



РЕЄСТРАЦІЙНЕ ПОСВІДЧЕННЯ REGISTRATION CERTIFICATE

Відповідно до Закону України “Про ветеринарну медицину”, постанови Кабінету Міністрів України від 21.11.2007 р. № 1349 “Про затвердження положень про державну реєстрацію ветеринарних препаратів, кормових добавок, преміксів та готових кормів” та на підставі експертного висновку від 13.12.2017 № 4645-К/06, рекомендацій Державної фармакологічної комісії ветеринарної медицини, наказу Державної служби України з питань безпеки харчових продуктів та захисту споживачів від 18.12.2017 р. № 1197 зареєстровано:

препарат

ГЕНТАМОКС

форма

Суспензія для ін'єкцій

Власник реєстраційного посвідчення:

ЛАБОРАТОРІОС ХІПРА, С.А.

Авда. ла Сельва, 135, 17170-Амер (Жірона), Іспанія

зареєстровано в Україні за №

АА-04049-01-12

від

18.12.2017

Виробник:

ЛАБОРАТОРІОС ХІПРА, С.А.

Авда. ла Сельва, 135, 17170-Амер (Жірона), Іспанія

При будь-якій зміні в реєстраційному досьє власник посвідчення (виробник) повинен повідомити орган реєстрації.

Обов'язкові додатки:

- коротка характеристика препарату (додаток 1);
- листівка-вкладка (додаток 2)
- етикетка (додаток 3);

Реєстраційне посвідчення дійсне до

17.12.2022

Це посвідчення не є зобов'язанням щодо закупівлі даного препарату



1 0. 1 2. 2017

Коротка характеристика препарату

1. Назва

ГЕНТАМОКС

2. Склад

1 мл препарату містить діючі речовини:

амоксациліну тригідрат - 150,0 мг,
гентаміцин (у формі сульфату) - 40,0 мг.

Додаткові речовини: сорбітан олеат, спирт бензиловий, середньоланцюгові тригліцериди.

3. Фармацевтична форма

Суспензія для ін'єкцій.

4. Фармакологічні властивості

АТС vet класифікаційний код QJ01 - антибактеріальні ветеринарні препарати для системного застосування. QJ01RA01 – Пеніциліни, комбінації з іншими протимікробними препаратами.

Амоксицилін є бактерицидним антибіотиком, що належить до групи амінопеніцилінів. Він зупиняє синтез мукопептиду, одного з компонентів стінки бактеріальної клітини, який надає бактерії механічної стабільності і, таким чином, згубно діє на бактерію у фазі її росту.

Амоксицилін має широкий спектр антибактеріальної дії та активний проти грампозитивних мікроорганізмів, таких як: непеніциліназо-продукуючі штами *Staphylococcus*, до яких належать *Staphylococcus aureus*, *Streptococcus suis*, *Clostridium spp.*, до яких належить *Clostridium tetani* та *C. perfringens*, *Arcanobacterium spp.*, *Bacillus anthracis*, *Listeria monocytogenes*, *Erysipelothrix rhusiopathiae*, та грамнегативних мікроорганізмів, таких як: *Pasteurella spp.*, *Manhemia haemolytica*, *Haemophilus spp.*, *Actinobacillus spp.*, *Escherichia coli*, *Salmonella spp.*, *Moraxella spp.* та *Fusobacterium spp.*

Гентаміцин належить до аміноглікозидних антибіотиків і діє безпосередньо на рибосоми, де затримує біосинтез білків та знижує точність трансляції генетичного коду. Проникнення гентаміцину в клітину посилюється, коли проникність стінки бактеріальної клітини порушується амоксициліном. Такий синергізм дозволяє використовувати менше аміноглікозиду.

Гентаміцин діє проти грамнегативних мікроорганізмів, таких як: *Enterobacter aerogenes*, *Klebsiella pneumoniae*, *Pseudomonas aeruginosa*, *Escherichia coli*, *Salmonella spp.* та *Shigella spp.* Він також впливає на грампозитивні бактерії, такі як: *Treponema hyodysenteriae*, *Staphylococcus aureus* та β -гемолітичний *Streptococcus*.

Поєднання амоксициліну та гентаміцину створює широкий антибактеріальний спектр дії, що включає грампозитивні мікроорганізми (переважно стрептококи, стафілококи та коринебактерії) та грамнегативні мікроорганізми (переважно *E. coli*, *Pasteurella spp.*, *Salmonella spp.* та *Pseudomonas spp.*). Таке поєднання покращує терапевтичні властивості кожного з цих антибіотиків, застосованих окремо.

Амоксицилін широко та швидко розподіляється по всьому організму та досягає високих концентрацій у м'язах, печінці, нирках та травному каналі. Зв'язує до 17-20 % білків плазми крові. Амоксицилін повністю метаболізується та виводиться з організму переважно з сечею і в незначних кількостях з молоком та жовчю.

Гентаміцин не всмоктується в значних кількостях у травному каналі. При внутрішньом'язовому введенні препарат швидко всмоктується і проникає в усі органи і тканини організму. Приблизно 30 % антибіотика зв'язується з білками плазми крові. Гентаміцин розподіляється по плевральній та перитонеальній рідині, при наявності менінгіальної інфекції його цереброспінальний рівень може досягати 40-60% від концентрації в крові. Виводиться нирками шляхом гломерулярної фільтрації, незначна кількість виводиться з сечею.

5. Клінічні особливості

5.1 Вид тварин

Свині, велика рогата худоба.

5.2 Показання до застосування

18.12.2017

Свині: лікування тварин, хворих на пневмонію, колібактеріоз, метрит, діарею, ентерит, мастит, що спричинені мікроорганізмами, чутливими до амоксициліну та гентаміцину.

Велика рогата худоба: лікування тварин, хворих на пневмонію, діарею, ентерит, мастит, метрит, поверхневий абсцес, що спричинені мікроорганізмами, чутливими до амоксициліну та гентаміцину.

5.3 Протипоказання

Підвищена індивідуальна чутливість до амоксициліну та гентаміцину.

Не застосовувати для нецільових тварин. Не застосовувати кролям, хом'якам, мурчакам та іншим дрібним травоядним тваринам.

Не застосовувати тваринам із порушеною функцією нирок, органів слуху та рівноваги.

Не застосовувати одночасно з іншими аміноглікозидними антибіотиками та антибіотиками, що мають нефротоксичну дію (поліміксин В, колістин, амфотерцин, хлорамфенікол, цефалоспорини, еритроміцин), а також з міорелаксантами та анестезуючими засобами, сульфаніламидами, гепарином, вітамінами групи В, сечогінними засобами (фуросемід).

5.4 Побічна дія

При застосуванні за показаннями у рекомендованих дозах побічних явищ та ускладнень, як правило, не спостерігають. Можливе виникнення місцевої реакції на місці ін'єкції у вигляді набряку, який зникає через 1-2 доби.

Довготривале застосування доз, вищих за рекомендовані, може викликати порушення функції нирок. Препарат при застосуванні вагітним тваринам може спричинити ототоксичну та нефротоксичну дію на плід.

В окремих випадках у чутливих тварин можливі алергічні явища (висипання на шкірі, свербіж та набряки, тромбоцитопенія, лейкопенія, анемія, анафілактичний шок).

5.5 Особливі застереження при використанні

Перед застосуванням флакон з препаратом ретельно струшують. При застосуванні великих доз препарату для покращення всмоктування тканинами організму рекомендовано вводити препарат у дві ділянки тіла тварини.

5.6 Використання під час вагітності, лактації

Не застосовувати вагітним тваринам. Препарат проникає крізь плацентарний бар'єр і може викликати токсичні ускладнення та гіпофункцію нирок плоду.

5.7 Взаємодія з іншими засобами та інші форми взаємодії

Препарат не повинен застосовуватись разом з бактеріостатичними антибіотиками, такими як тетрациклін, хлорамфенікол і т.д.

Не застосовувати одночасно з іншими аміноглікозидними антибіотиками та антибіотиками, що мають нефротоксичну дію (поліміксин В, колістин, амфотерцин, хлорамфенікол, цефалоспорини, еритроміцин), а також з міорелаксантами та анестезуючими засобами, сульфаніламидами, гепарином, вітамінами групи В, сечогінними засобами (фуросемід).

5.8 Дози і способи введення тваринам різного віку

Внутрішньом'язово у дозі 1 мл препарату на 10 кг маси тіла тварини один раз на добу протягом 3-х діб.

Свині: 5-10 мл препарату на дорослу тварину один раз на добу та 1-5 мл препарату на молодняк на добу.

Велика рогата худоба: 30-40 мл препарату на дорослу тварину один раз на добу та 10-15 мл препарату на теля один раз на добу.

Тривалість лікування - 3-5 діб.

5.9 Передозування

При передозуванні припинити застосування та надати симптоматичне лікування. Для уникнення передозування не рекомендують застосовувати більше, ніж 3 мл на 10 кг маси тіла тварини.

5.10 Спеціальні застереження

18.12.2017

При зберіганні препарату можлива поява легкої опалесценції, яка зникає при струшуванні, що не впливає на якість препарату.

5.11 Період виведення (каренції)

Забій тварин на м'ясо дозволяють через 30 діб після останнього застосування препарату. Споживання молока дозволяють через 2 доби після останнього застосування препарату. Отримане, до зазначеного терміну, м'ясо та молоко утилізують або згодовують непродуктивним тваринам, залежно від висновку лікаря ветеринарної медицини.

5.12 Спеціальні застереження для осіб і обслуговуючого персоналу

Персонал, який працює з препаратом, повинен дотримуватись основних правил гігієни та безпеки, прийнятих при роботі з ветеринарними препаратами.

6. Фармацевтичні особливості

6.1 Форми несумісності (основні)

Не встановлені.

6.2 Термін придатності

24 місяці з дати виготовлення.

Після першого відбору з флакона, препарат необхідно використати протягом 28 діб, за умови зберігання в сухому темному місці за температури від 15 °С до 25 °С.

6.3 Особливі заходи зберігання

Сухе темне, недоступне для дітей місце за температури від 15 °С до 25 °С.

6.4 Природа і склад контейнера первинного упакування

Флакон з темного скла типу II, закриті гумовими корками під алюмінієву обкатку по 100 мл. Вторинне упакування – картонна коробка, що містить 1 флакон по 100 мл та картонна коробка, що містить 12 флаконів по 100 мл.

6.5 Особливі заходи безпеки при поводженні з невикористаним препаратом або із його залишками

Порожню упаковку та залишки невикористаного препарату потрібно утилізувати згідно з чинним законодавством.

7. Назва та місцезнаходження власника реєстраційного посвідчення

ЛАБОРАТОРИОС ХІПРА, С.А.

Авда. ла Сельва, 135,
17170-Амер (Жірона),
Іспанія

Тел. +34 972 430660,
Факс +34 972 430661

LABORATORIOS HIPRA, S.A.

Avda. la Selva, 135
17170-Amer (Girona),
Spain

Tel.: +34 972 430660,
Fax.: +34 972 430661

8. Назва та місцезнаходження виробника (виробників).

ЛАБОРАТОРИОС ХІПРА, С.А.

Авда. ла Сельва, 135,
17170-Амер (Жірона),
Іспанія

Тел. +34 972 430660,
Факс +34 972 430661

LABORATORIOS HIPRA, S.A.

Avda. la Selva, 135
17170-Amer (Girona),
Spain

Tel.: +34 972 430660,
Fax.: +34 972 430661

9. Додаткова інформація

Відсутня.

18.12.2017

ГЕНТАМОКС
(суспензія для ін'єкцій)
листівка-вкладка

Опис

Суспензія від білого до жовтуватого кольору, без запаху.

Склад

1 мл препарату містить діючі речовини:

амоксациліну тригідрат - 150,0 мг,

гентаміцин (сульфат) - 40,0 мг.

Додаткові речовини: сорбітан олеат, спирт бензиловий, середньоланцюгові тригліцериди.

Фармакологічні властивості

АТС vet класифікаційний код QJ01 - антибактеріальні ветеринарні препарати для системного застосування. QJ01RA01 – Пеніциліни, комбінації з іншими протимікробними препаратами.

Амоксицилін є бактерицидним антибіотиком, що належить до групи амінопеніцилінів. Він зупиняє синтез мукопептиду, одного з компонентів стінки бактеріальної клітини, який надає бактерії механічної стабільності і, таким чином, згубно діє на бактерію у фазі її росту.

Амоксицилін має широкий спектр антибактеріальної дії та активний проти грампозитивних мікроорганізмів, таких як: непеніциліназо-продукуючі штами *Staphylococcus*, до яких належать *Staphylococcus aureus*, *Streptococcus suis*, *Clostridium spp.*, до яких належить *Clostridium tetani* та *C. perfringens*, *Arcanobacterium spp.*, *Bacillus anthracis*, *Listeria monocytogenes*, *Erysipelothrix rhusiopathiae*, та грамнегативних мікроорганізмів, таких як: *Pasteurella spp.*, *Manhemia haemolytica*, *Haemophilus spp.*, *Actinobacillus spp.*, *Escherichia coli*, *Salmonella spp.*, *Moraxella spp.* та *Fusobacterium spp.*

Гентаміцин належить до аміноглікозидних антибіотиків і діє безпосередньо на рибосоми, де затримує біосинтез білків та знижує точність трансляції генетичного коду. Проникнення гентаміцину в клітину посилюється, коли проникність стінки бактеріальної клітини порушується амоксициліном. Такий синергізм дозволяє використовувати менше аміноглікозиду.

Гентаміцин діє проти грамнегативних мікроорганізмів, таких як: *Enterobacter aerogenes*, *Klebsiella pneumoniae*, *Pseudomonas aeruginosa*, *Escherichia coli*, *Salmonella spp.* та *Shigella spp.* Він також впливає на грампозитивні бактерії, такі як: *Treponema hyodysenteriae*, *Staphylococcus aureus* та β -гемолітичний *Streptococcus*.

Поєднання амоксициліну та гентаміцину створює широкий антибактеріальний спектр дії, що включає грампозитивні мікроорганізми (переважно стрептококи, стафілококи та коринебактерії) та грамнегативні мікроорганізми (переважно *E. coli*, *Pasteurella spp.*, *Salmonella spp.* та *Pseudomonas spp.*). Таке поєднання покращує терапевтичні властивості кожного з цих антибіотиків, застосованих окремо.

Амоксицилін широко та швидко розподіляється по всьому організму та досягає високих концентрацій у м'язах, печінці, нирках та травному каналі. Зв'язує до 17-20 % білків плазми крові. Амоксицилін повністю метаболізується та виводиться з організму переважно з сечею і в незначних кількостях з молоком та жовчю.

Гентаміцин не всмоктується в значних кількостях у травному каналі. При внутрішньом'язовому введенні препарат швидко всмоктується і проникає в усі органи і тканини організму. Приблизно 30 % антибіотика зв'язується з білками плазми крові. Гентаміцин розподіляється по плевральній та перитонеальній рідині, при наявності менінгіальної інфекції його цереброспінальний рівень може досягати 40-60% від концентрації в крові. Виводиться нирками шляхом гломерулярної фільтрації, незначна кількість виводиться з сечею.

Застосування

Свині: лікування тварин, хворих на пневмонію, колібактеріоз, метрит, діарею, ентерит, мастит, що спричинені мікроорганізмами, чутливими до амоксициліну та гентаміцину.

18.12.2017

Велика рогата худоба: лікування тварин, хворих на пневмонію, діарею, ентерит, мастит, метрит, поверхневий абсцес, що спричинені мікроорганізмами, чутливими до амоксициліну та гентаміцину.

Дозування

Внутрішньом'язово у дозі 1 мл препарату на 10 кг маси тіла тварини один раз на добу протягом 3-х діб.

Свині: 5-10 мл препарату на дорослу тварину один раз на добу та 1-5 мл препарату на молодняк на добу.

Велика рогата худоба: 30-40 мл препарату на дорослу тварину один раз на добу та 10-15 мл препарату на теля один раз на добу.

Тривалість лікування - 3-5 діб.

Протипоказання

Підвищена індивідуальна чутливість до амоксициліну та гентаміцину.

Не застосовувати для нецільових тварин. Не застосовувати кролям, хом'якам, мурчакам та іншим дрібним травоядним тваринам.

Не застосовувати тваринам із порушеною функцією нирок, органів слуху та рівноваги.

Не застосовувати одночасно з іншими аміноглікозидними антибіотиками та антибіотиками, що мають нефротоксичну дію (поліміксин В, колістин, амфотерцин, хлорамфенікол, цефалоспорины, еритроміцин), а також з міорелаксантами та анестезуючими засобами, сульфаніламидами, гепарином, вітамінами групи В, сечогінними засобами (фуросемід).

Застереження

Забій тварин на м'ясо дозволяють через 30 діб після останнього застосування препарату. Споживання молока дозволяють через 2 доби після останнього застосування препарату. Отримане до зазначеного терміну, м'ясо та молоко утилізують або згодовують непродуктивним тваринам, залежно від висновку лікаря ветеринарної медицини.

Перед застосуванням флакон з препаратом ретельно струшують. При застосуванні великих доз препарату для покращення всмоктування тканинами організму рекомендовано вводити препарат у дві ділянки тіла тварини.

Форма випуску

Флакон з темного скла типу II, закриті гумовими корками під алюмінієву обкатку по 100 мл. Вторинне упакування – картонна коробка, що містить 1 флакон по 100 мл та картонна коробка, що містить 12 флаконів по 100 мл.

Зберігання

Суше темне, недоступне для дітей місце за температури від 15 °С до 25 °С.

Термін зберігання

24 місяці з дати виготовлення.

Після першого відбору з флакону, препарат необхідно використати протягом 28 діб, за умови зберігання в сухому, темному місці за температури від 15 °С до 25 °С.

Для застосування у ветеринарній медицині!

Власник реєстраційного посвідчення

ЛАБОРАТОРИОС ХІПРА, С.А.
Авда. ла Сельва, 135,
17170-Амер (Жірона),
Іспанія

LABORATORIOS HIPRA, S.A.
Avda. la Selva, 135
17170-Amer (Girona),
Spain

Власник готового продукту

ЛАБОРАТОРИОС ХІПРА, С.А.
Авда. ла Сельва, 135,
17170-Амер (Жірона),
Іспанія

LABORATORIOS HIPRA, S.A.
Avda. la Selva, 135
17170-Amer (Girona),
Spain

18.12.2017

СКЛАД:

1 мл препарату містить діючі речовини:
Амоксициліну тригідрат 150,0 мг
Гентаміцин (у формі сульфату) 40,0 мг
Додаткові речовини: сорбітан олеат, спирт
бензиловий, середньоланцюгові
тригліцериди.

ФАРМАЦЕВТИЧНА ФОРМА:

Суспензія для ін'єкцій.

**ГЕНТАМОКС
(GENTAMOX)**

100 мл



ДОЗУВАННЯ:

Внутрішньом'язово у дозі 1 мл препарату
на 10 кг маси тіла тварини один раз на
добу протягом 3-х діб.

Читайте листівку-вкладку перед
застосуванням.

ЗБЕРІГАННЯ:

Сухе темне, недоступне для дітей місце за
температури від 15 °C до 25 °C.

РП №

ДЛЯ ВЕТЕРИНАРНОЇ МЕДИЦИНИ

Власник Р.П. та виробник:
ЛАБОРАТОРІОС ХІПРА, С.А.
Авда. ла Сельва, 135,
17170-Амер (Жірона), Іспанія

701833-03.0

Серія №:
Дата
Виробництва:
Гарантний до:

18.12.2017



18.12.2017

ГЕНТАМОКС (GENTAMOХ)

Суспензія для ін'єкції

ОПИС:

Суспензія від білого до жовтуватого кольору, без запаху.

СКЛАД:

1 мл препарату містить діючі речовини:

Амоксициліну тригідрат 150,0 мг

Гентаміцин (сульфат) 40,0 мг

Додаткові речовини: сорбітан олеат, спирт бензиловий, середньомолісцеві тригліцериди.

ФАРМАКОЛОГІЧНІ ВЛАСТИВОСТІ:

АТС vet класифікаційний код QJ01 - антибактеріальні ветеринарні препарати для системного застосування. QJ01RA01 - Пеніциліни, комбінації з іншими протимікробними препаратами.

Амоксицилін є бактерицидним антибіотиком, що належить до групи амінопеніцилінів. Він зупиняє синтез мукопептиду, одного з компонентів стінки бактеріальної клітини, який надає бактерії механічної стабільності і, таким чином, згубно діє на бактерію у фазі її росту.

Амоксицилін має широкий спектр антибактеріальної дії та активний проти грампозитивних мікроорганізмів, таких як: непеніциліназо-продукуючі штами *Staphylococcus*, до яких належать *Staphylococcus aureus*, *Streptococcus suis*, *Clostridium* spp., до яких належить *Clostridium tetani* та *C. perfringens*, *Arcanobacterium* spp., *Bacillus anthracis*, *Listeria monocytogenes*, *Erysipelothrix rhusiopathiae*, та грамнегативних мікроорганізмів, таких як: *Pasteurella* spp., *Mannheimia haemolytica*, *Haemophilus* spp., *Actinobacillus* spp., *Escherichia coli*, *Salmonella* spp., *Moraxella* spp. та *Fusobacterium* spp.

Гентаміцин належить до аміноглікозидних антибіотиків і діє безпосередньо на рибосоми, де затримує біосинтез білків та знижує точність трансляції генетичного коду. Проникнення гентаміцину в клітину посилюється, коли проникність стінки бактеріальної клітини порушується амоксициліном. Такий синергізм дозволяє використовувати менше аміноглікозиду.

Гентаміцин діє проти грамнегативних мікроорганізмів, таких як: *Enterobacter aerogenes*, *Klebsiella pneumoniae*, *Pseudomonas aeruginosa*, *Escherichia coli*, *Salmonella* spp. та *Shigella* spp. Він також впливає на грампозитивні бактерії, такі як: *Treponema hyodysenteriae*, *Staphylococcus aureus* та β -гемолітичний *Streptococcus*.

Посадження амоксициліну та гентаміцину створює широкий антибактеріальний спектр дії, що включає грампозитивні мікроорганізми (переважно стрептококи, стафілококи та коринебактерії) та грамнегативні мікроорганізми (переважно *E. coli*, *Pasteurella* spp., *Salmonella* spp. та *Pseudomonas* spp.). Таке посадження покращує терапевтичні властивості кожного з цих антибіотиків, застосованих окремо.

Амоксицилін широко та швидко розподіляється по всьому організму та досягає високих концентрацій у м'язах, печінці, нирках та травному каналі. Зв'язує до 17-20% білків плазми крові. Амоксицилін повністю метаболізується та виводиться з організму переважно з сечею і в незначних кількостях з молоком та жовчю.

Гентаміцин не всмоктується в значних кількостях у травному каналі. При внутрішньом'язовому введенні препарат швидко всмоктується і проникає в усі органи і тканини організму. Приблизно 30% антибіотика зв'язується з білками плазми крові. Гентаміцин розподіляється по плевральній та перитонеальній рідині, при наявності менінгіальної інфекції його цереброспінальний рівень може досягати 40-60% від концентрації в крові. Виводиться нирками шляхом гломерулярної фільтрації, незначна кількість виводиться з сечею.

ЗАСТОСУВАННЯ:

Свині: лікування тварин, хворих на пневмонію, колібактеріоз, метрит, діарею, ентерит, мастит, що спричинені мікроорганізмами, чутливими до амоксициліну та гентаміцину.

Велика рогата худоба: лікування тварин, хворих на пневмонію, діарею, ентерит, мастит, метрит, поверхневий абсцес, що спричинені мікроорганізмами, чутливими до амоксициліну та гентаміцину.

ДОЗУВАННЯ:

Внутрішньом'язово у дозі 1 мл препарату на 10 кг маси тіла тварини один раз на добу протягом 3-х діб.

Свині: 5-10 мл препарату на дорослу тварину один раз на добу та 1-5 мл препарату на молоду тварину на добу.

Велика рогата худоба: 30-40 мл препарату на дорослу тварину один раз на добу та 10-15 мл препарату на теля один раз на добу.

Тривалість лікування - 3-5 діб.

ПРОТИПОКАЗАННЯ:

Підвищена індивідуальна чутливість до амоксициліну та гентаміцину.

Не застосовувати для нецільових тварин. Не застосовувати кролям, хом'якам, мурчакам та іншим дрібним траводільним тваринам.

Не застосовувати тваринам із порушеною функцією нирок, органів слуху та рівноваги.

Не застосовувати одночасно з іншими аміноглікозидними антибіотиками та антибіотиками, що мають нефротоксичну дію (поліміксин В, колістин, амфотерцин, хлорамфенікол, цефалоспорины, еритроміцин), а також з міорелаксантами та анестезуючими засобами, сульфаніламидами, гепарином, вітамінами групи В, сечогінними засобами (фуросемід).

ЗАСТЕРЕЖЕННЯ:

Забій тварин на м'ясо дозволяють через 30 діб після останнього застосування препарату. Споживання молока дозволяють через 2 доби після останнього застосування препарату. Отримане, до зазначеного терміну, м'ясо та молоко утилізують або згодують непродуктивним тваринам, залежно від висновку лікаря ветеринарної медицини.

Перед застосуванням флакон з препаратом ретельно струшують. При застосуванні великих доз препарату для покращення всмоктування тканинами організму рекомендовано вводити препарат у дві ділянки тіла тварини.

ФОРМА ВИПУСКУ:

Флакон з темного скла типу II, закриті гумовими корками під алюмінієву обкатуку по 100 мл.

Пакування: 1 флакон на 100 мл у коробці та коробка, що містить 12 флаконів по 100 мл.

ЗБЕРІГАННЯ:

Суше темне, недоступне для дітей місце за температури від 15 °C до 25 °C.

ТЕРМІН ЗБЕРІГАННЯ:

24 місяці з дати виготовлення.

Після першого відбору з флакону, препарат необхідно використати протягом 28 діб, за умови зберігання в сухому, темному місці за температури від 15 °C до 25 °C.

ДЛЯ ЗАСТОСУВАННЯ У ВЕТЕРИНАРНІЙ МЕДИЦИНІ

ВЛАСНИК РЕЄСТРАЦІЙНОГО ПОСВІДЧЕННЯ:

ЛАБОРАТОРИОС ХІПРА, С.А.

Авда. ла Сельва, 135,
17170-Амер (Жірона),
Іспанія

LABORATORIOS HIPRA, S.A.

Avda. la Selva 135
17170 - Amer (Girona)
Spain

ВЛАСНИК ГОТОВОГО ПРОДУКТУ

ЛАБОРАТОРИОС ХІПРА, С.А.

Авда. ла Сельва, 135,
17170-Амер (Жірона),
Іспанія

LABORATORIOS HIPRA, S.A.

Avda. la Selva 135
17170 - Amer (Girona)
Spain



LABORATORIOS HIPRA, S.A. Avda. la Selva, 135 . 17170 Amer (Girona) Spain

Tel. (34) 972 43 06 60. Fax (34) 972 43 06 61. hipra@hipra.com

701835-02.0

11-17