

## PROSPECTUL MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR

**Prinocate 40 mg/10 mg soluție spot-on pentru câini de talie mică**  
**Prinocate 100 mg/25 mg soluție spot-on pentru câini de talie medie**  
**Prinocate 250 mg/62,5 mg soluție spot-on pentru câini de talie mare**  
**Prinocate 400 mg/100 mg soluție spot-on pentru câini de talie foarte mare**

**Citiți cu atenție și în întregime acest prospect înainte de a începe să folosiți acest medicament de uz veterinar deoarece conține informații importante pentru Dumneavoastră.**

- Păstrați acest prospect, s-ar putea să fie necesar să-l recitiți.
- Dacă aveți orice întrebări suplimentare, adresați-vă medicului veterinar sau farmacistului.
- Dacă s-au manifestat orice reacții adverse, adresați-vă medicului veterinar, farmacistului veterinar sau Agenției Naționale pentru Siguranța Alimentelor.
- Acestea includ orice reacții adverse nemenționate în acest prospect.

**1. DENUMIREA ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI CERTIFICATULUI DE ÎNREGISTRARE ȘI ALE PRODUCĂTORULUI /FABRICANTULUI RESPONSABIL PENTRU ELIBERAREA SERIILOR MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR.**

KRKA, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, 8501 Novo mesto, Slovenia

**2. DENUMIREA MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR, CONCENTRAȚIA ȘI FORMA FARMACEUTICĂ ALE ACESTUIA**

Prinocate 40 mg/10 mg soluție spot-on pentru câini de talie mică

Prinocate 100 mg/25 mg soluție spot-on pentru câini de talie medie

Prinocate 250 mg/62,5 mg soluție spot-on pentru câini de talie mare

Prinocate 400 mg/100 mg soluție spot-on pentru câini de talie foarte mare

Imidacloprid/Moxidectin

Fiecare pipetă conține:

**Substanțe active, excipienți:**

|                                                                                             | Imidacloprid<br>[mg] | Moxidectin<br>[mg] | Butilhidroxitoluen<br>(E 321)<br>[mg] | Alcool<br>benzilic<br>(E 1519)<br>[mg] | Volum<br>[ml] |
|---------------------------------------------------------------------------------------------|----------------------|--------------------|---------------------------------------|----------------------------------------|---------------|
| Prinocate 40<br>mg/10 mg<br>soluție<br>spot-on<br>pentru câini<br>de talie mică             | 40                   | 10                 | 0,4                                   | 323                                    | 0,4           |
| Prinocate 100<br>mg/25 mg<br>soluție<br>spot-on<br>pentru câini<br>de talie medie           | 100                  | 25                 | 1                                     | 807                                    | 1             |
| Prinocate 250<br>mg/62,5 mg<br>soluție<br>spot-on<br>pentru câini<br>de talie mare          | 250                  | 62,5               | 2,5                                   | 2018                                   | 2,5           |
| Prinocate 400<br>mg/100 mg<br>soluție<br>spot-on<br>pentru câini<br>de talie foarte<br>mare | 400                  | 100                | 4                                     | 3229                                   | 4             |

Soluție limpede, ușor gălbuie până la galben sau galben-maronie.

### 3. INDICAȚII TERAPEUTICE

Pentru câinii care au, ori prezintă risc de infecții parazitare mixte:

Tratamentul și prevenirea infestației cu purici (*Ctenocephalides felis*),



Tratamentul păduchilor malofagi (*Trichodectes canis*),



Tratamentul infestației cu râie auriculară (*Otodectes cynotis*), râie sarcptică (cauzată

de *Sarcoptes scabiei* var. *canis*), 

Prevenirea dirofilariozei cardiace (larvele L3 și L4 ale *Dirofilaria immitis*), 

Tratamentul microfiliariilor circulante (*Dirofilaria immitis*), 

Tratamentul dirofilariozei cutanate (etapele adulte ale *Dirofilaria repens*), 

Prevenirea dirofilariozei cutanate (larvele L3 ale *Dirofilaria repens*), 

Reducerea microfiliariilor circulante (*Dirofilaria repens*), 

Prevenirea angiostrongilozei (larve L4 și adulți imaturi ai *Angiostrongylus vasorum*),  


Tratamentul *Angiostrongylus vasorum* și *Crenosoma vulpis*, 

Prevenirea spirocercozei (*Spirocerca lupi*), 

Tratamentul *Eucoleus* (syn. *Capillaria*) *boehmi* (adulți), 

Tratamentul viermilor oculari *Thelazia callipaeda* (adulți), 

Tratamentul infestațiilor cu nematode gastrointestinale (larve L4, adulți imaturi și adulți de *Toxocara canis*, *Ancylostoma caninum* și *Uncinaria stenocephala*, adulți de

*Toxascaris leonina* și *Trichuris vulpis*). 

Produsul poate fi folosit ca parte a strategiei de tratament împotriva dermatitei alergice determinate de purici (FAD).

#### 4. CONTRAINDICAȚII

Nu utilizați la căței cu vârsta sub 7 săptămâni.

Nu utilizați în cazurile de hipersensibilitate la substanțele active sau la oricare dintre excipienți.

Nu utilizați la câinii cu dirofilarioză cardiacă de clasă 4, deoarece siguranța produsului nu a fost evaluată pentru această grupă de animale.

Pentru pisici, trebuie utilizat produsul medicinal veterinar corespunzător (0,4 sau 0,8 ml), care conține 100 mg/ml imidacloprid și 10 mg/ml moxidectin.

Pentru dihori: Nu utilizați produsul medicinal veterinar indicat pentru câini. Utilizați numai produsul pentru pisici de talie mică și dihori (0,4 ml).

Nu utilizați la canari.

## **5. REACȚII ADVERSE**

Utilizarea produsului poate determina prurit tranzitoriu la câini. În rare cazuri pot apărea îngrășarea blănii, eritem și vomă. Aceste semne dispar fără tratament suplimentar. În cazuri rare, produsul poate determina reacții locale de hipersensibilitate. Dacă animalul linge locul de aplicare după tratament, în cazuri foarte rare pot fi observate semne neurologice (majoritatea tranzitorii), cum ar fi ataxie, tremurături generalizate, semne oculare (pupile dilatate, reflex pupilar scăzut, nistagmus), respirație anormală, salivație și vomă. Produsul are gust amar. Dacă animalul linge locul de aplicare imediat după tratament, ocazional poate să apară salivație. Aceasta nu reprezintă un semn de intoxicație și dispare în câteva minute fără tratament. Aplicarea corectă va reduce lingerea locului de aplicare. În cazuri foarte rare, produsul poate provoca la locul de aplicare o senzație care duce la modificări tranzitorii de comportament, cum ar fi letargie, agitație și inapetență. Un studiu de teren a arătat că la câinii ce prezintă dirofilarioză cardiacă cu microfilarii există risc de semne respiratorii severe (tuse, tahipnee și dispnee) care ar putea necesita un tratament veterinar prompt. În cadrul studiului, aceste reacții au fost frecvente (observate la 2 din 106 câini tratați). Semnele gastrointestinale (vomă, diaree, inapetență) și letargia în urma tratamentului sunt, de asemenea, reacții adverse frecvente la astfel de câini.

În caz de ingestie orală accidentală, medicul veterinar va administra tratament simptomatic. Nu există un antidot specific. Administrarea de cărbune activat poate aduce beneficii.

Frecvența reacțiilor adverse este definită utilizând următoarea convenție:

- Foarte frecvente (mai mult de 1 din 10 animale tratate care prezintă reacții adverse în timpul un tratament)
- Frecvente (mai mult de 1, dar mai puțin de 10 la 100 de animale tratate)
- Mai puțin frecvente (mai mult de 1 dar mai puțin de 10 animale din 1000 animale tratate)
- Rare (mai mult de 1 dar mai puțin de 10 animale din 10000 animale tratate)
- Foarte rare (mai puțin de 1 animal din 10000 de animale tratate, inclusiv rapoarte izolate).

Dacă observați orice reacție adversă, chiar și cele care nu sunt deja incluse în acest prospect sau credeți că medicamentul nu a avut efect vă rugăm să informați medicul veterinar.

## 6. SPECII ȚINTĂ

Câini.

## 7. POSOLOGIE PENTRU FIECARE SPECIE, METODA, MODUL DE ADMINISTRARE ȘI DOZA PRESCRISĂ

Numai pentru uz extern (utilizare spot-on).

Aplicați topic, pe piele, între omoplați.

### Dozare

Dozele minime recomandate sunt 10 mg imidacloprid/kg greutate corporală și 2,5 mg moxidectin/kg greutate corporală, echivalent cu 0,1 ml produs/kg greutate corporală.

Schema de tratament trebuie să se bazeze pe diagnosticul veterinar individual și pe situația epidemiologică locală.

Administrați conform următorului tabel:

| Câini<br>[kg] | Dimensiunea pipetei care urmează<br>să fie utilizată                           | Volum<br>[ml] | Imidacloprid<br>[mg/kg g.v.] | Moxidectin<br>[mg/kg g.v.] |
|---------------|--------------------------------------------------------------------------------|---------------|------------------------------|----------------------------|
| ≤4            | imidacloprid/moxidectin 40 mg/10 mg soluție spot-on pentru câini de talie mică | 0,4           | minim 10                     | minim 2,5                  |

|        |                                                                                                                                              |     |       |          |
|--------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|-------|----------|
| >4-10  | imidacloprid/moxidectin 100 mg/25 mg soluție spot-on pentru câini de talie medie                                                             | 1   | 10-25 | 2,5-6,25 |
| >10-25 | imidacloprid/moxidectin 250 mg/62,5 mg soluție spot-on pentru câini de talie mare                                                            | 2,5 | 10-25 | 2,5-6,25 |
| >40    | combinația corespunzătoare de pipete pentru a furniza doza recomandată (doza minimă recomandată este de 0,1 ml produs/kg greutate corporală) |     |       |          |

#### Tratamentul și prevenirea infestației cu purici (*Ctenocephalides felis*)



Un singur tratament previne viitoare infestări cu purici timp de 4 săptămâni. Pulele preexistente în mediu pot apărea timp de 6 săptămâni sau mai mult după începerea tratamentului, în funcție de condițiile climatice. Prin urmare, poate fi necesar ca tratamentul să se utilizeze împreună cu produsul medicinal de uz veterinar pentru mediul înconjurător, care vizează întreruperea ciclului de viață al puricilor în împrejurimi. Astfel poate rezulta o reducere mai rapidă a populației de purici din gospodărie. Produsul trebuie administrat la intervale lunare atunci când este utilizat ca parte a unei strategii de tratament pentru dermatita alergică la purici.

#### Tratamentul păduchilor malofagi (*Trichodectes canis*)



Trebuie administrată o singură doză. O nouă examinare veterinară este recomandată la 30 de zile după tratament, deoarece unele animale pot necesita un al doilea tratament.

#### Tratamentul infestării cu râie auriculară (*Otodectes cynotis*)



Trebuie administrată o singură doză de produs. Resturile libere trebuie îndepărtate ușor din canalul urechii externe la fiecare tratament. O nouă examinare veterinară este recomandată la 30 de zile după tratament, deoarece unele animale pot necesita un al doilea tratament. Nu aplicați direct pe canalul urechii.

Tratamentul infestării cu râie sarcoptică (cauzată de *Sarcoptes scabiei* var. *canis*)



Trebuie administrată o singură doză de produs, de două ori, cu o distanță de 4 săptămâni între administrări.

Prevenirea dirofilariozei cardiace (*D. immitis*)  și a dirofilariozei cutanate (viermi cutanați) (*D. repens*) 

Câinii din zonele endemice pentru dirofilarioză cardiacă sau cei care au călătorit în zone endemice, pot fi infectați cu viermi cardiaci adulți. Prin urmare, înainte de tratamentul cu produsul medicinal veterinar, trebuie avute în vedere sfaturile furnizate în secțiunea ATENTIONARE(I) SPECIALE. Trebuie avute în vedere precauții speciale pentru utilizarea la animale. Pentru prevenirea bolilor cauzate de viermi cardiaci și a dirofilariozei cutanate, produsul trebuie aplicat la intervale lunare regulate în perioada anului în care sunt prezenți țânțarii (gazde intermediare care transportă și transmit larvele *D. immitis* și *D. repens*). Produsul poate fi administrat pe tot parcursul anului sau cu cel puțin 1 lună înainte de prima expunere preconizată la țânțari. Tratamentul trebuie să continue la intervale lunare regulate până la 1 lună după ultima expunere la țânțari. Pentru a stabili o rutină de tratament, se recomandă utilizarea aceleiași zile sau aceleiași date în fiecare lună.

Când se înlocuiește un alt produs pentru prevenția dirofilariozei cardiace, într-un program de prevenție

a dirofilariozei cardiace, primul tratament cu acest produs medicinal veterinar trebuie să fie administrat în termen de 1 lună de la ultima doză a medicamentului precedent.

În zonele non-endemice nu ar trebui să existe riscul de dirofilarioză cardiacă la câini.

Prin urmare, aceștia pot fi tratați fără precauții speciale.

### Tratamentul microfilariei (*D. immitis*)



Produsul medicinal veterinar trebuie administrat lunar, timp de două luni consecutive.

### Tratamentul dirofilariozei cutanate (viermi cutanați) (stadiile adulte ale *Dirofilaria repens*)



Produsul medicinal veterinar trebuie administrat lunar, timp de șase luni consecutive.

### Reducerea microfilariei (viermi cutanați) (*D. repens*)



Produsul medicinal veterinar trebuie administrat lunar, timp de patru luni consecutive.

### Tratamentul și prevenirea *Angiostrongylus vasorum*



Trebuie administrată o singură doză. O nouă examinare veterinară este recomandată la 30 de zile după tratament, deoarece unele animale pot necesita un al doilea tratament. În zonele endemice, aplicațiile lunare regulate vor preveni angiostrongiloza și infecția evidentă cu *Angiostrongylus vasorum*.

### Tratamentul *Crenosomului vulpis*



Trebuie administrată o singură doză.

Prevenirea spirocercozei (*Spirocerca lupi*)



Produsul medicinal veterinar trebuie administrat lunar.

Tratamentul *Eucoleus* (syn. *Capillaria*) *boehmi* (adulti)

Produsul medicinal veterinar trebuie administrat lunar, timp de două luni consecutive. Se recomandă prevenirea auto-coprofagiei între cele două tratamente, pentru a preveni posibila reinfectare.

Tratamentul viermilor oculari *Thelazia callipaeda* (adulti)



Trebuie administrată o singură doză de produs medicinal veterinar.

Tratamentul infestațiilor cu nematode gastrointestinale (*Toxocara canis*, *Ancylostoma*

*caninum*, *Uncinaria stenocephala*, *Toxascaris leonina* și *Trichuris vulpis*)



În zonele endemice pentru dirofilarioză cardiacă, tratamentul lunar poate reduce semnificativ riscul de reinfecție cauzat de viermii rotunzi, viermii cu cârlig și viermii bici. În zonele care nu sunt endemice pentru dirofilarioză cardiacă, produsul poate fi utilizat ca parte a unui program de prevenție sezonieră împotriva puricilor și a nematodelor gastrointestinale.

Studiile au arătat că tratamentul lunar al câinilor va preveni infecțiile cauzate de *Uncinaria stenocephala*.

## **8. PERIOADA DE AȘTEPTARE**

Nu este cazul.

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

A nu se lăsa la vederea și la îndemâna copiilor.

A se păstra în ambalajul original, pentru a fi protejat de lumină și umiditate. Acest produs medicinal veterinar nu necesită condiții speciale de temperatură de depozitare.

A nu se utiliza acest produs veterinar după data expirării marcată pe etichetă după EXP. Data expirării se referă la ultima zi din acea lună.

## **10. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU ELIMINAREA MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR NEUTILIZAT SAU A DEȘEURILOR PROVENITE DE LA MEDICAMENTUL DE UZ VETERINAR**

Preparatul nefolosit se utilizează în conformitate cu reglementările locale în vigoare.

Ambalajele deșarte se interzice a fi folosite în scopuri casnice, ele se utilizează cu deșeurile menajere.

## **11. ATENȚIONĂRI SPECIALE**

Precautii speciale pentru fiecare specie țintă

Contactul de scurtă durată al animalului cu apa, o dată sau de două ori între tratamentele lunare, este puțin probabil să reducă eficacitatea produsului. Totuși, șamponarea sau scufundarea frecventă în apă a animalului după tratament, poate reduce eficacitatea produsului. Rezistența parazitului la oricare clasă particulară de antihelmintice poate apărea după utilizarea frecventă și repetată a unui antihelmintic din acea clasă. Prin urmare, utilizarea acestui produs ar trebui să se bazeze pe evaluarea fiecărui caz individual și pe informațiile epidemiologice locale despre susceptibilitatea actuală a speciilor țintă, pentru a limita posibilitatea unei viitoare selecții care să determine rezistență. Utilizarea produsului trebuie să se bazeze pe diagnosticul confirmat de infestare mixtă (sau risc de infestare, în cazul în care se aplică prevenția), în același timp (a se vedea, de asemenea, secțiunile INDICAȚII și

POSOLOGIE PENTRU FIECARE SPECIE, CALE DE ADMINISTRARE ȘI MOD DE ADMINISTRARE). Eficacitatea împotriva *Dirofilaria repens* adultă nu a fost testată în condiții de teren.

#### Precauții speciale pentru utilizare la animale

Tratamentul animalelor cu o greutate mai mică de 1 kg se va baza pe o evaluare a raportului beneficiu-risc. Există o experiență limitată în ceea ce privește utilizarea produsului la animale bolnave și debile de aceea, produsul va fi utilizat numai pe baza unei evaluări a raportului beneficiu-risc pentru aceste animale. Conținutul pipetei sau doza aplicată nu trebuie să vină în contact cu ochii sau gura animalului tratat și/sau a altor animale. Nu permiteți animalelor tratate recent să se lingă reciproc. Când produsul a fost aplicat în 3-4 puncte separate (vezi secțiunea RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ) se va acorda atenție animalului să nu lingă locurile de aplicare. Ori de câte ori este posibil, se aplică pe pielea sănătoasă fără leziuni. Acest produs conține moxidectină (lactonă macrociclică), prin urmare, trebuie să se acorde o atenție deosebită la câinii de rasă Collie sau Old English Sheep și raselor similare sau la metiși, pentru a administra în mod corect produsul, așa cum este descris în secțiunea RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ; în special, absorbția orală de către destinatar și / sau alte animale în contact strâns, trebuie prevenită. Produsul nu trebuie să fie deversat în cursuri de apă, deoarece are efecte nocive asupra organismelor acvatice: moxidectin este foarte toxic pentru organismele acvatice. Câinii nu trebuie lăsați să înoate în apele de suprafață timp de 4 zile după tratament. Siguranța produsului a fost evaluată doar la câinii cu dirofilarioză cardiacă de clasa 1 sau 2, în studii de laborator, cât și la câțiva câini din clasa 3, într-un studiu de teren. Prin urmare, utilizarea la câini cu simptome evidente sau severe ale bolii trebuie să se bazeze pe o evaluare atentă a raportului beneficiu-risc de către medicul veterinar responsabil. Deși studii experimentale de supradozare au arătat că produsul poate fi administrat în siguranță câinilor cu dirofilarioză cardiacă, acesta nu are efect terapeutic împotriva *Dirofilaria immitis* în stadiul adult. Prin urmare, se recomandă ca

toți câinii în vârstă de minimum 6 luni, care trăiesc în zone endemice pentru dirofilarioză cardiacă, să fie testați pentru existența unei infecții cu viermi cardiaci adulți înainte de a fi tratați cu acest produs. La indicația medicului veterinar, câinii infestați trebuie tratați cu un adulticid pentru a îndepărta viermii adulți. Siguranța combinației de imidacloprid și moxidectin nu a fost evaluată la administrarea produsului în aceeași zi cu un adulticid. Imidaclopridul este toxic pentru păsări, în special la canari.

Precauții speciale care trebuie avute în vedere de persoana care administrează produsul medicinal veterinar la animale

Pentru a preveni accesul copiilor la pipete, păstrați pipeta în ambalajul original până când este gata de utilizare și aruncați imediat pipetele utilizate. Nu ingerați. În caz de ingerare accidentală, consultați imediat medicul și prezentați medicului prospectul sau eticheta. Persoanele sensibile la alcool benzilic, imidacloprid sau moxidectină trebuie să administreze produsul cu precauție. În cazuri foarte rare, produsul poate determina sensibilizarea pielii sau reacții cutanate tranzitorii (de exemplu amorțeală, iritații sau senzații de arsură/furnicături). În cazuri foarte rare, produsul poate determina iritație respiratorie la indivizii sensibili. Dacă produsul ajunge accidental în ochi, spălați ochii cu multă apă.

Evitați contactul cu pielea, ochii sau gura. În caz de vărsare accidentală pe piele, spălați-vă imediat cu apă și săpun. Spălați-vă bine pe mâini după utilizare. Dacă simptomele cutanate sau oculare persistă, solicitați imediat sfatul medicului și prezentați medicului prospectul sau eticheta. Nu mâncați, beți sau fumați în timpul aplicării. Animalele tratate nu trebuie manipulate, în special de către copii, până când locul de aplicare nu este uscat. Prin urmare, se recomandă să aplicați produsul seara. Animalele tratate recent nu trebuie să doarmă în același pat ca și proprietarii lor, în special copiii. Solventul din produs poate păta sau deteriora anumite materiale cum ar fi piele, țesături, plastic și suprafețe finisate. Lăsați locul de aplicare să se usuce înainte de a permite contactul cu astfel de materiale. Produsul nu trebuie să fie

deversat în cursuri de apă, deoarece are efecte nocive asupra organismelor acvatice: moxidectin este foarte toxic pentru organismele acvatice. Câinii nu trebuie lăsați să înoate în apele de suprafață timp de 4 zile după tratament.

### Gestație și lactație

Siguranța produsului medicinal veterinar nu a fost stabilită pe durata gestației și lactației. Studiile de laborator cu imidacloprid sau moxidectină la șobolani și iepuri nu au arătat efecte teratogene, feto-toxice sau materno-toxice. Se utilizează numai în conformitate cu evaluarea raportului beneficiu-risc efectuată de către medicul veterinar responsabil.

### Interacțiuni cu alte produse medicinale veterinare sau alte forme de interacțiune:

În timpul tratamentului cu produsul, nu trebuie administrate alte antiparazitare pe bază de lactone macrociclice. Nu au fost observate interacțiuni între combinația imidacloprid/moxidectină și alte produse medicinale veterinare utilizate în mod frecvent, sau proceduri medicale și chirurgicale.

### Supradozare (simptome, proceduri de urgență, antidoturi):

O doză de până la 10 ori mai mare decât doza recomandată a fost bine tolerată de câinii adulți, fără efecte adverse sau semne clinice nedorite. O doză de până la 5 ori mai mare decât doza recomandată, aplicată săptămânal timp de 17 săptămâni, a fost investigată la câinii cu vârsta de peste 6 luni și tolerată fără efecte adverse sau semne clinice nedorite. Combinația de imidacloprid și moxidectin a fost administrată cașeilor, în doză de până la 5 ori mai mare decât doza recomandată, la fiecare 2 săptămâni timp de 6 tratamente și nu au existat probleme serioase legate de siguranță. Au fost observate midriază tranzitorie, salivație, vomă și respirației rapidă tranzitorie. După ingerare accidentală sau supradozare, în cazuri foarte rare pot apărea semne neurologice (majoritatea tranzitorii), cum ar fi ataxie, tremurături generalizate, semne oculare (pupile dilatate, reflex pupilar scăzut, nistagmus), respirație anormală,

salivație și vomă. Câinii din rasa Collie sensibili la ivermectină au tolerat, fără efecte adverse, o doză de până la 5 ori mai mare decât doza recomandată, la intervale lunare, dar siguranța aplicării la intervale săptămânale nu a fost investigată la aceștia. Atunci când 40% din doza unitară a fost administrată oral, au fost observate semne neurologice severe. Administrarea orală a 10% din doza recomandată nu a produs efecte adverse. Câinii infectați cu viermi cardiaci adulți au tolerat, fără efecte adverse, o doză de până la 5 ori mai mare decât doza recomandată, la fiecare 2 săptămâni timp de 3 tratamente. În caz de ingestie accidentală, trebuie administrat un tratament simptomatic. Nu există un antidot specific. Utilizarea cărbunelui activat poate fi benefică.

#### Incompatibilități

Nu este cazul.

### **12.PERIOADA DE VALABILITATE**

Nu utilizați acest medicament de uz veterinar după data expirării marcată pe etichetă după Exp. Data de expirare se referă la ultima zi a lunii respective.

Termenul de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 4 luni.

### **13.STATUT LEGAL**

Se eliberează cu prescripție veterinară.

### **14. NATURA ȘI COMPOZIȚIA AMBALAJULUI PRIMAR**

Pipetă din polipropilenă de culoare albă (PP), cu doză unică, cu închidere cu vârf ascuțit din polietilenă de înaltă densitate (PEÎD) sau polioximetilenă (POM), sau polipropilenă (PP), ambalată în săculeț triplu laminat compus din poliester (PETP), aluminiu (Al) și polietilenă de joasă densitate (PJD).

Cutie de carton cu 1, 3, 4, 6, 24 sau 48 pipete.

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

### **15.DENUMIREA ȘI ADRESA IMPORTATORULUI ÎN R. MOLDOVA**

SRL" Zoofarmagro", m.Chișinău, str.Camenița 4a; tel/fax +373 022 855-071;

Tel +373 022 855-073; [zoofarmagro@mail.ru](mailto:zoofarmagro@mail.ru)