιθες: Για τη θεραπεία και μεταφύλαξη της αναπνευστικής νόσου, η οποία σχετίζεται με τα στελέχη *Mycoplasma gallisepticum* και *M. synoviae* ευαίσθητα στην τιλμικοσίνη.

Μόσχοι: Για τη θεραπεία και μεταφύλαξη της αναπνευστικής νόσου των βοοειδών, η οποία σχετίζεται με τα στελέχη *Mannheimia haemolytica*, *Pasteurella multocida*, *Mycoplasma bovis*, *M. dispar* ευαίσθητα στην τιλμικοσίνη.

Πριν χρησιμοποιηθεί το προϊόν θα πρέπει να επιβεβαιωθεί η παρουσία της νόσου στο κοπάδι/σμήνος.

5. ANTENΔΕΙΞΕΙΣ

Μην επιτρέπετε σε άλογα και άλλα ιπποειδή την πρόσβαση σε πόσιμο νερό που περιέχει τιλμικοσίνη, Να μην χρησιμοποιείται σε γνωστές περιπτώσεις υπερευαισθησίας στο δραστικό συστατικό ή σε κάποιο από τα έκδοχα.

Να μην χρησιμοποιείται σε μηρυκαστικά με ενεργή λειτουργία της μεγάλης κοιλίας.

6. ΑΝΕΠΙΘΥΜΗΤΕΣ ΕΝΕΡΓΕΙΕΣ

Σε πολύ σπάνιες περιπτώσεις, έχει παρατηρηθεί μείωση στην πρόσληψη νερού.

Η συχνότητα των ανεπιθύμητων ενεργειών καθορίζεται ως ακολούθως:

- πολύ συχνή (περισσότερο από 1 στα 10 υπό θεραπεία ζώα παρουσιάζουν ανεπιθύμητες ενέργειες)
- συχνή (περισσότερο από 1 αλλά λιγότερο από 10 ζώα στα 100 υπό θεραπεία ζώα)
- μη συνηθισμένη (περισσότερο από 1 αλλά λιγότερο από 10 ζώα στα 1000 υπό θεραπεία ζώα)
- σπάνια (περισσότερο από 1 αλλά λιγότερο από 10 ζώα στα 10.000 υπό θεραπεία ζώα)
- πολύ σπάνια (λιγότερο από 1 στα 10.000 υπό θεραπεία ζώα, συμπεριλαμβανομένων μεμονωμένων αναφορών).

Εάν παρατηρήσετε οποιαδήποτε ανεπιθύμητη ενέργεια, ακόμα και αν δεν αναφέρεται στο εσώκλειστο Φύλλο Οδηγιών Χρήσης ή αμφιβάλετε για την αποτελεσματικότητα του φαρμάκου, παρακαλείσθε να ενημερώσετε σχετικά τον κτηνίατρό σας.

Εναλλακτικά μπορείτε να αναφέρετε μέσω του εθνικού συστήματος αναφοράς.

Εθνικός Οργανισμός Φαρμάκων (ΕΟΦ)

Τηλ: 213 2040213

Email: vetpharmacovigilance@eof.gr

7. ΕΙΔΗ ΖΩΩΝ

Όρνιθες (εκτός από όρνιθες που παράγουν αυγά για κατανάλωση από τον άνθρωπο)

Ινδόρνιθες

Χοίροι

Μόσχοι (προ-μηρυκαστικά, πριν την έναρξη λειτουργίας της μεγάλης κοιλίας)

8. ΔΟΣΟΛΟΓΙΑ ΓΙΑ ΚΑΘΕ ΕΙΔΟΣ, ΤΡΟΠΟΣ ΚΑΙ ΟΔΟΣ(ΟΙ) ΧΟΡΗΓΗΣΗΣ

Μόνο για χρήση από το στόμα. Το κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν πρέπει να αραιώνεται σε πόσιμο νερό (χοίροι, όρνιθες, ινδόρνιθες) ή υποκατάστατα γάλακτος (μόσχοι) πριν από τη χορήγηση.

Χοίροι: Προστίθεται στο πόσιμο νερό για την παροχή ημερήσιας δόσης 15-20 mg/kg σωματικού βάρους επί 5 ημέρες, η οποία μπορεί να επιτευχθεί με την προσθήκη 200 mg τιλμικοσίνης ανά λίτρο (80 ml κτηνιατρικού φαρμακευτικού προϊόντος ανά 100 λίτρα).

Όρνιθες και ινδόρνιθες (εκτός από τις όρνιθες που παράγουν αυγά για κατανάλωση από τον άνθρωπο): Προστίθεται στο πόσιμο νερό για την παροχή ημερήσιας δόσης 15-20 mg/kg σωματικού βάρους στις

όρνιθες και 10-27 mg/kg σωματικού βάρους στις ινδόρνιθες επί 3 ημέρες, η οποία μπορεί να επιτευχθεί με την προσθήκη 75 mg τιλμικοσίνης ανά λίτρο (30 ml κτηνιατρικού φαρμακευτικού προϊόντος ανά 100 λίτρα).

Μόσχοι: Προστίθεται μόνο στο υποκατάστατο γάλακτος, σε δόση 12,5 mg/kg σωματικού βάρους, χορηγούμενη δύο φορές ημερησίως επί 3-5 διαδοχικές ημέρες, η οποία μπορεί να επιτευχθεί με την προσθήκη 1 ml προϊόντος για κάθε 20 kg σωματικού βάρους.

Μία φιάλη κτηνιατρικού φαρμακευτικού προϊόντος των 240 ml επαρκεί για την παρασκευή 300 λίτρων φαρμακούχου πόσιμου νερού για τους χοίρους ή 800 λίτρων φαρμακούχου πόσιμου νερού για τις όρνιθες ή ινδόρνιθες. Μία φιάλη των 960 ml επαρκεί για την παρασκευή 1.200 λίτρων φαρμακούχου πόσιμου νερού για χοίρους ή 3.200 λίτρων φαρμακούχου πόσιμου νερού για όρνιθες ή ινδόρνιθες.

Μία φιάλη κτηνιατρικού φαρμακευτικού προϊόντος των 240 ml και μία φιάλη των 960 ml επαρκούν για την παρασκευή φαρμακούχου υποκατάστατου γάλακτος για 12 έως 20 και 48 έως 80 μόσχους σφαγής αντίστοιχα, με σωματικό βάρος 40 kg έκαστος, ανάλογα με τη διάρκεια της θεραπείας.

Για να εξασφαλιστεί η σωστή δοσολογία, το σωματικό βάρος θα πρέπει να προσδιορίζεται όσο το δυνατόν ακριβέστερα, ώστε να αποφεύγεται η υπο-δοσολογία.

Η απαιτούμενη δόση θα πρέπει να μετράται χρησιμοποιώντας κατάλληλα βαθμονομημένο εξοπλισμό μέτρησης.

Επαρκές πόσιμο φαρμακούχο νερό πρέπει να προετοιμαστεί για να καλύψει τις καθημερινές απαιτήσεις. Το φαρμακούχο νερό πρέπει να είναι η μόνη πηγή πόσιμου νερού για τα ζώα για όλη τη διάρκεια της περιόδου θεραπείας.

Η λήψη νερού θα πρέπει να παρακολουθείται σε συχνές χρονικές περιόδους κατά τη διάρκεια της περιόδου θεραπείας.

Μετά το τέλος της θεραπείας, το σύστημα παροχής νερού θα πρέπει να καθαρίζεται διεξοδικά για να αποφευχθεί η λήψη υποθεραπευτικών ποσοτήτων της δραστικής ουσίας.

Το φαρμακούχο πόσιμο νερό πρέπει να παρασκευάζεται εκ νέου κάθε 24 ώρες.

Το φαρμακευτικό υποκατάστατο γάλακτος πρέπει να παρασκευάζεται εκ νέου κάθε 6 ώρες.

Η πρόσληψη του φαρμακούχου πόσιμου νερού/υποκατάστατου γάλακτος εξαρτάται από την κλινική κατάσταση των ζώων. Για να επιτύχετε τη σωστή δοσολογία, πρέπει να ρυθμίζεται αντίστοιχα η συγκέντρωση της τιλμικοσίνης.

9. ΟΔΗΓΙΕΣ ΓΙΑ ΤΗ ΣΩΣΤΗ ΧΟΡΗΓΗΣΗ

10. ΧΡΟΝΟΣ ΑΝΑΜΟΝΗΣ

Χοίροι (κρέας και εδώδιμο ιστοί): 14 ημέρες

Όρνιθες (κρέας και εδώδιμο ιστοί): 12 ημέρες

Ινδόρνιθες (κρέας και εδώδιμο ιστοί): 19 ημέρες

Μόσχοι (κρέας και εδώδιμο ιστοί): 42 ημέρες

Δεν επιτρέπεται η χρήση σε ζώα που παράγουν γάλα για ανθρώπινη κατανάλωση.

Δεν επιτρέπεται η χρήση σε ωοτόκα πτηνά τα οποία παράγουν αυγά για ανθρώπινη κατανάλωση.

Να μην χρησιμοποιηθεί εντός 14 ημερών από την έναρξη της ωοτοκίας.

11. ΕΙΔΙΚΕΣ ΣΥΝΘΗΚΕΣ ΔΙΑΤΗΡΗΣΗΣ

Να φυλάσσεται σε θέση, την οποία δεν βλέπουν και δεν προσεγγίζουν τα παιδιά.

Μη φυλάσσετε σε θερμοκρασία μεγαλύτερη των 30 °C.
Μην ψύχετε ή καταψύχετε.
Φυλάσσετε προστατευμένο από τον πάγο.
Φυλάσσετε προστατευμένο από την έκθεση στο ηλιακό φως.

Να μη χρησιμοποιείται αυτό το κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν μετά από την ημερομηνία λήξης που αναγράφεται στην ετικέτα μετά την ένδειξη EXP. Η ημερομηνία λήξεως συμπίπτει με την τελευταία ημέρα του συγκεκριμένου μήνα.

Διάρκεια ζωής μετά το πρώτο άνοιγμα της στοιχειώδους συσκευασίας: 3 μήνες.
Διάρκεια ζωής μετά την ανασύσταση σε πόσιμο νερό: 24 ώρες.
Διάρκεια ζωής μετά την ανασύσταση σε υποκατάστατο γάλακτος: 6 ώρες.

12. ΕΙΔΙΚΗ(ΕΣ) ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΗ(ΕΙΣ)

Ειδική προειδοποίηση(εις) για κάθε είδος ζώου:

Σημαντικό: Πρέπει να αραιώνεται πριν από τη χορήγηση σε ζώα.

Η πρόσληψη του κτηνιατρικού φαρμακευτικού προϊόντος μπορεί να μεταβληθεί σε ζώα ως συνέπεια μιας ασθένειας. Σε περίπτωση ανεπαρκούς πρόσληψης νερού ή υποκατάστατου γάλακτος, τα ζώα πρέπει να υποβάλλονται σε παρεντερική θεραπεία με τη χρήση κατάλληλου ενέσιμου προϊόντος.

Η επαναλαμβανόμενη χρήση του κτηνιατρικού φαρμακευτικού προϊόντος πρέπει να αποφεύγεται με τη βελτίωση των πρακτικών διαχείρισης και μέσω του καθαρισμού και της απολύμανσης.

Χοίροι, όρνιθες και ινδόρνιθες: Η κατανάλωση νερού πρέπει να παρακολουθείται προκειμένου να διασφαλίζεται η λήψη επαρκούς δοσολογίας. Σε περίπτωση που η κατανάλωση νερού δεν ισοδυναμεί με τις ποσότητες για τις οποίες υπολογίστηκαν οι συνιστώμενες συγκεντρώσεις, η συγκέντρωση του κτηνιατρικού φαρμακευτικού προϊόντος πρέπει να προσαρμόζεται με τρόπο ώστε να προσλαμβάνεται από τα ζώα η συνιστώμενη δοσολογία ή θα πρέπει να μελετάται το ενδεχόμενο χορήγησης διαφορετικού φαρμάκου.

Ειδική προφύλαξη κατά τη χρήση σε ζώα:

Μόνο για χρήση από το στόμα. Περιέχει εδετικό δινάτριο (disodium edetate). Να μην ενίεται.

Η χρήση του κτηνιατρικού φαρμακευτικού προϊόντος πρέπει να βασίζεται σε δοκιμές ευαισθησίας των βακτηρίων που απομονώνονται από το ζώο. Αν αυτό δεν είναι εφικτό, η θεραπεία πρέπει να βασίζεται σε τοπικές (επίπεδο περιφέρειας, εκτροφής) επιδημιολογικές πληροφορίες σχετικά με την ευαισθησία των βακτηρίων-στόχων.

Η χρήση του κτηνιατρικού φαρμακευτικού προϊόντος που παρεκκλίνει από τις οδηγίες που δίνονται στην ΠΧΠ μπορεί να αυξήσει τον επιπολασμό βακτηρίων ανθεκτικών στην τιλμικοσίνη και μπορεί να μειώσει την αποτελεσματικότητα της θεραπείας με άλλα μακρολίδια, λινκοσαμίδες και στρεπτογραμμίνη Β λόγω της πιθανής διασταυρούμενης αντοχής.

Ιδιαίτερες προφυλάξεις που πρέπει να λαμβάνονται από το άτομο που χορηγεί το κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν σε ζώα:

- Η τιλμικοσίνη ενδέχεται να προκαλέσει ερεθισμό. Τα μακρολίδια, όπως η τιλμικοσίνη, ενδέχεται επίσης να προκαλέσουν υπερευαισθησία (αλλεργία) έπειτα από ένεση, εισπνοή, κατάποση ή επαφή με το δέρμα ή τα μάτια. Η υπερευαισθησία στην τιλμικοσίνη μπορεί να οδηγήσει σε διασταυρούμενες αντιδράσεις με άλλα μακρολίδια και αντιστρόφως. Σε ορισμένες περιπτώσεις οι αλλεργικές αντιδράσεις σε αυτές τις ουσίες μπορεί να είναι σοβαρές και, ως εκ τούτου, πρέπει να αποφεύγεται η άμεση επαφή με αυτές τις ουσίες.
- Προκειμένου να αποφύγετε την έκθεση κατά την παρασκευή του φαρμακούχου πόσιμου νερού, φοράτε φόρμα, γυαλιά ασφαλείας και αδιάβροχα γάντια. Μην τρώτε, πίνετε ή καπνίζετε κατά το χειρισμό αυτού του προϊόντος. Μετά από κάθε χρήση πλένετε τα χέρια σας.

- Σε περίπτωση ακούσιας κατάποσης, ξεπλύνετε αμέσως το στόμα σας με νερό και αναζητήστε ιατρική συμβουλή. Σε περίπτωση ακούσιας επαφής με το δέρμα, ξεπλύνετε καλά με σαπούνι και νερό. Σε περίπτωση ακούσιας επαφής με τα μάτια, ξεπλύνετε με άφθονο καθαρό, τρεχούμενο νερό.
- Μη χειρίζεστε το προϊόν αν είστε αλλεργικοί σε συστατικά του προϊόντος.
- Αν εμφανίσετε συμπτώματα μετά από την έκθεση στο προϊόν, όπως δερματικό εξάνθημα, αναζητήστε ιατρική συμβουλή και επιδείξτε στο γιατρό την παρούσα προειδοποίηση. Οίδημα του προσώπου, των χειλέων και των ματιών ή δυσκολία στην αναπνοή αποτελούν σοβαρότερα συμπτώματα και απαιτούν επείγουσα ιατρική φροντίδα.

Εγκυμοσύνη και γαλουχία, ωτοκία:

Η ασφάλεια του κτηνιατρικού φαρμακευτικού προϊόντος δεν έχει αποδειχθεί κατά τη διάρκεια της κύησης, της γαλουχίας και της ωτοκίας.

Χρησιμοποιείτε μόνο σύμφωνα με την εκτίμηση οφέλους/κινδύνου από τον υπεύθυνο κτηνίατρο.

Αλληλεπιδράσεις με άλλα φαρμακευτικά προϊόντα και άλλες μορφές αλληλεπίδρασης:

Να μην χρησιμοποιείται ταυτόχρονα με άλλα μακρολίδια και λινκοσαμίδες.

Να μην χρησιμοποιείται ταυτόχρονα με βακτηριοστατικούς αντιμικροβιακούς παράγοντες.

Η τιλμικοσίνη μπορεί να μειώσει την αντιβακτηριακή δράση των αντιβιοτικών β-λακτάμης.

Υπερδοσολογία (συμπτώματα, μέτρα αντιμετώπισης, αντίδοτα):

Όταν στους χοίρους παρέχεται πόσιμο νερό που περιέχει 300 ή 400 mg προϊόντος/λίτρο (ισοδύναμο με 22,5-40 mg/kg σωματικού βάρους ή 1,5-2 φορές πάνω από τη συνιστώμενη συγκέντρωση) τα ζώα παρουσιάζουν συχνά μείωση στην πρόσληψη νερού. Παρόλο που κάτι τέτοιο λειτουργεί αυτοπεριοριστικά στην πρόσληψη της τιλμικοσίνης, ενδέχεται, σε εξαιρετικές περιπτώσεις, να οδηγήσει σε αφυδάτωση. Αυτό μπορεί να διορθωθεί με την απομάκρυνση του φαρμακούχου πόσιμου νερού και την αντικατάστασή του από φρέσκο μη φαρμακούχο νερό.

Δεν έχουν παρατηρηθεί συμπτώματα υπερδοσολογίας σε όρνιθες στις οποίες παρέχεται πόσιμο νερό με επίπεδα τιλμικοσίνης έως 375 mg/λίτρο (ισοδύναμο με 75-100 mg/kg σωματικού βάρους ή δόση πενταπλάσια από τη συνιστώμενη) επί 5 ημέρες. Η καθημερινή θεραπεία με 75 mg/λίτρο (ισοδύναμο με τη μέγιστη συνιστώμενη δόση) επί 10 ημέρες είχε ως αποτέλεσμα πιο μαλακή σύσταση κοπράνων.

Δεν έχουν παρατηρηθεί συμπτώματα υπερδοσολογίας σε ινδόρνιθες στις οποίες παρέχεται πόσιμο νερό με επίπεδα τιλμικοσίνης έως 375 mg/λίτρο (ισοδύναμο με 50-135 mg/kg σωματικού βάρους ή δόση πενταπλάσια από τη συνιστώμενη) επί 3 ημέρες. Συμπτώματα υπερδοσολογίας δεν παρατηρήθηκαν ούτε έπειτα από καθημερινή θεραπεία με 75 mg/λίτρο (ισοδύναμο με τη μέγιστη συνιστώμενη δόση) επί 6 ημέρες.

Με την εξαίρεση της ελαφράς μείωσης στην κατανάλωση γάλακτος, δεν παρατηρήθηκαν συμπτώματα υπερδοσολογίας σε μόσχους, στους οποίους χορηγήθηκαν δόσεις πενταπλάσιες της μέγιστης συνιστώμενης δύο φορές ημερησίως ή για διάστημα θεραπείας διπλάσιο του μέγιστου συνιστώμενου.

Ασυμβατότητες:

Λόγω έλλειψης μελετών ασυμβατότητας, το παρόν κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν δεν πρέπει να αναμειγνύεται με άλλα κτηνιατρικά φαρμακευτικά προϊόντα.

Περιβαλλοντικές ιδιότητες:

Η δραστική ουσία τιλμικοσίνη παραμένει στα εδάφη. Η τιλμικοσίνη είναι γνωστό ότι είναι τοξική για τους υδρόβιους οργανισμούς.

13. ΕΙΔΙΚΕΣ ΠΡΟΦΥΛΑΞΕΙΣ ΑΠΟΡΡΙΨΗΣ ΕΝΟΣ ΧΡΗΣΙΜΟΠΟΙΗΘΕΝΤΟΣ ΚΤΗΝΙΑΤΡΙΚΟΥ ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΟΥ ΠΡΟΙΟΝΤΟΣ Ή ΑΛΛΩΝ ΥΛΙΚΩΝ ΠΟΥ ΠΡΟΕΡΧΟΝΤΑΙ ΑΠΟ ΤΗ ΧΡΗΣΗ ΤΟΥ ΠΡΟΙΟΝΤΟΣ

Τα φάρμακα δεν πρέπει να απορρίπτονται μέσω των λυμάτων ή των οικιακών αποβλήτων.
Το κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν δεν πρέπει να εισέρχεται στον υδροφόρο ορίζοντα, καθώς αυτό ενδέχεται να είναι επικίνδυνο για τους ιχθείς και άλλους υδρόβιους οργανισμούς.
Συμβουλευθείτε τον κτηνίατρό σας ή το φαρμακοποιό σας για τον τρόπο απόρριψης των χρησιμοποιηθέντων φαρμάκων. Τα μέτρα αυτά αποσκοπούν στην προστασία του περιβάλλοντος.
Η κοπριά από τα ζώα που υποβάλλονται σε αγωγή δεν πρέπει να αποτίθεται στον ίδιο αγρό για διαδοχικά έτη.

14. ΗΜΕΡΟΜΗΝΙΑ ΤΗΣ ΤΕΛΕΥΤΑΙΑΣ ΕΓΚΡΙΣΗΣ ΤΟΥ ΦΥΛΛΟΥ ΟΔΗΓΙΩΝ ΧΡΗΣΕΩΣ

07/05/2021

15. ΑΛΛΕΣ ΠΛΗΡΟΦΟΡΙΕΣ

Ο πρωτογενής περιέκτης είναι μία φιάλη από ναφθαλικό πολυαιθυλένιο φαιοκίτρινου χρώματος που περιέχει 240 ml ή 960 ml κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν, με βιδωτό πώμα από πολυπροπυλένιο και επισφράγισμα από πολυαιθυλένιο/αλουμίνιο/τετραφθαλικό πολυαιθυλένιο.

Παρέχεται επίσης βαθμονομημένο κύπελλο/πώμα από πολυπροπυλένιο.

Μπορεί να μην κυκλοφορούν όλες οι συσκευασίες.

Για οποιαδήποτε πληροφορία σχετικά με το παρόν κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν, παρακαλείσθε να απευθυνθείτε στον τοπικό αντιπρόσωπο του κατόχου της άδειας κυκλοφορίας.

ΕΛΑΝΚΟ ΕΛΛΑΣ Α.Ε.Β.Ε.
Λεωφόρος Μεσογείων 335,
152 31, Χαλάνδρι, Αττική, Ελλάδα
Τηλ.: (+30) 2130065000