

RIASSUNTO DELLE CARATTERISTICHE DEL PRODOTTO

1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO

Lidocaina 2%, 20 mg/ml soluzione iniettabile per cani e gatti

2. COMPOSIZIONE QUALITATIVA E QUANTITATIVA

100 ml di soluzione contengono:

Principio attivo:

Lidocaina cloridrato 2 g

Eccipienti:

Clorobutanolo 0,5 g

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

3. FORMA FARMACEUTICA

Soluzione iniettabile

4. INFORMAZIONI CLINICHE

4.1 Specie di destinazione

Cani e gatti

4.2 Indicazioni per l'utilizzazione specificando le specie di destinazione

Anestesia di conduzione, epidurale. Anestesia di superficie, d'infiltrazione per interventi chirurgici (tagli cesarei, gastrotomie, castrazioni, tumori, caudotomie, ecc.) e iniezioni diagnostiche.

4.3 Controindicazioni

Non usare in animali trattati con tranquillanti fenotiazinici.

Non usare in caso di ipersensibilità al principio attivo o verso anestetici dello stesso gruppo o agli eccipienti.

Non somministrare per via intravasale.

Ipovolemia, blocco cardiaco completo.

4.4 Avvertenze speciali per ciascuna specie di destinazione

La somministrazione del medicinale deve essere effettuata dal medico veterinario.

Il gatto, come anche altre specie animali, presenta una maggiore difficoltà a metabolizzare gli anestetici locali a causa della minore capacità a formare complessi glucuronici, pertanto in tale specie la lidocaina e gli altri anestetici locali devono essere somministrati con estrema cautela.

4.5 Precauzioni speciali per l'impiego

Precauzioni speciali per l'impiego negli animali

Come per altri anestetici locali, la Lidocaina deve essere usata con cautela nei pazienti affetti da epilessia, disturbi della conduzione cardiaca, insufficienza cardiaca congestizia bradicardia, shock

ipovolemico, alterazioni della funzionalità respiratoria e della funzionalità renale. La Lidocaina è metabolizzata dal fegato pertanto deve essere utilizzata con cautela nei pazienti con disturbi della funzionalità epatica. Gli effetti della anestesia locale potrebbero essere ridotti se il sito di iniezione è sede di un'area di infiammazione e/o di infezione.

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

Le persone con nota ipersensibilità ai principi attivi devono evitare contatti con il medicinale veterinario.

In caso di autoiniezione rivolgersi immediatamente ad un medico mostrandogli il foglietto illustrativo o l'etichetta.

L'esposizione sistemica ad eccessive quantità di lidocaina può avere effetti sul sistema nervoso centrale e cardiovascolare, quali tremore, vertigini, annebbiamento della vista, convulsioni; a concentrazioni maggiori si hanno perdita di conoscenza, insufficienza respiratoria e apnea. Tra i possibili effetti cardiovascolari vi sono ipotensione, bradicardia, aritmia, spasmi muscolari, convulsioni, coma, insufficienza respiratoria e arresto cardiaco.

4.6 Reazioni avverse (frequenza e gravità)

Evitare l'erronea somministrazione per via endovenosa durante l'anestesia, per non provocare effetti cardiaci, in quanto la lidocaina è un agente antiaritmico che provoca bradicardia ed ipotensione. Reazioni indesiderate si possono avere in seguito ad alti livelli plasmatici dovuti a rapido assorbimento, errata somministrazione intravasale o sovradosaggio e riguardano il sistema cardiovascolare ed il sistema nervoso centrale, con tremori, convulsioni seguite da eccitazione/depressione, convulsioni, insufficienza e arresto respiratorio, morte per fibrillazione ventricolare o arresto cardiaco.

Il gatto, come anche altre specie animali, presenta una maggiore difficoltà a metabolizzare gli anestetici locali a causa della minore capacità a formare complessi glucuronici, pertanto in tale specie la lidocaina e gli altri anestetici locali devono essere somministrati con estrema cautela. Sempre nel gatto, a seguito di errata somministrazione per via endovenosa, si possono avere convulsioni, tremori muscolari e depressione. Le convulsioni possono essere controllate con piccole dosi di diazepam o fenobarbitale.

4.7 Impiego durante la gravidanza, l'allattamento

Lidocaina 2% deve essere usata solo in caso di effettiva necessità e solo conformemente alla valutazione del rapporto rischio/beneficio del veterinario responsabile.

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

L'anestesia epidurale è controindicata in animali trattati con tranquillanti fenotiazinici.

In associazione con una sostanza vasocostrittrice si riduce la diffusione e l'assorbimento dell'anestetico locale e si prolunga la sua azione.

La cimetidina e il propanololo incrementano gli effetti della lidocaina; la procainamide può provocare effetti additivi sul sistema nervoso centrale. Ad elevati dosaggi, la lidocaina può prolungare l'apnea indotta dalla succinilcolina.

4.9 Posologia e via di somministrazione

Somministrare per via sottocutanea, epidurale e topica.

Anestesia di conduzione:

Cani - gatti: 2-4 ml

Anestesia epidurale:

Cani – gatti: 1-5 ml

Anestesia di superficie:

3-4 gocce nella mucosa o cute da anestetizzare

Anestesia d'infiltrazione:

1-2 ml per 5/6 cm²

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

Reazioni indesiderate si possono avere in seguito ad alti livelli plasmatici dovuti a rapido assorbimento, errata somministrazione intravasale o sovradosaggio e riguardano il sistema cardiovascolare ed il sistema nervoso centrale, con tremori, convulsioni seguite da eccitazione/depressione, convulsioni, insufficienza respiratoria, morte per fibrillazione ventricolare o arresto cardiaco. Istituire al riguardo procedure in emergenza di rianimazione e somministrare medicinali idonei necessari alla gestione della reazione avversa. Gli obiettivi del trattamento sono di mantenere l'ossigenazione, fermare le convulsioni e sostenere la circolazione, pertanto è necessario somministrare ossigeno e se necessario con ventilazione assistita. La circolazione dovrebbe essere mantenuta con infusioni di plasma o liquidi per via endovenosa. Se le convulsioni non si fermano spontaneamente in 15-20 secondi, è necessario ricorrere alla somministrazione endovenosa di diazepam o sodio tiopentone, tenendo presente che i farmaci anti-convulsivanti possono deprimere la respirazione e la circolazione. Convulsioni prolungate possono compromettere la ventilazione e l'ossigenazione del paziente: se fosse necessario prendere in considerazione l'intubazione endotracheale del paziente. Se si verifica l'arresto cardiaco mettere in atto, le procedure standard di rianimazione cardiopolmonare. L'ossigenazione continua, la ventilazione e il supporto circolatorio così come il trattamento di acidosi sono di vitale importanza.

4.11 Tempo(i) di attesa

Non pertinente.

5. PROPRIETÀ FARMACOLOGICHE

Gruppo farmacoterapeutico: Anestetici locali e generali, codice ATCvet: QN01BB02

5.1 Proprietà farmacodinamiche

La lidocaina è un anestetico locale che produce un'anestesia rapida (entro 5 minuti dalla somministrazione), efficace e della durata di circa 1 ora. Agisce bloccando la sensazione del dolore, interrompendo la conduzione dell'impulso nervoso dal recettore alla corteccia cerebrale. L'effetto può essere ottenuto su qualsiasi tratto del sistema nervoso e su qualsiasi tipo d'innervazione.

5.2 Informazioni farmacocinetiche

L'assorbimento di lidocaina è essenzialmente completo (91,9%) dopo la somministrazione per via intramuscolare. Circa il 70% della lidocaina si lega alle proteine plasmatiche (Glicoproteina acida alfa-1).

La lidocaina viene rapidamente metabolizzata a livello epatico in metaboliti attivi (75% di monoetilglicinxilidide e 10% di glicinxilidide). La forma non metabolizzata viene escreta nelle urine del cane ad una concentrazione del 10-20%.

Il gatto, come anche altre specie animali, presenta una maggiore difficoltà a metabolizzare gli anestetici locali a causa della minore capacità a formare complessi glucuronici.

L'eliminazione half-life nei cani varia da approssimativamente 50 minuti a 1,5 ore, mentre nei gatti è 1 - 1,7 ore.

6. INFORMAZIONI FARMACEUTICHE

6.1 Elenco degli eccipienti

Sodio cloruro
Clorobutanolo
Acqua p.p.i.

6.2 Incompatibilità

In assenza di studi di compatibilità non miscelare 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 condizionamento primario: 28 giorni.

6.4 Speciali precauzioni per la conservazione

Questo medicinale veterinario non richiede alcuna speciale condizione di conservazione.

6.5 Natura e composizione del condizionamento primario

Flacone in vetro bianco tipo II da 100 ml con tappo in gomma e sigillo in alluminio.

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

Zoetis Italia S.r.l.
Via Andrea Doria, 41 M
00192 Roma

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

100319019 – flacone da 100 ml

9. DATA DELLA PRIMA AUTORIZZAZIONE/RINNOVO DELL'AUTORIZZAZIONE

Data di prima autorizzazione: 25/01/1995
Data del rinnovo: 25/01/2010

10. DATA DI REVISIONE DEL TESTO

Settembre 2013

MODALITA' DI DISPENSAZIONE

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

INFORMAZIONI DA APPORRE SULL'IMBALLAGGIO ESTERNO

Scatola - Flacone da 100 ml

1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO

Lidocaina 2%, 20 mg/ml soluzione iniettabile per cani e gatti
Lidocaina cloridrato

2. INDICAZIONE DEI PRINCIPI ATTIVI E DI ALTRE SOSTANZE

100 ml di soluzione contengono:

Principio attivo:

Lidocaina cloridrato 2 g

Eccipienti:

Clorobutanolo

3. FORMA FARMACEUTICA

Soluzione iniettabile

4. CONFEZIONI

Flacone da 100 ml

5. SPECIE DI DESTINAZIONE

Cani e gatti

6. INDICAZIONE(I)

Anestesia di conduzione, epidurale. Anestesia di superficie, d'infiltrazione per interventi chirurgici (tagli cesarei, gastrotomie, castrazioni, tumori, caudotomie ecc.) e iniezioni diagnostiche.

7. MODALITÀ E VIA(E) DI SOMMINISTRAZIONE

Prima dell'uso leggere il foglietto illustrativo.

8. TEMPO DI ATTESA

Tempo di attesa: Non pertinente

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

Prima dell'uso leggere il foglietto illustrativo.

La somministrazione accidentale è pericolosa.

La somministrazione del medicinale deve essere effettuata dal medico veterinario.

10. DATA DI SCADENZA

SCAD {mese/anno}

Dopo apertura, usare entro 28 giorni.

11. PRECAUZIONI PARTICOLARI PER LA CONSERVAZIONE

Questo medicinale veterinario non richiede alcuna speciale condizione di conservazione.

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 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

Titolare AIC:

Zoetis Italia S.r.l.
Via Andrea Doria, 41 M
00192 Roma

Fabbricante responsabile del rilascio dei lotti:

Zoetis Manufacturing & Research Spain, S.L.
Ctra. Camprodón s/n “la Riba”
17813 Vall de Bianya
Girona (Spagna)

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

AIC n. 100319019

17. NUMERO DEL LOTTO DI FABBRICAZIONE

Lotto {numero}

INFORMAZIONI DA APPORRE SUL CONDIZIONAMENTO PRIMARIO

Flacone da 100 ml

1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO

Lidocaina 2%, 20 mg/ml soluzione iniettabile per cani e gatti
Lidocaina cloridrato

2. INDICAZIONE DEI PRINCIPI ATTIVI E DI ALTRE SOSTANZE

100 ml di soluzione contengono:

Principio attivo:

Lidocaina cloridrato 2 g

Eccipienti:

Clorobutanolo

3. FORMA FARMACEUTICA

Soluzione iniettabile

4. CONFEZIONI

Flacone da 100 ml

5. SPECIE DI DESTINAZIONE

Cani e gatti

6. INDICAZIONE(I)

-

7. MODALITÀ E VIA(E) DI SOMMINISTRAZIONE

Prima dell'uso leggere il foglietto illustrativo.

8. TEMPO DI ATTESA

Tempo di attesa: Non pertinente

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

Prima dell'uso leggere il foglietto illustrativo.

10. DATA DI SCADENZA

SCAD {mese/anno}

Dopo apertura, usare entro 28 giorni.

11. PRECAUZIONI PARTICOLARI PER LA CONSERVAZIONE

Questo medicinale veterinario non richiede alcuna speciale condizione di conservazione.

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 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

Titolare AIC:

Zoetis Italia S.r.l.
Via Andrea Doria, 41 M
00192 Roma

Fabbricante responsabile del rilascio dei lotti:

Zoetis Manufacturing & Research Spain, S.L.
Ctra. Camprodón s/n “la Riba”
17813 Vall de Bianya
Girona (Spagna)

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

AIC n. 100319019

17. NUMERO DEL LOTTO DI FABBRICAZIONE

Lotto {numero}

FOGLIETTO ILLUSTRATIVO

Lidocaina 2%, 20 mg/ml soluzione iniettabile per cani e gatti
Lidocaina cloridrato

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:

Zoetis Italia S.r.l.
Via Andrea Doria, 41 M
00192 Roma

Titolare dell'autorizzazione alla produzione responsabile del rilascio dei lotti di fabbricazione:

Zoetis Manufacturing & Research Spain, S.L.
Ctra. Camprodón s/n "la Riba"
17813 Vall de Bianya
Girona (Spagna)

2. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO

Lidocaina 2%, 20 mg/ml soluzione iniettabile per cani e gatti
Lidocaina cloridrato

3. INDICAZIONE DELLA SOSTANZA(E) ATTIVA(E) E DEGLI ALTRI INGREDIENTI

100 ml di soluzione contengono:

Principio attivo:

Lidocaina cloridrato 2 g

Eccipienti:

Clorobutanolo

4. INDICAZIONE(I)

Anestesia di conduzione, epidurale. Anestesia di superficie, d'infiltrazione per interventi chirurgici (tagli cesarei, gastrotomie, castrazioni, tumori, caudotomie, ecc.) e iniezioni diagnostiche.

5. CONTROINDICAZIONI

Non usare in animali trattati con tranquillanti fenotiazinici.

Non usare in caso di ipersensibilità al principio attivo o verso anestetici dello stesso gruppo o agli eccipienti.

Non somministrare per via intravasale.

Ipovolemia, blocco cardiaco completo.

6. REAZIONI AVVERSE

Evitare l'erronea somministrazione per via endovenosa durante l'anestesia, per non provocare effetti cardiaci, in quanto la lidocaina è un agente antiaritmico che provoca bradicardia ed ipotensione.

Reazioni indesiderate si possono avere in seguito ad alti livelli plasmatici dovuti a rapido assorbimento, errata somministrazione intravasale o sovradosaggio e riguardano il sistema cardiovascolare ed il sistema nervoso centrale, con tremori, convulsioni seguite da

eccitazione/depressione, convulsioni, insufficienza e arresto respiratorio, morte per fibrillazione ventricolare o arresto cardiaco.

Il gatto, come anche altre specie animali, presenta una maggiore difficoltà a metabolizzare gli anestetici locali a causa della minore capacità a formare complessi glucuronici, pertanto in tale specie la lidocaina e gli altri anestetici locali devono essere somministrati con estrema cautela

Sempre nel gatto, a seguito di errata somministrazione per via endovenosa, si possono avere convulsioni, tremori muscolari e depressione. Le convulsioni possono essere controllate con piccole dosi di diazepam o fenobarbitale.

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

Cani e gatti

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

Somministrare per via sottocutanea, epidurale e topica.

Anestesia di conduzione:

Cani - gatti: 2-4 ml

Anestesia epidurale:

Cani – gatti: 1-5 ml

Anestesia di superficie:

3-4 gocce nella mucosa o cute da anestetizzare

Anestesia d'infiltrazione:

1-2 ml per 5/6cm²

9. AVVERTENZE PER UNA CORRETTA SOMMINISTRAZIONE

Il gatto, come anche altre specie animali, presenta una maggiore difficoltà a metabolizzare gli anestetici locali a causa della minore capacità a formare complessi glucuronici, pertanto in tale specie la lidocaina e gli altri anestetici locali devono essere somministrati con estrema cautela.

10. TEMPO DI ATTESA

Non applicabile

11. PARTICOLARI PRECAUZIONI PER LA CONSERVAZIONE

Tenere fuori dalla portata dei bambini.

Questo medicinale veterinario non richiede alcuna speciale condizione di conservazione.

Non usare dopo la data di scadenza riportata sull'etichetta, sulla scatola o sul flacone.

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

12. AVVERTENZE SPECIALI

La somministrazione del medicinale deve essere effettuata dal medico veterinario.

Precauzioni speciali per l'impiego negli animali

Come per altri anestetici locali, la Lidocaina deve essere usata con cautela nei pazienti affetti da epilessia, disturbi della conduzione cardiaca, insufficienza cardiaca congestizia bradicardia, shock ipovolemico, alterazioni della funzionalità respiratoria e della funzionalità renale. La Lidocaina è

metabolizzata dal fegato pertanto deve essere utilizzata con cautela nei pazienti con disturbi della funzionalità epatica. Gli effetti della anestesia locale potrebbero essere ridotti se il sito di iniezione è sede di un'area di infiammazione e/o di infezione.

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

Le persone con nota ipersensibilità ai principi attivi devono evitare contatti con il medicinale veterinario.

In caso di autoiniezione rivolgersi immediatamente ad un medico mostrandogli il foglietto illustrativo o l'etichetta. L'esposizione sistemica ad eccessive quantità di lidocaina può avere effetti sul sistema nervoso centrale e cardiovascolare, quali tremore, vertigini, annebbiamento della vista, convulsioni; a concentrazioni maggiori si hanno perdita di conoscenza, insufficienza respiratoria e apnea. Tra i possibili effetti cardiovascolari vi sono ipotensione, bradicardia, aritmia, spasmi muscolari, convulsioni, coma, insufficienza respiratoria e arresto cardiaco.

Impiego durante la gravidanza, l'allattamento

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

Interazione con altri medicinali veterinari ed altre forme d'interazione

L'anestesia epidurale è controindicata in animali trattati con tranquillanti fenotiazinici.

In associazione con una sostanza vasoconstrictrice si riduce la diffusione e l'assorbimento dell'anestetico locale e si prolunga la sua azione.

La cimetidina e il propanololo incrementano gli effetti della lidocaina; la procainamide può provocare effetti additivi sul sistema nervoso centrale. Ad elevati dosaggi, la lidocaina può prolungare l'apnea indotta dalla succinilcolina.

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

Non superare le dosi indicate.

Reazioni indesiderate si possono avere in seguito ad alti livelli plasmatici dovuti a rapido assorbimento, errata somministrazione intravasale o sovradosaggio e riguardano il sistema cardiovascolare ed il sistema nervoso centrale, con tremori, convulsioni seguite da eccitazione/depressione, convulsioni, insufficienza respiratoria, morte per fibrillazione ventricolare o arresto cardiaco. Istituire al riguardo procedure in emergenza di rianimazione e somministrare medicinali idonei necessari alla gestione della reazione avversa. Gli obiettivi del trattamento sono di mantenere l'ossigenazione, fermare le convulsioni e sostenere la circolazione, pertanto è necessario somministrare ossigeno e se necessario con ventilazione assistita. La circolazione dovrebbe essere mantenuta con infusioni di plasma o liquidi per via endovenosa. Se le convulsioni non si fermano spontaneamente in 15-20 secondi, è necessario ricorrere alla somministrazione endovenosa di diazepam o sodio tiopentone, tenendo presente che i farmaci anti-convulsivanti possono deprimere la respirazione e la circolazione. Convulsioni prolungate possono compromettere la ventilazione e l'ossigenazione del paziente: se fosse necessario prendere in considerazione l'intubazione endotracheale del paziente. Se si verifica l'arresto cardiaco mettere in atto, le procedure standard di rianimazione cardiopolmonare. L'ossigenazione continua, la ventilazione e il supporto circolatorio così come il trattamento di acidosi sono di vitale importanza.

Incompatibilità

In assenza di studi di compatibilità non miscelare 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

Settembre 2013

15. ALTRE INFORMAZIONI

AIC 100319019 – Flacone da 100 ml

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