

BIJLAGE I

SAMENVATTING VAN DE PRODUCTKENMERKEN

1. NAAM VAN HET DIERGENEESMIDDEL

Dozuril CT 25 mg/ml oplossing voor gebruik in drinkwater voor kippen en kalkoenen

2. KWALITATIEVE EN KWANTITATIEVE SAMENSTELLING

Per ml:

Werkzaam bestanddeel:

Toltrazuril 25 mg

Hulpstoffen:

Kwalitatieve samenstelling van hulpstoffen en andere bestanddelen
Macrogol 300
Trolamine

Helder kleurloze tot geel-groene oplossing voor gebruik in drinkwater.

3. KLINISCHE GEGEVENS

3.1 Doeldiersoort(en)

Kip (opfoklegghennen en fokdieren), kalkoen

3.2 Indicaties voor gebruik voor elke doeldiersoort

Behandeling van coccidiose veroorzaakt door infecties met diverse *Eimeria* species:

Kippen: *E. acervulina*, *E. brunetti*, *E. maxima*, *E. mitis*, *E. necatrix*, *E. tenella*.

Kalkoenen: *E. adenoides* en *E. meleagritidis*.

3.3 Contra-indicaties

Niet gebruiken bij overgevoeligheid voor het werkzame bestanddeel of één van de hulpstoffen.

3.4 Speciale waarschuwingen

Hygiënemaatregelen helpen het risico op coccidiose te reduceren. Daarom wordt aangeraden om tijdens de behandeling aandacht te besteden aan hygiëne in pluimveestallen, met name op het gebied van schoonmaken in het algemeen en vochtreductie.

Het wordt aanbevolen alle dieren in een groep te behandelen. Voor de beste resultaten dient de behandeling gestart te worden voordat klinische verschijnselen zich door de hele groep hebben verspreid.

3.5 Speciale voorzorgsmaatregelen bij gebruik

Speciale voorzorgsmaatregelen voor veilig gebruik bij de doeldiersoort(en):

Zoals met elk antiparasitair middel, kan frequent en herhaald gebruik van antiprotozoale middelen uit dezelfde klasse van werkzame bestanddelen en onderdosering door onderschatting van het levend gewicht leiden tot de ontwikkeling van resistentie. Het is belangrijk om de aanbevolen dosis aan te houden om het risico op resistentie te minimaliseren.

Dit diergeneesmiddel dient niet gelijktijdig gebruikt te worden met diervoederadditieven of andere diergeneesmiddelen die mogelijk de werkzaamheid van het diergeneesmiddel kunnen beïnvloeden, zoals coccidiostatica en histomonostatica.

Speciale voorzorgsmaatregelen te nemen door de persoon die het diergeneesmiddel aan de dieren toedient:

Dit diergeneesmiddel kan irriterend zijn voor de huid, ogen of slijmvliezen. Voorkom contact met de huid en de ogen, inclusief hand-oog contact en hand-mond contact. Draag persoonlijke beschermende kleding, inclusief synthetisch rubberen handschoenen tijdens het gebruik van het diergeneesmiddel.

Was spetters direct met water van de huid of uit de ogen.

Niet eten, drinken of roken tijdens het gebruik van het diergeneesmiddel.

Was de handen na gebruik.

Dit diergeneesmiddel kan overgevoelighedsreacties veroorzaken. Personen met een bekende overgevoeligheid voor het werkzaam bestanddeel en/of macrogol 300 moeten contact met het diergeneesmiddel vermijden.

Dit diergeneesmiddel kan schadelijk zijn voor het ongeboren kind. Zwangere vrouwen en vrouwen die zwanger willen worden, moeten contact met dit diergeneesmiddel vermijden.

Speciale voorzorgsmaatregelen voor de bescherming van het milieu:

Niet van toepassing.

3.6 Bijwerkingen

Geen bekend.

Het melden van bijwerkingen is belangrijk. Op deze manier kan de veiligheid van een diergeneesmiddel voortdurend worden bewaakt. De meldingen moeten, bij voorkeur via een dierenarts, worden gestuurd naar ofwel de houder van de vergunning voor het in de handel brengen ofwel de nationale bevoegde autoriteit via het nationale meldsysteem. Zie de rubriek 'Contactgegevens' van de bijsluiter.

3.7 Gebruik tijdens dracht, lactatie of leg

De veiligheid van het diergeneesmiddel is niet bewezen tijdens de fokperiode.

Uit laboratoriumonderzoek bij ratten en konijnen zijn gegevens naar voren gekomen die wijzen op repro- en embryotoxische effecten.

Uitsluitend gebruiken overeenkomstig de baten-risicobeoordeling door de behandelende dierenarts.

3.8 Interactie met andere geneesmiddelen en andere vormen van interactie

De combinatie van dit diergeneesmiddel met antibiotica kan resulteren in verminderde wateropname bij kalkoenen. Gelijktijdige toediening met andere middelen in het drinkwater moet vermeden worden.

3.9 Toedieningswegen en dosering

Voor gebruik in drinkwater.

Om een juiste dosering te waarborgen dient het lichaamsgewicht zo nauwkeurig mogelijk bepaald te worden.

De dosering is 7 mg toltrazuril per kg lichaamsgewicht per dag (= 0,28 ml diergeneesmiddel per kg lichaamsgewicht per dag). De behandeling dient op twee opeenvolgende dagen uitgevoerd te worden. Dit diergeneesmiddel moet óf continu gedurende 24 uur toegediend worden, óf gedurende één periode van 8 uur per dag gedurende twee opeenvolgende dagen. Het gemedicineerde water moet elke 24 uur verversd worden.

De dosering moet gebaseerd worden op de huidige, actuele wateropname van de vogels, omdat dit kan variëren met de vogelsoort, de leeftijd, de gezondheidsstatus, het beoogd gebruik van de vogels en afhankelijk is van de huisvesting (zoals verschillen in omgevingstemperatuur en lichtschema).

Wanneer er gedurende 24 uur continu behandeld wordt, kan de volgende formule gebruikt worden om de hoeveelheid diergeneesmiddel te berekenen die voor behandeling van de vogels aan het drinkwater toegevoegd dient te worden:

Benodigde hoeveelheid diergeneesmiddel per liter drinkwater:

$$\frac{0,28 \text{ ml diergeneesmiddel/ kg } \times \text{ gemiddeld lichaamsgewicht (kg) }}{\text{lichaamsgewicht/dag van de te behandelen dieren}} \\ \text{Gemiddelde waterconsumptie (liter) per dier per 24 uur} = x \text{ ml diergeneesmiddel per liter drinkwater}$$

Totale benodigde hoeveelheid diergeneesmiddel per dag (24 uur):

De berekende hoeveelheid (x ml diergeneesmiddel per liter) moet vermenigvuldigd worden met de totale drinkwateropname (l) per dag (24 uur).

Wanneer er gedurende een periode van 8 uur per dag behandeld wordt, kan de volgende formule gebruikt worden om de hoeveelheid diergeneesmiddel te berekenen die voor behandeling van de vogels aan het drinkwater toegevoegd dient te worden:

Benodigde hoeveelheid diergeneesmiddel per liter drinkwater:

$$\frac{0,28 \text{ ml diergeneesmiddel/ kg } \times \text{ gemiddeld lichaamsgewicht (kg) }}{\text{lichaamsgewicht/dag van de te behandelen dieren}} \\ \text{Gemiddelde waterconsumptie (liter) per dier per 8 uur} = x \text{ ml diergeneesmiddel per liter drinkwater}$$

Totale benodigde hoeveelheid diergeneesmiddel voor een behandelperiode van 8 uur:

De berekende hoeveelheid (x ml diergeneesmiddel per liter) moet vermenigvuldigd worden met de totale drinkwateropname (l) per periode van 8 uur.

De juiste hoeveelheid oplossing moet dagelijks al roerend toegevoegd worden aan het drinkwater. Om ervoor te zorgen dat alle vogels gelijkmatig water drinken moet voldoende ruimte beschikbaar gemaakt worden bij het drinksysteem. Vogels met vrije uitloop moeten binnen gehouden worden tijdens de behandeling.

Na het beëindigen van de behandeling moet het drinkwatersysteem op de juiste wijze gereinigd worden om blootstelling aan resterende subtherapeutische doseringen te voorkomen, vooral wanneer dit de ontwikkeling van resistentie kan bevorderen.

Verdunningen die sterker geconcentreerd zijn dan 3:1000 (3 ml diergeneesmiddel op 1 liter drinkwater) kunnen leiden tot precipitatie. Vooroplossing en toediening via een doseerpomp (proportioneerpomp) worden afgeraden. Gebruik bij voorkeur een buktank.

3.10 Symptomen van overdosering (en, in voorkomend geval, spoedbehandeling en tegengiffen)

Verminderde drinkwateropname kan het eerste teken zijn van een overdosering. Dit is uitsluitend waargenomen bij een overdosering van meer dan vijfmaal de aanbevolen dosering.

3.11 Speciale beperkingen op het gebruik en speciale voorwaarden voor het gebruik, met inbegrip van beperkingen op het gebruik van antimicrobiële en antiparasitaire diergeneesmiddelen om het risico op ontwikkeling van resistentie te beperken

Niet van toepassing.

3.12 Wachtijd(en)

Vlees en slachtafval: 16 dagen.

Niet gebruiken bij vogels die (bestemd zijn om) eieren voor humane consumptie (te) produceren.

Niet gebruiken binnen 6 weken vóór het begin van de legperiode.

4. FARMACOLOGISCHE GEGEVENS

4.1 ATCvet-code:

QP51BC01

4.2 Farmacodynamische eigenschappen

Toltrazuril is een anticoccidium van de triazinetriengroep, actief tegen *Eimeria* spp. Toltrazuril induceert veranderingen in de fijne structuur van ontwikkelingsstadia van coccidiën. Deze worden primair veroorzaakt door zwelling van het endoplasmatisch reticulum en van het Golgi apparaat, abnormale veranderingen in de perinucleaire ruimte en verstoring van de celdeling. Toltrazuril veroorzaakt bij parasieten een afname in de activiteit van enzymen van de ademhalingsketen.

4.3 Farmacokinetische eigenschappen

In pluimvee wordt toltrazuril voor minstens 50% geabsorbeerd na orale toediening. De hoogste concentraties worden in de lever en nieren van pluimvee aangetroffen. Het werkzame bestanddeel wordt snel gemetaboliseerd. De belangrijkste metaboliet is toltrazurilsulfon.

5. FARMACEUTISCHE GEGEVENS

5.1 Belangrijke onverenigbaarheden

Aangezien er geen onderzoek is verricht naar de verenigbaarheid, mag het diergeneesmiddel niet met andere diergeneesmiddelen worden gemengd.

5.2 Houdbaarheidstermijn

Houdbaarheid van het diergeneesmiddel in de verkoopverpakking: fles: 4 jaar.
Houdbaarheid van het diergeneesmiddel in de verkoopverpakking: jerrycan: 3 jaar.
Houdbaarheid na eerste opening van de primaire verpakking: 3 maanden.
Houdbaarheid na verdunning volgens instructies: 24 uur.

5.3 Bijzondere voorzorgsmaatregelen bij bewaren

Dit diergeneesmiddel vereist geen bijzondere bewaarvoorschriften.

5.4 Aard en samenstelling van de primaire verpakking

HDPE fles à 1 liter met HDPE draaidop met fraudebestendige afdichtring en verwijderbare polyethyleen verzegelingsschijf.
HDPE jerrycan à 5 liter met HDPE draaidop met fraudebestendige afdichtring.
Het kan voorkomen dat niet alle verpakkingsgrootten in de handel worden gebracht.

5.5 Speciale voorzorgsmaatregelen voor het verwijderen van niet-gebruikte diergeneesmiddelen of afvalmateriaal voortkomend uit het gebruik van het diergeneesmiddel

Geneesmiddelen mogen niet verwijderd worden via afvalwater of huishoudelijk afval.

Maak gebruik van terugnameregelingen voor de verwijdering van ongebruikte diergeneesmiddelen of uit het gebruik van dergelijke middelen voortvloeiend afvalmateriaal in overeenstemming met de lokale voorschriften en nationale inzamelingsystemen die op het desbetreffende diergeneesmiddel van toepassing zijn.

6. NAAM VAN DE HOUDER VAN DE VERGUNNING VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN

Dopharma Research B.V.

7. NUMMER(S) VAN DE VERGUNNING(EN) VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN

REG NL 124126

8. DATUM EERSTE VERGUNNINGVERLENING

Datum van eerste vergunningverlening: 05 maart 2020

9. DATUM VAN DE LAATSTE HERZIENING VAN DE SAMENVATTING VAN DE PRODUCTKENMERKEN

17 mei 2023

10. INDELING VAN HET DIERGENEESMIDDEL

Diergeneesmiddel op voorschrift.

Gedetailleerde informatie over dit diergeneesmiddel is beschikbaar in de diergeneesmiddelendatabank van de Unie (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

BIJLAGE II
ETIKETTERING EN BIJSLUITER

**GEGEVENS DIE OP DE PRIMAIRE VERPAKKING MOETEN WORDEN VERMELD –
GECOMBINEERD ETIKET EN BIJSLUITER**

HDPE fles/jerrycan

1. NAAM VAN HET DIERGENEESMIDDEL

Dozuril CT 25 mg/ml oplossing voor gebruik in drinkwater voor kippen en kalkoenen

2. SAMENSTELLING

Toltrazuril 25 mg/ml

Helder kleurloze tot geel-groene oplossing voor gebruik in drinkwater

3. VERPAKKINGSGROOTTE

1 l, 5 l

4. DOELDIERSOORT(EN)

Kip (opfokleghennen en fokdieren), kalkoen

5. INDICATIES VOOR GEBRUIK

Indicaties voor gebruik

Behandeling van coccidiose veroorzaakt door infecties met diverse *Eimeria* species:

Kippen: *E. acervulina*, *E. brunetti*, *E. maxima*, *E. mitis*, *E. necatrix*, *E. tenella*.

Kalkoenen: *E. adenoides* en *E. meleagritidis*.

6. CONTRA-INDICATIES

Contra-indicaties

Niet gebruiken bij overgevoeligheid voor het werkzame bestanddeel of één van de hulpstoffen.

7. SPECIALE WAARSCHUWINGEN

Speciale waarschuwingen

Speciale waarschuwingen:

Hygiëne maatregelen helpen het risico op coccidiose te reduceren. Daarom wordt aangeraden om tijdens de behandeling aandacht te besteden aan hygiëne in pluimveestallen, met name op het gebied van schoonmaken in het algemeen en vochtreductie.

Het wordt aanbevolen alle dieren in een groep te behandelen. Voor de beste resultaten dient de behandeling gestart te worden voordat klinische verschijnselen zich door de hele groep hebben verspreid.

Speciale voorzorgsmaatregelen voor veilig gebruik bij de doeldiersoort(en):

Zoals met elk antiparasitair middel, kan frequent en herhaald gebruik van antiprotozoale middelen uit dezelfde klasse van werkzame bestanddelen en onderdosering door onderschatting van het levend gewicht leiden tot de ontwikkeling van resistentie. Het is belangrijk om de aanbevolen dosis aan te houden om het risico op resistentie te minimaliseren.

Dit diergeneesmiddel dient niet gelijktijdig gebruikt te worden met diervoederadditieven of andere diergeneesmiddelen die mogelijk de werkzaamheid van het diergeneesmiddel kunnen beïnvloeden, zoals coccidiostatica en histomonostatica.

Speciale voorzorgsmaatregelen te nemen door de persoon die het diergeneesmiddel aan de dieren toedient:

Dit diergeneesmiddel kan irriterend zijn voor de huid, ogen of slijmvliezen. Voorkom contact met de huid en de ogen, inclusief hand-oog contact en hand-mond contact. Draag persoonlijke beschermende kleding, inclusief synthetisch rubberen handschoenen tijdens het gebruik van het diergeneesmiddel.

Was spetters direct met water van de huid of uit de ogen.

Niet eten, drinken of roken tijdens het gebruik van het diergeneesmiddel.

Was de handen na gebruik.

Dit diergeneesmiddel kan overgevoeligheidsreacties veroorzaken. Personen met een bekende overgevoeligheid voor het werkzaam bestanddeel en/of macrogol 300 moeten contact met het diergeneesmiddel vermijden.

Dit diergeneesmiddel kan schadelijk zijn voor het ongeboren kind. Zwangere vrouwen en vrouwen die zwanger willen worden moeten contact met dit diergeneesmiddel vermijden.

Dracht en lactatie:

De veiligheid van het diergeneesmiddel is niet bewezen tijdens de fokperiode.

Uit laboratoriumonderzoek bij ratten en konijnen zijn gegevens naar voren gekomen die wijzen op repro- en embryotoxische effecten.

Uitsluitend gebruiken overeenkomstig de baten-risicobeoordeling door de behandelende dierenarts.

Interactie met andere geneesmiddelen en andere vormen van interactie:

De combinatie van dit diergeneesmiddel met antibiotica kan resulteren in verminderde wateropname bij kalkoenen. Gelijktijdige toediening met andere middelen in het drinkwater moet vermeden worden.

Overdosering:

Verminderde drinkwateropname kan het eerste teken zijn van een overdosering. Dit is uitsluitend waargenomen bij een overdosering van meer dan vijfmaal de aanbevolen dosering.

Belangrijke onverenigbaarheden:

Aangezien er geen onderzoek is verricht naar de verenigbaarheid, mag het diergeneesmiddel niet met andere diergeneesmiddelen worden gemengd.

8. BIJWERKINGEN

Bijwerkingen

Geen bekend.

Het melden van bijwerkingen is belangrijk. Op deze manier kan de veiligheid van een diergeneesmiddel voortdurend worden bewaakt. Indien u bijwerkingen vaststelt, zelfs wanneer die niet in deze bijsluiter worden vermeld, of u vermoedt dat het geneesmiddel niet heeft gewerkt, neem dan in eerste instantie contact op met uw dierenarts. U kunt bijwerkingen ook melden aan de houder van de vergunning voor het in de handel brengen met behulp van de contactgegevens aan het einde van deze bijsluiter of via uw nationale meldsysteem.

9. DOSERING VOOR ELKE DIERSOORT, TOEDIENINGSWIJZEN EN TOEDIENINGSWEGEN

Dosering voor elke diersoort, toedieningswijzen en toedieningswegen

Voor gebruik in drinkwater.

De dosering is 7 mg toltrazuril per kg lichaamsgewicht per dag (= 0,28 ml diergeneesmiddel per kg lichaamsgewicht per dag). De behandeling dient op twee opeenvolgende dagen uitgevoerd te worden. Dit diergeneesmiddel moet óf continu gedurende 24 uur toegediend worden, óf gedurende één periode van 8 uur per dag gedurende twee opeenvolgende dagen.

10. AANWIJZINGEN VOOR EEN JUISTE TOEDIENING

Aanwijzingen voor een juiste toediening

Om een juiste dosering te waarborgen dient het lichaamsgewicht zo nauwkeurig mogelijk bepaald te worden.

De dosering moet gebaseerd worden op de huidige, actuele wateropname van de vogels, omdat dit kan variëren met de vogelsoort, de leeftijd, de gezondheidsstatus, het beoogd gebruik van de vogels en afhankelijk is van de huisvesting (zoals verschillen in omgevingstemperatuur en lichtschema).

Wanneer er gedurende 24 uur continu behandeld wordt, kan de volgende formule gebruikt worden om de hoeveelheid diergeneesmiddel te berekenen die voor behandeling van de vogels aan het drinkwater toegevoegd dient te worden:

Benodigde hoeveelheid diergeneesmiddel per liter drinkwater:

$$\frac{0,28 \text{ ml diergeneesmiddel/ kg } \times \text{ gemiddeld lichaamsgewicht (kg) }}{\text{lichaamsgewicht/dag van de te behandelen dieren}} = \text{ x ml diergeneesmiddel per liter drinkwater}$$

Gemiddelde waterconsumptie (liter) per dier per 24 uur

Totale benodigde hoeveelheid diergeneesmiddel per dag (24 uur):

De berekende hoeveelheid (x ml diergeneesmiddel per liter) moet vermenigvuldigd worden met de totale drinkwateropname (l) per dag (24 uur).

Wanneer er gedurende een periode van 8 uur per dag behandeld wordt, kan de volgende formule gebruikt worden om de hoeveelheid diergeneesmiddel te berekenen die voor behandeling van de vogels aan het drinkwater toegevoegd dient te worden:

Benodigde hoeveelheid diergeneesmiddel per liter drinkwater:

$$\frac{0,28 \text{ ml diergeneesmiddel/ kg } \times \text{ gemiddeld lichaamsgewicht (kg)}}{\text{lichaamsgewicht/dag van de te behandelen dieren}} \\ \text{Gemiddelde waterconsumptie (liter) per dier per 8 uur} = \text{x ml diergeneesmiddel per liter drinkwater}$$

Totale benodigde hoeveelheid diergeneesmiddel voor een behandelperiode van 8 uur:

De berekende hoeveelheid (x ml diergeneesmiddel per liter) moet vermenigvuldigd worden met de totale drinkwateropname (l) per periode van 8 uur.

De juiste hoeveelheid oplossing moet dagelijks al roerend toegevoegd worden aan het drinkwater.

Om ervoor te zorgen dat alle vogels gelijkmatig water drinken moet voldoende ruimte beschikbaar gemaakt worden bij het drinksysteem. Vogels met vrije uitloop moeten binnen gehouden worden tijdens de behandeling.

Na het beëindigen van de behandeling moet het drinkwatersysteem op de juiste wijze gereinigd worden om blootstelling aan resterende subtherapeutische doseringen te voorkomen, vooral wanneer dit de ontwikkeling van resistentie kan bevorderen.

Verdunningen die sterker geconcentreerd zijn dan 3:1000 (3 ml diergeneesmiddel op 1 liter drinkwater) kunnen leiden tot precipitatie. Vooroplossing en toediening via een doseerpomp (proportioneerpomp) worden afgeraden. Gebruik bij voorkeur een buktank.

11. WACHTTIJDEN

Wachttijden

Vlees en slachtafval: 16 dagen.

Niet gebruiken bij vogels die (bestemd zijn om) eieren voor humane consumptie (te) produceren.

Niet gebruiken binnen 6 weken vóór het begin van de legperiode.

12. BIJZONDERE BEWAARVOORSCHRIFTEN

Bijzondere bewaarvoorschriften

Buiten het zicht en bereik van kinderen bewaren.

Dit diergeneesmiddel vereist geen bijzondere bewaarvoorschriften.

Dit diergeneesmiddel niet gebruiken na de uiterste gebruiksdatum vermeld op het etiket na Exp. De uiterste gebruiksdatum verwijst naar de laatste dag van de maand.

13. SPECIALE VOORZORGSMaatregelen voor het verwijderen

Speciale voorzorgsmaatregelen voor het verwijderen

Geneesmiddelen mogen niet verwijderd worden via afvalwater of huishoudelijk afval.

Maak gebruik van terugnameregelingen voor de verwijdering van ongebruikte diergeneesmiddelen of uit het gebruik van dergelijke middelen voortvloeiend afvalmateriaal in overeenstemming met de lokale voorschriften en nationale inzamelingssystemen die van toepassing zijn. Deze maatregelen dragen bij aan de bescherming van het milieu.

Vraag aan uw dierenarts wat u met overtollige diergeneesmiddelen dient te doen.

14. INDELING VAN HET DIERGENEESMIDDEL

Indeling van het diergeneesmiddel

Diergeneesmiddel op voorschrift.

15. NUMMERS VAN DE VERGUNNINGEN VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN EN VERPAKKINGSGROOTTEN

REG NL 124126

Verpakkingsgrootten

1liter HDPE flessen

5 liter HDPE jerrycans

Het kan voorkomen dat niet alle verpakkingsgrootten in de handel worden gebracht.

16. DATUM WAAROP HET ETIKET VOOR HET LAATST IS HERZIEN

Datum waarop het etiket voor het laatst is herzien

17 mei 2023

Gedetailleerde informatie over dit diergeneesmiddel is beschikbaar in de diergeneesmiddelendatabank van de Unie (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

17. CONTACTGEGEVENS

Contactgegevens

Houder van de vergunning voor het in de handel brengen en contactgegevens voor het melden van vermoedelijke bijwerkingen:

Dopharma Research B.V.

Zalmweg 24

NL-4941 VX Raamsdonksveer

Tel +31-162-582000

pharmacovigilance@dopharma.com

Fabrikant verantwoordelijk voor vrijgifte:

Dopharma France

23, Rue du Prieuré

Saint Herblon

FR-44150 Vair sur Loire

Dopharma B.V.
Zalmweg 24
NL-4941 VX Raamsdonksveer

18. OVERIGE INFORMATIE

Overige informatie

KANALISATIE
URA

19. VERMELDING “UITSLUITEND VOOR DIERGENEESKUNDIG GEBRUIK”

Uitsluitend voor diergeneeskundig gebruik.

20. UITERSTE GEBRUIKSDATUM

Exp.

Houdbaarheid na eerste opening van de primaire verpakking: 3 maanden.

Houdbaarheid na verdunning volgens instructies: 24 uur.

Na openen gebruiken voor...

21. PARTIJNUMMER

Lot