

RIASSUNTO DELLE CARATTERISTICHE DEL PRODOTTO

1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO

Akipor

2. COMPOSIZIONE QUALITATIVA E QUANTITATIVA

Ogni dose (2 ml) di vaccino contiene:

Principio attivo:

Liofilizzato

Virus modificato della malattia di Aujeszky, ceppo Bartha gE⁻, con titolo di almeno 10^{6,3}DICC50

Diluyente

Fase oleosa

Mercurotiolato sodico, al massimo	0,2 mg
Trietanolamina	0,34 mg
Olio leggero di paraffina	477 mg
Acidi grassi polietilenici	53 mg
Eteri di alcoli grassi polioli	44 mg

Fase acquosa

Cloruro di sodio	9,40 mg
Fosfato disodico diidrato	7,22 mg
Fosfato monopotassico	0,69 mg
Acqua p.p.i.	1,34 ml

Eccipienti:

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

3. FORMA FARMACEUTICA

Liofilizzato e diluente per emulsione iniettabile.

4. INFORMAZIONI CLINICHE

4.1 Specie di destinazione

Suini da ingrasso

4.2 Indicazioni per l'utilizzazione specificando le specie di destinazione

Immunizzazione attiva per la prevenzione della mortalità, per la riduzione dei segni clinici (specialmente la perdita di peso) e per la riduzione dell'escrezione di virus indotti dalla malattia di Aujeszky. L'immunità si instaura 21 giorni dopo la somministrazione di una dose di vaccino e permane per tre mesi.

4.3 Controindicazioni

Non utilizzare in specie diverse dal suino e nei suini da riproduzione.

4.4 Avvertenze speciali

Nessuna.

4.5 Precauzioni speciali per l'impiego

Precauzioni speciali per l'impiego negli animali

Vaccinare solamente animali in buono stato di salute.

Rispettare le consuete e corrette norme di manipolazione degli animali.

Akipor non deve essere somministrato a suini da riproduzione in quanto in Italia è proibita l'utilizzazione nei riproduttori di vaccini vivi contro la malattia di Aujeszky.

Ricostituire il vaccino liofilizzato con l'apposito diluente ed utilizzarlo entro due ore dopo l'avvenuta ricostituzione.

Per la preparazione e l'iniezione del vaccino utilizzare materiale sterile e privo di ogni traccia di antisettico o disinfettante. Rispettare le consuete norme di asepsi.

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

Per l'operatore:

Questo prodotto contiene olio minerale. L'inoculazione/autoinoculazione accidentale può determinare intenso dolore e tumefazione, soprattutto se inoculato in un'articolazione o in un dito e, in rari casi può provocare la perdita del dito colpito se non si ricorre immediatamente alle cure mediche.

In caso di autoinoculazione accidentale, anche di piccole quantità di questo prodotto, rivolgersi immediatamente ad un medico e mostrargli il foglietto illustrativo del prodotto. Se il dolore persiste per più di 12 ore dopo l'esame medico, rivolgersi nuovamente al medico.

Per il medico:

Questo prodotto contiene olio minerale. L'inoculazione accidentale di questo prodotto, anche se in piccole quantità, può determinare evidente tumefazione che potrebbe, per esempio, evolvere in necrosi ischemica e perfino perdita di un dito. Si richiede una IMMEDIATA ed esperta valutazione di tipo chirurgico e potrebbe essere necessaria una tempestiva incisione e irrigazione del sito di inoculo, soprattutto se c'è interessamento dei tessuti molli del dito o dei tendini.

4.6 Reazioni avverse (frequenza e gravità)

Nessuna nota.

4.7 Impiego durante la gravidanza, l'allattamento o l'ovodeposizione

Non è consentito l'utilizzo di questo vaccino in scrofe gravide o in allattamento.

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

Non sono disponibili informazioni sulla sicurezza e l'efficacia dell'uso concomitante di questo vaccino con altri, pertanto la decisione di utilizzare questo vaccino prima o dopo un altro medicinale veterinario deve essere valutata caso per caso.

4.9 Posologia e via di somministrazione

Via di somministrazione: intramuscolare profonda nei muscoli del collo, dietro l'orecchio.

Posologia: 2 ml

Schema vaccinale:

I suini sono sottoposti a due interventi vaccinali, a distanza di tre-quattro settimane, di cui il primo tra il 60° e il 90° giorno di vita. Agli animali destinati ad essere macellati oltre il 7° mese di vita deve essere praticato un terzo intervento vaccinale tra il 6° e il 7° mese di vita.

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

Nelle prove di innocuità sono stati vaccinati animali anche con dosi multiple (10 dosi/capo), nel pieno rispetto delle esigenze richieste dalle legislazioni attuali, senza che si siano verificati particolari episodi di intolleranza o reazioni indesiderate.

4.11 Tempo(i) di attesa

Zero giorni.

5. PROPRIETÀ IMMUNOLOGICHE

Gruppo farmacoterapeutico: vaccino contro la malattia di Aujeszky.

Codice ATCvet: QI09AD01.

Vaccino vivo con adiuvante contro la malattia di Aujeszky (ceppo Bartha gE).

Il vaccino induce uno stato di immunità attiva contro il virus della malattia di Aujeszky dimostrato mediante infezione sperimentale ed il rilievo di anticorpi sieroneutralizzanti.

6. INFORMAZIONI FARMACEUTICHE

6.1 Elenco degli eccipienti

Peptidi
Glucidi

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: 18 mesi.
Il vaccino deve essere utilizzato nelle 2 ore successive alla sua ricostituzione.

6.4. Speciali precauzioni per la conservazione

Conservare in frigorifero (2 °C – 8 °C). Non congelare. Proteggere dalla luce.

6.5 Natura e composizione del condizionamento primario

- Scatola con flacone (vetro Tipo I) da 10 dosi di vaccino + flacone (vetro Tipo I) da 20 ml di diluente.
- Scatola con flacone (vetro Tipo I) da 50 dosi di vaccino + flacone (vetro Tipo I o polipropilene) da 100 ml di diluente.
- Scatola con flacone (vetro Tipo I) da 100 dosi di vaccino + flacone (polipropilene) da 200 ml di diluente.
- Scatole con 10 flaconi (vetro Tipo I) da 50 dosi di vaccino + 10 flaconi (vetro Tipo I o polipropilene) da 100 ml di diluente.

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

Eliminare i rifiuti mediante ebollizione, incenerimento o immersione in un disinfettante idoneo approvato per l'uso dalle autorità competenti. Conformarsi alla legislazione vigente in materia.

7. TITOLARE DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO

Boehringer Ingelheim Animal Health Italia S.p.A. - Via Lorenzini, 8 - 20139 Milano

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

- | | |
|---|------------------|
| - Scatola con 1 flacone da 10 dosi di vaccino + flacone da 20 ml di diluente | A.I.C. 102383039 |
| - Scatola con 1 flacone da 50 dosi di vaccino + flacone da 100 ml di diluente | A.I.C. 102383027 |
| - Scatola con 1 flacone da 100 dosi di vaccino + flacone da 200 ml di diluente | A.I.C. 102383015 |
| - Scatole con 10 flaconi da 50 dosi di vaccino + 10 flaconi da 100 ml di diluente | A.I.C. 102383041 |

9. DATA DELLA PRIMA AUTORIZZAZIONE / RINNOVO DELL'AUTORIZZAZIONE

8 maggio 1997 / 8 maggio 2007

10. DATA DI REVISIONE DEL TESTO

7/2018

DIVIETO DI VENDITA, FORNITURA E/O IMPIEGO

Non utilizzare nei suini da riproduzione.

MODALITÀ DI DISPENSAZIONE

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

(Foglietto illustrativo)

AKIPOR

**Vaccino vivo contro la malattia di Aujeszky
(ceppo Bartha gE⁻)
Liofilizzato + diluente per ricostituire una emulsione iniettabile**

SUINI DA INGRASSO

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 Lorenzini, 8 - 20139 Milano

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

Merial, Laboratoire Porte des Alpes - 99, rue de l'Aviation - 69800 Saint Priest - Francia.

DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO

AKIPOR

INDICAZIONE DEL PRINCIPIO ATTIVO E DEGLI ALTRI INGREDIENTI

Ogni dose (2 ml) di vaccino ricostituito contiene:

Principio attivo:

- . Virus modificato della malattia di Aujeszky,
ceppo Bartha gE⁻, con titolo di almeno..... 10^{6,3} DICC50

Diluente:

- . Eccipienti q.b.a 2 ml
- . Mercurotiolato sodico, max 0,2 mg
- . Olio leggero di paraffina..... 477 mg

INDICAZIONI

Immunizzazione attiva per la prevenzione della mortalità, per la riduzione dei segni clinici (specialmente la perdita di peso) e per la riduzione dell'escrezione di virus indotti dalla malattia di Aujeszky.

L'immunità si instaura 21 giorni dopo la somministrazione di una dose di vaccino e permane per tre mesi.

CONTROINDICAZIONI

Non utilizzare in specie diverse dal suino e nei suini da riproduzione.

REAZIONI AVVERSE

Nessuna nota.

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

SPECIE DI DESTINAZIONE

Suini da ingrasso.

POSOLOGIA, VIA E MODALITÀ DI SOMMINISTRAZIONE

Via di somministrazione: intramuscolare profonda nei muscoli del collo, dietro l'orecchio.

Posologia: 2 ml

Schema vaccinale:

I suini sono sottoposti a due interventi vaccinali a distanza di tre-quattro settimane di cui il primo tra il 60° e il 90° giorno di vita. Agli animali destinati ad essere macellati oltre il 7° mese di vita deve essere praticato un terzo intervento vaccinale tra il 6° e il 7° mese di vita.

TEMPO DI ATTESA

Zero giorni.

PARTICOLARI PRECAUZIONI PER LA CONSERVAZIONE

Tenere fuori dalla portata dei bambini.

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

Proteggere dalla luce.

Non congelare.

Il vaccino deve essere utilizzato nelle 2 ore successive alla sua ricostituzione.

AVVERTENZE SPECIALI

Avvertenze speciali

Nessuna.

Precauzioni speciali per l'impiego

Precauzioni speciali per l'impiego negli animali

Vaccinare solamente animali in buono stato di salute.

Rispettare le consuete e corrette norme di manipolazione degli animali.

Akipor non deve essere somministrato a suini da riproduzione in quanto in Italia è proibita l'utilizzazione nei riproduttori di vaccini vivi contro la malattia di Aujeszky.

Ricostituire il vaccino liofilizzato con l'apposito diluente ed utilizzarlo entro due ore dopo l'avvenuta ricostituzione.

Per la preparazione e l'iniezione del vaccino utilizzare materiale sterile e privo di ogni traccia di antisettico o disinfettante.

Rispettare le consuete norme di asepsi.

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

Per l'operatore:

Questo prodotto contiene olio minerale. L'inoculazione/autoinoculazione accidentale può determinare intenso dolore e tumefazione, soprattutto se inoculato in un'articolazione o in un dito e, in rari casi può provocare la perdita del dito colpito se non si ricorre immediatamente alle cure mediche.

In caso di autoinoculazione accidentale, anche di piccole quantità di questo prodotto, rivolgersi immediatamente ad un medico e mostrargli il foglietto illustrativo del prodotto. Se il dolore persiste per più di 12 ore dopo l'esame medico, rivolgersi nuovamente al medico.

Per il medico:

Questo prodotto contiene olio minerale. L'inoculazione accidentale di questo prodotto, anche se in piccole quantità, può determinare evidente tumefazione che potrebbe, per esempio, evolvere in necrosi ischemica e perfino perdita di un dito. Si richiede una IMMEDIATA ed esperta valutazione di tipo chirurgico e potrebbe essere necessaria una tempestiva incisione e irrigazione del sito di inoculo, soprattutto se c'è interessamento dei tessuti molli del dito o dei tendini.

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

Non è consentito l'utilizzo di questo vaccino in scrofe gravide o in allattamento.

Interazione con altri medicinali veterinari ed altre forme d' interazione

Non sono disponibili informazioni sulla sicurezza e l'efficacia dell'uso concomitante di questo vaccino con altri, pertanto la decisione di utilizzare questo vaccino prima o dopo un altro medicinale veterinario deve essere valutata caso per caso.

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

Nelle prove di innocuità sono stati vaccinati animali anche con dosi multiple (10 dosi/capo), nel pieno rispetto delle esigenze richieste dalle legislazioni attuali, senza che si siano verificati particolari episodi di intolleranza o reazioni indesiderate.

Incompatibilità

In assenza di studi di compatibilità, questo medicinale veterinario non deve essere miscelato con altri medicinali veterinari.

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

Eliminare i rifiuti mediante ebollizione, incenerimento o immersione in un disinfettante idoneo approvato per l'uso dalle autorità competenti.

Conformarsi alla legislazione vigente in materia.

DATA DELL'ULTIMA REVISIONE DEL FOGLIETTO ILLUSTRATIVO

7/2018

ALTRE INFORMAZIONI**CONFEZIONI:**

Scatola con 1 flacone da 10 dosi di vaccino + flacone da 20 ml di diluente	A.I.C. 102383039
Scatola con 1 flacone da 50 dosi di vaccino + flacone da 100 ml di diluente	A.I.C. 102383027
Scatola con 1 flacone da 100 dosi di vaccino + flacone da 200 ml di diluente	A.I.C. 102383015
Scatole con 10 flaconi da 50 dosi di vaccino + 10 flaconi da 100 ml di diluente	A.I.C. 102383041

È possibile che non tutte le confezioni siano commercializzate.

**DA VENDERSI SOLTANTO DIETRO PRESENTAZIONE DI RICETTA
MEDICO-VETERINARIA IN TRIPLICE COPIA NON RIPETIBILE**

SOLO PER USO VETERINARIO

(etichetta interna)

AKIPOR

LIOFILIZZATO

10 DOSI

DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO

Akipor

INDICAZIONE DEL PRINCIPIO ATTIVO E DI ALTRE SOSTANZE

Ogni dose da 2 ml di vaccino ricostituito contiene:

Principio attivo:

Virus modificato della malattia di Aujeszky,
ceppo Bartha gE⁻, con titolo di almeno 10^{6,3} DIC₅₀

CONTENUTO IN PESO, VOLUME O NUMERO DI DOSI

10 DOSI

VIA DI SOMMINISTRAZIONE

Intramuscolare profonda

POSOLOGIA E MODALITÀ DI SOMMINISTRAZIONE

Prima dell'uso leggere il foglietto illustrativo.

TEMPO DI ATTESA

Zero giorni.

NUMERO DI LOTTO

Lotto n.

DATA DI SCADENZA

Scad.

PRECAUZIONI PARTICOLARI PER LA CONSERVAZIONE

Conservare in frigorifero (2°C-8°C).

Non congelare.

Proteggere dalla luce.

Utilizzare entro due ore dopo l'avvenuta ricostituzione.

LA SCRITTA "SOLO PER USO VETERINARIO"

Solo per uso veterinario

Produttore responsabile del rilascio dei lotti

Merial, Laboratoire Porte des Alpes – 99 rue de l'Aviation, 69800 Saint Priest, Francia

Titolare A.I.C.

Boehringer Ingelheim Animal Health Italia S.p.A., Via Lorenzini, 8 – Milano

(etichetta interna)

AKIPOR

LIOFILIZZATO

50 DOSI
100 DOSI

DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO

AKIPOR

INDICAZIONE DEI PRINCIPI ATTIVI E DI ALTRE SOSTANZE

Ogni dose (2 ml) di vaccino ricostituito contiene:

Principio attivo:

Virus modificato della malattia di Aujeszky,
ceppo Bartha gE⁻, con titolo di almeno10^{6,3} DICC50

FORMA FARMACEUTICA

Liofilizzato

SPECIE DI DESTINAZIONE

Suini da ingrasso

INDICAZIONI, POSOLOGIA E MODALITÀ DI SOMMINISTRAZIONE

Prima dell'uso leggere il foglietto illustrativo.

TEMPO DI ATTESA

Zero giorni.

AVVERTENZE SPECIALI

L'autoinoculazione accidentale è pericolosa. Vedi foglietto illustrativo prima dell'uso.

PRECAUZIONI PARTICOLARI PER LA CONSERVAZIONE

Conservare in frigorifero (2°C-8°C).

Non congelare.

Proteggere dalla luce.

Utilizzare entro due ore dopo l'avvenuta ricostituzione.

PRECAUZIONI PARTICOLARI DA PRENDERE PER LO SMALTIMENTO DEI MEDICINALI NON UTILIZZATI O DEI RIFIUTI

Eliminare i rifiuti mediante ebollizione, incenerimento o immersione in un disinfettante idoneo approvato per l'uso dalle autorità competenti.

Conformarsi alla legislazione vigente in materia.

**DA VENDERSI SOLTANTO DIETRO PRESENTAZIONE DI RICETTA MEDICO -
VETERINARIA IN TRIPLICE COPIA NON RIPETIBILE**

SOLO PER USO VETERINARIO

TENERE FUORI DALLA PORTATA DEI BAMBINI

NUMERO DEL LOTTO DI FABBRICAZIONE

Lotto:

DATA DI SCADENZA

Scad.

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio

Boehringer Ingelheim Animal Health Italia S.p.A., Via Lorenzini, 8 – Milano

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

Merial, Laboratoire Porte des Alpes - 99, rue de l'Aviation - 69800 Saint Priest - Francia.

(etichetta interna)

AKIPOR

DILUENTE

20 ML

DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO

Akipor

INDICAZIONE DEGLI ECCIPIENTI E DI ALTRE SOSTANZE

Ogni dose da 2 ml contiene:

- Eccipienti q.b.a.....2 ml
- Mercurotiolato sodico, max0,2 mg
- Olio leggero di paraffina.....477 mg

CONTENUTO IN PESO, VOLUME O NUMERO DI DOSI

20 ml

VIA DI SOMMINISTRAZIONE

Intramuscolare profonda

POSOLOGIA E MODALITÀ DI SOMMINISTRAZIONE

Prima dell'uso leggere il foglietto illustrativo.

TEMPO DI ATTESA

Zero giorni.

NUMERO DI LOTTO

Lotto n.

DATA DI SCADENZA

Scad.

LA SCRITTA "SOLO PER USO VETERINARIO"

Solo per uso veterinario

AVVERTENZE

L'autoinoculazione accidentale è pericolosa. Leggere attentamente il foglietto illustrativo prima dell'uso.

Produttore responsabile del rilascio dei lotti

Merial, Laboratoire Porte des Alpes – 99 rue de l'Aviation, 69800 Saint Priest, Francia

Titolare A.I.C.

Boehringer Ingelheim Animal Health Italia S.p.A., Via Lorenzini, 8 – Milano

(etichetta interna)

AKIPOR

DILUENTE

100 ML

200 ML

DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO

AKIPOR

INDICAZIONE DEGLI ECCIPIENTI E DI ALTRE SOSTANZE

Ogni dose da 2 ml contiene:

Eccipienti q.b. a 2 ml
Mercurotiolato sodico, max..... 0,2 mg
Olio leggero di paraffina 477 mg

FORMA FARMACEUTICA

Diluente

SPECIE DI DESTINAZIONE

Suini da ingrasso.

VIA DI SOMMINISTRAZIONE

Intramuscolare profonda.

POSOLOGIA E MODALITÀ DI SOMMINISTRAZIONE

Prima dell'uso leggere il foglietto illustrativo.

TEMPO DI ATTESA

Zero giorni.

AVVERTENZE SPECIALI

L'autoinoculazione accidentale è pericolosa. Vedi foglietto illustrativo prima dell'uso.

PRECAUZIONI PARTICOLARI PER LA CONSERVAZIONE

Conservare (2°C e 8°C).

Non congelare.

Proteggere dalla luce.

Utilizzare entro due ore dopo l'avvenuta ricostituzione.

**PRECAUZIONI PARTICOLARI DA PRENDERE PER LO SMALTIMENTO DEI
MEDICINALI NON UTILIZZATI O DEI RIFIUTI**

Eliminare i rifiuti mediante ebollizione, incenerimento o immersione in un disinfettante idoneo approvato per l'uso dalle autorità competenti. Conformarsi alla legislazione vigente in materia.

**DA VENDERSI SOLTANTO DIETRO PRESENTAZIONE DI RICETTA MEDICO -
VETERINARIA IN TRIPLICE COPIA NON RIPETIBILE**

SOLO PER USO VETERINARIO

TENERE FUORI DALLA PORTATA DEI BAMBINI

NUMERO DEL LOTTO DI FABBRICAZIONE

Lotto:

DATA DI SCADENZA

Scad.

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio

Boehringer Ingelheim Animal Health Italia S.p.A., Via Lorenzini, 8 – Milano

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

Merial, Laboratoire Porte des Alpes - 99, rue de l'Aviation - 69800 Saint Priest - Francia.

(etichetta esterna)

AKIPOR

10 DOSI
50 DOSI
100 DOSI
10 x 50 DOSI

**Vaccino vivo contro la malattia di Aujeszky (ceppo Bartha gE⁻)
Liofilizzato + diluente per ricostituire una emulsione iniettabile**

La scatola contiene:

- un flacone (10 dosi) di vaccino liofilizzato AKIPOR
- un flacone (20 ml) di diluente
- un flacone (50 dosi) di vaccino liofilizzato AKIPOR
- un flacone (100 ml) di diluente
- un flacone (100 dosi) di vaccino liofilizzato AKIPOR
- un flacone (200 ml) di diluente
- 10 flaconi (50 dosi) di vaccino liofilizzato AKIPOR
- 10 flaconi (100 ml) di diluente

DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO
AKIPOR

INDICAZIONE DEI PRINCIPI ATTIVI E DI ALTRE SOSTANZE

Ogni dose (2 ml) di vaccino ricostituito contiene:

Principio attivo:

Virus modificato della malattia di Aujeszky,
ceppo Bartha gE⁻, con titolo di almeno 10^{6,3} DICC50

Diluente:

Eccipienti q.b. a 2 ml
Mercurotiolato sodico, max 0,2 mg
Olio leggero di paraffina 477 mg

FORMA FARMACEUTICA

Liofilizzato + diluente per emulsione iniettabile

SPECIE DI DESTINAZIONE

Suini da ingrasso

INDICAZIONI, POSOLOGIA E MODALITÀ DI SOMMINISTRAZIONE

Prima dell'uso leggere il foglietto illustrativo.

TEMPO DI ATTESA

Zero giorni

AVVERTENZE SPECIALI

L'autoinoculazione accidentale è pericolosa. Vedi foglietto illustrativo prima dell'uso.

PRECAUZIONI PARTICOLARI PER LA CONSERVAZIONE

Conservare in frigorifero (2°C-8°C).

Non congelare.

Proteggere dalla luce.

Utilizzare entro due ore dopo l'avvenuta ricostituzione.

**PRECAUZIONI PARTICOLARI DA PRENDERE PER LO SMALTIMENTO DEI
MEDICINALI NON UTILIZZATI O DEI RIFIUTI**

Eliminare i rifiuti mediante ebollizione, incenerimento o immersione in un disinfettante idoneo approvato per l'uso dalle autorità competenti. Conformarsi alla legislazione vigente in materia.

**DA VENDERSI SOLTANTO DIETRO PRESENTAZIONE DI RICETTA MEDICO -
VETERINARIA IN TRIPLICE COPIA NON RIPETIBILE**

SOLO PER USO VETERINARIO

TENERE FUORI DALLA PORTATA DEI BAMBINI

NUMERO DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO

A.I.C. n. 102383039 del Ministero della Salute

A.I.C. n. 102383027 del Ministero della Salute

A.I.C. n. 102383015 del Ministero della Salute

A.I.C. n. 102383041 del Ministero della Salute

NUMERO DEL LOTTO DI FABBRICAZIONE

Lotto:

DATA DI SCADENZA

Scad.

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio

Boehringer Ingelheim Animal Health Italia S.p.A., Via Lorenzini, 8 – Milano

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

Merial, Laboratoire Porte des Alpes - 99, rue de l'Aviation - 69800 Saint Priest - Francia.

Prezzo:

Spazio per posologia

→

--

