

RIASSUNTO DELLE CARATTERISTICHE DEL PRODOTTO

1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO

Diazedor 5 mg/ml soluzione iniettabile per cani e gatti (AT, DE, ES, FR, IE, IT, NL, PT, UK)

Diazedor vet. 5 mg/ml solution for injection for dogs and cats (DK, FI, NO, SE)

Diazedin 5 mg/ml solution for injection for dogs and cats (BE)

2. COMPOSIZIONE QUALITATIVA E QUANTITATIVA

Ogni ml contiene:

Principio attivo:

Diazepam 5,0 mg

Per l'elenco completo degli eccipienti, vedere paragrafo 6.1.

3. FORMA FARMACEUTICA

Soluzione iniettabile

Soluzione limpida, da incolore a giallo-verdastra

4. INFORMAZIONI CLINICHE

4.1 Specie di destinazione

Cani e gatti

4.2 Indicazioni per l'utilizzazione, specificando le specie di destinazione

Nei gatti e nei cani:

Per il trattamento a breve termine dei disturbi convulsivi e degli spasmi muscoloscheletrici di origine centrale e periferica.

Come parte di un protocollo preanestetico o sedativo.

4.3 Controindicazioni

Non usare in casi di ipersensibilità nota al principio attivo o ad uno degli eccipienti.

Non usare in caso di malattia epatica severa.

4.4 Avvertenze speciali per ciascuna specie di destinazione

- Esclusivamente per uso endovenoso.
- Se viene usato in animali già agitati, è meno probabile che il diazepam da solo sia efficace come sedativo.
- Il diazepam può indurre sedazione e disorientamento e deve essere usato con cautela negli animali da lavoro, come i cani dell'esercito, della polizia o i cani da assistenza.

4.5 Precauzioni speciali per l'impiego

Precauzioni speciali per l'impiego negli animali

Il prodotto deve essere usato con cautela negli animali con malattia epatica o renale e negli animali debilitati, disidratati, anemici, obesi o geriatrici.

Il prodotto deve essere usato con cautela negli animali in stato di shock, coma o con depressione respiratoria significativa.

Il prodotto deve essere usato con cautela negli animali affetti da glaucoma.

L'uso del diazepam non è raccomandato per il controllo dei disturbi convulsivi nel gatto in caso di tossicosi cronica da clorpirifos, perché la tossicità dell'organofosfato può essere potenziata.

La somministrazione del medicinale veterinario deve essere effettuata esclusivamente dal medico veterinario.

Precauzioni speciali che devono essere adottate dalla persona che somministra il medicinale veterinario agli animali

Questo prodotto esercita un effetto depressivo sul SNC. Evitare l'auto-iniezione accidentale. In caso di auto-iniezione accidentale, rivolgersi immediatamente ad un medico mostrandogli il foglietto illustrativo o l'etichetta. Non guidare, perché può manifestarsi sedazione.

Le persone con nota ipersensibilità al diazepam, ad altre benzodiazepine o ad uno qualsiasi degli eccipienti devono evitare contatti con il medicinale veterinario.

Questo prodotto può provocare irritazione cutanea. Evitare il contatto con la pelle. In caso di contatto con la pelle, lavare con acqua e sapone. Se l'irritazione persiste, rivolgersi al medico.

Questo prodotto può provocare irritazione agli occhi. Evitare il contatto con gli occhi. Se il prodotto entra in contatto con gli occhi, lavarli immediatamente con abbondante acqua e rivolgersi al medico se l'irritazione persiste.

Il diazepam può essere nocivo per il feto e il nascituro. Il diazepam e i suoi metaboliti sono escreti nel latte e pertanto esercitano un effetto farmacologico sul lattante. Pertanto, le donne in età fertile e le donne che allattano non devono maneggiare questo prodotto.

Lavarsi le mani dopo l'uso.

4.6 Reazioni avverse (frequenza e gravità)

Una somministrazione endovenosa rapida può causare ipotensione, disturbi cardiaci e tromboflebite. In casi rari, soprattutto nei cani di piccola taglia, si possono osservare reazioni paradosse (come agitazione, aggressività o effetti disinibitori); evitare quindi l'uso del diazepam come unico agente in animali potenzialmente aggressivi. In casi molto rari (meno di 1 animale su 10.000 animali trattati, incluse le segnalazioni isolate), l'uso del diazepam nel gatto può provocare necrosi epatica acuta e insufficienza epatica.

Altri effetti segnalati comprendono aumento dell'appetito (principalmente nei gatti), atassia, disorientamento, alterazioni dell'attività mentale e del comportamento.

La frequenza delle reazioni avverse è definita usando le seguenti convenzioni:

- molto comuni (più di 1 su 10 animali trattati manifesta reazioni avverse)
- comuni (più di 1 ma meno di 10 animali su 100 animali trattati)
- non comuni (più di 1 ma meno di 10 animali su 1.000 animali trattati)
- rare (più di 1 ma meno di 10 animali su 10.000 animali trattati)
- molto rare (meno di 1 animale su 10.000 animali, incluse le segnalazioni isolate).

4.7 Impiego durante la gravidanza, l'allattamento o l'ovodeposizione

L'uso del prodotto nelle specie di destinazione durante la gravidanza e l'allattamento non è stato esaminato; pertanto, usare conformemente alla valutazione del rapporto rischio-beneficio del veterinario responsabile.

Se usato in femmine che allattano, i cuccioli/gattini devono essere attentamente monitorati per individuare effetti indesiderati di sonnolenza/sedazione che potrebbero interferire con la poppata.

4.8 Interazione con altri medicinali veterinari ed altre forme d'interazione

Il diazepam esercita effetti depressivi sul sistema nervoso centrale e può potenziare l'azione di altre sostanze depressive per il sistema nervoso centrale, come barbiturici, tranquillanti, narcotici o antidepressivi.

Il diazepam può potenziare l'azione della digossina.

Cimetidina, eritromicina, sostanze azoiche (come itraconazolo o ketoconazolo), acido valproico e propanolo possono rallentare il metabolismo del diazepam. Può essere necessario ridurre la dose di diazepam per evitare una sedazione eccessiva.

Il desametasone può ridurre l'azione del diazepam.

Evitare l'uso concomitante di altre sostanze a dosaggi epatotossici.

4.9 Posologia e via di somministrazione

Somministrare esclusivamente tramite iniezione endovenosa lenta.

Nei cani e nei gatti:

- Trattamento a breve termine dei disturbi convulsivi: 0,5 – 1,0 mg di diazepam/kg di peso corporeo (equivalenti a 0,5 – 1,0 ml/5 kg). Somministrare sotto forma di bolo e ripetere fino a un massimo di tre volte, lasciando trascorrere almeno 10 minuti fra un bolo e l'altro.
- Trattamento a breve termine degli spasmi muscoloscheletrici: 0,5 – 2,0 mg/kg di peso corporeo (equivalenti a 0,5 – 2,0 ml/5 kg).
- Come parte di un protocollo di sedazione: 0,2-0,6 mg/kg di peso corporeo (equivalenti a 0,2-0,6 ml/5 kg).
- Come parte di un protocollo di preanestesia: 0,1-0,2 mg/kg di peso corporeo (equivalenti a 0,1-0,2 ml/5 kg).

4.10 Sovradosaggio (sintomi, procedure d'emergenza, antidoti) se necessario

Se somministrato da solo, il sovradosaggio di diazepam può indurre una depressione significativa del sistema nervoso centrale (confusione, riflessi ridotti, coma ecc.). Somministrare un trattamento di supporto (stimolazione cardiorespiratoria, ossigeno). L'ipotensione, la depressione respiratoria e cardiaca sono eventi rari.

4.11 Tempo(i) di attesa

Non pertinente.

5. PROPRIETÀ FARMACOLOGICHE

Gruppo farmacoterapeutico: psicolettici, derivati delle benzodiazepine, diazepam
Codice ATCvet: QN05BA01

5.1 Proprietà farmacodinamiche

Il diazepam è un sedativo e miorilassante della famiglia delle benzodiazepine, che si lega al dominio di legame delle benzodiazepine dei recettori GABA_A, potenziando l'effetto inibitorio del GABA. Questo meccanismo dà origine a un effetto sedativo, ansiolitico, miorilassante e anticonvulsivante.

5.2 Informazioni farmacocinetiche

Il diazepam è altamente liposolubile e si distribuisce ampiamente nell'organismo. Attraversa facilmente la barriera ematoencefalica ed è altamente legato alle proteine plasmatiche. È metabolizzato nel fegato con formazione di diversi metaboliti farmacologicamente attivi (il metabolita principale nel cane è N-desmetil-diazepam), che vengono coniugati con glucuronide ed eliminati principalmente nelle urine.

6. INFORMAZIONI FARMACEUTICHE

6.1 Elenco degli eccipienti

Etanolo 96%
Glicole propilenico
Idrossido di sodio (per regolare il pH)
Acqua per preparazioni iniettabili

6.2 Incompatibilità principali

In assenza di studi di compatibilità, questo medicinale veterinario non deve essere miscelato con altri medicinali veterinari.

6.3 Periodo di validità

Periodo di validità del medicinale veterinario confezionato per la vendita: 3 anni.
Periodo di validità dopo prima apertura del confezionamento primario: usare immediatamente.
Eliminare gli eventuali residui.

6.4 Speciali precauzioni per la conservazione

Tenere le fiale nell'imballaggio esterno per proteggerle dalla luce.
Questo medicinale non richiede alcuna temperatura particolare di conservazione.

6.5 Natura e composizione del confezionamento primario

Scatola di cartone con fiale in vetro incolore, con volume nominale di 2 ml.

Confezioni: 5 fiale da 2 ml
10 fiale da 2 ml

È possibile che non tutte le confezioni siano commercializzate.

6.6 Precauzioni particolari da prendere per lo smaltimento del medicinale veterinario non utilizzato e dei rifiuti derivanti dal suo utilizzo

Il medicinale veterinario non utilizzato o i rifiuti derivati da tale medicinale veterinario devono essere smaltiti in conformità alle disposizioni di legge locali.

7. TITOLARE DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO

VetViva Richter GmbH, Durisolstrasse 14, 4600 Wels, Austria

8. NUMERO(I) DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO

5 fiale da 2 ml – A.I.C. n. 105132017

10 fiale da 2 ml – A.I.C. n. 105132029

9. DATA DELLA PRIMA AUTORIZZAZIONE/RINNOVO DELL'AUTORIZZAZIONE

Data della prima autorizzazione: 15/02/2019

10 DATA DI REVISIONE DEL TESTO

02/2023

DIVIETO DI VENDITA, FORNITURA E/O IMPIEGO

Non pertinente.

MODALITA' DI DISPENSAZIONE

Da vendersi soltanto dietro presentazione di ricetta medico veterinaria in copia unica non ripetibile.

Medicinale soggetto alla disciplina del DPR nr. 309/90 e successive modificazioni, tabella dei medicinali sezione D.

La somministrazione del medicinale veterinario deve essere effettuata esclusivamente dal medico veterinario.

INFORMAZIONI DA APPORRE SULL'IMBALLAGGIO ESTERNO

Scatola di cartone

1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO

Diazedor 5 mg/ml soluzione iniettabile per cani e gatti

Diazepam

2. INDICAZIONE DEI PRINCIPI ATTIVI

Diazepam 5,0 mg/ml

3. FORMA FARMACEUTICA

Soluzione iniettabile

4. CONFEZIONI

5 fiale da 2 ml
10 fiale da 2 ml

5. SPECIE DI DESTINAZIONE

Cani e gatti

6. INDICAZIONE(I)

Prima dell'uso leggere il foglietto illustrativo.

7. MODALITÀ E VIA(E) DI SOMMINISTRAZIONE

Uso endovenoso
Prima dell'uso leggere il foglietto illustrativo.

Spazio per posologia

8. TEMPO(I) DI ATTESA

-

9. SE NECESSARIO, AVVERTENZA(E) SPECIALE(I)

Prima dell'uso leggere il foglietto illustrativo.

10. DATA DI SCADENZA

SCAD {mese/anno}

Dopo l'apertura usare immediatamente.

11. PRECAUZIONI PARTICOLARI PER LA CONSERVAZIONE

Tenere le fiale nell'imballaggio esterno per proteggerle dalla luce.

12. OVE NECESSARIO, PRECAUZIONI PARTICOLARI DA PRENDERE PER LO SMALTIMENTO DEI MEDICINALI NON UTILIZZATI O DEI RIFIUTI

Smaltimento: leggere il foglietto illustrativo.

13. LA SCRITTA "SOLO PER USO VETERINARIO" E CONDIZIONI O LIMITAZIONI RELATIVE A FORNITURA ED IMPIEGO, SE PERTINENTE

Solo per uso veterinario.

Da vendersi soltanto dietro presentazione di ricetta medico veterinaria in copia unica non ripetibile. Medicinale soggetto alla disciplina del DPR nr. 309/90 e successive modificazioni, tabella dei medicinali sezione D. La somministrazione del medicinale veterinario deve essere effettuata esclusivamente dal medico veterinario.

14. LA SCRITTA "TENERE FUORI DALLA VISTA E DALLA PORTATA DEI BAMBINI"

Tenere fuori dalla vista e dalla portata dei bambini.

15. NOME E INDIRIZZO DEL TITOLARE DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO

Titolare dell'A.I.C.:

VetViva Richter GmbH, Durisolstrasse 14, 4600 Wels, Austria

Fabbricante responsabile dei lotti di fabbricazione:

Richter Pharma AG, Durisolstrasse 14, 4600 Wels, Austria

16. NUMERO(I) DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO

A.I.C. n. 105132017 (5 fiale da 2 ml)

A.I.C. n. 105132029 (10 fiale da 2 ml)

17. NUMERO DEL LOTTO DI FABBRICAZIONE

Lot {numero}

Spazio per codice a barre a lettura ottica D.M. 17/12/2007

INFORMAZIONI MINIME DA APPORRE SUI CONFEZIONAMENTI PRIMARI DI PICCOLE DIMENSIONI

Flaconcino in vetro trasparente da 2 ml

1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO

Diazedor 5 mg/ml soluzione iniettabile per cani e gatti

Diazepam

2. QUANTITÀ DI PRINCIPIO(I) ATTIVO(I)

5,0 mg/ml

3. CONTENUTO IN PESO, VOLUME O NUMERO DI DOSI

2 ml

4. VIA(E) DI SOMMINISTRAZIONE

e.v.

5. TEMPO(I) DI ATTESA

-

6. NUMERO DI LOTTO

Lot {numero}

7. DATA DI SCADENZA

EXP {mese/anno}

8. LA SCRITTA “SOLO PER USO VETERINARIO”

Solo per uso veterinario.

FOGLIETTO ILLUSTRATIVO:

Diazedor 5 mg/ml soluzione iniettabile per cani e gatti

1. NOME E INDIRIZZO DEL TITOLARE DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO E DEL TITOLARE DELL'AUTORIZZAZIONE ALLA PRODUZIONE RESPONSABILE DEL RILASCIO DEI LOTTI DI FABBRICAZIONE, SE DIVERSI

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

VetViva Richter GmbH, Durisolstrasse 14, 4600 Wels, Austria

Produttore responsabile del rilascio dei lotti di fabbricazione:

Richter Pharma AG, Durisolstrasse 14, 4600 Wels, Austria

2. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO

Diazedor 5 mg/ml soluzione iniettabile per cani e gatti

Diazepam

3. INDICAZIONE DEL(I) PRINCIPIO(I) ATTIVO(I) E DEGLI ALTRI INGREDIENTI

Ogni ml contiene:

Principio attivo:

Diazepam 5,0 mg

Soluzione limpida, da incolore a giallo-verdastra

4. INDICAZIONE(I)

Nei gatti e nei cani:

Per il trattamento a breve termine dei disturbi convulsivi e degli spasmi muscoloscheletrici di origine centrale e periferica.

Come parte di un protocollo preanestetico o sedativo.

5. CONTROINDICAZIONI

Non usare in casi di ipersensibilità nota al principio attivo o ad uno degli eccipienti. Non usare in caso di malattia epatica severa.

6. REAZIONI AVVERSE

Una somministrazione endovenosa rapida può causare ipotensione, disturbi cardiaci e tromboflebite. In casi rari, soprattutto nei cani di piccola taglia, si possono osservare reazioni paradosse (come agitazione, aggressività o effetti disinibitori); evitare quindi l'uso del diazepam come unico agente in animali potenzialmente aggressivi. In casi molto rari (meno di 1 animale su 10.000 animali trattati, incluse le segnalazioni isolate), l'uso del diazepam nel gatto può provocare necrosi epatica acuta e insufficienza epatica.

Altri effetti segnalati comprendono aumento dell'appetito (principalmente nei gatti), atassia, disorientamento, alterazioni dell'attività mentale e del comportamento.

La frequenza delle reazioni avverse è definita usando le seguenti convenzioni:

- molto comuni (più di 1 su 10 animali trattati mostra reazioni avverse durante il corso di un trattamento)
- comuni (più di 1 ma meno di 10 animali su 100 animali trattati)
- non comuni (più di 1 ma meno di 10 animali su 1.000 animali trattati)
- rare (più di 1 ma meno di 10 animali su 10.000 animali trattati)
- molto rare (meno di 1 animale su 10.000 animali, incluse le segnalazioni isolate).

Se dovessero manifestarsi effetti collaterali, anche quelli che non sono già menzionati in questo foglietto illustrativo/etichetta o si ritiene che il medicinale non abbia funzionato, si prega di informarne il medico veterinario.

7. SPECIE DI DESTINAZIONE

Cani e gatti.

8. POSOLOGIA PER CIASCUNA SPECIE, VIA(E) E MODALITÀ DI SOMMINISTRAZIONE

Somministrare esclusivamente tramite iniezione endovenosa lenta.

Nei cani e nei gatti:

- Trattamento a breve termine dei disturbi convulsivi: 0,5 – 1,0 mg di diazepam/kg di peso corporeo (equivalenti a 0,5 – 1,0 ml/5 kg). Somministrare sotto forma di bolo e ripetere fino a un massimo di tre volte, lasciando trascorrere almeno 10 minuti fra un bolo e l'altro.
- Trattamento a breve termine degli spasmi muscoloscheletrici: 0,5 – 2,0 mg/kg di peso corporeo (equivalenti a 0,5 – 2,0 ml/5 kg).
- Come parte di un protocollo di sedazione: 0,2-0,6 mg/kg di peso corporeo (equivalenti a 0,2-0,6 ml/5 kg).
- Come parte di un protocollo di preanestesia: 0,1-0,2 mg/kg di peso corporeo (equivalenti a 0,1-0,2 ml/5 kg).

Il prodotto non contiene conservanti antimicrobici. Usare la fiala una sola volta. Eliminare gli eventuali residui.

9. AVVERTENZE PER UNA CORRETTA SOMMINISTRAZIONE

Somministrare il prodotto lentamente.

10. TEMPO(I) DI ATTESA

Non pertinente.

11. PARTICOLARI PRECAUZIONI PER LA CONSERVAZIONE

Tenere fuori dalla vista e dalla portata dei bambini.

Tenere le fiale nell'imballaggio esterno per proteggerle dalla luce.

Questo medicinale non richiede alcuna temperatura particolare di conservazione.

Non usare questo medicinale veterinario dopo la data di scadenza riportata sull'etichetta e sulla scatola dopo "EXP". La data di scadenza si riferisce all'ultimo giorno del mese.

Periodo di validità dopo prima apertura del confezionamento primario: usare immediatamente.

12. AVVERTENZA(E) SPECIALE(I)

Avvertenze speciali per ciascuna specie di destinazione

- Esclusivamente per uso endovenoso.
- Se viene usato in animali già agitati, è meno probabile che il diazepam da solo sia efficace come sedativo.
- Il diazepam può indurre sedazione e disorientamento e deve essere usato con cautela negli animali da lavoro, come i cani dell'esercito, della polizia o i cani da assistenza.

Precauzioni speciali per l'impiego negli animali

Il prodotto deve essere usato con cautela negli animali con malattia epatica o renale e negli animali debilitati, disidratati, anemici, obesi o geriatrici.

Il prodotto deve essere usato con cautela negli animali in stato di shock, coma o con depressione respiratoria significativa.

Il prodotto deve essere usato con cautela negli animali affetti da glaucoma.

L'uso del diazepam non è raccomandato per il controllo dei disturbi convulsivi nel gatto in caso di tossicosi cronica da clorpirifos, perché la tossicità dell'organofosfato può essere potenziata.

La somministrazione del medicinale veterinario deve essere effettuata esclusivamente dal medico veterinario.

Precauzioni speciali che devono essere adottate dalla persona che somministra il medicinale veterinario agli animali

Questo prodotto esercita un effetto depressivo sul SNC. Evitare l'auto-iniezione accidentale. In caso di auto-iniezione accidentale, rivolgersi immediatamente ad un medico mostrandogli il foglietto illustrativo o l'etichetta. Non guidare, perché può manifestarsi sedazione.

Le persone con nota ipersensibilità al diazepam, ad altre benzodiazepine o ad uno qualsiasi degli eccipienti devono evitare contatti con il medicinale veterinario.

Questo prodotto può provocare irritazione cutanea. Evitare il contatto con la pelle. In caso di contatto con la pelle, lavare con acqua e sapone. Se l'irritazione persiste, rivolgersi al medico.

Questo prodotto può provocare irritazione agli occhi. Evitare il contatto con gli occhi. Se il prodotto entra in contatto con gli occhi, lavarli immediatamente con abbondante acqua e rivolgersi al medico se l'irritazione persiste.

Il diazepam può essere nocivo per il feto e il nascituro. Il diazepam e i suoi metaboliti sono escreti nel latte e pertanto esercitano un effetto farmacologico sul lattante. Pertanto, le donne in età fertile e le donne che allattano non devono maneggiare questo prodotto.

Lavarsi le mani dopo l'uso.

Gravidanza e allattamento

L'uso del prodotto nelle specie di destinazione durante la gravidanza e l'allattamento non è stato esaminato; pertanto, usare conformemente alla valutazione del rapporto rischio-beneficio del veterinario responsabile.

Se usato in femmine che allattano, i cuccioli/gattini devono essere attentamente monitorati per individuare effetti indesiderati di sonnolenza/sedazione che potrebbero interferire con la poppata.

Interazione con altri medicinali veterinari ed altre forme d'interazione

Il diazepam esercita effetti depressivi sul sistema nervoso centrale e può potenziare l'azione di altre sostanze depressive per il sistema nervoso centrale, come barbiturici, tranquillanti, narcotici o antidepressivi.

Il diazepam può potenziare l'azione della digossina.

Cimetidina, eritromicina, sostanze azoiche (come itraconazolo o ketoconazolo), acido valproico e propanolo possono rallentare il metabolismo del diazepam. Può essere necessario ridurre la dose di diazepam per evitare una sedazione eccessiva.

Il desametasone può ridurre l'azione del diazepam.

Evitare l'uso concomitante di altre sostanze a dosaggi epatotossici.

Sovradosaggio (sintomi, procedure d'emergenza, antidoti)

Se somministrato da solo, il sovradosaggio di diazepam può indurre una depressione significativa del sistema nervoso centrale (confusione, riflessi ridotti, coma ecc.). Somministrare un trattamento di supporto (stimolazione cardiorespiratoria, ossigeno). L'ipotensione, la depressione respiratoria e cardiaca sono eventi rari.

Incompatibilità principali

In assenza di studi di compatibilità, questo medicinale veterinario non deve essere miscelato con altri medicinali veterinari.

13. PRECAUZIONI PARTICOLARI DA PRENDERE PER LO SMALTIMENTO DEL PRODOTTO NON UTILIZZATO O DEGLI EVENTUALI RIFIUTI

Il medicinale non utilizzato o i rifiuti derivati da tale medicinale non devono essere smaltiti nelle acque di scarico o nei rifiuti domestici. Chiedere al proprio medico veterinario o al farmacista come fare per smaltire il medicinale di cui non si ha più bisogno.

14. DATA DELL'ULTIMA REVISIONE DEL FOGLIETTO ILLUSTRATIVO

02/2023

15. ALTRE INFORMAZIONI

MODALITÀ DI DISPENSAZIONE

Da vendersi soltanto dietro presentazione di ricetta medico veterinaria in copia unica non ripetibile. Medicinale soggetto alla disciplina del DPR nr. 309/90 e successive modificazioni, tabella dei medicinali sezione D.

La somministrazione del medicinale veterinario deve essere effettuata esclusivamente dal medico veterinario.

Confezioni: 5 fiale da 2 ml - A.I.C. n. 105132017, 10 fiale da 2 ml - A.I.C. n. 105132029

È possibile che non tutte le confezioni siano commercializzate.