



REPÚBLICA
PORTUGUESA

AGRICULTURA, FLORESTAS
E DESENVOLVIMENTO RURAL



RESUMO DAS CARACTERÍSTICAS DO MEDICAMENTO

1. NOME DO MEDICAMENTO VETERINÁRIO

AMOXYCOL suspensão injectável para bovinos, suínos e cães.

2. COMPOSIÇÃO QUALITATIVA E QUANTITATIVA

Cada ml contém:

Substâncias activas:

Amoxicilina base (na forma de trihidrato)	100 mg
Colistina (na forma de sulfato)	250.000 UI

Excipientes:

Para a lista completa de excipientes, ver secção 6.1.

3. FORMA FARMACÊUTICA

Suspensão injectável.

Suspensão oleosa homogénea, branca a amarela.

4. INFORMAÇÕES CLÍNICAS

4.1 Espécie(s)-alvo

Bovinos, suínos e cães.

4.2 Indicações de utilização, especificando as espécies-alvo

Infecções causadas por bactérias sensíveis à combinação de amoxicilina e colistina.

Bovinos:

- Broncopneumonia e pleuropneumonia causada por *Pasteurella* spp., *Salmonella dublin*, *Haemophilus somnus*, *Streptococcus* spp. e *Corynebacterium pyogenes*;
- Septicémia causada por *E. coli*, *Pasteurella* spp., *Streptococcus* spp., *Salmonella* spp. e *Haemophilus somnus*;
- Infecções do aparelho urinário causadas por *Corynebacterium renale* e bactérias gram-negativas;
- Metrite causada por infecções bacterianas mistas.

Suínos:

- Broncopneumonia causada por *Pasteurella multocida* e *Streptococcus* spp.;
- Pleuropneumonia causada por *Haemophilus pleuropneumoniae*;
- Septicémia em leitões, causada por *E.coli*, *Streptococcus* spp. e *Actinobacillus suis*;
- Cistite causada por *E.coli*;

- Cisto-pielonefrite causada por *Corynebacterium suis* e *E.coli*;
- Metrite causada por infecções bacterianas mistas;
- Aborto causado por *Erysipelothrix rhusiopathiae*.

Cães:

- Rinite causada por *Pasteurella* spp., *Streptococcus* spp., *Bordetella bronchiseptica* e *Pseudomonas* spp.
- Broncopneumonia causada por *Bordetella bronchiseptica*, *Pasteurella* spp., *E.coli*, *Klebsiella pneumoniae*, coccus gram-negativos e *Pseudomonas* spp.
- Infecções do aparelho urinário causadas por *Proteus* spp., *E.coli*, cocci gram-positivos e *Pseudomonas aeruginosa*.

4.3 Contra-indicações

Não administrar em caso de hipersensibilidade às penicilinas e/ou polimixinas.
Não administrar a animais com insuficiência renal grave.

4.4 Advertências especiais para cada espécie-alvo

Não existem.

4.5 Precauções especiais de utilização

Precauções especiais para utilização em animais

Respeitar um volume máximo por ponto de injeção de 20 ml.
Utilizar com precaução em animais que sofrem de insuficiência renal.
A utilização deste medicamento deve ser baseada em testes de susceptibilidade.
Caso não se observe melhoria clínica nos três dias após o início do tratamento, deve reconsiderar-se a terapêutica instituída.

Precauções especiais que devem ser tomadas pela pessoa que administra o medicamento aos animais

Em caso de auto-injeção acidental ou se se desenvolverem sintomas após a exposição ao medicamento, dirija-se imediatamente a um médico e mostre-lhe o folheto informativo ou o rótulo.
As pessoas com hipersensibilidade conhecida às penicilinas, ou a outros antibióticos beta-lactâmicos, assim como à colistina, devem evitar o contacto com o medicamento veterinário.

4.6 Reações adversas (frequência e gravidade)

Podem ocorrer reacções de hipersensibilidade.
Pode ocorrer irritação moderada e transitória no local de administração.

4.7 Utilização durante a gestação, a lactação e a postura de ovos

Em estudos realizados com animais de laboratório nas dosagens recomendadas, tanto a amoxicilina como a colistina não revelaram efeitos embriotóxicos ou teratogénicos, nem foi afectada a fertilidade.

4.8 Interações medicamentosas e outras formas de interação

Deve ser evitada a administração simultânea com antibióticos bacteriostáticos como as tetraciclinas.

4.9 Posologia e via de administração

Via de administração: exclusivamente intramuscular.

A dosagem é de 10 mg de amoxicilina (trihidrato) e 25.000 UI de sulfato de colistina por Kg de peso vivo, uma vez por dia (1 ml do medicamento veterinário por cada 10 Kg de peso vivo). Esta dose pode ser repetida durante 3 dias consecutivos.

Agitar bem antes de usar.

Respeitar um volume máximo por ponto de injeção de 20 ml nos bovinos.

Caso não se observe melhoria clínica nos três dias após o início do tratamento, deve reconsiderar-se a terapêutica instituída.

4.10 Sobredosagem (sintomas, procedimentos de emergência, antídotos), (se necessário)

Quando a amoxicilina foi administrada a vitelos por via intramuscular diariamente, durante 4 semanas, em doses de cerca de 5 e 10 vezes a dose recomendada, foram observadas algumas alterações a nível renal (dilatação renal e atrofia).

Doses de colistina de cerca de 7 e 14 vezes a dose recomendada foram administradas a cães por via intramuscular, durante 7 dias consecutivos, sem que fossem observados sinais de toxicidade renal.

4.11 Intervalo(s) de segurança

Carne e vísceras: 36 dias.

Leite: 3 dias.

5. PROPRIEDADES FARMACOLÓGICAS

Grupo farmacoterapêutico: antibacteriano para uso sistémico

Código ATCvet: QJ01RA01

5.1 Propriedades farmacodinâmicas

A amoxicilina é uma penicilina semi-sintética de largo espectro, que actua por inibição da formação da parede celular bacteriana através da interferência sobre a síntese dos mucopeptidos. Tem acção bactericida contra bactérias gram-positivas e algumas gram-negativas.

As bactérias sensíveis à amoxicilina (valores de CIM entre 0,01 e 0,25 µg/ml) são: *Streptococcus* spp. (excluindo *Strep. faecalis*), *Staphylococcus* penicilinase negativa, *Haemophilus* spp., *Corynebacterium* spp., *Brucella* spp., *Fusiformis* spp., *Clostridium* spp., *Spherophorus necrophorus* e *Erysipelothrix rhusiopathiae*. As bactérias de sensibilidade moderada (valores de CIM entre 0,25 µg/ml e 5 µg/ml) são a *Salmonella* spp., *E.coli* e *Strep. faecalis*.

As bactérias resistentes são *Staphylococcus* produtores de penicilinase, *Pseudomonas aeruginosa*, *Klebsiella* spp. e *Aerobacter aerogenes*.

Além disso, foi observado o aumento de taxas de resistência de *E. coli*, *Salmonella* spp. e *Proteus* spp.

Existe resistência cruzada entre todas as penicilinas.

A colistina, antibiótico polipeptídico, actua por bloqueio da divisão celular bacteriana seguido por uma lise progressiva como acção secundária. Tem uma acção bactericida contra bactérias gram-negativas.

As bactérias sensíveis (valores de CIM < 5 µg/ml) são *Aerobacter aerogenes*, *Escherichia coli*, *Salmonella* spp., *Shigella* spp., *Haemophilus* spp., *Pasteurella* spp., *Pseudomonas aeruginosa* e *Vibrio* spp.

A resistência à colistina foi observada em bactérias originalmente sensíveis às polimixinas.

A maioria de *Proteus* spp. e *Serratia* spp. são resistentes.

A combinação da amoxicilina e do sulfato de colistina tem um efeito aditivo e, nalguns casos, uma acção antibacteriana sinérgica.

5.2 Propriedades farmacocinéticas

Em bovinos, a concentração plasmática máxima de amoxicilina (C_{máx.}) de 0,78 – 2,35 µg/ml foi obtida entre 1 a 2 horas (T_{máx.}) após a primeira administração. A semi-vida de eliminação após a última administração foi de 10,6± 2,8 horas. Em suínos, a concentração plasmática máxima de amoxicilina (C_{máx.}) de 4,13 – 8,22 µg/ml foi obtida entre 0,5 a 1 hora (T_{máx.}) após a primeira administração. A semi-vida de eliminação após a última administração foi de 2,5± 1,3 horas

Em bovinos, a concentração plasmática máxima de colistina (C_{máx.}) de 1,44 – 3,77 µg/ml foi obtida entre 0,5 a 2 horas (T_{máx.}) após a primeira administração. A semi-vida de eliminação após a última administração foi entre 15,5 e 19,7 horas. Em suínos, a concentração plasmática máxima de colistina (C_{máx.}) de 2,88 – 6,44 µg/ml foi obtida entre 0,5 a 1 hora (T_{máx.}) após a primeira administração. A semi-vida de eliminação após a última administração foi de 1 – 2 horas.

A excreção de ambas as substâncias activas é feita principalmente por via renal e parcialmente por via biliar.

6. INFORMAÇÕES FARMACÊUTICAS

6.1 Lista de excipientes

Álcool benzílico.

Hidroxitolueno butilato.

Migliol 840.

6.2 Incompatibilidades

Não misturar nem diluir este medicamento com água ou outros solventes.

6.3 Prazo de validade

Prazo de validade do medicamento veterinário tal como embalado para venda: 2 anos.

Prazo de validade após a primeira abertura do acondicionamento primário: 28 dias.

6.4 Precauções especiais de conservação

Conservar a temperatura inferior a 25° C.

6.5 Natureza e composição do acondicionamento primário

Frasco de vidro tipo II, com rolha de borracha butílica e cápsula de alumínio, contendo 100 ml.

6.6 Precauções especiais para a eliminação de medicamentos veterinários não utilizados ou de desperdícios derivados da utilização desses medicamentos

O medicamento veterinário não utilizado ou os seus desperdícios devem ser eliminados de acordo com os requisitos nacionais.

7. TITULAR DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO

Dopharma Research BV
Zalmweg 24
4941 VX Raamsdonksveer
Holanda
Tel.: +31 162 582000
Fax: +31 162 582002

8. NÚMERO(S) DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO

51046.

9. DATA DA PRIMEIRA AUTORIZAÇÃO/RENOVAÇÃO DA AUTORIZAÇÃO

01/10/1993 / 02/03/2010.

10. DATA DA REVISÃO DO TEXTO

Novembro de 2017.

PROIBIÇÃO DE VENDA, FORNECIMENTO E/OU UTILIZAÇÃO

Exclusivamente para uso veterinário - medicamento veterinário sujeito a receita médico veterinária.



REPÚBLICA
PORTUGUESA

AGRICULTURA, FLORESTAS
E DESENVOLVIMENTO RURAL



ROTULAGEM E FOLHETO INFORMATIVO



A. ROTULAGEM

INDICAÇÕES A INCLUIR NO ACONDICIONAMENTO SECUNDÁRIO

Caixa para frasco de 100 ml

1. NOME DO MEDICAMENTO VETERINÁRIO

AMOXYCOL suspensão injectável para bovinos, suínos e cães.

2. DESCRIÇÃO DAS SUBSTÂNCIAS ACTIVAS E OUTRAS SUBSTÂNCIAS

Cada ml contém:

Substâncias activas:

Amoxicilina base (na forma de trihidrato)	100,0 mg
Colistina (na forma de sulfato)	250.000 UI

3. FORMA FARMACÊUTICA

Suspensão injectável.

4. DIMENSÃO DA EMBALAGEM

100 ml

5. ESPÉCIES-ALVO

Bovinos, suínos e cães.

6. INDICAÇÕES

Infecções causadas por bactérias sensíveis à combinação de amoxicilina e colistina.

7. MODO E VIA(S) DE ADMINISTRAÇÃO

Via de administração: exclusivamente intramuscular.

A dosagem é de 10 mg de amoxicilina (trihidrato) e 25.000 UI de sulfato de colistina por Kg de peso vivo, uma vez por dia (1 ml do medicamento veterinário por cada 10 Kg de peso vivo). Esta dose pode ser repetida durante 3 dias consecutivos.

Agitar bem antes de usar.

Antes de utilizar, leia o folheto informativo.

8. INTERVALO DE SEGURANÇA

Intervalo de segurança:

Carne e vísceras: 36 dias.

Leite: 3 dias.

9. ADVERTÊNCIA(S) ESPECIAL (ESPECIAIS), SE NECESSÁRIO

Antes de utilizar, leia o folheto informativo.

Precauções especiais para utilização em animais

Respeitar um volume máximo por ponto de injeção de 20 ml.

Utilizar com precaução em animais que sofrem de insuficiência renal.

A utilização deste medicamento deve ser baseada em testes de susceptibilidade.

Caso não se observe melhoria clínica nos três dias após o início do tratamento, deve reconsiderar-se a terapêutica instituída.

10. PRAZO DE VALIDADE

VAL {mês/ano}

Depois da primeira abertura da embalagem, utilizar dentro de 28 dias.

11. CONDIÇÕES ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO

Conservar a temperatura inferior a 25° C.

12. PRECAUÇÕES ESPECIAIS DE ELIMINAÇÃO DO MEDICAMENTO NÃO UTILIZADO OU DOS SEUS DESPERDÍCIOS, SE FOR CASO DISSO

O medicamento veterinário não utilizado ou os seus desperdícios devem ser eliminados de acordo com os requisitos nacionais.

13. MENÇÃO “EXCLUSIVAMENTE PARA USO VETERINÁRIO” E CONDIÇÕES OU RESTRIÇÕES RELATIVAS AO FORNECIMENTO E À UTILIZAÇÃO, se for caso disso

Exclusivamente para uso veterinário - medicamento veterinário sujeito a receita médico veterinária.

USO VETERINÁRIO

(fundo verde)

14. MENÇÃO “MANTER FORA DO ALCANCE E DA VISTA DAS CRIANÇAS”

Manter fora do alcance e da vista das crianças.

15. NOME E ENDEREÇO DO TITULAR DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO

Dopharma Research B.V.
Zalmweg 24
4941 VX Raamsdonksveer
Holanda

16. NÚMERO(S) DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO

51046

17. NÚMERO DO LOTE DE FABRICO

Lote {número}

Representante local/ Distribuidor:

Vetlima - Sociedade Distribuidora de Produtos Agro-Pecuários, S.A.
Centro Empresarial da Rainha, lote 27
2050-501 Vila Nova da Rainha
Tel: +351 – 263 406 570

INDICAÇÕES A INCLUIR NO ACONDICIONAMENTO PRIMÁRIO

Frasco de 100 ml

1. NOME DO MEDICAMENTO VETERINÁRIO

AMOXYCOL suspensão injectável para bovinos, suínos e cães.

2. DESCRIÇÃO DAS SUBSTÂNCIAS ACTIVAS E OUTRAS SUBSTÂNCIAS

Cada ml contém:

Amoxicilina base (na forma de trihidrato)	100,0 mg
Colistina (na forma de sulfato)	250.000 UI

3. FORMA FARMACÊUTICA

Suspensão injectável.

4. DIMENSÃO DA EMBALAGEM

100 ml

5. ESPÉCIES-ALVO

Bovinos, suínos e cães.

6. INDICAÇÃO (INDICAÇÕES)

Infecções causadas por bactérias sensíveis à combinação de amoxicilina e colistina.

7. MODO E VIA(S) DE ADMINISTRAÇÃO

Via de administração: exclusivamente intramuscular.

A dosagem é de 10 mg de amoxicilina (trihidrato) e 25.000 UI de sulfato de colistina por Kg de peso vivo, uma vez por dia (1 ml de AMOXYCOL por cada 10 Kg de peso vivo). Esta dose pode ser repetida durante 3 dias consecutivos.

Agitar bem antes de usar.

Antes de utilizar, leia o folheto informativo.

8. INTERVALO DE SEGURANÇA

Intervalo de segurança:

Carne e vísceras: 36 dias

Leite: 3 dias

9. ADVERTÊNCIAS ESPECIAIS, SE NECESSÁRIO

Antes de utilizar, leia o folheto informativo.

10. PRAZO DE VALIDADE

VAL {mês/ano}

Depois da primeira abertura da embalagem, utilizar dentro de 28 dias.

11. CONDIÇÕES ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO

Conservar a temperatura inferior a 25° C.

12. PRECAUÇÕES ESPECIAIS DE ELIMINAÇÃO DO MEDICAMENTO NÃO UTILIZADO OU DOS SEUS DESPERDÍCIOS, SE FOR CASO DISSO

O medicamento veterinário não utilizado ou os seus desperdícios devem ser eliminados de acordo com os requisitos nacionais.

13. MENÇÃO “EXCLUSIVAMENTE PARA USO VETERINÁRIO” E CONDIÇÕES OU RESTRIÇÕES RELATIVAS AO FORNECIMENTO E À UTILIZAÇÃO, se for caso disso

Exclusivamente para uso veterinário - medicamento veterinário sujeito a receita médico veterinária.

USO VETERINÁRIO

(fundo verde)

14. MENÇÃO “MANTER FORA DA VISTA E DO ALCANCE DAS CRIANÇAS”

Manter fora da vista e do alcance das crianças.

15. NOME E ENDEREÇO DO TITULAR DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO

Dopharma Research BV
Zalmweg 24
4941 VX Raamsdonksveer
Holanda

16. NÚMERO(S) DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO

51046

17. NÚMERO DO LOTE DE FABRICO

Lote {número}



REPÚBLICA
PORTUGUESA

AGRICULTURA, FLORESTAS
E DESENVOLVIMENTO RURAL



B. FOLHETO INFORMATIVO

FOLHETO INFORMATIVO

AMOXYCOL suspensão injectável para bovinos, suínos e cães

1. NOME E ENDEREÇO DO TITULAR DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO E DO TITULAR DA AUTORIZAÇÃO DE FABRICO RESPONSÁVEL PELA LIBERTAÇÃO DO LOTE, SE FOREM DIFERENTES

Titular da autorização de introdução no mercado:

Dopharma Research BV
Zalmweg 24
4941 VX Raamsdonksveer
Holanda

Fabricante e responsável pela libertação de lote:

Dopharma BV
Zalmweg 24
4941 VX Raamsdonksveer
Holanda

2. NOME DO MEDICAMENTO VETERINÁRIO

AMOXYCOL suspensão injectável para bovinos, suínos e cães.

3. DESCRIÇÃO DAS SUBSTÂNCIAS ACTIVAS

Cada ml contém:

Substâncias activas:

Amoxicilina base (na forma de trihidrato)	100 mg
Colistina (na forma de sulfato)	250.000 UI

4. INDICAÇÕES

Infecções causadas por bactérias sensíveis à combinação de amoxicilina e colistina.

Bovinos:

- Broncopneumonia e pleuropneumonia causada por *Pasteurella* spp., *Salmonella dublin*, *Haemophilus somnus*, *Streptococcus* spp. e *Corynebacterium pyogenes*;
- Septicémia causada por *E. coli*, *Pasteurella* spp., *Streptococcus* spp., *Salmonella* spp. e *Haemophilus somnus*;
- Infecções do aparelho urinário causadas por *Corynebacterium renale* e bactérias Gram-negativas;
- Metrite causada por infecções bacterianas mistas.

Suínos:

- Broncopneumonia causada por *Pasteurella multocida* e *Streptococcus* spp.;
- Pleuropneumonia causada por *Haemophilus pleuropneumoniae*;
- Septicémia em leitões, causada por *E.coli*, *Streptococcus* spp. e *Actinobacillus suis*;
- Cistite causada por *E.coli*;
- Cisto-pielonefrite causada por *Corynebacterium suis* e *E.coli*;
- Metrite causada por infecções bacterianas mistas;
- Aborto causado por *Erysipelothrix rhusiopathiae*.

Cães:

- Rinite causada por *Pasteurella* spp., *Streptococcus* spp., *Bordetella bronchiseptica* e *Pseudomonas* spp.
- Broncopneumonia causada por *Bordetella bronchiseptica*, *Pasteurella* spp., *E.coli*, *Klebsiella pneumoniae*, coccus gram-negativos e *Pseudomonas* spp.
- Infecções do aparelho urinário causadas por *Proteus* spp., *E.coli*, cocci gram-positivos e *Pseudomonas aeruginosa*.

5. CONTRA-INDICAÇÕES

Não administrar em caso de hipersensibilidade às penicilinas e/ou polimixinas.
Não administrar a animais com insuficiência renal grave.

6. REACÇÕES ADVERSAS

Podem ocorrer reacções de hipersensibilidade.

Pode ocorrer irritação moderada e transitória no local de administração.

Caso detecte efeitos graves ou outros efeitos não mencionados neste folheto, informe o médico veterinário.

7. ESPÉCIES-ALVO

Bovinos, suínos e cães.

8. DOSAGEM EM FUNÇÃO DA ESPÉCIE, VIA E MODO DE ADMINISTRAÇÃO

Via de administração: exclusivamente intramuscular.

A dosagem é de 10 mg de amoxicilina (trihidrato) e 25.000 UI de sulfato de colistina por Kg de peso vivo, uma vez por dia (1 ml do medicamento veterinário por cada 10 Kg de peso vivo). Esta dose pode ser repetida durante 3 dias consecutivos.

9. INSTRUÇÕES COM VISTA A UMA UTILIZAÇÃO CORRECTA

Agitar bem antes de usar.

Respeitar um volume máximo por ponto de injeção de 20 ml.

A utilização deste medicamento veterinário deve ser baseada em testes de susceptibilidade.

Caso não se observe melhoria clínica nos três dias após o início do tratamento, deve reconsiderar-se a terapêutica instituída.

10. INTERVALO DE SEGURANÇA

Carne e vísceras: 36 dias.

Leite: 3 dias.

11. CONDIÇÕES ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO

Manter fora do alcance e da vista das crianças.

Conservar a temperatura inferior a 25° C.

Prazo de validade após a primeira abertura do recipiente: 28 dias.

Não utilizar depois de expirado o prazo de validade indicado na embalagem.

12. ADVERTÊNCIA(S) ESPECIAL(AIS)

Advertências especiais para cada espécie-alvo

Não existem.

Precauções especiais para utilização em animais

Respeitar um volume máximo por ponto de injeção de 20 ml.

Utilizar com precaução em animais que sofrem de insuficiência renal.

A utilização deste medicamento deve ser baseada em testes de susceptibilidade.

Caso não se observe melhoria clínica nos três dias após o início do tratamento, deve reconsiderar-se a terapêutica instituída.

Precauções especiais que devem ser tomadas pela pessoa que administra o medicamento aos animais

As pessoas com hipersensibilidade conhecida às penicilinas, ou a outros antibióticos beta-lactâmicos, assim como à colistina, devem evitar o contacto com o medicamento veterinário.

Em caso de auto-injeção acidental ou se se desenvolverem sintomas após a exposição ao medicamento, dirija-se imediatamente a um médico e mostre-lhe o folheto informativo ou o rótulo.

Utilização durante a gestação, a lactação e a postura de ovos

Em estudos realizados com animais de laboratório nas dosagens recomendadas, tanto a amoxicilina como a colistina não revelaram efeitos embriotóxicos ou teratogénicos, nem foi afectada a fertilidade.

Interações medicamentosas e outras formas de interacção

Deve ser evitada a administração simultânea com antibióticos bacteriostáticos como as tetraciclina.

Sobredosagem (sintomas, procedimentos de emergência, antídotos), (se necessário)



Quando a amoxicilina foi administrada a vitelos por via intramuscular diariamente, durante 4 semanas, em doses de cerca de 5 e 10 vezes a dose recomendada, foram observadas algumas alterações a nível renal (dilatação renal e atrofia).

Doses de colistina de cerca de 7 e 14 vezes a dose recomendada foram administradas a cães por via intramuscular, durante 7 dias consecutivos, sem que fossem observados sinais de toxicidade renal.

Incompatibilidades

Não misturar nem diluir este medicamento veterinário com água ou outros solventes.

13. PRECAUÇÕES ESPECIAIS DE ELIMINAÇÃO DO MEDICAMENTO NÃO UTILIZADO OU DOS SEUS DESPERDÍCIOS, SE FOR CASO DISSO

Os medicamentos não devem ser eliminados no lixo ou esgotos domésticos.

Pergunte ao seu médico veterinário como deve eliminar os medicamentos que já não são necessários.

Estas medidas contribuem para a protecção do ambiente.

14. DATA DA ÚLTIMA APROVAÇÃO DO FOLHETO INFORMATIVO

Novembro de 2017.

15. OUTRAS INFORMAÇÕES

Exclusivamente para uso veterinário - medicamento veterinário sujeito a receita médico veterinária.

Apresentação

Frasco de 100 ml

Nº de A.I.M: 51046.

Para quaisquer informações sobre este medicamento veterinário, queira contactar o representante local do titular da Autorização de Introdução no Mercado.

Representante local/ Distribuidor em Portugal:

Vetlima-Sociedade Distribuidora de Produtos Agro-Pecuários, S.A.

Centro Empresarial da Rainha, lote 27

2050-501 Vila Nova da Rainha

Tel: +351 – 263 406 570