

Parofofor[®] 140 mg/ml

Διάλυμα για χρήση σε πόσιμο νερό, γάλα ή υποκατάστατο γάλακτος για προ-μηρυκαστικούς μόσχους και χοίρους. Παρομομυκίνη (ως θειική).

1L

ΣΥΝΘΕΣΗ ΣΕ ΔΡΑΣΤΙΚΗ(ΕΣ) ΟΥΣΙΑ(ΕΣ)

Ανά ml:

Θειική παρομομυκίνη 200 mg, ισοδύναμη με βάση παρομομυκίνη 140 mg ή 140.000 IU δραστηριότητας παρομομυκίνης.

ΤΡΟΠΟΣ ΚΑΙ ΟΔΟΣ(ΟΙ) ΧΟΡΗΓΗΣΗΣ

Από του στόματος χρήση.

Διαβάστε το φύλλο οδηγιών χρήσης, πριν από τη χρήση.

ΧΡΟΝΟΣ ΑΝΑΜΟΝΗΣ

Χρόνος αναμονής:

Προ-μηρυκαστικοί μόσχοι

Κρέας και εντόσθια: 20 ημέρες

Χοίροι

Κρέας και εντόσθια: 3 ημέρες

ΟΝΟΜΑ ΚΑΙ ΔΙΕΥΘΥΝΣΗ ΤΟΥ ΚΑΤΟΧΟΥ ΤΗΣ ΑΔΕΙΑΣ ΚΥΚΛΟΦΟΡΙΑΣ

Huvepharma NV, Uitbreidingstraat 80
2600 Antwerpen, Belgium (Βέλγιο)

ΑΡΙΘΜΟΣ(ΟΙ) ΑΔΕΙΑΣ ΚΥΚΛΟΦΟΡΙΑΣ

Ελλάδας: 5354/16/05-04-2018
Κύπρου: CY00636V

- Διαβάστε το φύλλο οδηγιών χρήσεως, πριν από τη χρήση.
- Προϊόν συσκευασμένο προς πώληση: μην φυλάσσετε σε θερμοκρασία μεγαλύτερη των 25°C. Μετά το αρχικό άνοιγμα: μην φυλάσσετε σε θερμοκρασία μεγαλύτερη των 25°C.
- Απόρριψη: βλ. εσώκλειστο φύλλο οδηγιών χρήσης.
- Αποκλειστικά για κτηνιατρική χρήση - να διατίθεται μόνον με κτηνιατρική συνταγή.
- Να φυλάσσεται σε θέση, την οποία δεν βλέπουν και δεν προσεγγίζουν τα παιδιά.

Διάρκεια ζωής μετά το πρώτο άνοιγμα: 3 μήνες.

Μετά το πρώτο άνοιγμα, χρήση έως

Το φαρμακώχο πόσιμο νερό, γάλα ή υποκατάστατο γάλακτος θα πρέπει να ανανεώνεται ή να αντικαθίσταται κάθε 6 ώρες (σε γάλα/υποκατάστατο γάλακτος) ή κάθε 24 ώρες (σε νερό).

ΛΗΞΗ:

Παρτίδα:

ΔΙΑΛΥΜΑ ΓΙΑ ΧΡΗΣΗ ΣΕ ΠΟΣΙΜΟ ΝΕΡΟ, ΓΑΛΑ Η ΥΠΟΚΑΤΑΣΤΑΤΟ ΓΑΛΑΚΤΟΣ

ΜΟΣΧΟΙ (ΠΡΟ-ΜΗΡΥΚΑΣΤΙΚΟΙ ΜΟΣΧΟΙ) ΚΑΙ ΧΟΙΡΟΙ

Parofor 140 mg/ml διάλυμα για χρήση σε πόσιμο νερό, γάλα ή υποκατάστατο γάλακτος.

Για προ-μηρυκαστικούς μόσχους και χοίρους.

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

Κάτοχος της άδειας κυκλοφορίας:
Huverpharma NV, Uitbreidingstraat 80
2600 Antwerpen
Belgium (Βέλγιο)

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την αποδέσμευση των παρτίδων:
Biovet JSC
39 Petar Rakov Str.
4550 Peshteraaj
Bulgaria (Βουλγαρία)

Αντιπρόσωπος Ελλάδος **nuevo**
Λεωφόρος Στρατηγού Ν. Πλαστήρα
346 00 Νέα Αρτάκη-Εύβοια
Τηλ. 22210-40081
Fax. 22210-40610

Αντιπρόσωπος Κύπρου:
VTN Veterinary and Pharmacy Ltd,
Προποντιδός 17, 2033 Στρόβολος

2. ΟΝΟΜΑΣΙΑ ΤΟΥ ΚΤΗΝΙΑΤΡΙΚΟΥ ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΟΥ ΠΡΟΪΟΝΤΟΣ

Parofor 140 mg/ml διάλυμα για χρήση σε πόσιμο νερό, γάλα ή υποκατάστατο γάλακτος για προ-μηρυκαστικούς μόσχους και χοίρους.
Παρομομυκίνη (ως θειική).

3. ΣΥΝΘΕΣΗ ΣΕ ΔΡΑΣΤΙΚΗ(ΕΣ) ΟΥΣΙΑ(ΕΣ) ΚΑΙ ΑΛΛΑ ΣΥΣΤΑΤΙΚΑ
Ανά 1 ml:

Δραστικό συστατικό:

Θειική παρομομυκίνη 200 mg, ισοδύναμη με βάση παρομομυκίνης 140 mg ή 140.000 IU δραστηριότητας παρομομυκίνης

Έκδοχα:

Παραϋδροξυβενζοϊκός μεθυλεστέρας (E218) 1,0 mg
Παραϋδροξυβενζοϊκός προπυλεστέρας (E216) 0,1 mg

Μεταδιθειώδες νάτριο (E223) 4,0 mg
Διαιγές κίτρινο έως κεχριμπαόχρωμο διάλυμα για χρήση σε πόσιμο νερό, γάλα ή υποκατάστατο γάλακτος.

4. ΕΝΔΕΙΞΗ(ΕΙΣ)

Θεραπεία γαστρεντερικών λοιμώξεων που προκαλούνται από *Escherichia coli* με ευαισθησία στην παρομομυκίνη.

5. ΑΝΤΕΝΔΕΙΞΕΙΣ

Να μη χρησιμοποιείται σε ζώα με γνωστή υπερευαισθησία στην παρομομυκίνη, άλλες αμινογλυκοσίδες ή σε κάποιο από τα έκδοχα. Να μην χρησιμοποιείται σε περιπτώσεις με νεφρική ή ηπατική ανεπάρκεια.

Να μην χρησιμοποιείται σε μηρυκάζοντα ζώα. Να μην χρησιμοποιείται σε ινδόρνιθες (γαλοπούλες) λόγω του κινδύνου επιλογής αντιμικροβιακής αντοχής σε εντερικά βακτήρια.

6. ΑΝΕΠΙΘΥΜΗΤΕΣ ΕΝΕΡΓΕΙΕΣ

Σε σπάνιες περιπτώσεις, έχουν παρατηρηθεί μαλακά κόπρανα. Τα αμινογλυκοσιδικά αντιβιοτικά, όπως η παρομομυκίνη μπορεί να προκαλέσουν ωτοτοξικότητα και νεφροτοξικότητα. Εάν παρατηρήσετε οποιοσδήποτε ανεπιθύμητες ενέργειες, ακόμη και εάν δεν παρατίθενται στο παρόν φύλλο οδηγιών χρήσης ή εάν πιστεύετε ότι το φάρμακο δεν ήταν αποτελεσματικό, ενημερώστε τον κτηνίατρό σας.

7. ΕΙΔΗ ΖΩΩΝ

Μόσχοι (προ-μηρυκαστικοί μόσχοι) και χοίροι.

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

Από του στόματος χρήση.
Προ-μηρυκαστικοί μόσχοι: χορήγηση σε γάλα/υποκατάστατο γάλακτος.
Χοίροι: χορήγηση σε πόσιμο νερό.
Διάρκεια της θεραπείας: 3-5 ημέρες.
Προ-μηρυκαστικοί μόσχοι: 25-50 mg θειικής παρομομυκίνης ανά kg σωματικού βάρους/ημέρα (ισοδύναμη με 0,125 – 0,25 ml προϊόντος/kg σωματικού βάρους/ημέρα).
Χοίροι: 25-40 mg θειικής παρομομυκίνης ανά kg σωματικού βάρους/ημέρα (ισοδύναμη με 0,125 – 0,2 ml προϊόντος/kg σωματικού βάρους/ημέρα).
Για να διασφαλιστεί η ακριβής μέτρηση του απαιτούμενου όγκου προϊόντος, θα πρέπει να χρησιμοποιείται κατάλληλα βαθμονομημένος εξοπλισμός ζύγισης.

Για τη χορήγηση μέσω του πόσιμου νερού, του γάλακτος ή του υποκατάστατου γάλακτος, πρέπει να υπολογίζεται η ακριβής ημερήσια ποσότητα προϊόντος, βάσει της συνιστώμενης δόσης, καθώς και ο αριθμός και το βάρος των ζώων που θα υποβληθούν σε θεραπεία, σύμφωνα με τον ακόλουθο τύπο: *

Για να διασφαλιστεί τη σωστή δοσολογία, το σωματικό βάρος πρέπει προσδιορίζεται με όσο το δυνατόν μεγαλύτερη ακρίβεια. Η πρόσληψη φαρμακούχου νερού/γάλακτος/υποκατάστατου γάλακτος εξαρτάται από αρκετούς παράγοντες, συμπεριλαμβανομένης της κλινικής κατάστασης των ζώων και των τοπικών συνθηκών, όπως η θερμοκρασία και η υγρασία περιβάλλοντος. Προκειμένου να επιτυγχάνεται η σωστή δοσολογία, πρέπει να παρακολουθείται η πρόσληψη πόσιμου νερού/γάλακτος/υποκατάστατου γάλακτος και πρέπει να προσαρμόζεται ανάλογα η συγκέντρωση παρομομυκίνης.

9. ΟΔΗΓΙΕΣ ΓΙΑ ΤΗ ΣΩΣΤΗ ΧΟΡΗΓΗΣΗ

Πρέπει να παρασκευάζεται φρέσκο φαρμακούχο πόσιμο νερό/γάλα/υποκατάστατο γάλακτος καθώς και τυχόν αρχικά διαλύματα μέσω της προσεκτικής ανάμειξης του προϊόντος στην απαιτούμενη ποσότητα φρέσκου πόσιμου νερού/γάλακτος/υποκατάστατου γάλακτος κάθε 6 ώρες (σε γάλα/υποκατάστατο γάλακτος) ή κάθε 24 ώρες (σε νερό).

10. ΧΡΟΝΟΣ ΑΝΑΜΟΝΗΣ

Προ-μηρυκαστικοί μόσχοι
Κρέας και εδώδιμο ιστοί: 20 ημέρες
Χοίροι
Κρέας και εδώδιμο ιστοί: 3 ημέρες

11. ΕΙΔΙΚΕΣ ΣΥΝΘΗΚΕΣ ΔΙΑΤΗΡΗΣΗΣ

Να φυλάσσεται σε θέση, την οποία δεν βλέπουν και δεν προσεγγίζουν τα παιδιά.
Προϊόν συσκευασμένο προς πώληση: μην φυλάσσεται σε θερμοκρασία μεγαλύτερη των 25°C.
Μετά το αρχικό άνοιγμα: μην φυλάσσεται σε θερμοκρασία μεγαλύτερη των 25°C.
Μετά την ανασύσταση: δεν υπάρχουν ειδικοί περιορισμοί για τις συνθήκες φύλαξης.
Να μη χρησιμοποιείτε αυτό το κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν μετά από την ημερομηνία λήξης που αναγράφεται στη φιάλη μετά

| | | | | |
|--------------------------------------------------------------------------------|---|----------------------------------------------------------|---|--------------------------------------------------------------------------|
| * ml προϊόντος / kg σωματικού βάρους / ημέρα | × | Μέσο σωματικό βάρος (kg) των ζώων που θα λάβουν θεραπεία | = | ... ml προϊόντος ανά λίτρο πόσιμου νερού/γάλακτος/υποκατάστατου γάλακτος |
| Μέση ημερήσια κατανάλωση νερού/γάλακτος/υποκατάστατου γάλακτος (λίτρα) ανά ζώο | | | | |

την ένδειξη ΛΗΞΗ. 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 γάλα/υποκατάστατο γάλακτος: | 6 ώρες |

12. ΕΙΔΙΚΗ(ΕΣ) ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΗ(ΕΙΣ)

Ειδική προφύλαξη για τη χορήγηση στα ζώα:

Η λήψη του φαρμάκου από τα ζώα είναι δυνατή να μεταβάλλεται ως συνένπεια της ασθένειας. Σε περίπτωση ανεπαρκούς πρόσληψης νερού/γάλακτος, θα πρέπει να χορηγείται στα ζώα παρεντερική αγωγή με κατάλληλο ενέσιμο προϊόν, σύμφωνα με τις οδηγίες του κτηνιάτρου.

Η χρήση του προϊόντος θα πρέπει να συνδυάζεται με ορθές πρακτικές διαχείρισης, π.χ. ορθή υγιεινή, κατάλληλο αερισμό, μη καταχρηστική κτηνοτροφία.

Καθώς το προϊόν είναι δυνητικά ωτοτοξικό και νεφροτοξικό, συνιστάται η εκτίμηση της νεφρικής λειτουργίας. Θα πρέπει να δίνεται ιδιαίτερη προσοχή όταν εξετάζεται το ενδεχόμενο χορήγησης του προϊόντος σε νεογνά ζώα, λόγω της γνωστής υψηλότερης γαστρεντερικής απορρόφησης της παρομομυκίνης στα νεογνά. Η υψηλότερη απορρόφηση μπορεί να έχει ως αποτέλεσμα αυξημένο κίνδυνο ωτοτοξικότητας και νεφροτοξικότητας. Η χρήση του προϊόντος σε νεογνά θα πρέπει να βασίζεται στην αξιολόγηση οφέλους/κινδύνου από τον υπεύθυνο κτηνίατρο.

Η παρατεταμένη ή επανειλημμένη χρήση του προϊόντος θα πρέπει να αποφεύγεται με βελτίωση των πρακτικών διαχείρισης και μέσω καθαρισμού και απολύμανσης.

Η χρήση του προϊόντος πρέπει να βασίζεται σε δοκιμές ευαισθησίας των βακτηριών που απομονώθηκαν από το ζώο. Εάν αυτό δεν είναι δυνατό, η θεραπεία θα πρέπει να βασίζεται στα τοπικά (περιφερειακά, σε επίπεδο περιοχής εκτροφής) επιδημιολογικά στοιχεία σχετικά με την ευαισθησία των στοχευόμενων βακτηριών. Κατά τη χρήση του προϊόντος, πρέπει να λαμβάνονται υπόψη τυχόν επίσημες, εθνικές και περιφερειακές πολιτικές σχετικά με τη χρήση αντιμικροβιακών ουσιών.

Χρήση του προϊόντος, η οποία παρεκκλίνει από τις οδηγίες που παρέχονται στην περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος (ΠΧΠ), μπορεί να αυξήσει τον επιπολασμό της ανθεκτικότητας των βακτηριών στην παρομομυκίνη και να μειώσει την αποτελεσματικότητα της θεραπείας με αμινογλυκοσίδες εξαιτίας της πιθανότητας διασταυρούμενης ανθεκτικότητας. Η παρομομυκίνη

επιλέγεται για την ανθεκτικότητα και τις διασταυρούμενες ανθεκτικότητες σε υψηλή συχνότητα έναντι άλλων αμινογλυκοσιδών μεταξύ των εντερικών βακτηρίων.

Οι αμινογλυκοσίδες θεωρούνται κρίσιμης σημασίας στην ανθρώπινη ιατρική. Συνεπώς, δεν θα πρέπει να χρησιμοποιούνται ως θεραπεία πρώτης γραμμής στην κτηνιατρική.

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

Το προϊόν αυτό περιέχει παρομομυκίνη, η οποία μπορεί να προκαλέσει αλλεργικές αντιδράσεις σε ορισμένα άτομα.

Άτομα με γνωστή υπερευαισθησία (αλλεργία) στην παρομομυκίνη ή σε οποιοσδήποτε άλλες αμινογλυκοσίδες θα πρέπει να αποφεύγουν την επαφή με το προϊόν.

Αποφύγετε την επαφή με το δέρμα και τα μάτια.

Κατά τον χειρισμό του κτηνιατρικού φαρμακευτικού προϊόντος, θα πρέπει να χρησιμοποιείται ατομικός εξοπλισμός προστασίας αποτελούμενος από προστατευτικό ρουχισμό και αδιαπέραστα γάντια.

Σε περίπτωση τυχαίας επαφής με το δέρμα ή τα μάτια, εκπλύνετε με άφθονο νερό.

Εάν αναπτύξετε συμπτώματα μετά την έκθεση, όπως δερματικό εξάνθημα, πρέπει να αναζητήσετε ιατρική βοήθεια και να επιδείξετε στον ιατρό αυτή την προειδοποίηση. Το οίδημα στο πρόσωπο, τα χείλη και τα μάτια, ή η δυσκολία στην αναπνοή αποτελούν πιο σοβαρά συμπτώματα που απαιτούν επείγουσα ιατρική φροντίδα. Μην τρώτε, μην πίνετε και μην καπνίζετε κατά τη χρήση του προϊόντος. Μην το καταπιείτε. Σε περίπτωση τυχαίας κατάποσης, αναζητήστε αμέσως ιατρική βοήθεια και επιδείξετε στον ιατρό το σωκλειστο φύλλο οδηγιών χρήσης ή την ετικέτα του φαρμακευτικού προϊόντος. Μετά τη χρήση, να πλένετε τα χέρια σας.

Εγκυμοσύνη:

Από τις εργαστηριακές μελέτες σε επίμυες (αρουραίους) και κουνέλιας (κουνέλια), δεν διαπιστώθηκαν ενδείξεις τερατογένεσης, εμβρυοτοξικότητας ή τοξικότητας στη μητέρα. Δεν συνιστάται η χρήση κατά τη διάρκεια της κύησης

Αλληλεπιδράσεις με άλλα φαρμακευτικά προϊόντα και άλλες μορφές αλληλεπίδρασης:

Γενικά αναισθητικά και μυοχαλαρωτικά προϊόντα αυξάνουν τη νεύρο-ανασταλκτική επίδραση των αμινογλυκοσιδών. Αυτό μπορεί να προκαλέσει παράλυση και άπνοια. Να μην χρησιμοποιείται

ταυτόχρονα με ισχυρά διουρητικά και δυνητικά ωτοτοξικές ή νεφροτοξικές ουσίες.

Υπερδοσολογία:

Όταν η παρομομυκίνη χορηγείται από το στόμα, η απορρόφηση της είναι αμελητέα. Η πιθανότητα επιβλαβών επιδράσεων λόγω τυχαίας υπερδοσολογίας είναι πολύ απίθανη.

Ασυμβατότητα:

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

Περιβαλλοντικές ιδιότητες:

Το δραστικό συστατικό θεϊκή παρομομυκίνη έχει επίμονη παρουσία στο περιβάλλον.

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

Κάθε μη χρησιμοποιηθέν κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν ή μη χρησιμοποιηθέντα υπολείμμάτά του πρέπει να απορρίπτονται σύμφωνα με τις ισχύουσες εθνικές απαιτήσεις.

14. ΗΜΕΡΟΜΗΝΙΑ ΤΗΣ ΤΕΛΕΥΤΙΑΣ ΕΓΚΡΙΣΗΣ ΤΟΥ ΦΥΛΛΟΥ ΟΔΗΓΙΩΝ ΧΡΗΣΕΩΣ

15. ΑΛΛΕΣ ΠΛΗΡΟΦΟΡΙΕΣ

Μεγέθη συσκευασίας: φιάλες των 125 ml, 250 ml, 500 ml και 1 L. Μπορεί να μην κυκλοφορούν όλες οι συσκευασίες.



Parofor[®] 140 mg/ml

Διάλυμα για χρήση σε πόσιμο νερό, γάλα ή υποκατάστατο γάλακτος για προ-μηρυκαστικούς μόσχους και χοίρους. Παρομομυκίνη (ως θειική).

1L

ΣΥΝΘΕΣΗ ΣΕ ΔΡΑΣΤΙΚΗ(ΕΣ) ΟΥΣΙΑ(ΕΣ)

Ανά ml:

Θειική παρομομυκίνη 200 mg, ισοδύναμη με βάση παρομομυκίνη 140 mg ή 140.000 IU δραστηριότητας παρομομυκίνης.

ΤΡΟΠΟΣ ΚΑΙ ΟΔΟΣ(ΟΙ) ΧΟΡΗΓΗΣΗΣ

Από του στόματος χρήση.

Διαβάστε το φύλλο οδηγιών χρήσης, πριν από τη χρήση.

ΧΡΟΝΟΣ ΑΝΑΜΟΝΗΣ

Χρόνος αναμονής:

Προ-μηρυκαστικοί μόσχοι

Κρέας και εντόσθια: 20 ημέρες

Χοίροι

Κρέας και εντόσθια: 3 ημέρες

ΟΝΟΜΑ ΚΑΙ ΔΙΕΥΘΥΝΣΗ ΤΟΥ ΚΑΤΟΧΟΥ ΤΗΣ ΑΔΕΙΑΣ ΚΥΚΛΟΦΟΡΙΑΣ

Huvepharma NV, Uitbreidingstraat 80
2600 Antwerpen, Belgium (Βέλγιο)

ΑΡΙΘΜΟΣ(ΟΙ) ΑΔΕΙΑΣ ΚΥΚΛΟΦΟΡΙΑΣ

Ελλάδας: 5354/16/05-04-2018
Κύπρου: CY00636V

- Διαβάστε το φύλλο οδηγιών χρήσεως, πριν από τη χρήση.
- Προϊόν συσκευασμένο προς πώληση: μην φυλάσσετε σε θερμοκρασία μεγαλύτερη των 25°C. Μετά το αρχικό άνοιγμα: μην φυλάσσετε σε θερμοκρασία μεγαλύτερη των 25°C.
- Απόρριψη: βλ. εσώκλειστο φύλλο οδηγιών χρήσης.
- Αποκλειστικά για κτηνιατρική χρήση - να διατίθεται μόνον με κτηνιατρική συνταγή.
- Να φυλάσσεται σε θέση, την οποία δεν βλέπουν και δεν προσεγγίζουν τα παιδιά.

Διάρκεια ζωής μετά το πρώτο άνοιγμα: 3 μήνες.

Μετά το πρώτο άνοιγμα, χρήση έως




Το φαρμακώχο πόσιμο νερό, γάλα ή υποκατάστατο γάλακτος θα πρέπει να ανανεώνεται ή να αντικαθίσταται κάθε 6 ώρες (σε γάλα/υποκατάστατο γάλακτος) ή κάθε 24 ώρες (σε νερό).

ΛΗΞΗ:

Παρτίδα:

ΔΙΑΛΥΜΑ ΓΙΑ ΧΡΗΣΗ ΣΕ ΠΟΣΙΜΟ ΝΕΡΟ, ΓΑΛΑ Η ΥΠΟΚΑΤΑΣΤΑΤΟ ΓΑΛΑΚΤΟΣ

ΜΟΣΧΟΙ (ΠΡΟ-ΜΗΡΥΚΑΣΤΙΚΟΙ ΜΟΣΧΟΙ) ΚΑΙ ΧΟΙΡΟΙ

| | | | |
|--------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------|-----------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------|
| Date | 6.2018 | Product | Parofor 140mg/ml - 1L |
| Label identifier number | HLbk669v1-Par140os1-ELCY0618 | Country | Greece |
| Paper weight, g/m ² | | Text size | 10 pt; 8.5 pt |
| Dimensions | 235x152 mm | Font | DAX, Arial |
| Type of Printing | Booklet | Unroll - scheme | |
| Type of Packing | Booklet | Logo |  HUIVEPHARMA |
| Colors |  Black | Author | NOVIS DESIGN |
| |  PANTONE 360 C | | |