

## 1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO

Eurican L<sub>multi</sub> Sospensione iniettabile

## 2. COMPOSIZIONE QUALITATIVA E QUANTITATIVA

Una dose (1 ml) di sospensione contiene:

### Principi attivi:

*Leptospira interrogans* inattivata, sierogruppo e sierovariante Canicola  
ceppo 16070 ..... Attività secondo Farm. Eur. 447\*  
*Leptospira interrogans* inattivata, sierogruppo e sierovariante Icterohaemorrhagiae  
ceppo 16069 ..... Attività secondo Farm. Eur. 447\*  
*Leptospira interrogans* inattivata, sierogruppo e sierovariante Grippotyphosa  
ceppo Grippo Mal 1540 ..... Attività secondo Farm. Eur. 447\*  
\*≥ 80% protezione nel criceto

### Eccipienti:

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

## 3. FORMA FARMACEUTICA

Sospensione iniettabile.  
Sospensione omogenea e opalescente.

## 4. INFORMAZIONI CLINICHE

### Specie di destinazione

Cani

### Indicazioni per l'utilizzazione specificando le specie di destinazione

Immunizzazione attiva dei cani per:

- prevenire la mortalità, i segni clinici, l'infezione, l'escrezione batterica, la permanenza a livello renale e le lesioni renali causate da *Leptospira interrogans*, sierogruppo Icterohaemorrhagiae, sierovariante Icterohaemorrhagiae,
- prevenire la mortalità\* ed i segni clinici, ridurre l'infezione, l'escrezione batterica, la permanenza a livello renale e le lesioni renali causate da *Leptospira interrogans*, sierogruppo Canicola, sierovariante Canicola,
- prevenire la mortalità\* e ridurre i segni clinici, l'infezione, l'escrezione batterica, la permanenza a livello renale e le lesioni renali causate da *Leptospira kirschneri*, sierogruppo Grippotyphosa, sierovariante Grippotyphosa,
- prevenire la mortalità, i segni clinici, l'infezione renale, l'escrezione batterica, la permanenza a livello renale e le lesioni renali causate da *Leptospira interrogans*, sierogruppo Icterohaemorrhagiae, sierovariante Copenhageni.\*\*

Inizio dell'immunità: per tutti i ceppi, 2 settimane dopo la seconda iniezione della vaccinazione di base.

Durata dell'immunità: per tutti i ceppi, almeno un anno dopo la seconda iniezione della vaccinazione di base.

\* Per *Leptospira* Canicola e Grippotyphosa, non è stata riscontrata mortalità nel corso della prova di challenge per la durata dell'immunità.

\*\* Per *Leptospira* Copenhageni non è stata stabilita la durata dell'immunità.

### **Controindicazioni**

Nessuna.

### **Avvertenze speciali per ciascuna specie di destinazione**

Vaccinare solo animali sani.

### **Precauzioni speciali per l'impiego**

#### Precauzioni speciali per l'impiego negli animali

Adottare le consuete pratiche asettiche.

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

In caso di auto-iniezione accidentale, rivolgersi immediatamente ad un medico mostrandogli il foglietto illustrativo o l'etichetta.

### **Reazioni avverse (frequenza e gravità)**

Un gonfiore lieve ( $\leq 2$  cm) in corrispondenza del sito di inoculo, si può comunemente osservare immediatamente dopo l'iniezione. Regredisce, di solito, in 1-6 giorni. Questo può, in alcuni casi, essere accompagnato da un leggero prurito, calore e dolore al sito di inoculo. Letargia transitoria ed emesi possono anche essere comunemente osservate.

Anoressia, polidipsia, ipertermia, diarrea, tremore muscolare, debolezza muscolare e lesioni cutanee al sito di inoculo possono essere osservati non comunemente.

Reazioni di ipersensibilità (edema facciale, shock anafilattico, orticaria), alcune delle quali potenzialmente letali, possono verificarsi raramente, come con altri vaccini. Si deve prontamente fornire un adeguato trattamento sintomatico.

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 trattati, incluse le segnalazioni isolate).

### **Impiego durante la gravidanza, l'allattamento o l'ovodeposizione**

Può essere usato durante la gravidanza.

### **Interazione con altri medicinali veterinari ed altre forme d'interazione**

Il medicinale veterinario può essere miscelato con vaccini vivi attenuati Boehringer Ingelheim contro il cimurro, l'adenovirosi, la parvovirosi e le infezioni respiratorie da parainfluenza di tipo 2.

Sono disponibili dati di sicurezza ed efficacia che dimostrano che questo vaccino può essere somministrato lo stesso giorno ma non miscelato con il vaccino Boehringer Ingelheim contro la rabbia, in cani a partire dalle 12 settimane di età. In tal caso, è stata dimostrata l'efficacia nei confronti di *Leptospira Icterohaemorrhagiae* solo per quanto riguarda la riduzione delle lesioni renali e dell'escrezione batterica ed è stata dimostrata l'efficacia contro *Leptospira Grippotyphosa* solo per quanto concerne la riduzione della permanenza a livello renale, delle lesioni renali e dell'escrezione batterica.

Non è stata stabilita l'efficacia del vaccino per la protezione nei confronti della sierovariante Copenhageni, dopo l'impiego, lo stesso giorno, del vaccino Boehringer Ingelheim contro la rabbia, Non sono disponibili informazioni sulla sicurezza ed efficacia di questo vaccino quando utilizzato con altri medicinali veterinari, tranne i prodotti summenzionati. Pertanto la decisione di utilizzare questo vaccino prima o dopo un altro medicinale veterinario deve essere valutata caso per caso.

### **Posologia e via di somministrazione**

Quando Eurican L<sub>multi</sub> è usato da solo, iniettare per via sottocutanea 1 dose da 1 ml.

Quando Eurican L<sub>multi</sub> è usato come diluente di un vaccino liofilizzato Boehringer Ingelheim contro il cimurro, l'adenoviroso, la parvoviroso e la parainfluenza di tipo 2, ricostituire asetticamente il contenuto del liofilizzato con quello della sospensione iniettabile. Agitare bene prima dell'uso. L'intero contenuto del flacone ricostituito deve essere somministrato in dose singola.

Si deve seguire lo schema seguente;

**Vaccinazione di base:** Due iniezioni a distanza di 4 settimane a partire dall'età di 7 settimane.

**Richiamo:** Somministrare una dose 12 mesi dopo il completamento della vaccinazione di base. I cani devono essere rivaccinati con una singola dose di richiamo su base annua.

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

Non sono state osservate reazioni avverse, ad eccezione di quelle riportate al paragrafo 4.6, dopo la somministrazione di un sovradosaggio pari a 2 volte la dose.

### **Tempo(i) di attesa**

Non pertinente.

## **5. PROPRIETÀ IMMUNOLOGICHE**

Gruppo farmacoterapeutico: Immunologici per canidi, Vaccini batterici inattivati per cani.  
Codice ATC vet: QI07AB01

Vaccino contro le *Leptospire* (inattivate) dei cani.

Dopo la somministrazione, il vaccino induce l'istaurarsi nei cani di una risposta immunitaria contro le leptosiroso da *Leptospira interrogans* sierogruppo Canicola, *Leptospira interrogans* sierogruppo Icterohaemorrhagiae, *Leptospira interrogans* sierogruppo Copenhageni e *Leptospira kirschneri* sierogruppo Grippotyphosa, come dimostrato dal challenge.

## **6. INFORMAZIONI FARMACEUTICHE**

### **Elenco degli eccipienti**

Cloruro di potassio  
Cloruro di sodio

Potassio diidrogeno fosfato  
Fosfato disodico diidrato  
Acqua per preparazioni iniettabili

### **Incompatibilità principali**

Non miscelare con altri medicinali veterinari ad eccezione di quelli elencati al paragrafo 4.8.

### **Periodo di validità**

Periodo di validità del medicinale veterinario confezionato per la vendita: 2 anni.  
Periodo di validità dopo prima apertura del confezionamento primario: usare immediatamente.

### **6.4. Speciali precauzioni per la conservazione**

Conservare e trasportare in frigorifero (2°C-8°C).  
Non congelare.  
Proteggere dalla luce.

### **Natura e composizione del confezionamento primario**

Flaconi in vetro di Tipo I con tappi in gomma clorobutilica, sigillati da capsule di alluminio.

Scatola di plastica da 10 flaconi (in vetro) di sospensione (1 ml).  
Scatola di plastica da 25 flaconi (in vetro) di sospensione (1 ml).  
Scatola di plastica da 50 flaconi (in vetro) di sospensione (1 ml).

È possibile che non tutte le confezioni siano commercializzate.

### **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**

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Boehringer Ingelheim Animal Health Italia S.p.A. – Via Vezza d'Oglio 3 – 20139 Milano

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

10 flaconi da 1 ml di sospensione	A.I.C. n° 104860010
25 flaconi da 1 ml di sospensione	A.I.C. n° 104860022
50 flaconi da 1 ml di sospensione	A.I.C. n° 104860034

## **9. DATA DELLA PRIMA AUTORIZZAZIONE/RINNOVO DELL'AUTORIZZAZIONE**

Data della prima autorizzazione: 26/02/2016

Data dell'ultimo rinnovo: 22/07/2020

**10. DATA DI REVISIONE DEL TESTO**

01/2022

**DIVIETO DI VENDITA, FORNITURA E/O IMPIEGO**

Non pertinente

**MODALITÀ DI DISPENSAZIONE**

Da vendersi soltanto dietro presentazione di ricetta medico veterinaria ripetibile

## INFORMAZIONI DA APPORRE SULL'IMBALLAGGIO ESTERNO

Scatola di plastica da 10 flaconi (in vetro) da 1 ml di sospensione.

Scatola di plastica da 25 flaconi (in vetro) da 1 ml di sospensione.

Scatola di plastica da 50 flaconi (in vetro) da 1 ml di sospensione.

### 1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO

Eurican L<sub>multi</sub> Sospensione iniettabile.

### 2. INDICAZIONE DEI PRINCIPI ATTIVI

Per dose:

Ceppi di *Leptospira* inattivati\* .....attività secondo Farm. Eur. 447\*\*

\**Leptospira* sierogruppo e sierovariante Canicola, Icterohaemorrhagiae, Grippotyphosa

\*\*≥80% di protezione nel criceto

### 3. FORMA FARMACEUTICA

Sospensione iniettabile.

### 4. CONFEZIONI

10 dosi: 10 x 1 ml di sospensione.

25 dosi: 25 x 1 ml di sospensione.

50 dosi: 50 x 1 ml di sospensione.

### 5. SPECIE DI DESTINAZIONE

Cani

### 6. INDICAZIONE(I)

### 7. MODALITÀ E VIA(E) DI SOMMINISTRAZIONE

Uso sottocutaneo.

Prima dell'uso leggere il foglietto illustrativo.

### 8. TEMPO(I) DI ATTESA

Non pertinente.

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

Prima dell'uso leggere il foglietto illustrativo.

### 10. DATA DI SCADENZA

EXP {mese/anno}

Dopo l'apertura, usare immediatamente.

**11. PRECAUZIONI PARTICOLARI PER LA CONSERVAZIONE**

Conservare e trasportare in frigorifero.  
Non congelare.  
Proteggere 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 ripetibile.

**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’autorizzazione all’immissione in commercio:

Boehringer Ingelheim Animal Health Italia S.p.A.  
Via Vezza d’Oglio 3  
20139 Milano

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

10 flaconi da 1 ml di sospensione	A.I.C. n° 104860010
25 flaconi da 1 ml di sospensione	A.I.C. n° 104860022
50 flaconi da 1 ml di sospensione	A.I.C. n° 104860034

**17. NUMERO DEL LOTTO DI FABBRICAZIONE**

Lot:

**INFORMAZIONI MINIME DA APPORRE SUI CONFEZIONAMENTI PRIMARI DI  
PICCOLE DIMENSIONI**

**Sospensione:1 ml**

**1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO**

Eurican L<sub>multi</sub>



**2. QUANTITÀ DI PRINCIPIO(I) ATTIVO(I)**

L<sub>multi</sub>

Prima dell'uso leggere il foglietto illustrativo.

**3. CONTENUTO IN PESO, VOLUME O NUMERO DI DOSI**

1 ml

**4. VIA(E) DI SOMMINISTRAZIONE**

SC

**5. TEMPO(I) DI ATTESA**

Non pertinente.

**6. NUMERO DI LOTTO**

Lot:

**7. DATA DI SCADENZA**

EXP {MM/AAAA}

**8. LA SCRITTA "SOLO PER USO VETERINARIO"**

Solo per uso veterinario

## FOGLIETTO ILLUSTRATIVO:

EURICAN L<sub>multi</sub>  
Sospensione iniettabile.

### 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:

Boehringer Ingelheim Animal Health Italia S.p.A.  
Via Vezza d'Oglio 3  
20139 Milano

#### Produttore responsabile del rilascio dei lotti di fabbricazione:

Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS, Laboratoire Porte des Alpes  
Rue de l'Aviation  
69800 Saint-Priest  
France

### 2. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO

Eurican L<sub>multi</sub>  
Sospensione iniettabile.

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

Una dose (1 ml) di sospensione contiene:

*Leptospira interrogans* inattivata, sierogruppo e sierovariante Canicola  
ceppo 16070 ..... Attività secondo Farm. Eur. 447\*  
*Leptospira interrogans* inattivata, sierogruppo e sierovariante Icterohaemorrhagiae  
ceppo 16069 ..... Attività secondo Farm. Eur. 447\*  
*Leptospira interrogans* inattivata, sierogruppo e sierovariante Grippotyphosa  
ceppo Grippo Mal 1540 ..... Attività secondo Farm. Eur. 447\*  
\*≥ 80% protezione nel criceto

Sospensione omogenea, opalescente.

### 4. INDICAZIONE(I)

Immunizzazione attiva dei cani per:

- prevenire la mortalità, i segni clinici, l'infezione, l'escrezione batterica, la permanenza a livello renale e le lesioni renali causate da *Leptospira interrogans*, sierogruppo Icterohaemorrhagiae, sierovariante Icterohaemorrhagiae,
- prevenire la mortalità \* ed i segni clinici, ridurre l'infezione, l'escrezione batterica, la permanenza a livello renale e le lesioni renali causate da *Leptospira interrogans*, sierogruppo Canicola, sierovariante Canicola,
- prevenire la mortalità \* e ridurre i segni clinici, l'infezione, l'escrezione batterica, la permanenza a livello renale e le lesioni renali causate da *Leptospira kirschneri*, sierogruppo Grippotyphosa, sierovariante Grippotyphosa,

- prevenire la mortalità, i segni clinici, l'infezione renale, l'escrezione batterica, la permanenza a livello renale e le lesioni renali causate da *Leptospira interrogans*, sierogruppo Icterohaemorrhagiae, sierovariante Copenhageni.\*\*

Inizio dell'immunità: per tutti i ceppi, 2 settimane dopo la seconda iniezione della vaccinazione di base.

Durata dell'immunità: per tutti i ceppi, almeno un anno dopo la seconda iniezione della vaccinazione di base.

\* Per *Leptospira Canicola* e *Grippotyphosa*, non è stata riscontrata mortalità nel corso della prova di challenge per la durata dell'immunità.

\*\* Per *Leptospira Copenhageni* non è stata stabilita la durata dell'immunità.

## **5. CONTRINDICAZIONI**

Nessuna.

## **6. REAZIONI AVVERSE**

Un gonfiore lieve ( $\leq 2$  cm) in corrispondenza del sito di inoculo, si può comunemente osservare immediatamente dopo l'iniezione. Regredisce, di solito, in 1-6 giorni. Questo può, in alcuni casi, essere accompagnato da un leggero prurito, calore e dolore al sito di inoculo. Letargia transitoria ed emesi possono anche essere comunemente osservate.

Anoressia, polidipsia, ipertermia, diarrea, tremore muscolare, debolezza muscolare e lesioni cutanee al sito di inoculo possono essere osservati non comunemente.

Reazioni di ipersensibilità (edema facciale, shock anafilattico, orticaria), alcune delle quali potenzialmente letali, possono verificarsi raramente, come con altri vaccini. Si deve prontamente fornire un adeguato trattamento sintomatico.

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 trattati, incluse le segnalazioni isolate).

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

In alternativa, segnalare tramite il sistema nazionale di farmacovigilanza veterinaria ([http://www.salute.gov.it/portale/ministro/p4\\_8\\_0.jsp?label=servizionline&idMat=MDV&idAmb=F&idSrv=PSK&flag=P](http://www.salute.gov.it/portale/ministro/p4_8_0.jsp?label=servizionline&idMat=MDV&idAmb=F&idSrv=PSK&flag=P)).

## **7. SPECIE DI DESTINAZIONE**

Cani.

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

Quando Eurican L<sub>multi</sub> è usato da solo, iniettare per via sottocutanea 1 dose da 1 ml, secondo lo schema seguente:

**Vaccinazione di base:** Due iniezioni a distanza di 4 settimane a partire dall'età di 7 settimane.

**Richiamo:** Somministrare una dose 12 mesi dopo il completamento della vaccinazione di base. I cani devono essere rivaccinati con una singola dose di richiamo su base annua.

## 9. AVVERTENZE PER UNA CORRETTA SOMMINISTRAZIONE

Quando Eurican L<sub>multi</sub> è usato come diluente di un vaccino liofilizzato Boehringer Ingelheim contro il cimurro, l'adenovirosi, la parvovirosi e la parainfluenza di tipo 2, ricostituire asetticamente il contenuto del liofilizzato con quello della sospensione iniettabile. Agitare bene prima dell'uso. L'intero contenuto del flacone ricostituito deve essere somministrato in dose singola.

## 10. TEMPO(I) DI ATTESA

Non pertinente.

## 11. PARTICOLARI PRECAUZIONI PER LA CONSERVAZIONE

Tenere fuori dalla vista e dalla portata dei bambini.

Conservare e trasportare in frigorifero (2°C-8°C).

Non congelare.

Proteggere dalla luce.

Non usare questo medicinale veterinario dopo la data di scadenza riportata sull'etichetta dopo "EXP".

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

## 12. AVVERTENZE SPECIALI

Avvertenze speciali per ciascuna specie di destinazione:

Vaccinare solo animali sani.

Precauzioni speciali per l'impiego negli animali:

Adottare le consuete pratiche asettiche.

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

In caso di auto-iniezione accidentale, rivolgersi immediatamente ad un medico mostrandogli il foglietto illustrativo o l'etichetta.

Gravidanza: Può essere usato durante la gravidanza.

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

Il medicinale veterinario può essere miscelato con vaccini vivi attenuati Boehringer Ingelheim contro il cimurro, l'adenovirosi, la parvovirosi e le infezioni respiratorie da parainfluenza di tipo 2.

Sono disponibili dati di sicurezza ed efficacia che dimostrano che questo vaccino può essere somministrato lo stesso giorno ma non miscelato con il vaccino Boehringer Ingelheim contro la rabbia, in cani a partire dalle 12 settimane di età. In tal caso, è stata dimostrata l'efficacia nei confronti di *Leptospira Icterohaemorrhagiae* solo per quanto riguarda la riduzione delle lesioni renali e dell'escrezione batterica ed è stata dimostrata l'efficacia contro *Leptospira Grippotyphosa* solo per

quanto concerne la riduzione della permanenza a livello renale, delle lesioni renali e dell'escrezione batterica.

Non è stata stabilita l'efficacia del vaccino per la protezione nei confronti della sierovariante Copenhageni, dopo l'impiego, lo stesso giorno, del vaccino Boehringer Ingelheim contro la rabbia.

Non sono disponibili informazioni sulla sicurezza ed efficacia di questo vaccino quando utilizzato con altri medicinali veterinari, tranne i prodotti summenzionati. Pertanto la decisione di utilizzare questo vaccino prima o dopo un altro medicinale veterinario deve essere valutata caso per caso.

Sovradosaggio:

Non sono state osservate reazioni avverse, ad eccezione di quelle riportate al paragrafo "Reazioni avverse", dopo la somministrazione di un sovradosaggio pari a 2 volte la dose.

Incompatibilità:

Non miscelare con altri medicinali veterinari ad eccezione dei vaccini vivi attenuati Boehringer Ingelheim contro il cimurro, l'adenovirosi, la parvovirosi e le infezioni respiratorie da parainfluenza di tipo 2.

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

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

I medicinali non devono essere smaltiti nelle acque di scarico o nei rifiuti domestici.

**14. DATA DELL'ULTIMA REVISIONE DEL FOGLIETTO ILLUSTRATIVO**

01/2022

**15. ALTRE INFORMAZIONI**

Scatola di plastica da 10 flaconi (in vetro) di sospensione (1 ml).

Scatola di plastica da 25 flaconi (in vetro) di sospensione (1 ml).

Scatola di plastica da 50 flaconi (in vetro) di sospensione (1 ml).

È possibile che non tutte le confezioni siano commercializzate.

+

+