

RIASSUNTO DELLE CARATTERISTICHE DEL PRODOTTO

1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO

ANTIEMOR-K, 10 mg/ml + 30 mg/ml

Soluzione iniettabile per Bovini, Equini, Suini, Ovini, Caprini, Cani e Gatti.

2. COMPOSIZIONE QUALITATIVA E QUANTITATIVA

1 ml contiene:

Principi attivi:

Menadione sodio bisolfito mg 10

equivalente a Menadione sodio bisolfitotriidrato mg 17,3

Polivinilpirrolidone mg 30

Eccipienti:

Per l'elenco degli eccipienti, vedere paragrafo 6.1.

3. FORMA FARMACEUTICA

Soluzione iniettabile

Soluzione acquosa, limpida, incolore.

4. INFORMAZIONI CLINICHE

4.1 Specie di destinazione

BOVINI, EQUINI, SUINI, OVINI, CAPRINI, CANI e GATTI.

4.2 Indicazioni per l'utilizzazione specificando le specie di destinazione

Prevenzione o trattamento delle emorragie (prima di interventi chirurgici, nelle emorragie gastriche, intestinali, ginecologiche).

4.3 Controindicazioni

Non usare in caso di ipersensibilità al principio attivo o a uno qualsiasi degli eccipienti.

Nei soggetti con malattie epatiche in atto, la somministrazione di menadione (vit. K3) in dosi elevate può compromettere ulteriormente la funzionalità epatica.

4.4 Avvertenze speciali per ciascuna specie di destinazione

Antiemor K non è indicato negli stati di intossicazione da rodenticidi anticoagulanti: in questi casi è opportuno l'utilizzo di medicinali veterinari a base di vitamina K1 (idrochinone).

4.5 Precauzioni speciali per l'impiego

Precauzioni speciali per l'impiego negli animali

In seguito ad inoculazione endovenosa possono verificarsi fenomeni di ipersensibilità che possono causare shock anafilattico; per questo motivo l'inoculazione endovenosa deve essere praticata lentamente, limitandone il ricorso ai casi di effettiva necessità.

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

Nessuna.

4.6 Reazioni avverse (frequenza e gravità)

- Nel cane l'impiego del polivinilpirrolidone può determinare il rilascio di istamina con conseguente, possibile, caduta della pressione arteriosa.
- La somministrazione di menadione (Vit. K3) in dosi molto elevate può causare anemia, policitemia, splenomegalia, compromissione epatica e renale, morte del soggetto.

Ogni eventuale reazione avversa grave o altra reazione non menzionata nell'SPC deve essere segnalata al veterinario prescrittore.

4.7 Impiego durante la gravidanza e l'allattamento

Non sono noti effetti negativi dovuti all'uso del prodotto durante la gravidanza e l'allattamento.

Usare solo conformemente alla valutazione del rapporto rischio/beneficio del veterinario responsabile.

4.8 Interazioni con altri medicinali veterinari ed altre forme di interazione

Nessuna conosciuta.

4.9 Posologia e via di somministrazione

- Prevenzione delle emorragie prima di interventi chirurgici:

* BOVINI, EQUINI, SUINI, OVINI e CAPRINI:

ml 1/kg 10 p.v./die per via i.m. per 3-4 giorni consecutivi, prima dell'intervento.

La dose va raddoppiata il giorno dell'intervento.

* CANI e GATTI:

ml 0,025-0,1/kg p.v./die per via i.m. per 3 giorni consecutivi, prima dell'intervento.

La dose va raddoppiata il giorno dell'intervento.

- Trattamento delle emorragie:

* BOVINI, EQUINI, SUINI, OVINI e CAPRINI:

ml 2/kg 10 p.v./die per via e.v. lenta per 2-3 giorni consecutivi.

Continuare il trattamento con metà dose per via i.m. o e.v. lenta per 8-10 giorni consecutivi.

* CANI e GATTI:

ml 0,05-0,25/Kg p.v./die per via e.v. lenta o i.m. fino alla scomparsa della sintomatologia.

Per via intramuscolare e/o endovenosa lenta.

Antiemor K non è indicato negli stati di intossicazione da rodenticidi anticoagulanti; in questi casi è opportuno l'utilizzo di medicinali veterinari a base di Vitamina K1 (idrochinone).

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

Vedi Controindicazioni e Reazioni Avverse.

4.11 Tempo(i) di attesa

Zero giorni.

5. PROPRIETÀ FARMACOLOGICHE

Gruppo farmacoterapeutico: Antiemorragici, Vitamina K3, codice ATCvet **QB02BA02**

5.1 Proprietà farmacodinamiche

Antiemor-K è una specialità medicinale ad azione antiemorragica, contenente polivinilpirrolidone e menadione sodio bisolfito triidrato sotto forma di soluzione acquosa iniettabile.

Il polivinilpirrolidone (PVP) è un polimero di sintesi utilizzato per ripristinare la volemia e la pressione osmotica del sangue in tutti i casi in cui si siano verificate gravi emorragie.

La vit. K è un elemento indispensabile per la sintesi epatica della protrombina (fattore II) e degli altri fattori (VII, IX, X) che partecipano al processo della coagulazione.

Il fabbisogno della vit. K è coperto, nella maggior parte degli animali domestici, dalle sintesi batteriche ruminanti o intestinali e dall'apporto alimentare; tuttavia, stati carenziali o un aumento del fabbisogno possono manifestarsi in tutti i casi in cui viene alterata tale flora batterica (trattamenti con antibiotici, terapia anticoccidica con sulfamidici, ecc.) o in conseguenza di emorragie.

La vitamina K appare in tre principali forme: la vitamina K1 (idrochinone) di origine vegetale, la vitamina K2 (menachione) prodotta da microrganismi e la vitamina K3 (menadione) di origine sintetica.

Il menadione o vitamina K3 è un derivato naftochinonico di sintesi che esplica un'azione simile a quella della vitamina K naturale (K1), rispetto alla quale possiede un'attività biologica minore. Sotto forma di sale di sodio bisolfito è idrosolubile e quindi somministrabile per via parenterale

Dopo somministrazione per via e.v., l'azione antiemorragica del farmaco può essere apprezzata entro 3-6 ore dall'inoculazione, con ripristino della normale protrombinemia dopo 12-14 ore.

5.2 Informazioni farmacocinetiche

In seguito a somministrazione di PVP in soluzione al 3,5% si verifica un aumento del volume ematico pari a circa il 90% del volume somministrato. Dopo 3-4 ore circa, il 50% risulta escreto in gran parte immutato con le urine e dopo 12 ore l'aumento del volume ematico è pari al 30% della quantità somministrata.

L'escrezione avviene prevalentemente attraverso le urine, mediante un processo di filtrazione glomerulare, ma anche attraverso le feci.

Il menadione (vit. K3) una volta somministrato, viene rapidamente assorbito: in seguito a ciò, la massima parte della vitamina viene subito utilizzata, mentre piccole quantità sono accumulate a livello epatico, come riserve naturali che possono soddisfare i bisogni dell'organismo per brevi periodi nel caso di aumento di fabbisogno o di mancato apporto esogeno.

La Vit. K3, una volta metabolizzata, viene eliminata con la bile e le urine.

6. INFORMAZIONI FARMACEUTICHE

6.1 Elenco degli eccipienti

Acqua p.p.i.

6.2 Incompatibilità

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: mesi 36.

Periodo di validità dopo prima apertura del confezionamento primario: 28 giorni

6.4 Speciali precauzioni per la conservazione

Proteggere dalla luce.

Conservare a temperatura non superiore a 25 °C

Tenere fuori dalla portata dei bambini.

6.5 Natura e composizione del confezionamento primario

- Flacone multidose in vetro di tipo II, con tappo perforabile, contenente ml 100 di soluzione.

- Scatola contenente 5 flaconi multidose in vetro di tipo II, con tappo perforabile, da ml 20 di soluzione cadauno.

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

Tutti i medicinali veterinari non utilizzati o i rifiuti derivati da tali medicinali devono essere smaltiti in conformità alle disposizioni di legge locali.

7. TITOLARE DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO

Intervet Productions S.r.l., Via Nettunense Km. 20,300 - Aprilia (LT)

8. NUMERI DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO

Flacone da ml 100 - A.I.C. n. 102052026 del Ministero della Salute

Scatola con 5 flaconi da ml 20 - A.I.C. n. 102052014 del Ministero della Salute

9. DATA DELLA PRIMA AUTORIZZAZIONE/RINNOVO DELL'AUTORIZZAZIONE

Data di prima autorizzazione: 25 Giugno 1956

Data del rinnovo: 1 Gennaio 2009

10. DATA DI REVISIONE DELTESTO

Maggio 2012

DIVIETO DI VENDITA, FORNITURA E/O IMPIEGO

Non pertinente.

MODALITÀ DI DISPENSAZIONE

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

FOGLIETTO ILLUSTRATIVO

ANTIEMOR-K, 10 mg/ml + 30 mg/ml
Soluzione iniettabile per Bovini, Equini, Suini, Ovini, Caprini, 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

Intervet Productions S.r.l.
Via Nettunense Km. 20,300 - 04011 Aprilia (LT).

Distribuito da:

MSD Animal Health S.r.l. - Divisione Farmaceutici Gellini – Strada di Olgia Vecchia snc,
Centro Direzionale Milano Due, Palazzo Canova - 20054 Segrate (MI)

2. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO

ANTIEMOR-K - 10 mg/ml + 30 mg/ml, soluzione iniettabile per bovini, equini, suini, ovini, caprini, cani e gatti
Menadione sodio bisolfito + polivinilpirrolidone

3. INDICAZIONE DEI PRINCIPI ATTIVI E DEGLI ALTRI INGREDIENTI

1 ml contiene:

Principi attivi:

Menadione sodio bisolfito mg 10

equivalente a Menadione sodio bisolfitotriidrato mg 17,3

Polivinilpirrolidone mg 30

4. INDICAZIONI

Prevenzione o trattamento delle emorragie (prima di interventi chirurgici, nelle emorragie gastriche, intestinali, ginecologiche).

5. CONTROINDICAZIONI

Non usare in caso di ipersensibilità al principio attivo o a uno qualsiasi degli eccipienti.

Nei soggetti con malattie epatiche in atto, la somministrazione di menadione (Vit. K3) in dosi elevate può compromettere ulteriormente la funzionalità epatica.

6. REAZIONI AVVERSE

- Nel cane l'impiego del polivinilpirrolidone può determinare il rilascio di istamina con conseguente, possibile, caduta della pressione arteriosa;
- La somministrazione di menadione in dosi molto elevate può causare anemia, policitemia, splenomegalia, compromissione epatica e renale, morte del soggetto.

Se dovessero manifestarsi reazioni avverse gravi o altre reazioni non menzionate in questo foglietto illustrativo, si prega di informarne il veterinario.

7. SPECIE DI DESTINAZIONE

Bovini, Equini, Suini, Ovini, Caprini, Cani e Gatti.

8. POSOLOGIA PER CIASCUNA SPECIE, VIA E MODALITA' DI SOMMINISTRAZIONE

- Prevenzione delle emorragie prima di interventi chirurgici:

* BOVINI, EQUINI, SUINI, OVINI e CAPRINI:

ml 1/Kg 10 p.v./die per via i.m. per 3-4 giorni consecutivi, prima dell'intervento.

La dose va raddoppiata il giorno dell'intervento.

* CANI e GATTI:

ml 0,025-0,1/Kg p.v./die per via i.m. per 3 giorni consecutivi, prima dell'intervento.

La dose va raddoppiata il giorno dell'intervento.

- Trattamento delle emorragie:

* BOVINI, EQUINI, SUINI, OVINI e CAPRINI:

ml 2/Kg 10 p.v./die per via e.v. lenta per 2-3 giorni consecutivi.

Continuare il trattamento con metà dose per via i.m. o e.v. lenta per 8-10 giorni consecutivi.

* CANI e GATTI:

ml 0,05-0,25/Kg p.v./die per via e.v. lenta o i.m. fino alla scomparsa della sintomatologia.

Per via intramuscolare e/o endovenosa lenta.

Antiemor K non è indicato negli stati di intossicazione da rodenticidi anticoagulanti; in questi casi è opportuno l'utilizzo di medicinali veterinari a base di Vitamina K1 (idrochinone).

Gli schemi di trattamento qui riportati hanno solo valore indicativo; è opportuno che il Medico Veterinario valuti, caso per caso, quali variazioni vanno apportate a tali schemi in funzione dell'età, del peso, delle condizioni sanitarie degli animali da trattare, ecc.

9. AVVERTENZE PER UNA CORRETTA SOMMINISTRAZIONE

- Eventuali variazioni di colore non pregiudicano l'efficacia nel prodotto.

- Per la somministrazione del prodotto adottare le opportune precauzioni di asepsi.

Vedi anche avvertenze speciali

10. TEMPO DI ATTESA

Zero giorni.

11. PARTICOLARI PRECAUZIONI PER LA CONSERVAZIONE

Tenere fuori dalla portata dei bambini.

Proteggere dalla luce.

Conservare a temperatura non superiore a 25 °C

Non usare dopo la data di scadenza riportata sull'etichetta.

Periodo di validità dopo la prima apertura del contenitore: 28 giorni.

12. AVVERTENZE SPECIALI

Antiemor K non è indicato negli stati di intossicazione da rodenticidi anticoagulanti; in questi casi è opportuno l'utilizzo di medicinali veterinari a base di vitamina K1 (idrochinone).

In seguito ad inoculazione endovenosa possono verificarsi fenomeni di ipersensibilità che possono causare shock anafilattico; per questo motivo l'inoculazione endovenosa deve essere praticata lentamente, limitandone il ricorso ai casi di effettiva necessità.

Non sono noti effetti negativi dovuti all'uso del prodotto durante la gravidanza e l'allattamento.

Usare solo conformemente alla valutazione del rapporto rischio/beneficio del veterinario responsabile.

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

Tutti i medicinali veterinari non utilizzati o i rifiuti derivati da tali medicinali devono essere smaltiti in conformità alle disposizioni di legge locali e conferiti negli idonei sistemi di raccolta e di smaltimento per i medicinali non utilizzati o scaduti.

14. DATA DELL'ULTIMA REVISIONE DEL FOGLIETTO ILLUSTRATIVO

Maggio 2012

15. ALTRE INFORMAZIONI

Antiemor-K è una specialità medicinale ad azione antiemorragica, contenente polivinilpirrolidone e menadione sodio bisolfito triidrato sotto forma di soluzione acquosa iniettabile.

Il polivinilpirrolidone (PVP) è un polimero di sintesi utilizzato per ripristinare la volemia e la pressione osmotica del sangue in tutti i casi in cui si siano verificate gravi emorragie.

La vit. K è un elemento indispensabile per la sintesi epatica della protrombina (fattore II) e degli altri fattori (VII, IX, X) che partecipano al processo della coagulazione.

Il fabbisogno della vit. K è coperto, nella maggior parte degli animali domestici, dalle sintesi batteriche ruminali o intestinali e dall'apporto alimentare; tuttavia, stati carenziali o un aumento del fabbisogno possono manifestarsi in tutti i casi in cui viene alterata tale flora batterica (trattamenti con antibiotici, terapia anticoccidica con sulfamidici, ecc.) o in conseguenza di emorragie.

La vitamina K appare in tre principali forme: la vitamina K1 (idrochinone) di origine vegetale, la vitamina K2 (menachione) prodotta da microrganismi e la vitamina K3 (menadione) di origine sintetica.

Il menadione o vitamina K3 è un derivato naftochinonico di sintesi che esplica un'azione simile a quella della vitamina K naturale (K1), rispetto alla quale possiede un'attività biologica minore. Sotto forma di sale bisolfito è idrosolubile e quindi somministrabile per via parenterale.

Dopo somministrazione per via e.v., l'azione antiemorragica del farmaco può essere apprezzata entro 3-6 ore dall'inoculazione, con ripristino della normale protrombinemia dopo 12-14 ore.

In seguito a somministrazione di PVP in soluzione al 3,5% si verifica un aumento del volume ematico pari a circa il 90% del volume somministrato. Dopo 3-4 ore circa, il 50% risulta escreto in gran parte immutato con le urine e dopo 12 ore l'aumento del volume ematico è pari al 30% della quantità somministrata.

L'escrezione avviene prevalentemente attraverso le urine, mediante un processo di filtrazione glomerulare, ma anche attraverso le feci.

Il menadione (vit. K3) una volta somministrato, viene rapidamente assorbito: in seguito a ciò, la massima parte della vitamina viene subito utilizzata, mentre piccole quantità sono accumulate a livello epatico, come riserve naturali che possono soddisfare i bisogni dell'organismo per brevi periodi nel caso di aumento di fabbisogno o di mancato apporto esogeno.

La Vit. K3, una volta metabolizzata, viene eliminata con la bile e le urine.

Flacone multidose, con tappo perforabile, contenente ml 100 di soluzione.
Scatola contenente 5 flaconi multidose, con tappo perforabile, da ml 20 di soluzione cad.
È possibile che non tutte le confezioni siano commercializzate.

INFORMAZIONI DA APPORRE SULL'IMBALLAGGIO ESTERNO

Scatola contenente 1 flacone da 100 ml
Scatola contenente 5 flaconi da 20 ml

1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO

ANTIEMOR-K - 10 mg/ml + 30 mg/ml, soluzione iniettabile per bovini, equini, suini, ovini, caprini, cani e gatti
Menadione sodio bisolfito + polivinilpirrolidone

2. INDICAZIONE DEI PRINCIPI ATTIVI E DI ALTRE SOSTANZE

1 ml di prodotto contiene:

Principi attivi:

Menadione sodio bisolfito mg 10

equivalente a Menadione sodio bisolfitotriidrato mg 17,3

Polivinilpirrolidone mg 30

3. FORMA FARMACEUTICA

Soluzione iniettabile

4. CONFEZIONI

Flacone da 100 ml

Scatola con 5 flaconi da 20 ml

5. SPECIE DI DESTINAZIONE

BOVINI, EQUINI, SUINI, OVINI, CAPRINI, CANI e GATTI

6. INDICAZIONI

Prevenzione o trattamento delle emorragie (prima di interventi chirurgici, nelle emorragie gastriche, intestinali, ginecologiche).

7. MODALITÀ E VIA DI SOMMINISTRAZIONE

Per via intramuscolare e/o endovenosa lenta.
Prima dell'uso leggere il foglietto illustrativo.

8. TEMPO DI ATTESA

Tempo di attesa:
Zero giorni.

9. SE NECESSARIO, AVVERTENZE SPECIALI

Prima dell'uso leggere il foglietto illustrativo.

10. DATA DI SCADENZA

SCAD {mese/anno}
Dopo l'apertura, usare entro: 28 giorni

11. PRECAUZIONI PARTICOLARI PER LA CONSERVAZIONE

Proteggere dalla luce.
Conservare a temperatura non superiore a 25°C.

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

Tutti i medicinali veterinari non utilizzati o i rifiuti derivati da tali medicinali devono essere smaltiti in conformità alle disposizioni di legge locali e conferiti negli idonei sistemi di raccolta e di smaltimento per i medicinali non utilizzati o scaduti.

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.

14. LA SCRITTA “TENERE FUORI DALLA PORTATA DEI BAMBINI”

Tenere fuori dalla portata dei bambini.

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

Intervet Productions S.r.l.

Via Nettunense Km. 20,300 - 04011 Aprilia (LT)

Concessionario esclusivo per la vendita:

MSD Animal Health S.r.l. – Divisione Farmaceutici Gellini, Strada di Olgia Vecchia snc,
Centro Direzionale Milano Due, Palazzo Canova – 20054 Segrate (MI)

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

Flacone da 100 ml A.I.C. n. 102052026

Scatola con 5 flaconi da 20 ml A.I.C. n. 102052014

17. NUMERO DEL LOTTO DI FABBRICAZIONE
--

Lotto {numero}

--

INFORMAZIONI DA APPORRE SUL CONFEZIONAMENTO PRIMARIO

Flacone da 20 ml

1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO

ANTIEMOR-K - 10 mg/ml + 30 mg/ml, soluzione iniettabile per bovini, equini, suini, ovini, caprini, cani e gatti

Menadione sodio bisolfito + polivinilpirrolidone

2. QUANTITÀ DI PRINCIPIO(I) ATTIVO(I)**1 ml contiene:**

Principi attivi:

Menadione sodio bisolfito mg 10

equivalente a Menadione sodio bisolfitotriidrato mg 17,3

Polivinilpirrolidone mg 30

3. CONTENUTO IN PESO, VOLUME O NUMERO DI DOSI

Flacone da 20 ml

4. VIA DI SOMMINISTRAZIONE

Per via intramuscolare e/o endovenosa lenta.

5. TEMPO DI ATTESA

Tempo di attesa

Zero giorni.

6. NUMERO DI LOTTO

Lotto n°

7. DATA DI SCADENZA

Scad.

Dopo apertura, da usare entro 28 giorni

8. LA SCRITTA "SOLO PER USO VETERINARIO"

Solo per uso veterinario.

INFORMAZIONI DA APPORRE SUL CONDIZIONAMENTO PRIMARIO

Flacone da 100 ml

1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO

ANTIEMOR-K - 10 mg/ml + 30 mg/ml, soluzione iniettabile per bovini, equini, suini, ovini, caprini, cani e gatti
Menadione sodio bisolfito + polivinilpirrolidone

2. INDICAZIONE DEI PRINCIPI ATTIVI E DI ALTRE SOSTANZE

1 ml contiene:

Principi attivi:

Menadione sodio bisolfito mg 10

equivalente a Menadione sodio bisolfitotriidrato mg 17,3

Polivinilpirrolidone mg 30

3. FORMA FARMACEUTICA

Soluzione iniettabile

4. CONFEZIONI

Flacone da 100 ml

5. SPECIE DI DESTINAZIONE

BOVINI, EQUINI, SUINI, OVINI, CAPRINI, CANI e GATTI

6. INDICAZIONI

Prevenzione o trattamento delle emorragie (prima di interventi chirurgici, nelle emorragie gastriche, intestinali, ginecologiche).

7. MODALITÀ E VIA DI SOMMINISTRAZIONE

Per via intramuscolare e/o endovenosa lenta.
Prima dell'uso leggere il foglietto illustrativo.

8. TEMPO DI ATTESA

Tempo di attesa:
Zero giorni.

9. SE NECESSARIO, AVVERTENZE SPECIALI

Prima dell'uso leggere il foglietto illustrativo.

10. DATA DI SCADENZA

SCAD {mese/anno}

Dopo l'apertura, usare entro: 28 giorni

11. PRECAUZIONI PARTICOLARI PER LA CONSERVAZIONE

Proteggere dalla luce.

Conservare a temperatura inferiore a 25°C.

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

Tutti i medicinali veterinari non utilizzati o i rifiuti derivati da tali medicinali devono essere smaltiti in conformità alle disposizioni di legge locali e conferiti negli idonei sistemi di raccolta e di smaltimento per i medicinali non utilizzati o scaduti.

13. LA SCRITTA “SOLO PER USO VETERINARIO” E CONDIZIONI O LIMITAZIONI RELATIVE A FORNITURA ED IMPIEGO, se pertinente

SOLO PER USO VETERINARIO

14. LA SCRITTA “TENERE FUORI DALLA PORTATA DEI BAMBINI”

Tenere fuori dalla portata dei bambini.

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

Intervet Productions S.r.l.

Via Nettunense Km. 20,300 - 04011 Aprilia (LT)

Concessionario esclusivo per la vendita:

MSD Animal Health S.r.l. – Divisione Farmaceutici Gellini, Strada di Olgia Vecchia snc,
Centro Direzionale Milano Due, Palazzo Canova - 20054 Segrate (MI)

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

A.I.C. n. 102052026

17. NUMERO DEL LOTTO DI FABBRICAZIONE

Lotto {numero}