



ORDINUL

mun.Chișinău

“13” 08 2024

Nr. 514

**privind înregistrarea în Registrul de stat
al medicamentelor de uz veterinar
a unor medicamente de uz veterinar
autorizate prin procedură centralizată de către
Agenția Europeană pentru Medicamente**

Întru executarea art.8¹ și în conformitate cu prevederile art.4 alin.(1), alin.(3), art.6, art.8, alin.(14), art.10, art.11, din Legea nr.119/2018 cu privire la medicamentele de uz veterinar, pct.14 subct.16) și pct.19 din Regulamentul cu privire la Agenția Națională pentru Siguranța Alimentelor aprobat prin Hotărârea Guvernului nr.14/2023 cu privire la organizarea și funcționarea Agenției Naționale pentru Siguranța Alimentelor, conform Bazei de Date de pe website-ul oficial al Uniunii Europene despre medicamentele de uz veterinar autorizate în Uniunea Europeană (UE) și în Spațiul Economic European (SEE) <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/ro/search-medicines>, precum și cererile pentru înregistrarea medicamentelor de uz veterinar, depuse prin Sistemul informațional de gestionare și eliberare a actelor permissive (SIA GEAP) C331349/2024, C331350/2024, C331351/2024 din 28.07.2024, C331507/2024, C331540/2024, C331550/2024, C331556/2024, C331563/2024, C331601/2024, C331606/2024, C331610/2024, C331619/2024, C331635/2024 din 29.07.2024, C332159/2024, C332170/2024, C332175/2024, C332179/2024, C332181/2024 din 31.07.2024 și C333316/2024, C333319/2024, C333320/2024, C333321/2024, C333322/2024 din 06.08.2024,

ORDON:

1. Se înregistrează în Registrul de stat al medicamentelor de uz veterinar, prin procedură simplificată, medicamentele de uz veterinar autorizate prin procedură centralizată de către Agenția Europeană pentru Medicamente cu următoarele denumiri comerciale:

1.1 Bravecto 112.5mg, comprimate masticabile pentru câini de talie foarte mică (2 - 4,5 kg) (*substanța activă*: fluralaner 112.5mg; *excipienți*: aromă de ficat de porc, sucroză, amidon de porumb, lauril sulfat de sodiu, disodiu embonate monohidrat, stearat de magneziu, aspartam, glicerol, ulei de soia, macrogol 3350), producător: Intervet Ges.m.b.H., Austria. Intervet Productions, SA, Franța. Deținător al autorizației de comercializare: Intervet International B.V., Olanda. Numărul autorizației de comercializare în Uniunea Europeană EU/2/13/158/001-015. Solicitant al înregistrării Farmavet SA, Republica Moldova. Preparatul dat urmează să fie eliberat cu prescripție veterinară. Specia țintă: câini. Timpul de așteptare: nu este cazul. Ambalaj primar: blister de aluminiu sigilat cu capac din PET aluminiu x 1; 2; 4 comprimate. Termenul de valabilitate: 24 luni. Cod veterinar ATC: QP53BE02. Numărul unic de înregistrare atribuit: **240065**.

1.2 Bravecto 250 mg comprimate masticabile pentru câini de talie mică (>4,5 -10 kg) (*substanța activă*: fluralaner 250mg; *excipienți*: aromă de ficat de porc, sucroză, amidon de porumb, lauril sulfat de sodiu, disodiu embonate monohidrat, stearat de magneziu, aspartam, glicerol, ulei de soia, macrogol 3350), producător: Intervet Ges.m.b.H., Austria. Intervet Productions, SA, Franța. Deținător al autorizației de comercializare: Intervet International B.V., Olanda. Numărul autorizației de comercializare în Uniunea Europeană EU/2/13/158/001-015. Solicitant al înregistrării Farmavet SA, Republica Moldova. Preparatul dat urmează să fie eliberat cu prescripție veterinară. Specia țintă: câini. Timpul de așteptare: nu este cazul. Ambalaj primar: blister de aluminiu sigilat cu capac din PET aluminiu x 1; 2; 4 comprimate. Termenul de valabilitate: 24 luni. Cod veterinar ATC: QP53BE02. Numărul unic de înregistrare atribuit: **240066**.

1.3 Bravecto 500 mg comprimate masticabile pentru câini de talie medie (>10 - 20 kg) (*substanța activă*: fluralaner 500mg; *excipienți*: aromă de ficat de porc, sucroză, amidon de porumb, lauril sulfat de sodiu, disodiu embonate monohidrat, stearat de magneziu, aspartam, glicerol, ulei de soia, macrogol 3350), producător: Intervet Ges.m.b.H., Austria. Intervet Productions, SA, Franța. Deținător al autorizației de comercializare: Intervet International B.V., Olanda. Numărul autorizației de comercializare în Uniunea Europeană EU/2/13/158/001-015. Solicitant al înregistrării Farmavet SA, Republica Moldova. Preparatul dat urmează să fie eliberat cu prescripție veterinară. Specia țintă: câini. Timpul de așteptare: nu este cazul. Ambalaj primar: blister de aluminiu sigilat cu capac din PET aluminiu x 1; 2; 4 comprimate. Termenul de valabilitate: 24 luni. Cod veterinar ATC: QP53BE02. Numărul unic de înregistrare atribuit: **240067**.

1.4 Bravecto 1000 mg comprimate masticabile pentru câini de talie mare (>20 - 40 kg) (*substanța activă*: fluralaner 1000mg; *excipienți*: aromă de ficat de porc, sucroză, amidon de porumb, lauril sulfat de sodiu, disodiu embonate monohidrat, stearat de magneziu, aspartam, glicerol, ulei de soia, macrogol 3350), producător: Intervet Ges.m.b.H., Austria. Intervet Productions, SA, Franța. Deținător al autorizației de comercializare: Intervet International B.V., Olanda. Numărul autorizației de comercializare în Uniunea Europeană EU/2/13/158/001-015. Solicitant al înregistrării Farmavet SA, Republica Moldova. Preparatul dat urmează să fie eliberat cu prescripție veterinară. Specia țintă: câini. Timpul de așteptare: nu este cazul. Ambalaj primar: blister de aluminiu sigilat

cu capac din PET aluminiu x 1; 2; 4 comprimate. Termenul de valabilitate: 24 luni. Cod veterinar ATC: QP53BE02. Numărul unic de înregistrare atribuit: **240068**.

1.5 Bravecto 1400 mg comprimate masticabile pentru câini de talie foarte mare (>40 - 56 kg) (*substanța activă*: fluralaner 1400mg; *excipienți*: aromă de ficat de porc, sucroză, amidon de porumb, lauril sulfat de sodiu, disodiu embonate monohidrat, stearat de magneziu, aspartam, glicerol, ulei de soia, macrogol 3350), producător: Intervet Ges.m.b.H., Austria. Intervet Productions, SA, Franța. Deținător al autorizației de comercializare: Intervet International B.V., Olanda. Numărul autorizației de comercializare în Uniunea Europeană EU/2/13/158/001-015. Solicitant al înregistrării Farmavet SA, Republica Moldova. Preparatul dat urmează să fie eliberat cu prescripție veterinară. Specia țintă: câini. Timpul de așteptare: nu este cazul. Ambalaj primar: blister de aluminiu sigilat cu capac din PET aluminiu x 1; 2; 4 comprimate. Termenul de valabilitate: 24 luni. Cod veterinar ATC: QP53BE02. Numărul unic de înregistrare atribuit: **240069**.

1.6 Credelio 56 mg comprimate masticabile pentru câini (1,3–2,5 kg) (*substanța activă*: lotilaner (lotilanerum) 56,25 mg, *excipienți*: celuloză pulbere, lactoză monohidrat, celuloză microcristalină silicificată, aroma uscată de carne, crospovidonă, povidonă K30, laurilsulfat de sodiu, dioxid de siliciu coloidal anhidru, stearat de magneziu), producător: Elanco France S.A.S, Franța. Deținător al autorizației de comercializare: Elanco GmbH, Germania. Numărul autorizației de comercializare în Uniunea Europeană: EU/2/17/206/001–015, EU/2/17/206/024–028. Solicitant al înregistrării Univet Farm SRL, Republica Moldova. Preparatul dat urmează să fie eliberat cu prescripție veterinară. Specia țintă: câini. Timpul de așteptare: nu este cazul. Ambalaj primar: Blistere din aluminiu x 1; 3; 6; 18 comprimate. Termenul de valabilitate: 36 luni. Cod veterinar ATC: QP53BE04. Numărul unic de înregistrare atribuit: **240070**.

1.7 Credelio 112 mg comprimate masticabile pentru câini (>2,5–5,5 kg) (*substanța activă*: lotilaner (lotilanerum) 112,5mg, *excipienți*: celuloză pulbere, lactoză monohidrat, celuloză microcristalină silicificată, aroma uscată de carne, crospovidonă, povidonă K30, laurilsulfat de sodiu, dioxid de siliciu coloidal anhidru, stearat de magneziu), producător: Elanco France S.A.S, Franța. Deținător al autorizației de comercializare: Elanco GmbH, Germania. Numărul autorizației de comercializare în Uniunea Europeană: EU/2/17/206/001–015, EU/2/17/206/024–028. Solicitant al înregistrării Univet Farm SRL, Republica Moldova. Preparatul dat urmează să fie eliberat cu prescripție veterinară. Specia țintă: câini. Timpul de așteptare: nu este cazul. Ambalaj primar: Blistere din aluminiu x 1; 3; 6; 18 comprimate. Termenul de valabilitate: 36 luni. Cod veterinar ATC: QP53BE04. Numărul unic de înregistrare atribuit: **240071**.

1.8 Credelio 225 mg comprimate masticabile pentru câini (>5,5–11 kg) (*substanța activă*: lotilaner (lotilanerum) 225mg, *excipienți*: celuloză pulbere, lactoză monohidrat, celuloză microcristalină silicificată, aroma uscată de carne, crospovidonă, povidonă K30, laurilsulfat de sodiu, dioxid de siliciu coloidal anhidru, stearat de magneziu), producător: Elanco France S.A.S, Franța. Deținător al autorizației de comercializare: Elanco GmbH, Germania. Numărul autorizației de comercializare în Uniunea Europeană: EU/2/17/206/001–015, EU/2/17/206/024–028. Solicitant al înregistrării Univet Farm SRL,

Republica Moldova. Preparatul dat urmează să fie eliberat cu prescripție veterinară. Specia țintă: câini. Timpul de așteptare: nu este cazul. Ambalaj primar: Blistere din aluminiu x 1; 3; 6; 18 comprimate. Termenul de valabilitate: 36 luni. Cod veterinar ATC: QP53BE04. Numărul unic de înregistrare atribuit: **240072**.

1.9 Credelio 450 mg comprimate masticabile pentru câini (>11–22 kg) (*substanța activă*: lotilaner (lotilanerum) 450mg, *excipienți*: celuloză pulbere, lactoză monohidrat, celuloză microcristalină silicificată, aroma uscată de carne, cros повідonă, повідонă K30, laurilsulfat de sodiu, dioxid de siliciu coloidal anhidru, stearat de magneziu), producător: Elanco France S.A.S, Franța. Deținător al autorizației de comercializare: Elanco GmbH, Germania. Numărul autorizației de comercializare în Uniunea Europeană: EU/2/17/206/001–015, EU/2/17/206/024–028. Solicitant al înregistrării Univet Farm SRL, Republica Moldova. Preparatul dat urmează să fie eliberat cu prescripție veterinară. Specia țintă: câini. Timpul de așteptare: nu este cazul. Ambalaj primar: Blistere din aluminiu x 1; 3; 6; 18 comprimate. Termenul de valabilitate: 36 luni. Cod veterinar ATC: QP53BE04. Numărul unic de înregistrare atribuit: **240073**.

1.10 Credelio 900 mg comprimate masticabile pentru câini (>22–45 kg) (*substanța activă*: lotilaner (lotilanerum) 900mg, *excipienți*: celuloză pulbere, lactoză monohidrat, celuloză microcristalină silicificată, aroma uscată de carne, cros повідонă, повідонă K30, laurilsulfat de sodiu, dioxid de siliciu coloidal anhidru, stearat de magneziu), producător: Elanco France S.A.S, Franța. Deținător al autorizației de comercializare: Elanco GmbH, Germania. Numărul autorizației de comercializare în Uniunea Europeană: EU/2/17/206/001–015, EU/2/17/206/024–028. Solicitant al înregistrării Univet Farm SRL, Republica Moldova. Preparatul dat urmează să fie eliberat cu prescripție veterinară. Specia țintă: câini. Timpul de așteptare: nu este cazul. Ambalaj primar: Blistere din aluminiu x 1; 3; 6; 18 comprimate. Termenul de valabilitate: 36 luni. Cod veterinar ATC: QP53BE04. Numărul unic de înregistrare atribuit: **240074**.

1.11 Credelio 12 mg comprimate masticabile pentru pisici (0,5–2,0 kg) (*substanța activă*: lotilaner (lotilanerum) 12mg, *excipienți*: Pulbere de drojdie (aromă), celuloză microcristalină silicificată, celuloză pulbere, lactoză monohidrat, повідонă K30, cros повідонă, laurilsulfat de sodiu, Vanilină (aromă), dioxid de siliciu coloidal anhidru, stearat de magneziu), producător: Elanco France S.A.S, Franța. Deținător al autorizației de comercializare: Elanco GmbH, Germania. Numărul autorizației de comercializare în Uniunea Europeană: EU/2/17/206/016–023. Solicitant al înregistrării Univet Farm SRL, Republica Moldova. Preparatul dat urmează să fie eliberat cu prescripție veterinară. Specia țintă: pisici. Timpul de așteptare: nu este cazul. Ambalaj primar: Blistere din aluminiu x 1; 3; 6; 18 comprimate. Termenul de valabilitate: 36 luni. Cod veterinar ATC: QP53BE04. Numărul unic de înregistrare atribuit: **240075**.

1.12 Credelio 48 mg comprimate masticabile pentru pisici (>2,0–8,0 kg) (*substanța activă*: lotilaner (lotilanerum) 48mg, *excipienți*: Pulbere de drojdie (aromă), celuloză microcristalină silicificată, celuloză pulbere, lactoză monohidrat, повідонă K30, cros повідонă, laurilsulfat de sodiu, Vanilină (aromă), dioxid de siliciu coloidal anhidru, stearat de magneziu), producător: Elanco France S.A.S, Franța. Deținător al autorizației de

comercializare: Elanco GmbH, Germania. Numărul autorizației de comercializare în Uniunea Europeană: EU/2/17/206/016–023. Solicitant al înregistrării Univet Farm SRL, Republica Moldova. Preparatul dat urmează să fie eliberat cu prescripție veterinară. Specia țintă: pisici. Timpul de așteptare: nu este cazul. Ambalaj primar: Blistere din aluminiu x 1; 3; 6; 18 comprimate. Termenul de valabilitate: 36 luni. Cod veterinar ATC: QP53BE04. Numărul unic de înregistrare atribuit: **240076**.

1.13 Credelio Plus 56,25mg/2,11mg comprimate masticabile pentru câini (1,4–2,8 kg) (*substanța activă*: lotilaner (lotilanerum) 56,25mg, milbemicin oxină 2,11mg; *excipienți*: celuloză pulbere, lactoză monohidrat, celuloză microcristalină silicificată, aroma de carne uscată, crospovidonă, povidonă K30, laurilsulfat de sodiu, dioxid de siliciu coloidal anhidru, stearat de magneziu), producător: Elanco France S.A.S, Franța. Deținător al autorizației de comercializare: Elanco GmbH, Germania. Numărul autorizației de comercializare în Uniunea Europeană: EU/2/21/271/001-020. Solicitant al înregistrării Univet Farm SRL, Republica Moldova. Preparatul dat urmează să fie eliberat cu prescripție veterinară. Specia țintă: câini. Timpul de așteptare: nu este cazul. Ambalaj primar: Blistere din aluminiu x 1; 3; 6; 18 comprimate. Termenul de valabilitate: 36 luni. Cod veterinar ATC: QP54AB51. Numărul unic de înregistrare atribuit: **240077**.

1.14 Credelio Plus 112,5 mg/4,22 mg comprimate masticabile pentru câini (>2,8–5,5 kg) (*substanța activă*: lotilaner (lotilanerum) 112, 5mg, milbemicin oxină 4,22mg; *excipienți*: celuloză pulbere, lactoză monohidrat, celuloză microcristalină silicificată, aroma de carne uscată, crospovidonă, povidonă K30, laurilsulfat de sodiu, dioxid de siliciu coloidal anhidru, stearat de magneziu), producător: Elanco France S.A.S, Franța. Deținător al autorizației de comercializare: Elanco GmbH, Germania. Numărul autorizației de comercializare în Uniunea Europeană: EU/2/21/271/001-020. Solicitant al înregistrării Univet Farm SRL, Republica Moldova. Preparatul dat urmează să fie eliberat cu prescripție veterinară. Specia țintă: câini. Timpul de așteptare: nu este cazul. Ambalaj primar: Blistere din aluminiu x 1; 3; 6; 18 comprimate. Termenul de valabilitate: 36 luni. Cod veterinar ATC: QP54AB51. Numărul unic de înregistrare atribuit: **240078**.

1.15 Credelio Plus 225 mg/8,44 mg comprimate masticabile pentru câini (>5,5–11 kg) (*substanța activă*: lotilaner (lotilanerum) 225mg, milbemicin oxină 8,44mg; *excipienți*: celuloză pulbere, lactoză monohidrat, celuloză microcristalină silicificată, aroma de carne uscată, crospovidonă, povidonă K30, laurilsulfat de sodiu, dioxid de siliciu coloidal anhidru, stearat de magneziu), producător: Elanco France S.A.S, Franța. Deținător al autorizației de comercializare: Elanco GmbH, Germania. Numărul autorizației de comercializare în Uniunea Europeană: EU/2/21/271/001-020. Solicitant al înregistrării Univet Farm SRL, Republica Moldova. Preparatul dat urmează să fie eliberat cu prescripție veterinară. Specia țintă: câini. Timpul de așteptare: nu este cazul. Ambalaj primar: Blistere din aluminiu x 1; 3; 6; 18 comprimate. Termenul de valabilitate: 36 luni. Cod veterinar ATC: QP54AB51. Numărul unic de înregistrare atribuit: **240079**.

1.16 Credelio Plus 450 mg/16,88 mg comprimate masticabile pentru câini(>11–22 kg) (*substanța activă*: lotilaner (lotilanerum) 450mg, milbemicin oxină 16,88mg; *excipienți*: celuloză pulbere, lactoză monohidrat, celuloză microcristalină silicificată,

aroma de carne uscată, cros повідonă, повідonă K30, laurilsulfat de sodiu, dioxid de siliciu coloidal anhidru, stearat de magneziu), producător: Elanco France S.A.S, Franța. Deținător al autorizației de comercializare: Elanco GmbH, Germania. Numărul autorizației de comercializare în Uniunea Europeană: EU/2/21/271/001-020. Solicitant al înregistrării Univet Farm SRL, Republica Moldova. Preparatul dat urmează să fie eliberat cu prescripție veterinară. Specia țintă: câini. Timpul de așteptare: nu este cazul. Ambalaj primar: Blistere din aluminiu x 1; 3; 6; 18 comprimate. Termenul de valabilitate: 36 luni. Cod veterinar ATC: QP54AB51. Numărul unic de înregistrare atribuit: **240080**.

1.17 Credelio Plus 900 mg/33,75 mg comprimate masticabile pentru câini (>22–45 kg) (*substanța activă*: lotilaner (lotilanerum) 900mg, milbemicin oxină 33,75mg; *excipienți*: celuloză pulbere, lactoză monohidrat, celuloză microcristalină silicificată, aroma de carne uscată, cros повідonă, повідonă K30, laurilsulfat de sodiu, dioxid de siliciu coloidal anhidru, stearat de magneziu), producător: Elanco France S.A.S, Franța. Deținător al autorizației de comercializare: Elanco GmbH, Germania. Numărul autorizației de comercializare în Uniunea Europeană: EU/2/21/271/001-020. Solicitant al înregistrării Univet Farm SRL, Republica Moldova. Preparatul dat urmează să fie eliberat cu prescripție veterinară. Specia țintă: câini. Timpul de așteptare: nu este cazul. Ambalaj primar: Blistere din aluminiu x 1; 3; 6; 18 comprimate. Termenul de valabilitate: 36 luni. Cod veterinar ATC: QP54AB51. Numărul unic de înregistrare atribuit: **240081**.

1.18 Poulvac E. coli, liofilizat pentru suspensie pentru administrare prin pulverizare și pentru utilizare în apa de băut (*substanța activă*: *Escherichia coli*, tulpina vie EC34195 serotip O78, fără gena aroA; *excipienți*: sucroză, sulfat de amoniu, sulfat heptahidrat de magneziu, fosfat monobazic de potasiu, fosfat dibazic heptahidrat de sodiu), producător responsabil pentru eliberarea seriei: Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L, Spania. Deținător al autorizației de comercializare: Zoetis Belgium SA, Belgia. Numărul Zoofarmagro SRL, Republica Moldova. Preparatul dat urmează să fie eliberat cu prescripție veterinară. Specia țintă: pui de găină (broileri, viitoare găini ouătoare/de reproducție) și curci. Timpul de așteptare: zero zile. Ambalaj primar: Flacon de sticlă borosilicată tip I x 2500; 5000; 10000; 20000 doze închise cu dop din cauciuc clorobutlic și sigilat cu capac din aluminiu. Termenul de valabilitate: 30 luni. Termenul de valabilitate după reconstituire conform indicațiilor: 2 ore. Cod veterinar ATC: QI01AE04. Numărul unic de înregistrare atribuit: **240082**.

1.19 PREVEXXION RN concentrat și solvent pentru suspensie injectabilă (*substanța activă*: virus viu recombinat, celular asociat, al bolii Marek (MD), serotip 1, tulpina RN1250; *concentrat de vaccin conțelat*: dimetil sulfoxid, mediu 199 Earle, hydrogen carbonat de sodiu, acid clorhidric, apă pentru preparate injectabile, *solvent*: sucroză, cazeină hidrolizată, fenolsulfonftaleină (fenol roșu), fosfat dipotasic, potasiu dihidrogen fosfat, hidroxid de sodiu sau acid clorhidric (pentru ajustarea pH-ului), apă pentru preparate injectabile), producător: Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS, Franța, Laboratoire Bioluz, Franța. Deținător al autorizației de comercializare: Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH, Germania. Numărul autorizației de comercializare în Uniunea Europeană: EU/2/20/254/001-003. Solicitant al înregistrării

Veteco Alliance SRL, Republica Moldova. Preparatul dat urmează să fie eliberat cu prescripție veterinară. Specia țintă: pui de găină. Timpul de așteptare: zero zile. Ambalaj primar: concentrat de vaccin: Fiole din sticlă de tip I x 1000, 2000, 4000 doze; solvent: Pungă de polivinilcloridă x 200ml, 400ml, 600ml, 800ml, 1000ml, 1200ml, 1600ml, 1800ml, 2400 ml. Termenul de valabilitate a medicamentului: 36 luni. Termenul de valabilitate a solventului: 24 luni. Termenul de valabilitate după reconstituire conform indicațiilor: 2 ore la o temperatură sub 25°C. Cod veterinar ATC: QI01AD03. Numărul unic de înregistrare atribuit: **240083**.

1.20 PREVEXXION RN+HVT concentrat și solvent pentru suspensie injectabilă (*substanța activă*: virus viu recombinant, celular asociat, al bolii Marek (MD), serotip 1, tulpina RN1250, virus viu atenuat, celular asociat, al bolii Marek (MD), serotip 3, tulpina HVT FC126; *concentrat de vaccin*: dimetil sulfoxid, mediu 199 Earle, hydrogen carbonat de sodiu, acid clorhidric, apă pentru preparate injectabile, *solvent*: sucroză, cazeină hidrolizată, fenolsulfonftaleină (fenol roșu), fosfat dipotasic, potasiu dihidrogen fosfat, hidroxid de sodiu sau acid clorhidric (pentru ajustarea pH-ului), apă pentru preparate injectabile), producător: Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS, Franța, Laboratoire Bioluz, Franța. Deținător al autorizației de comercializare: Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH, Germania. Numărul autorizației de comercializare în Uniunea Europeană: EU/2/23/302/001-003. Solicitant al înregistrării Veteco Alliance SRL, Republica Moldova. Preparatul dat urmează să fie eliberat cu prescripție veterinară. Specia țintă: pui de găină. Timpul de așteptare: zero zile. Ambalaj primar: concentrat de vaccin: Fiole din sticlă de tip I x 1000, 2000, 4000 doze; solvent: Pungă de polivinilcloridă x 200ml, 400ml, 600ml, 800ml, 1000ml, 1200ml, 1600ml, 1800ml, 2400 ml. Termenul de valabilitate a medicamentului: 36 luni. Termenul de valabilitate a solventului: 24 luni. Termenul de valabilitate după reconstituire conform indicațiilor: 2 ore la o temperatură sub 25°C. Cod veterinar ATC: QI01AD03. Numărul unic de înregistrare atribuit: **240084**.

1.21 PREVEXXION RN+HVT+IBD concentrat și solvent pentru suspensie injectabilă (*substanța activă*: virus viu recombinat, celular asociat, al bolii Marek (MD), serotip 1, tulpina RN1250, herpesvirus viu recombinat de curcă (HVT), tulpina vHVT013-69 celular asociat, ce exprimă gena proteinei VP2 a virusului bursitei infecțioase (IBD); *concentrat de vaccin*: dimetil sulfoxid, mediu 199 Earle, hydrogen carbonat de sodiu, acid clorhidric, apă pentru preparate injectabile, *solvent*: sucroză, cazeină hidrolizată, fenolsulfonftaleină (fenol roșu), fosfat dipotasic, potasiu dihidrogen fosfat, hidroxid de sodiu sau acid clorhidric, apă pentru preparate injectabile), producător: Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS, Franța, Laboratoire Bioluz, Franța. Deținător al autorizației de comercializare: Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH, Germania. Numărul autorizației de comercializare în Uniunea Europeană: EU/2/20/255/001-003. Solicitant al înregistrării Veteco Alliance SRL, Republica Moldova. Preparatul dat urmează să fie eliberat cu prescripție veterinară. Specia țintă: pui de găină. Timpul de așteptare: zero zile. Ambalaj primar: concentrat de vaccin: Fiole din sticlă de tip I x 1000, 2000, 4000 doze; solvent: Pungă de polivinilcloridă x 200ml, 400ml, 600ml, 800ml, 1000ml, 1200ml, 1600ml, 1800ml, 2400 ml. Termenul de valabilitate a medicamentului:

24 luni. Termenul de valabilitate a solventului: 24 luni. Termenul de valabilitate după reconstituire conform indicațiilor: 2 ore la o temperatură sub 25°C. Cod veterinar ATC: QI01AD15. Numărul unic de înregistrare atribuit: **240085**.

1.22 Previcox 57 mg, comprimate masticabile (*substanța activă*: firocoxib 57mg, *excipienți*: lactoză monohidrat, celuloză microcristalină, aromă de fum de Chartor Hichory, hidroxipropil de celuloză, sodiu croscarmeloză, stearat de magneziu, caramel (E150d), dioxid de silicon coloidal, oxid de fier galben (E172), oxid de fier roșu (E172)), producător: Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS, Franța. Deținător al autorizației de comercializare: Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH, Germania. Numărul autorizației de comercializare în Uniunea Europeană: EU/2/04/045/001-006, EU/2/04/045/008-009. Solicitant al înregistrării Veteco Alliance SRL, Republica Moldova. Preparatul dat urmează să fie eliberat cu prescripție veterinară. Specia țintă: câini. Timpul de așteptare: nu este cazul. Ambalaj primar: blister (PVC) x 10 comprimate; flacon x 60 comprimate. Termenul de valabilitate a medicamentului așa cum este ambalat pentru vânzare: 48 luni. Termenul de valabilitate a comprimatelor divizate pot fi păstrate în ambalajul original timp de 1 lună. Cod veterinar ATC: QM01AH90. Numărul unic de înregistrare atribuit: **240086**.

1.23 Previcox 227 mg, comprimate masticabile (*substanța activă*: firocoxib 227mg, *excipienți*: lactoză monohidrat, celuloză microcristalină, aromă de fum de Chartor Hichory, hidroxipropil de celuloză, sodiu croscarmeloză, stearat de magneziu, caramel (E150d), dioxid de silicon coloidal, oxid de fier galben (E172), oxid de fier roșu (E172)), producător: Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS, Franța. Deținător al autorizației de comercializare: Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH, Germania. Numărul autorizației de comercializare în Uniunea Europeană: EU/2/04/045/001-006, EU/2/04/045/008-009. Solicitant al înregistrării Veteco Alliance SRL, Republica Moldova. Preparatul dat urmează să fie eliberat cu prescripție veterinară. Specia țintă: câini. Timpul de așteptare: nu este cazul. Ambalaj primar: blister (PVC) x 10 comprimate; flacon x 60 comprimate. Termenul de valabilitate a medicamentului așa cum este ambalat pentru vânzare: 48 luni. Termenul de valabilitate a comprimatelor divizate pot fi păstrate în ambalajul original timp de 1 lună. Cod veterinar ATC: QM01AH90. Numărul unic de înregistrare atribuit: **240087**.

2. Se stabilește în sarcina direcției control medicamente de uz veterinar și hrană pentru animale, asigurarea întocmirii și eliberării certificatelor de înregistrare pentru medicamentele de uz veterinar cu notificarea solicitanților, în termen de 10 zile.

3. Perioada de valabilitate a certificatelor de înregistrare eliberate în sensul pct.3 din prezentul ordin, este echivalentă cu perioada de valabilitate a autorizației acordate prin procedură centralizată de către Agenția Europeană pentru Medicamente.

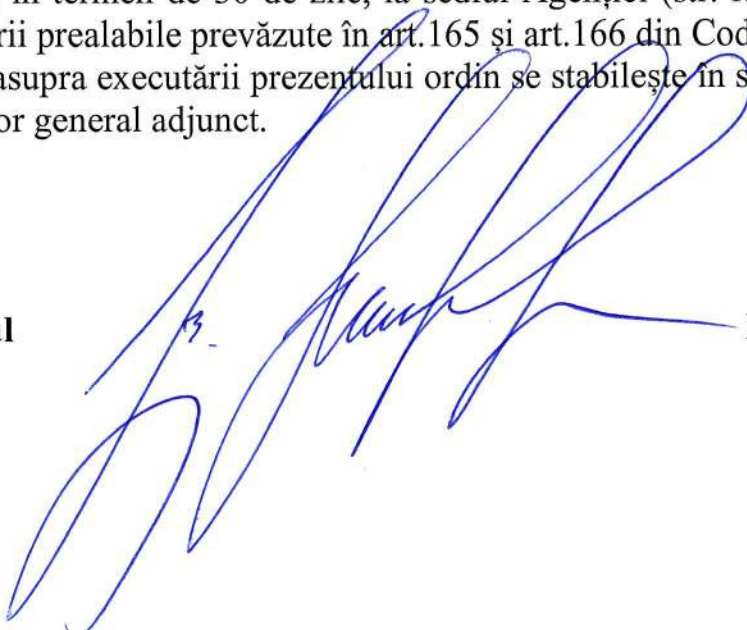
4. Prezentul ordin intră în vigoare la data semnării și se publică pe pagina oficială web a Agenției Naționale pentru Siguranța Alimentelor, la compartimentul:

<https://ansa.gov.md/ro/content/comisia-medicamentelor-veterinare>

5. În cazul în care nu sunteți de acord cu prezentul ordin sunteți în drept să depuneți o cerere prealabilă, în termen de 30 de zile, la sediul Agenției (str. M Kogălniceanu, 63), conform procedurii prealabile prevăzute în art.165 și art.166 din Codul administrativ.

6. Controlul asupra executării prezentului ordin se stabilește în sarcina Dlui Alexandr MANCIU, director general adjunct.

Director general



Radu MUSTEAȚA