

ETIQUETA-PROSPECTO: AEROFAR

Etiqueta / Prospecto envases contenido neto de 250 ml

1. NOMBRE O RAZÓN SOCIAL Y DOMICILIO O SEDE SOCIAL DEL TITULAR DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN Y DEL FABRICANTE RESPONSABLE DE LA LIBERACIÓN DE LOS LOTES, EN CASO DE QUE SEAN DIFERENTES

TITULAR DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN:

DIVASA-FARMAVIC, S.A
Ctra. Sant Hipòlit, km 71
08503 GURB – VIC
(Barcelona)

FABRICANTE QUE LIBERA EL LOTE:

DIVASA-FARMAVIC, S.A
Ctra. Sant Hipòlit, km 71
08503 GURB – VIC
(Barcelona)

2. DENOMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO

AEROFAR

3. COMPOSICIÓN CUALITATIVA Y CUANTITATIVA DE LA(S) SUSTANCIA(S) ACTIVA(S) Y OTRAS SUSTANCIAS

Hidrocloruro de clortetraciclina	2,0 g
Azul patente V (E131)	0,07 g
Excipiente y propelente c.s.p.	100 g

4. FORMA FARMACÉUTICA

Suspensión para pulverización cutánea.

5. TAMAÑO DEL ENVASE

Contenido neto: 250 ml

6. ESPECIES DE DESTINO

Bovino, ovino, caprino, porcino, equino, aves, perros y gatos.

7. INDICACIÓN(ES) DE USO

Heridas quirúrgicas, heridas superficiales, coadyuvante en el tratamiento del pedero y otras infecciones podales causadas por microorganismos sensibles.

8. CONTRAINDICACIONES

No administrar a animales con hipersensibilidad a las tetraciclinas.

9. REACCIONES ADVERSAS

Reacciones cutáneas locales.

10. POSOLOGÍA PARA CADA ESPECIE, MODO Y VÍA DE ADMINISTRACIÓN USO CUTÁNEO

Agitar el envase pulverizador antes de usarlo; pulverizar la zona afectada con el brazo extendido hasta cubrir ésta. Repetir el tratamiento según evolución y gravedad de las lesiones.

11. TIEMPO DE ESPERA

0 días – En caso de sacrificio de urgencia decomisar la zona tratada

12. ADVERTENCIAS ESPECIALES PARA CADA ESPECIE DE DESTINO

No se han descrito.

13. PRECAUCIONES ESPECIALES DE CONSERVACIÓN

Proteger de la luz.
Conservar en lugar seco

14. PRECAUCIONES ESPECIALES PARA SU UTILIZACIÓN

Agitar el envase pulverizador antes de usarlo. Antes de la aplicación limpiar la zona afectada, eliminando la suciedad y los tejidos necrosados.

No aplicar sobre los ojos, ya que puede aparecer una irritación local.

Evitar el contacto o lamido de la zona afectada durante 5 minutos.

Evitar el contacto con el producto, especialmente su inhalación.

No pulverizar sobre llama o cuerpo incandescente.

Envase a presión.

No exponerlo al sol ni a temperaturas superiores a 45°C.

Manténgase alejado de cualquier fuente de ignición – No fumar.
No perforar ni arrojarlo al fuego, ni incluso vacío.

15. SOBREDOSIFICACIÓN

El modo de empleo del producto hace improbable una intoxicación por sobredosificación. En tratamientos continuados, pueden aparecer dermatopatías por hipersensibilidad, que desaparecen paulatinamente al suspender la medicación.

16. FECHA DE CADUCIDAD

CAD: (MES / AÑO)

17. PRECAUCIONES ESPECIALES PARA LA ELIMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO NO UTILIZADO O, EN SU CASO, LOS RESIDUOS DERIVADOS DE SU USO

Los medicamentos no deben ser eliminados vertiéndolos en aguas residuales o mediante los vertidos domésticos.

Pregunte a su veterinario o farmacéutico cómo debe deshacerse de los medicamentos que ya no necesita. Estas medidas están destinadas a proteger el medio ambiente.

18. LA MENCIÓN “USO VETERINARIO”, Y LAS CONDICIONES O RESTRICCIONES DE DISPENSACIÓN Y USO, SI PROCEDE

Uso veterinario – medicamento sujeto a prescripción veterinaria.

19. ADVERTENCIA ESPECIAL QUE INDIQUE “MANTENER FUERA DEL ALCANCE Y LA VISTA DE LOS NIÑOS”

Mantener fuera del alcance de los niños.

20. NOMBRE Y DOMICILIO DEL TITULAR DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN

DIVASA-FARMAVIC, S.A.
Ctra. Sant Hipòlit, km 71
08503 GURB-VIC
Barcelona

21. NÚMERO(S) DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN

Nº de registro: 1077 ESP

22. NÚMERO DE LOTE DE FABRICACIÓN

Lote nº: xxxx/xx

23. OTROS DATOS

Símbolo de una llama y la frase “EXTREMADAMENTE INFLAMABLE (F⁺)”

Formatos:

- Envase pulverizador de 250 ml conteniendo 180 g

