

**ALLEGATO I**

**RIASSUNTO DELLE CARATTERISTICHE DEL PRODOTTO**

## 1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO

Ziapam 5 mg/ml soluzione iniettabile per cani e gatti  
DIAZEPAM TVM, 5 mg/ml, solution injectable pour chiens et chats (FR)

## 2. COMPOSIZIONE QUALITATIVA E QUANTITATIVA

Ogni ml di soluzione contiene:

### Sostanza attiva:

Diazepam..... 5,0 mg

### Eccipienti:

Composizione qualitativa degli eccipienti e di altri costituenti	Composizione quantitativa se essenziale per la corretta somministrazione del medicinale veterinario
Alcool benzilico (E1519)	15,7 mg
Acido benzoico (E210)	2,5 mg
Benzoato di sodio (E211)	47,5 mg
Glicole propilenico	
Etanolo (96 per cento)	
Idrossido di sodio (per regolare il pH)	
Acqua per preparazioni iniettabili	

Soluzione iniettabile.

Liquido limpido giallo-verdastro.

## 3. INFORMAZIONI CLINICHE

### 3.1 Specie di destinazione

Cane e gatto

### 3.2 Indicazioni per l'uso per ciascuna specie di destinazione

Tattamento a breve termine dei disturbi convulsivi e degli spasmi muscoloscheletrici di origine centrale e periferica.

Come componente di un protocollo preanestetico o sedativo.

### 3.3 Controindicazioni

Non usare in casi di ipersensibilità alla sostanza attiva o a uno degli eccipienti.

Non usare in casi di malattia epatica severa.

### 3.4 Avvertenze speciali

Esclusivamente per uso endovenoso.

Se utilizzato in animali già eccitati, è meno probabile che il diazepam da solo sia efficace come sedativo. Il diazepam può indurre sedazione e disorientamento e deve essere usato con cautela negli animali da lavoro, quali i cani dell'esercito, della polizia o i cani da assistenza.

### 3.5 Precauzioni speciali per l'impiego

Precauzioni speciali per l'impiego sicuro nelle specie di destinazione:

Il medicinale veterinario deve essere usato con cautela negli animali con malattia epatica o renale e negli animali debilitati, disidratati, anemici, obesi o in età geriatrica.

Il medicinale veterinario deve essere usato con cautela negli animali in stato di shock, coma o con depressione respiratoria significativa.

Il medicinale veterinario deve essere usato con cautela negli animali affetti da glaucoma.

L'uso del diazepam non è raccomandato per il controllo dei disturbi convulsivi nel gatto in caso di tossicosi cronica da clorpirifos, perché la tossicità degli organofosfati può essere potenziata.

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

Le persone con nota ipersensibilità al diazepam o a uno degli eccipienti devono evitare contatti con il medicinale veterinario.

Questo medicinale veterinario può causare irritazione cutanea. Evitare il contatto con la cute. In caso di contatto con la cute, lavare con acqua e sapone. Se l'irritazione persiste, rivolgersi al medico.

Lavarsi le mani dopo l'uso.

Questo medicinale veterinario può causare irritazione agli occhi. Evitare il contatto con gli occhi. Se il prodotto entra in contatto con gli occhi, lavarli immediatamente con abbondante acqua e rivolgersi al medico se l'irritazione persiste.

Questo medicinale veterinario esercita un effetto depressivo sul SNC. Prestare attenzione a evitare l'auto-iniezione accidentale. In caso di auto-iniezione accidentale, rivolgersi immediatamente a un medico mostrandogli il foglietto illustrativo o l'etichetta. Non guidare, perché può verificarsi sedazione.

Il diazepam può essere nocivo per il feto e il nascituro. Il diazepam e i suoi metaboliti sono escreti nel latte e pertanto esercitano un effetto farmacologico sul lattante. Pertanto, le donne in età fertile e le donne che allattano non devono maneggiare questo prodotto.

#### Precauzioni speciali per la tutela dell'ambiente:

Non pertinente.

### **3.6 Eventi avversi**

Cani e gatti:

Rari (da 1 a 10 animali su 10 000 animali trattati)	Disturbi comportamentali (ad es. eccitazione, aggressività, effetto disinibente) <sup>1</sup>
Molto rari (< 1 animale su 10 000 animali trattati, incluse le segnalazioni isolate)	Necrosi epatica (acuta) <sup>2</sup> , insufficienza epatica <sup>2</sup>
Frequenza non nota	Ipotensione <sup>3</sup> , disturbi cardiaci <sup>3</sup> , tromboflebite <sup>3</sup> Atassia, disorientamento, alterazioni mentali e comportamentali Aumento dell'appetito <sup>4</sup>

<sup>1</sup> Reazioni paradosse. Soprattutto nei cani di piccola taglia. Non usare il diazepam da solo in animali potenzialmente aggressivi.

<sup>2</sup> Solo nei gatti.

<sup>3</sup> Effetti che possono essere dovuti a una somministrazione endovenosa rapida

<sup>4</sup> Soprattutto nei gatti.

La segnalazione degli eventi avversi è importante poiché consente il monitoraggio continuo della sicurezza di un medicinale veterinario. Le segnalazioni devono essere inviate, preferibilmente tramite un medico veterinario, al titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio o al suo

rappresentante locale o all'autorità nazionale competente mediante il sistema nazionale di segnalazione. Vedere paragrafo 'Recapiti' del foglietto illustrativo.

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

La sicurezza del medicinale veterinario durante la gravidanza e l'allattamento non è stata stabilita.

#### Gravidanza e allattamento

Usare solo conformemente alla valutazione del rapporto beneficio-rischio del veterinario responsabile. Se usato in femmine che allattano, i cuccioli/gattini devono essere attentamente monitorati per individuare gli effetti indesiderati di sonnolenza/sedazione che potrebbero interferire con la poppata.

### **3.8 Interazione con altri medicinali e altre forme di interazione**

Il diazepam esercita effetti depressivi sul sistema nervoso centrale e può potenziare l'azione di altre sostanze depressive per il sistema nervoso centrale, come barbiturici, tranquillanti, narcotici, antidepressivi...

Il diazepam può potenziare l'azione della digossina.

Cimetidina, eritromicina, sostanze azoliche (come itraconazolo o ketoconazolo), acido valproico e propanolo possono rallentare il metabolismo del diazepam. Può essere necessario ridurre la dose di diazepam per evitare una sedazione eccessiva.

Il desametasone può ridurre l'azione del diazepam.

Evitare l'uso concomitante con dosaggi epatotossici di altre sostanze.

### **3.9 Vie di somministrazione e posologia**

Somministrare esclusivamente tramite iniezione endovenosa lenta.

Nei cani e nei gatti:

Trattamento a breve termine dei disturbi convulsivi: 0,5 mg di diazepam/kg di peso corporeo (equivalenti a 0,5 ml/5 kg).

Somministrare sotto forma di bolo e ripetere fino a un massimo di tre volte, lasciando trascorrere almeno 10 minuti tra una somministrazione e l'altra.

Trattamento a breve termine degli spasmi muscoloscheletrici: 0,5-2,0 mg/kg di peso corporeo (equivalenti a 0,5-2,0 ml/5 kg).

Come componente di un protocollo di sedazione: 0,2-0,6 mg/kg di peso corporeo (equivalenti a 0,2-0,6 ml/5 kg).

Come componente di un protocollo di preanestesia: 0,1-0,2 mg/kg di peso corporeo (equivalenti a 0,1-0,2 ml/5 kg).

Per assicurare un corretto dosaggio, determinare il peso corporeo con la massima accuratezza possibile.

### **3.10 Sintomi di sovradosaggio (e, se pertinente, procedure d'emergenza e antidoti)**

Se somministrato da solo, il sovradosaggio di diazepam può indurre una depressione significativa del sistema nervoso centrale (confusione, riflessi ridotti, coma, ecc.). Somministrare un trattamento di supporto (stimolazione cardiorespiratoria, ossigeno). L'ipotensione e la depressione respiratoria e cardiaca sono eventi rari.

### **3.11 Restrizioni speciali per l'uso e condizioni speciali per l'impiego, comprese le restrizioni sull'uso degli antimicrobici e dei medicinali veterinari antiparassitari allo scopo di limitare il rischio di sviluppo di resistenza**

La somministrazione del medicinale veterinario deve essere effettuata esclusivamente dal medico veterinario.

### **3.12 Tempi di attesa**

Non pertinente.

## **4. INFORMAZIONI FARMACOLOGICHE**

### **4.1 Codice ATCvet: QN05BA01**

### **4.2 Farmacodinamica**

Il diazepam è un derivato delle benzodiazepine che verosimilmente deprime il sistema nervoso centrale a livello sottocorticale (principalmente limbo, talamo e ipotalamo) ed esplica un effetto ansiolitico, sedativo, miorilassante e anticonvulsivante. L'esatto meccanismo d'azione non è stato definito.

### **4.3 Farmacocinetica**

Il diazepam è altamente liposolubile e si distribuisce ampiamente nell'organismo. Attraversa facilmente la barriera ematoencefalica ed è altamente legato alle proteine plasmatiche. La sua metabolizzazione nel fegato porta alla formazione di diversi metaboliti farmacologicamente attivi (il metabolita principale nel cane è N-desmetil-diazepam), che vengono coniugati con glucuronide ed eliminati principalmente nelle urine.

## **5. INFORMAZIONI FARMACEUTICHE**

### **5.1 Incompatibilità principali**

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

### **5.2 Periodo di validità**

Periodo di validità del medicinale veterinario confezionato per la vendita: 4 anni  
Periodo di validità dopo prima apertura del confezionamento primario: usare immediatamente

### **5.3 Precauzioni particolari per la conservazione**

Conservare nel contenitore originale. Proteggere dalla luce.  
Gli eventuali residui di soluzione rimasti nella fiala dopo il prelievo della dose necessaria devono essere eliminati.

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

Scatola di cartone contenente 6 fiale in vetro incolore di tipo I da 2 ml.

### **5.5 Precauzioni speciali per lo smaltimento dei medicinali veterinari inutilizzati o dei rifiuti derivanti dall'impiego di tali medicinali**

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

Utilizzare sistemi di ritiro per lo smaltimento dei medicinali veterinari inutilizzati o dei rifiuti derivanti dall'impiego di tali medicinali in conformità delle norme locali e di eventuali sistemi nazionali di raccolta pertinenti per il medicinale veterinario interessato.

**6. NOME DEL TITOLARE DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO**

DOMES PHARMA

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

AIC n. 104625013

**8. DATA DELLA PRIMA AUTORIZZAZIONE**

17/04/2014

**9. DATA DELL'ULTIMA REVISIONE DEL RIASSUNTO DELLE CARATTERISTICHE DEL PRODOTTO**

04/2023

**10. CLASSIFICAZIONE DEI MEDICINALI VETERINARI**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione. Da vendersi soltanto dietro presentazione di ricetta medico veterinaria in copia unica non ripetibile. Medicinale soggetto alla disciplina del DPR nr. 309/90 e successive modificazioni, tabella dei medicinali sezione D.

Informazioni dettagliate su questo medicinale veterinario sono disponibili nella banca dati dei medicinali dell'Unione (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary/it>).

**ALLEGATO III**  
**ETICHETTATURA E FOGLIETTO ILLUSTRATIVO**

## **A. ETICHETTATURA**

**INFORMAZIONI DA APPORRE SULL'IMBALLAGGIO ESTERNO**

{carton box}

**1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO**

ZIAPAM 5 mg/ml soluzione iniettabile

**2. INDICAZIONE DELLE SOSTANZE ATTIVE**

Ogni ml di soluzione contiene:

Diazepam..... 5,0 mg

**3. CONFEZIONI**

6 x 2 ml

**4. SPECIE DI DESTINAZIONE**

Cane e gatto



**5. INDICAZIONI**

**6. VIE DI SOMMINISTRAZIONE**

Esclusivamente per iniezione endovenosa lenta.

**7. TEMPI DI ATTESA**

**8. DATA DI SCADENZA**

Exp. {mm/aaaa}

Dopo l'apertura, usare immediatamente.

**9. PRECAUZIONI PARTICOLARI PER LA CONSERVAZIONE**

Conservare nel contenitore originale. Proteggere dalla luce.

**10. LA SCRITTA "PRIMA DELL'USO LEGGERE IL FOGLIETTO ILLUSTRATIVO"**

Prima dell'uso leggere il foglietto illustrativo.

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

Solo per uso veterinario.

**12. LA SCRITTA "TENERE FUORI DALLA VISTA E DALLA PORTATA DEI BAMBINI"**

Tenere fuori dalla vista e dalla portata dei bambini.

**13. NOME DEL TITOLARE DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO**

DOMES PHARMA

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

AIC n. 104625013

**15. NUMERO DI LOTTO**

Lot {numero}

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

{Colourless glass ampoule type I of 2 ml}

**1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO**

Ziapam

**2. COMPOSIZIONE QUANTITATIVA DELLE SOSTANZE ATTIVE**

5 mg/ml

**3. NUMERO DI LOTTO**

Lot {numero}

**4. DATA DI SCADENZA**

Exp. {mm/aaaa}

Dopo l'apertura, usare immediatamente.

## **B. FOGLIETTO ILLUSTRATIVO**

## FOGLIETTO ILLUSTRATIVO

### 1. Denominazione del medicinale veterinario

Ziapam 5 mg/ml soluzione iniettabile per cani e gatti

### 2. Composizione

Ogni ml di soluzione contiene:

Diazepam..... 5,0 mg

Alcool benzilico (E1519) ..... 15,7 mg

Acido Benzoico (E210)..... 2,5 mg

Benzoato di sodio (E211)..... 47,5 mg

Soluzione iniettabile.

Liquido limpido giallo-verdastro.

### 3. Specie di destinazione

Cane e gatto



### 4. Indicazioni per l'uso

Trattamento a breve termine dei disturbi convulsivi e degli spasmi muscoloscheletrici di origine centrale e periferica.

Come componente di un protocollo preanestetico o sedativo.

### 5. Controindicazioni

Non usare in casi di ipersensibilità alla sostanza attiva o a uno degli eccipienti.

Non usare in casi di malattia epatica severa.

### 6. Avvertenze speciali

#### Avvertenze speciali:

Esclusivamente per uso endovenoso.

Se utilizzato in animali già eccitati, è meno probabile che il diazepam da solo sia efficace come sedativo. Il diazepam può indurre sedazione e disorientamento e deve essere usato con cautela negli animali da lavoro, quali i cani dell'esercito, della polizia o i cani da assistenza.

#### Precauzioni speciali per l'impiego sicuro nelle specie di destinazione:

Il medicinale veterinario deve essere usato con cautela negli animali con malattia epatica o renale e negli animali debilitati, disidratati, anemici, obesi o in età geriatrica.

Il medicinale veterinario deve essere usato con cautela negli animali in stato di shock, coma o con depressione respiratoria significativa.

Il medicinale veterinario deve essere usato con cautela negli animali affetti da glaucoma.

L'uso del diazepam non è raccomandato per il controllo dei disturbi convulsivi nel gatto in caso di tossicosi cronica da clorpirifos, perché la tossicità degli organofosfati può essere potenziata.

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

Le persone con nota ipersensibilità al diazepam o a uno degli eccipienti devono evitare contatti con il medicinale veterinario.

Questo medicinale veterinario può causare irritazione cutanea. Evitare il contatto con la cute. In caso di contatto con la cute, lavare con acqua e sapone. Se l'irritazione persiste, rivolgersi al medico.

Lavarsi le mani dopo l'uso.

Questo medicinale veterinario può causare irritazione agli occhi. Evitare il contatto con gli occhi. Se il prodotto entra in contatto con gli occhi, lavarli immediatamente con abbondante acqua e rivolgersi al medico se l'irritazione persiste.

Questo medicinale veterinario esercita un effetto depressivo sul SNC. Prestare attenzione a evitare l'auto-iniezione accidentale. In caso di auto-iniezione accidentale, rivolgersi immediatamente a un medico mostrandogli il foglietto illustrativo o l'etichetta. Non guidare, perché può verificarsi sedazione.

Il diazepam può essere nocivo per il feto e il nascituro. Il diazepam e i suoi metaboliti sono escreti nel latte e pertanto esercitano un effetto farmacologico sul lattante. Pertanto, le donne in età fertile e le donne che allattano non devono maneggiare questo prodotto.

#### Gravidanza e allattamento:

La sicurezza del medicinale veterinario durante la gravidanza e l'allattamento non è stata stabilita.

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

Se usato in femmine che allattano, i cuccioli/gattini devono essere attentamente monitorati per individuare gli effetti indesiderati di sonnolenza/sedazione che potrebbero interferire con la poppata.

#### Interazione con altri medicinali veterinari e altre forme di interazione:

Il diazepam esercita effetti depressivi sul sistema nervoso centrale e può potenziare l'azione di altre sostanze depressive per il sistema nervoso centrale, come barbiturici, tranquillanti, narcotici, antidepressivi...

Il diazepam può potenziare l'azione della digossina.

Cimetidina, eritromicina, sostanze azoliche (come itraconazolo o ketoconazolo), acido valproico e propanolo possono rallentare il metabolismo del diazepam. Può essere necessario ridurre la dose di diazepam per evitare una sedazione eccessiva.

Il desametasone può ridurre l'azione del diazepam.

Evitare l'uso concomitante con dosaggi epatotossici di altre sostanze.

#### Sovradosaggio:

Se somministrato da solo, il sovradosaggio di diazepam può indurre una depressione significativa del sistema nervoso centrale (confusione, riflessi ridotti, coma, ecc.). Somministrare un trattamento di supporto (stimolazione cardiorespiratoria, ossigeno). L'ipotensione e la depressione respiratoria e cardiaca sono eventi rari.

#### Incompatibilità principali:

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

## **7. Eventi avversi**

Cani e gatti:

Rari (da 1 a 10 animali su 10 000 animali trattati):

Disturbi comportamentali (ad es. eccitazione, aggressività, effetto disinibente) <sup>1</sup>

Molto rari (< 1 animale su 10 000 animali trattati, incluse le segnalazioni isolate):

Necrosi epatica (acuta) <sup>2</sup>, insufficienza epatica <sup>2</sup>

Frequenza non nota : Ipotensione <sup>3</sup>, disturbi cardiaci <sup>3</sup>, tromboflebite <sup>3</sup>

Atassia, disorientamento, alterazioni mentali e comportamentali

Aumento dell'appetito <sup>4</sup>

<sup>1</sup> Reazioni paradosse. Soprattutto nei cani di piccola taglia. Non usare il diazepam da solo in animali potenzialmente aggressivi.

<sup>2</sup> Solo nei gatti.

<sup>3</sup> Effetti che possono essere dovuti a una somministrazione endovenosa rapida

<sup>4</sup> Soprattutto nei gatti.

La segnalazione degli eventi avversi è importante poiché consente il monitoraggio continuo della sicurezza di un prodotto. Se dovessero manifestarsi effetti indesiderati, compresi quelli non menzionati in questo foglietto illustrativo, o si ritiene che il medicinale non abbia funzionato, si prega di informarne in primo luogo il medico veterinario. È inoltre possibile segnalare eventuali eventi avversi al titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio o rappresentante locale del titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio utilizzando i recapiti riportati alla fine di questo foglietto o tramite il sistema nazionale di segnalazione:

Ministero della Salute - Direzione Generale della Sanità Animale e dei Farmaci Veterinari (DGSAF)  
Ufficio 4 - Medicinali Veterinari

Indirizzo: Viale Giorgio Ribotta, 5 - 00144 Roma

Sito web:

<https://www.salute.gov.it/farmacovigilanzaveterinaria>

## **8. Posologia per ciascuna specie, via(e) e modalità di somministrazione**

Somministrare esclusivamente tramite iniezione endovenosa lenta.

Nei cani e nei gatti:

Trattamento a breve termine dei disturbi convulsivi: 0,5 mg di diazepam/kg di peso corporeo (equivalenti a 0,5 ml/5 kg).

Somministrare sotto forma di bolo e ripetere fino a un massimo di tre volte, lasciando trascorrere almeno 10 minuti tra una somministrazione e l'altra.

Trattamento a breve termine degli spasmi muscoloscheletrici: 0,5-2,0 mg/kg di peso corporeo (equivalenti a 0,5-2,0 ml/5 kg).

Come componente di un protocollo di sedazione: 0,2-0,6 mg/kg di peso corporeo (equivalenti a 0,2-0,6 ml/5 kg).

Come componente di un protocollo di preanestesia: 0,1-0,2 mg/kg di peso corporeo (equivalenti a 0,1-0,2 ml/5 kg).

## **9. Raccomandazioni per una corretta somministrazione**

Somministrare esclusivamente tramite iniezione endovenosa lenta.

## **10. Tempi di attesa**

Non pertinente.

## **11. Precauzioni speciali per la conservazione**

Tenere fuori dalla vista e dalla portata dei bambini.

Conservare nel contenitore originale. Proteggere dalla luce.

Gli eventuali residui di soluzione rimasti nella fiala dopo il prelievo della dose necessaria devono essere eliminati.

Non usare questo medicinale veterinario dopo la data di scadenza riportata sull'etichetta dopo Exp. La data di scadenza si riferisce all'ultimo giorno del mese.

Usare immediatamente dopo l'apertura.

## **12. Precauzioni speciali per lo smaltimento**

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

Utilizzare sistemi di ritiro per lo smaltimento dei medicinali veterinari inutilizzati o dei rifiuti derivanti dall'impiego di tali medicinali in conformità delle norme locali e di eventuali sistemi nazionali di raccolta pertinenti per il medicinale veterinario interessato. Queste misure servono a salvaguardare l'ambiente.

### **13. Classificazione dei medicinali veterinari**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione. Da vendersi soltanto dietro presentazione di ricetta medico veterinaria in copia unica non ripetibile. Medicinale soggetto alla disciplina del DPR nr. 309/90 e successive modificazioni, tabella dei medicinali sezione D.

### **14. Numeri dell'autorizzazione all'immissione in commercio e confezioni**

Numeri dell'autorizzazione all'immissione:

AIC n. 104625013

Confezioni:

Scatola di cartone contenente 6 fiale in vetro incolore di tipo I da 2 ml.

### **15. Data dell'ultima revisione del foglietto illustrativo**

04/2023

Informazioni dettagliate su questo medicinale veterinario sono disponibili nella banca dati dei medicinali veterinari dell'Unione (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary/it>).

### **16. Recapiti**

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

DOMES PHARMA  
3 rue André Citroën  
63430 Pont-du-Château  
Francia

Fabbricante responsabile del rilascio dei lotti:

CENEXI  
52 rue Marcel et Jacques Gaucher  
94120 Fontenay-sous-Bois  
Francia

Rappresentanti locali e recapiti per la segnalazione di sospette reazioni avverse:

Per ulteriori informazioni sul medicinale veterinario, si prega di contattare il rappresentante locale del titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio.

ECUPHAR ITALIA SRL  
Viale Francesco Restelli 3/7  
20 124 Milano  
Italia  
+39 02 829 506 04  
[pharmacovigilance@animalcaregroup.com](mailto:pharmacovigilance@animalcaregroup.com)

### **17. Altre informazioni**

La somministrazione del medicinale veterinario deve essere effettuata esclusivamente dal medico veterinario