

SÚHRN CHARAKTERISTICKÝCH VLASTNOSTÍ LIEKU

1. NÁZOV VETERINÁRNEHO LIEKU

ALFADIN 10 mg/ml dermálny roztok

2. KVALITATÍVNE A KVANTITATÍVNE ZLOŽENIE

1 ml obsahuje:

Účinná látka:

Povidonum iodinum (10%) 0,1 g

Pomocné látky:

Glycerol 85%

Úplný zoznam pomocných látok je uvedený v bode 6.1.

3. LIEKOVÁ FORMA

Dermálny roztok.

Takmer číra tekutina hnedočiernej farby.

4. KLINICKÉ ÚDAJE

4.1 Cieľový druh

Hovädzí dobytok, ovce, kozy, ošípané, kone, vtáky, psy a mačky.

4.2 Indikácie pre použitie so špecifikovaním cieľového druhu

Roztok ALFADIN je dezinfekčný prostriedok, ktorý ničí množstvo choroboplodných zárodkov (antimikrobiálny účinok) a je vhodný na dezinfekciu pokožky a slizníc. Liek pôsobí účinne proti baktériám, vírusom, plesniam a prvokom. Používa sa na dezinfekciu operačného, injekčného a kastračného poľa, dezinfekciu vonkajších rodidiel, dezinfekciu pupočného pahýľa novorodených mláďat, na laváž rán. Na použitie pri povrchovej dezinfekcii strukov, mliečnej žľazy, na dezinfekciu rúk a všetku povrchovú dezinfekciu. Liek je prakticky netoxický. Roztok ALFADIN je antimikrobiálne účinný v rozmedzí pH 1,5 - 6.

4.3 Kontraindikácie

Precitlivenosť na jód, hypertyreóza a ďalšie poruchy štítnej žľazy.

4.4 Osobitné upozornenia pre každý cieľový druh

Pri citlivejších druhoch zvierat sa môžu prejaviť s vyššou incidenciou alergické reakcie.

4.5 Osobitné bezpečnostné opatrenia na používanie

Osobitné bezpečnostné opatrenia na používanie u zvierat

V prípade použitia na laváž otvorených rán a porušeného povrchu pokožky a slizníc je liek určený na jednorazové použitie a je nutné vziať vždy nové balenie!

Osobitné bezpečnostné opatrenia, ktoré má urobiť osoba podávajúca liek zvieratám

Pri aplikácii chrániť oči – prípravok nesmie prísť do styku s očnou spojivkou a okolím očí.

V prípade náhodného požitia lieku vyhľadať ihneď lekársku pomoc a ukázať písomnú informáciu pre používateľa alebo obal lekárovi.

4.6 Nežiaduce účinky (frekvencia výskytu a závažnosť)

U citlivých jedincov možnosť vzniku alergických reakcií (pálenie, dráždenie atď.).

4.7 Použitie počas gravidity, laktácie, znášky

Ovplyvnenie nie je známe.

4.8 Liekové interakcie a iné formy vzájomného pôsobenia

Roztok ALFADIN sa nesmie používať spoločne s enzymatickými masťami.

Pri absorpcii do systémového obehu sa môže znížiť účinok perorálnych antikoagulancií.

4.9 Dávkovanie a spôsob podania lieku

Liek sa nanáša neriedený priamo na operačné pole či miesto určené na dezinfekciu. Na laváž rán sa používa v riedení 1–2 ml komerčného roztoku na 100 ml sterilného fyziologického roztoku.

4.10 Predávkovanie (príznaky, núdzové postupy, antidotá) ak sú potrebné

Liek je určený len na krátkodobé, miestne použitie, predávkovanie je pri tomto spôsobe podania nepravdepodobné.

4.11 Ochranná lehota

Bez ochranných lehôt.

5. FARMAKOLOGICKÉ VLASTNOSTI

Farmakoterapeutická skupina: Lokálne antiseptikum, dezinficiens

ATC vet.kód: QD08AG02

5.1 Farmakodynamické vlastnosti

Postupne sa uvoľňujúci komplexne viazaný jód neselektívne oxidatívne pôsobí na proteíny mikroorganizmov. Germicídne účinky sú neselektívne a širokospektrálne.

Do antibakteriálneho spektra PVP/Jódu patria grampozitívne aj gramnegatívne mikroorganizmy, niektoré anaeróbne mikroorganizmy, kvasinky, huby a ich spóry, protozoá a niektoré vírusy. Významná je taktiež antimikrobiálna aktivita proti patogénom, ako stafylokoky, pyogénne streptokoky, fusobaktérie, mykobaktérie a bakteroidy. Čas na dosiahnutie dostatočnej devitalizácie mikroorganizmov sa pohybuje medzi 2 - 5 minútami. Po 5 minútach dochádza k úplnej devitalizácii mikroorganizmov. Vehiculum zvyšuje svojou detergentnou aktivitou účinnosť komplexne viazaného jódu.

5.2 Farmakokinetické vlastnosti

K minimálnej absorpcii jódu môže dôjsť, ak je PVP jód aplikovaný lokálne na intaktnej koži. Pri vaginálnej aplikácii, aplikácii do úst alebo na porušenú kožu (napr. pri ťažkých popáleninách) môže byť absorpcia výraznejšia a môže viesť k interferencii s funkciou štítnej žľazy. V organizme je jód premenený na jodid, ktorý je koncentrovaný hlavne v tejto žľaze. Prebytok je eliminovaný obličkami, v menšej miere slinami a potom. Jodidy prechádzajú placentárnou bariérou a sú vylučované do mlieka.

6. FARMACEUTICKÉ ÚDAJE

6.1 Zoznam pomocných látok

Glycerol 85%
Nonoxinol 9
Monohydrát kyseliny citrónovej
Dodekahydrát hydrogénfosforečnanu sodného
Voda na injekciu

6.2 Inkompatibility

V kombinácii s niektorými liečivami sa môže vyskytnúť fyzikálna inkompatibilita (je ovplyvnená koncentráciou liečiva, hodnotou pH, teplotou a svetlom).

6.3 Čas použiteľnosti

Čas použiteľnosti veterinárneho lieku zabaleného v pôvodnom obale 3 roky.
Čas použiteľnosti po prvom otvorení vnútorného balenia 28 dní.

6.4 Osobitné bezpečnostné opatrenia na uchovávanie

Uchovávať pri teplote do 25°C.
Chrániť pred svetlom.
Uchovávať na suchom mieste.
Uchovávať mimo dosahu detí!

6.5 Charakter a zloženie vnútorného obalu

1 x 20 ml v polyetylénovej fľaštičke s kvapkacím uzáverom, vonkajší prebal papierová skladačka
1 x 200 ml, 1 x 1000 ml v polyetylénovej fľaši s kvapkacím uzáverom, bez vonkajšieho prebalu.

6.6 Osobitné bezpečnostné opatrenia na zneškodňovanie nepoužitých veterinárnych liekov, prípadne odpadových materiálov vytvorených pri používaní týchto liekov.

Každý nepoužitý veterinárny liek alebo odpadové materiály z tohto veterinárneho lieku musia byť zlikvidované v súlade s platnými právnymi predpismi.

7. DRŽITEĽ ROZHODNUTIA O REGISTRÁCII

Bioveta, a. s.
Komenského 212
683 23 Ivanovice na Hané
Česká republika

8. REGISTRAČNÉ ČÍSLO

96/032/06-S

9. DÁTUM PRVÉHO ROZHODNUTIA O REGISTRÁCII ALEBO DÁTUM PREDĹŽENIA PLATNOSTI ROZHODNUTIA O REGISTRÁCII

22.05.2006

10. DÁTUM REVÍZIE TEXTU

Doplňujúce informácie

Bez predpisu veterinárneho lekára.

MINIMÁLNE ÚDAJE, KTORÉ MAJÚ BYŤ UVEDENÉ NA MALOM VNÚTORNOM OBALE

Text na vnútorný obal – etiketa 20 ml

1. NÁZOV VETERINÁRNEHO LIEKU

ALFADIN 10 mg/ml dermálny roztok
Povidonum iodinatum

2. MNOŽSTVO ÚČINNÝCH LÁTKO

Povidonum iodinatum (10%) 0,1 g v 1 ml

3. OBSAH V HMOTNOSTNÝCH, OBJEMOVÝCH ALEBO KUSOVÝCH JEDNOTKÁCH

20 ml

4. SPÔSOB PODANIA LIEKU

Lokálne.

5. OCHRANNÁ LEHOTA

Bez ochranných lehôt.

6. ČÍSLO ŠARŽE

Č.š.

7. DÁTUM EXSPIRÁCIE

Exp.:
Po 1. otvorení spotrebovať do 28 dní.

8. OZNAČENIE „LEN PRE ZVIERATÁ“

Len pre zvieratá.

ÚDAJE, KTORÉ MAJÚ BYŤ UVEDENÉ NA VONKAJŠOM OBALE ALEBO AK LIEK NEMÁ VONKAJŠÍ OBAL, NA VNÚTORNOM OBALE

Text na vonkajší obal – 20 ml

1. NÁZOV VETERINÁRNEHO LIEKU

ALFADIN 10 mg/ml dermálny roztok
Povidonum iodinatum

2. ZLOŽENIE: ÚČINNÉ LÁTKY A POMOCNÉ LÁTKY

Účinná látka:

Povidonum iodinatum (10%) 0,1 g v 1 ml

Pomocné látky:

Glycerol 85%
Nonoxinol 9
Monohydrát kyseliny citrónovej
Dodekahydrát hydrogénfosforečnanu sodného
Voda na injekciu

3. LIEKOVÁ FORMA

Dermálny roztok.

4. VEĽKOSŤ BALENIA

20 ml.

5. CIEĽOVÝ DRUH

Hovädzi dobytok, ovce, kozy, ošípané, kone, vtáky, psy a mačky.

6. INDIKÁCIE

Roztok ALFADIN je dezinfekčný prostriedok, ktorý ničí množstvo choroboplodných zárodkov (antimikrobiálny účinok) a je vhodný na dezinfekciu pokožky a slizníc. Liek pôsobí účinne proti baktériám, vírusom, plesniam a prvokom. Používa sa na dezinfekciu operačného, injekčného a kastračného poľa, dezinfekciu vonkajších rodidiel, dezinfekciu pupočného pahýľa novorodených mláďat, na laváž rán. Na použitie pri povrchovej dezinfekcii strukov, mliečnej žľazy, na dezinfekciu rúk a všetku povrchovú dezinfekciu. Liek je prakticky netoxický. Roztok ALFADIN je antimikrobiálne účinný v rozmedzí pH 1,5 - 6.

7. SPÔSOB A CESTA PODANIA LIEKU

Pred použitím si prečítajte písomnú informáciu pre používateľov.

8. OCHRANNÁ LEHOTA

Bez ochranných lehôt.

9. OSOBITNÉ UPOZORNENIE, AK JE POTREBNÉ

V prípade použitia na laváž otvorených rán a porušeného povrchu pokožky a slizníc je liek určený na jednorazové použitie a je nutné vziať vždy nové balenie! Pri aplikácii chrániť oči – liek nesmie prísť

do styku s očnou spojivkou a okolím očí.

V prípade náhodného požitia lieku vyhľadať ihneď lekársku pomoc a ukázať písomnú informáciu pre používateľa alebo obal lekárovi.

10. DÁTUM EXSPIRÁCIE

EXP {mesiac/rok}

Po 1. otvorení spotrebovať do 28 dní.

11. OSOBITNÉ PODMIENKY NA UCHOVÁVANIE

Uchovávať v suchu, pri teplote do 25 °C. Chrániť pred svetlom.

12. OSOBITNÉ BEZPEČNOSTNÉ OPATRENIA NA ZNEŠKODNENIE NEPOUŽITÉHO LIEKU(-OV) ALEBO ODPADOVÉHO MATERIÁLU, V PRÍPADE POTREBY

Každý nepoužitý veterinárny liek alebo odpadové materiály z tohto veterinárneho lieku musia byť zlikvidované v súlade s platnými právnymi predpismi.

13. OZNAČENIE „LEN PRE ZVIERATÁ“

Len pre zvieratá.

14. OZNAČENIE „UCHOVÁVAŤ MIMO A DOHĽADU DOSAHU DETÍ“

Uchovávať mimo dosahu a dohľadu detí.

15. NÁZOV A ADRESA DRŽITEĽA ROZHODNUTIA O REGISTRÁCII

Bioveta, a.s.
Komenského 212
683 23 Ivanovice na Hané
Česká republika

16. REGISTRAČNÉ ČÍSLO

96/032/06-S

17. ČÍSLO VÝROBNEJ ŠARŽE

Č.š.

ÚDAJE, KTORÉ MAJÚ BYŤ UVEDENÉ NA VONKAJŠOM OBALE ALEBO AK LIEK NEMÁ VONKAJŠÍ OBAL, NA VNÚTORNOM OBALE

Text na vonkajší obal – 200 ml, 1000 ml = PI

1. NÁZOV VETERINÁRNEHO LIEKU

ALFADIN 10 mg/ml dermálny roztok
Povidonum iodinatum

2. ZLOŽENIE: ÚČINNÉ LÁTKY A POMOCNÉ LÁTKY

Účinná látka:

Povidonum iodinatum (10%) 0,1 g v 1 ml

Pomocné látky:

Glycerol 85%
Nonoxinol 9
Monohydrát kyseliny citrónovej
Dodekahydrát hydrogénfosforečnanu sodného
Voda na injekciu

3. LIEKOVÁ FORMA

Dermálny roztok.

4. VEĽKOSŤ BALENIA

200 ml, 1000 ml.

5. CIEĽOVÝ DRUH

Hovädzí dobytok, ovce, kozy, ošípané, kone, vtáky, psy a mačky.

6. INDIKÁCIE

Na povrchovú dezinfekciu pokožky, slizníc, operačného, injekčného a kastračného poľa, vonkajších rodidiel, strukov, pupočného pahýľa mláďat, rúk, nástrojov a operačných stolov, na laváž rán, atď.

Roztok ALFADIN je dezinfekčný prostriedok, ktorý ničí množstvo choroboplodných zárodkov (antimikrobiálny účinok) a je vhodný na dezinfekciu pokožky a slizníc. Liek pôsobí účinne proti baktériám, vírusom, plesniam a prvokom. Používa sa na dezinfekciu operačného, injekčného a kastračného poľa, dezinfekciu vonkajších rodidiel, dezinfekciu pupočného pahýľa novorodených mláďat, na laváž rán. Na použitie pri povrchovej dezinfekcii strukov, mliečnej žľazy, na dezinfekciu rúk a všetku povrchovú dezinfekciu. Liek je prakticky netoxický. Roztok ALFADIN je antimikrobiálne účinný v rozmedzí pH 1,5 - 6.

7. SPÔSOB A CESTA PODANIA LIEKU

Pred použitím si prečítajte písomnú informáciu pre používateľov.

8. OCHRANNÁ LEHOTA

Bez ochranných lehôt.

9. OSOBITNÉ UPOZORNENIE, AK JE POTREBNÉ

V prípade použitia na laváž otvorených rán a porušeného povrchu pokožky a slizníc je liek určený na jednorazové použitie a je nutné vziať vždy nové balenie! Pri aplikácii chrániť oči –liek nesmie prísť do styku s očnou spojivkou a okolím očí.

V prípade náhodného požitia lieku vyhľadať ihneď lekársku pomoc a ukázať písomnú informáciu pre používateľa alebo obal lekárovi.

10. DÁTUM EXSPIRÁCIE

EXP {mesiac/rok}

Po 1. otvorení spotrebovať do 28 dní.

11. OSOBITNÉ PODMIENKY NA UCHOVÁVANIE

Uchovávať v suchu, pri teplote do 25 °C. Chrániť pred svetlom.

12. OSOBITNÉ BEZPEČNOSTNÉ OPATRENIA NA ZNEŠKODNENIE NEPOUŽITÉHO LIEKU(-OV) ALEBO ODPADOVÉHO MATERIÁLU, V PRÍPADE POTREBY

Každý nepoužitý veterinárny liek alebo odpadové materiály z tohto veterinárneho lieku musia byť zlikvidované v súlade s platnými právnymi predpismi.

13. OZNAČENIE „LEN PRE ZVIERATÁ“

Len pre zvieratá.

14. OZNAČENIE „UCHOVÁVAŤ MIMO A DOHĽADU DOSAHU DETÍ“

Uchovávať mimo dosahu a dohľadu detí.

15. NÁZOV A ADRESA DRŽITEĽA ROZHODNUTIA O REGISTRÁCI

Bioveta, a.s.
Komenského 212
683 23 Ivanovice na Hané
Česká republika

16. REGISTRÁČNÉ ČÍSLO

96/032/06-S

17. ČÍSLO VÝROBNEJ ŠARŽE

Č. š.

TEXT NA VNÚTNOTNÝ OBAL - 200 ml, 1000 ml = PI

1. NÁZOV A ADRESA DRŽITEĽA ROZHODNUTIA O REGISTRÁCII A DRŽITEĽA POVOLENIA NA VÝROBU ZODPOVEDNÉHO ZA UVOĽNENIE ŠARŽE, AK NIE SÚ IDENTICKÍ

Bioveta, a.s., Komenského 212, 683 23 Ivanovice na Hané, Česká republika

2. NÁZOV VETERINÁRNEHO LIEKU

ALFADIN 10 mg/ml dermálny roztok
Povidonum iodinatum

3. ZLOŽENIE: ÚČINNÁ LÁTKA (LÁTKY) A INÉ ZLOŽKY

Účinná látka:

Povidonum iodinatum (10%) 0,1 g v 1 ml

Pomocné látky:

Glycerol 85%
Nonoxinol 9
Monohydrát kyseliny citrónovej
Dodekahydrát hydrogénfosforečnanu sodného
Voda na injekciu

4. INDIKÁCIE

Na povrchovú dezinfekciu pokožky, slizníc, operačného, injekčného a kastročného poľa, vonkajších rodidiel, strukov, pupočného pahýľa mláďat, rúk, nástrojov a operačných stolov, na laváž rán, atď.

Roztok ALFADIN je dezinfekčný prostriedok, ktorý ničí množstvo choroboplodných zárodkov (antimikrobiálny účinok) a je vhodný na dezinfekciu pokožky a slizníc. Liek pôsobí účinne proti baktériám, vírusom, plesniam a prvokom. Používa sa na dezinfekciu operačného, injekčného a kastročného poľa, dezinfekciu vonkajších rodidiel, dezinfekciu pupočného pahýľa novorodených mláďat, na laváž rán. Na použitie pri povrchovej dezinfekcii strukov, mliečnej žľazy, na dezinfekciu rúk a všetku povrchovú dezinfekciu. Liek je prakticky netoxický. Roztok ALFADIN je antimikrobiálne účinný v rozmedzí pH 1,5 - 6.

5. KONTRAINDIKÁCIE

Precitlivenosť na jód, hypertyreóza a ďalšie poruchy štítnej žľazy.

6. NEŽIADUCE ÚČINKY

U citlivých jedincov možnosť vzniku alergických reakcií (pálenie, dráždenie atď.).

7. CIEĽOVÝ DRUH

Hovädzi dobytok, ovce, kozy, ošípané, kone, vtáky, psy a mačky.

8. DÁVKOVANIE PRE KAŽDÝ DRUH, CESTA A SPÔSOB PODANIA LIEKU

Liek sa nanáša neriedený priamo na operačné pole či miesto určené na dezinfekciu. Na laváž rán sa používa v riedení 1–2 ml komerčného roztoku na 100 ml sterilného fyziologického roztoku.

9. POKYN O SPRÁVNOM PODANÍ

V prípade použitia na laváž otvorených rán a porušeného povrchu pokožky a slizníc je liek určený na jednorazové použitie a je nutné vziať vždy nové balenie!

10. OCHRANNÁ LEHOTA

Bez ochranných lehôt.

11. OSOBITNÉ BEZPEČNOSTNÉ OPATRENIA NA UCHOVÁVANIE

Uchovávať v suchu, pri teplote do 25 °C. Chrániť pred svetlom.

Uchovávať mimo dosahu a dohľadu detí.

Čas použiteľnosti: 3 roky

Po 1. otvorení spotrebovať do 28 dní.

Liek nesmie byť používaný po uplynutí času použiteľnosti vyznačeného na obale.

12. OSOBITNÉ UPOZORNENIA

Pri citlivejších druhoch zvierat sa môžu prejaviť s vyššou incidenciou alergické reakcie.

Pri aplikácii chrániť oči – liek nesmie prísť do styku s očnou spojivkou a okolím očí.

V prípade náhodného požitia lieku vyhľadať ihneď lekársku pomoc a ukázať písomnú informáciu pre používateľa alebo obal lekárovi.

13. OSOBITNÉ BEZPEČNOSTNÉ OPATRENIA NA ZNEŠKODNENIE NEPOUŽITÉHO LIEKU(-OV) ALEBO ODPADOVÉHO MATERIÁLU, V PRÍPADE POTREBY

Každý nepoužitý veterinárny liek alebo odpadové materiály z tohto veterinárneho lieku musia byť zlikvidované v súlade s platnými právnymi predpismi.

14. DÁTUM POSLEDNÉHO SCHVÁLENIA TEXTU V PÍ SOMNEJ INFORMÁCII PRE POUŽÍVATEĽOV

15. ĎALŠIE INFORMÁCIE

Bez predpisu veterinárneho lekára.

Len pre zvieratá.

REGISTRAČNÉ ČÍSLO

96/032/06-S

ČÍSLO VÝROBNEJ ŠARŽE

DÁTUM EXSPIRÁCIE

PÍ SOMNÁ INFORMÁCIA PRE POUŽÍVATEĽOV
ALFADIN 10 mg/ml dermálny roztok

1. NÁZOV A ADRESA DRŽITEĽA ROZHODNUTIA O REGISTRÁCII A DRŽITEĽA POVOLENIA NA VÝROBU ZODPOVEDNÉHO ZA UVOĽNENIE ŠARŽE, AK NIE SÚ IDENTICKÍ

Bioveta, a.s., Komenského 212, 683 23 Ivanovice na Hané, Česká republika

2. NÁZOV VETERINÁRNEHO LIEKU

ALFADIN 10 mg/ml dermálny roztok
Povidonum iodinatum

3. ZLOŽENIE: ÚČINNÁ LÁTKA (LÁTKY) A INÉ ZLOŽKY

Účinná látka:

Povidonum iodinatum (10%) 0,1 g v 1 ml

Pomocné látky:

Glycerol 85%
Nonoxinol 9
Monohydrát kyseliny citrónovej
Dodekahydrát hydrogénfosforečnanu sodného
Voda na injekciu

4. INDIKÁCIE

Na povrchovú dezinfekciu pokožky, slizníc, operačného, injekčného a kastročného poľa, vonkajších rodidiel, strukov, pupočného pahýľa mláďat, rúk, nástrojov a operačných stolov, na laváž rán, atď.

Roztok ALFADIN je dezinfekčný prostriedok, ktorý ničí množstvo choroboplodných zárodkov (antimikrobiálny účinok) a je vhodný na dezinfekciu pokožky a slizníc. Liek pôsobí účinne proti baktériám, vírusom, plesniam a prvokom. Používa sa na dezinfekciu operačného, injekčného a kastročného poľa, dezinfekciu vonkajších rodidiel, dezinfekciu pupočného pahýľa novorodených mláďat, na laváž rán. Na použitie pri povrchovej dezinfekcii strukov, mliečnej žľazy, na dezinfekciu rúk a všetku povrchovú dezinfekciu. Liek je prakticky netoxický. Roztok ALFADIN je antimikrobiálne účinný v rozmedzí pH 1,5 - 6.

5. KONTRAINDIKÁCIE

Precitlivenosť na jód, hypertyreóza a ďalšie poruchy štítnej žľazy.

6. NEŽIADUCE ÚČINKY

U citlivých jedincov možnosť vzniku alergických reakcií (pálenie, dráždenie atď.).

7. CIEĽOVÝ DRUH

Hovädzi dobytok, ovce, kozy, ošípané, kone, vtáky, psy a mačky.

8. DÁVKOVANIE PRE KAŽDÝ DRUH, CESTA A SPÔSOB PODANIA LIEKU

Liek sa nanáša neriedený priamo na operačné pole či miesto určené na dezinfekciu. Na laváž rán sa používa v riedení 1–2 ml komerčného roztoku na 100 ml sterilného fyziologického roztoku.

9. POKYN O SPRÁVNOM PODANÍ

V prípade použitia na laváž otvorených rán a porušeného povrchu pokožky a slizníc je liek určený na jednorazové použitie a je nutné vziať vždy nové balenie!

10. OCHRANNÁ LEHOTA

Bez ochranných lehôt.

11. OSOBITNÉ BEZPEČNOSTNÉ OPATRENIA NA UCHOVÁVANIE

Uchovávať v suchu, pri teplote do 25 °C. Chrániť pred svetlom.

Uchovávať mimo dosahu a dohľadu detí.

Čas použiteľnosti: 3 roky

Po 1. otvorení spotrebovať do 28 dní.

Liek nesmie byť používaný po uplynutí času použiteľnosti vyznačeného na obale.

12. OSOBITNÉ UPOZORNENIA

Pri citlivejších druhoch zvierat sa môžu prejaviť s vyššou incidenciou alergické reakcie.

Pri aplikácii chrániť oči – liek nesmie prísť do styku s očnou spojivkou a okolím očí.

V prípade náhodného požitia lieku vyhľadať ihneď lekársku pomoc a ukázať písomnú informáciu pre používateľa alebo obal lekárovi.

13. OSOBITNÉ BEZPEČNOSTNÉ OPATRENIA NA ZNEŠKODNENIE NEPOUŽITÉHO LIEKU(-OV) ALEBO ODPADOVÉHO MATERIÁLU, V PRÍPADE POTREBY

Každý nepoužitý veterinárny liek alebo odpadové materiály z tohto veterinárneho lieku musia byť zlikvidované v súlade s platnými právnymi predpismi.

14. DÁTUM POSLEDNÉHO SCHVÁLENIA TEXTU V PÍ SOMNEJ INFORMÁ CII PRE POUŽÍ VATEĽOV

15. ĎALŠIE INFORMÁCIE

Bez predpisu veterinárneho lekára.

Len pre zvieratá.

REGISTRAČNÉ ČÍSLO

96/032/06-S

ČÍSLO VÝROBNEJ ŠARŽE

DÁTUM EXSPIRÁCIE