### 1.B.1 RIASSUNTO DELLE CARATTERISTICHE DEL PRODOTTO

#### 1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO

Lamox 800 mg/g polvere per uso in acqua da bere per polli e suini

# 2. COMPOSIZIONE QUALITATIVA E QUANTITATIVA

#### Principio attivo:

Amoxicillina triidrato 800 mg/g

Eccipienti

Per l'elenco completo degli eccipienti vedere il paragrafo 6.1

#### 3. FORMA FARMACEUTICA

Polvere per uso in acqua da bere. Polvere di colore bianco.

#### 4. PARTICOLARI CLINICI

#### 4.1. Specie di destinazione:

polli (broilers) escluso galline ovaiole che producono uova destinate al consumo umano suini

# 4.2. Indicazioni per l'utilizzazione specificando la specie di destinazione:

Polli e suini: trattamento delle infezioni causate da batteri sensibili all'amoxicillina,compresi Actinobacillus pleuropneumoniae e Streptococcus suis per i suini ed Escherichia coli per i polli.

#### 4.3. Controindicazioni:

Non usare in caso di accertata ipersensibilità alle penicilline o a qualsiasi altra sostanza appartenente al gruppo dei beta-lattamici.

Non usare in galline ovaiole che producono uova destinate al consumo umano.

Non somministrare a conigli, cavie, criceti, gerbilli o altri piccoli erbivori.

Non somministrare in caso di resistenza nota al principio attivo o altri antibiotici appartenenti al gruppo dei beta-lattamici

#### 4.4. Avvertenze speciali per ciascuna specie di destinazione:

Il prodotto non è efficace contro i batteri che producono beta-lattamasi

# 4.5. Precauzioni speciali per l'impiego:

# Precauzioni speciali per l'impiego negli animali:

A causa della possibile variabilità (tempo, geografiche) in caso di resistenza batterica all'amoxicillina , sono raccomandati campionamento batteriologico e test di sensibilità.

L'uso del prodotto deve tener conto delle linee guida ufficiali, nazionali e regionali sui trattamenti antimicrobici.

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

Evitare l'inalazione delle polveri. Indossare indumenti protettivi, guanti e mascherina e occhiali protettivi durante la manipolazione e ricostituzione del prodotto. Lavarsi le mani dopo l'uso. In caso di contatto accidentale con gli occhi, lavare abbondantemente con acqua.

Penicilline e cefalosporine possono causare ipersensibilità (allergia) in seguito a inalazione, ingestione e contatto con la pelle. L'ipersensibilità alle penicilline può causare reazioni crociate alle cefalosporine e viceversa. Reazioni allergiche a queste sostanze possono in alcuni casi essere gravi.

- 1) Non manipolare il prodotto in caso di nota sensibilità o se si è stati avvisati di non lavorare con queste preparazioni.
- 2) Manipolare questo prodotto con molta attenzione al fine di evitare l'esposizione, prendendo tutte le opportune precauzioni.
- 3) Se in seguito a esposizione, si sviluppano sintomi quali eruzioni cutanee, consultare un medico e mostrargli queste avvertenze. Gonfiore del viso, delle labbra o degli occhi, o difficoltà respiratorie, sono sintomi più gravi che richiedono un intervento medico urgente.
- **4.6.** Reazioni avverse (frequenza e gravità): potrebbero verificarsi reazioni di ipersensibilità Possono verificarsi reazioni di ipersensibilità, la cui severità varia da eruzioni cutaneee a shock anafilattico.

Se dovessero manifestarsi reazioni avverse, interrompere il trattamento.

# 4.7. Impiego nel corso della gravidanza e dell'allattamento e ovodeposizione:

Non usare in galline ovaiole in ovodeposizione che producono uova per il consumo umano. Nei riproduttori, usare solo dopo valutazione del rapporto rischio/beneficio da parte del veterinario responsabile.

Studi di laboratorio su ratti e conigli non hanno evidenziato effetti teratogenici, fetotossici, maternotossici.

La sicurezza del prodotto non è stata stabilita in scrofe gravide o in allattamento. Usare, pertanto, solo dopo valutazione del rapporto rischio/beneficio da parte del veterinario responsabile.

# 4.8. Interazione con altri medicinali veterinari ed altre forme di interazione:

L'amossicillina esercita la sua azione battericida per inibizione della sintesi della parete cellulare batterica durante la moltiplicazione. Quindi non è compatibile con antibiotici batteriostatici (come le tetracicline) che inibiscono la moltiplicazione.

Azione di sinergismo si verifica tra antibiotici beta-lattamici e aminoglicosidici.

# 4.9. Posologia e via di somministrazione: in acqua da bere.

Polli: il dosaggio raccomandato è di 10 - 20 mg /kg p.v. di Lamox 800 mg/g (equivalenti a 8 - 16 mg/kg di amoxicillina triidrato) al giorno, somministrato nell'acqua da bere. La dose più alta è consigliata per il trattamento di infezioni gravi. La durata del trattamento è di 3 - 5 giorni consecutivi. La seguente formula può essere usata per calcolare la quantità giornaliera di Lamox 800 mg/g.

Numero degli animali x peso corporeo medio (kg)

grammi Lamox 800 mg/g per giorno=

50 (per 20 mg/kg) o 100 (10 mg/kg)

Se la quantità richiesta di Lamox 800 mg/g viene calcolata sulla base dell'assunzione giornaliera di acqua, seguire le indicazioni:

- Volatili 0-4 settimane di età: 6-12 g Lamox 80mg/g / 100 litri acqua/ giorno
- Volatili oltre 4 settimane:10-20 g 80mg/g / 100 litri acqua/ giorno

Suini: nei suini il dosaggio raccomandato è 20 mg/kg p.v. di Lamox 800 mg/g (pari a 16 mg di amoxicillina triidrato) al giorno per 3-5 giorni consecutivi.

Dose singola: si raccomanda di somministrare Lamox 800 mg/g una volta al giorno nell'acqua da bere entro intervalli di tempo ristretti. L'acqua fornita deve essere chiusa per circa 2 ore (meno in condizioni climatiche di caldo) prima della medicazione. Spandere la dose totale giornaliera calcolata di polvere sulla superficie di 5 -10 litri di acqua pulita disperdere per agitazione. Aggiungere poi questa soluzione, agitano, in un quantitativo di acqua che potrebbe essere consumato entro 2 ore circa. La massima solubilità di Lamox 800 mg/g nell'acqua a 20°C è di circa 6 g/l. quando tutta l'acqua medicata è stata consumata fornire di nuovo acqua normale.

Medicazione continua: se si preferisce una medicazione continua, l'acqua medicata deve essere rinfrescata almeno 2 volte al giorno. Se il quantitativo richiesto di Lamox 800 mg/g è calcolato a partire da un'assunzione giornaliera di acqua totale, seguire le indicazioni:

Suini 0-4 mesi: 20 g Lamox 800 mg/g / 100 l acqua / giorno

Suini oltre 4 mesi: 30 g Lamox 800 mg/g / 100 l acqua / giorno

In tutti i casi assicurarsi che non ci sia accesso all'acqua non medicata durante la somministrazione di acqua medicata. L'acqua medicata inutilizzata deve essere eliminata dopo 12 ore.

Per assicurare un corretto dosaggio il peso corporeo deve essere determinato nel modo più accurato possibile per assicurare sotto dosaggio. L'assunzione di acqua medicata dipende dalle condizioni cliniche degli animali. Per ottenere il corretto dosaggio la concentrazione di amoxicillina deve essere corretta di conseguenza.

# 4.10. Overdose (sintomi, procedure d'emergenza, antidoti), se necessario: non note

### 4.11. Tempi di attesa

Polli: carne e visceri: 2 giorni Suini: carne e visceri: 2 giorni

uova: Uso non consentito in galline ovaiole che producono uova per il consumo umano.

#### 5. PROPRIETA' FARMACOLOGICHE

Gruppo farmacoterapeutico: antibiotici beta-lattamici, penicilline. ATC vet code: QJ01CA04

#### 5.1. Proprietà farmacodinamiche

Il principio attivo, amoxicillina, è un battericida, principalmente antibiotico time-dependent appartenente alla classe dei beta-lattamici. Agisce per inibizione della sintesi della parete cellulare. Amossicillina non è resistente all'azione delle beta-lattamasi, che possono idrolizzare le molecole causando l'apertura dell'anello beta-lattamico, rendendo l'antibiotico inattivo. L'amossicillina generalmente è attiva contro la maggior parte dei Gram positivi e alcuni Gram-negativi inclusi Actinobacillus pleuropneumoniae e Streptococcus suis nei maiali e Escherichia coli nei polli. Resistenza contro E. Coli non è inusuale. In generale, lo sviluppo di resistenza in vitro contro l'amossicillina come tutte le penicilline compare lentamente passo dopo passo, con una resistenza crociata con altre penicilline causata da Staphylococchi. Sia il trattamento a lungo termine sia dosaggi sotto-terapeutici possono causare resistenza antimicrobica

### 5.2. Proprietà farmacocinetiche

L'amossicillina è rapidamente assorbita in seguito a medicazione orale, con una biodisponibilità del 63% nei polli e 39% nei suini. Concentrazioni plasmatiche massime di amossicillina (1-2 µg/ml) sono raggiunte entro 1-2 ore. Il legame alle proteine è basso. L'amossicillina è ampiamente distribuita in tutto il corpo ed eliminata nella forma attiva principalmente attraverso il rene. Una piccola parte della dose somministrata è escreta attaverso la bile e attraverso il latte. I tempi di emivita plasmatica dell'amoxicillina nei polli e nei suini sono circa 1 ora e dalle 2.5 alle 4 ore, rispettivamente.

#### 6. PARTICOLARI FARMACOLOGICHE

# 6.1. Elenco degli eccipienti

Glicina sodio carbonato macrogol 4000.

#### 6.2. Incompatibilità

Nessuna nota

# 6.3. Periodo di validità:

Periodo di validità del medicinale veterinario confezionato per la vendita: 2 anni Periodo di validità dopo prima apertura del condizionamento primario: 3 mesi Periodo di validità dopo diluizione o ricostituzione secondo indicazioni: 12 ore.

# 6.4. Speciali precauzioni per la conservazione

Non conservare al di sopra dei 25°C.

Conservare il medicinale nel contenitore originale ben chiuso per proteggerlo dall'umidità.

# 6.5 Natura e composizione del condizionamento primario

Contenitore da 100 gr in polipropilene con coperchio in polipropilene e busta interna in LDPE Contenitore da 1 Kg in polipropilene con coperchio in polipropilene e busta interna in LDPE Contenitore da 5 Kg in polipropilene con coperchio in polipropilene e busta interna in LDPE E' possibile che non tutte le confezioni siano commercializzate

# 6.6. Precauzioni particolari da prendere per lo smaltimento del medicinale veterinario non utilizzato o dei rifiuti derivanti dal suo utilizzo

Tutti i medicinali veterinari non utilizzati od i rifiuti derivati da tali medicinali devono essere smaltiti in conformità alle disposizioni di legge locali.

# 7. TITOLARE DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO

Lavet Pharmaceuticals Ltd. 1161 Budapest Ottó u. 14. Hungary

# B. NUMERI DELL'AUTORIZZAZIONE DELL'IMMISSIONE IN COMMERCIO

CONFEZIONE DA 100g 104237/019 CONFEZIONE DA 1 kg 104237/021 CONFEZIONE DA 5 kg 104237/033

### 9. DATA DELLA PRIMA AUTORIZZAZIONE/RINNOVO

8-10-2010

10. DATA DI REVISIONE DEL TESTO

# DIVIETO DI VENDITA, FORNITURA E/O IMPIEGO

MODALITÀ DI DISPENSAZIONE

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

# 1.B.2 ETICHETTATURA

#### INFORMAZIONI DA APPORRE SULL'IMBALLAGGIO ESTERNO E/O CONDIZIONAMENTO PRIMARIO

Contenitore da 100 gr in polipropilene con coperchio in polipropilene e busta interna in LDPE Contenitore da 1 Kg in polipropilene con coperchio in polipropilene e busta interna in LDPE Contenitore da 5 Kg in polipropilene con coperchio in polipropilene e busta interna in LDPE

# 1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO

Lamox 800 mg/g polvere per uso in acqua da bere per polli e suini Amossicillina triidrato

# 2. INDICAZIONE DEL PRINCIPIO ATTIVO E DI ALTRE SOSTANZE

**Principio attivo:** Amossicillina triidrato 800 mg/g

#### 3. FORMA FARMACEUTICA

Polvere per uso in acqua da bere.

#### 4. CONFEZIONI

100 g, 1 kg, 5 kg

#### 5. SPECIE DI DESTINAZIONE

Polli (broilers), escluso galline ovaiole che producono uova destinate al consumo umano e suini

# 6. INDICAZIONI

Polli e suini: trattamento delle infezioni causate da batteri sensibili all'amoxicillina, compresi *Actinobacillus pleuropneumoniae* e *Streptococcus suis* per i suini ed *Escherichia coli* per i polli.

# 7. POSOLOGIA E VIA DI SOMMINISTRAZIONE

Somministrare per via orale in acqua da bere

Dose media: 10-20 mg/kg peso vivo di Lamox 800 mg/g (8-16 mg/kg amossicillina triidrato) per giorno nei polli e-20 mg/kg peso vivo di Lamox 800 mg/g (16 mg/kg amossicillina triidrato) per giorno nei maiali.

Leggere il foglietto illustrativo prima dell'uso.

#### 8. TEMPI DI ATTESA

Polli: carne e visceri: 2 giorni Suini: carne e visceri: 2 giorni

uova: uso non consentito in galline ovaiole che producono uova per il consumo umano.

#### 9. PRECAUZIONI SPECIALI PER L'IMPIEGO:

Evitare l'inalazione delle polveri. Indossare indumenti protettivi, guanti e mascherina e occhiali protettivi durante la manipolazione e ricostituzione del prodotto. Lavarsi le mani dopo l'uso. In caso di contatto accidentale con gli occhi, lavare abbondantemente con acqua.

Penicilline e cefalosporine possono causare ipersensibilità (allergia) in seguito a inalazione, ingestione e contatto con la pelle. L'ipersensibilità alle penicilline può causare reazioni crociate alle cefalosporine e viceversa. Reazioni allergiche a queste sostanze possono in alcuni casi essere gravi.

- 1) Non manipolare il prodotto in caso di nota sensibilità o se si è stati avvisati di non lavorare con queste preparazioni.
- 2) Manipolare questo prodotto con molta attenzione al fine di evitare l'esposizione, prendendo tutte le opportune precauzioni.
- 3) Se in seguito a esposizione, si sviluppano sintomi quali eruzioni cutanee, consultare un medico e mostrargli queste avvertenze. Gonfiore del viso, delle labbra o degli occhi, o difficoltà respiratorie, sono sintomi più gravi che richiedono un intervento medico urgente.

# 10. PERIODO DI VALIDITÀ

SCAD. {mese/anno}

Dopo prima apertura del condizionamento primario, usare entro 3 mesi

Dopo diluizione o ricostituzione secondo indicazioni, usare entro12 ore.

#### 11. SPECIALI PRECAUZIONI PER LA CONSERVAZIONE

Non conservare al di sopra dei 25°C.

Conservare il medicinale nel contenitore originale ben chiuso per proteggerlo dall'umidità

# 12. 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.

# 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 in triplice copia.

# 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 e FABBRICANTE RESPONSABILE RILASCIO LOTTI

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Lavet Pharmaceuticals Ltd.

1161 Budapest

Ottó u. 14.

Ungheria

Fabbricante responsabile del rilascio lotti:

Lavet Pharmaceuticals Ltd., 2143 Kistarcsa, Batthyány u. 4/b., Hungary

Distributore: Filozoo srl, V. del Commercio 28/30, 41012 Carpi (MO)

# 16. NUMERO DELL' AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO

 $\text{AIC N}^\circ$ 

CONFEZIONE DA 100g 104237/019 CONFEZIONE DA 1 kg 104237/021 CONFEZIONE DA 5 kg 104237/033

# 17. NUMERO DEL LOTTO DI FABBRICAZIONE

Lotto:

#### **FOGLIETTO ILLUSTRATIVO**

# Lamox 800 mg/g polvere per uso in acqua da bere per polli e suini

# 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

Lavet Pharmaceuticals Ltd., 1161 Budapest, Ottó u. 14., Ungheria

Fabbricante responsabile del rilascio dei lotti di fabbricazione: Lavet Pharmaceuticals Ltd., 2143 Kistarcsa, batthyany u. 4/b, Ungheria

Distributore: Filozoo srl, V. del Commercio 28/30, 41012 Carpi (MO)

#### 2. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO

Lamox 800 mg/g polvere per uso in acqua da bere per polli e suini

Amossicillina triidrato

# 3. INDICAZIONE DEL PRINCIPIO ATTIVO E DEGLI ALTRI INGREDIENTI

**Principio attivo:** Amossicillina triidrato 800 mg/g

#### 4. INDICAZIONI

Polli e suini: trattamento delle infezioni causate da batteri sensibili all'amoxicillina, compresi Actinobacillus pleuropneumoniae e Streptococcus suis per i suini ed Escherichia coli per i polli.

#### 5. CONTROINDICAZIONI:

Non usare in caso di accertata ipersensibilità alle penicilline in genere o a qualsiasi altra sostanza appartenente al gruppo dei beta-lattamici.

Non usare in galline ovaiole che producono uova destinate al consumo umano

Non somministrare a conigli, cavie, criceti, gerbilli o altri piccoli erbivori.

Non somministrare in caso di resistenza nota al principio attivo o altri antibiotici appartenenti al gruppo dei beta-lattamici

# 6. REAZIONI AVVERSE:

Possono verificarsi reazioni di ipersensibilità, la cui severità varia da eruzioni cutaneee a shock anafilattico.

Se dovessero manifestarsi reazioni avverse, interrompere il trattamento

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

Polli (broiler )escluso galline ovaiole che producono uova destinate al consumo umano) e suini

#### 8. POSOLOGIA E VIA DI SOMMINISTRAZIONE

Dose media: 10-20 mg/kg peso vivo di Lamox 800 mg/g (8-16 mg/kg amossicillina triidrato) per giorno nei polli e-20 mg/kg peso vivo di Lamox 800 mg/g (16 mg/kg amossicillina triidrato) per giorno nei maiali.

Leggere il foglietto illustrativo prima dell'uso.

#### 9. AVVERTENZE PER UNA CORRETTA SOMMINISTRAZIONE

Polli:

la seguente formula può essere usata per calcolare il quantitativo giornaliero richiesto di Lamox 800 mg/g richiesta per giorno:

grammi Lamox 800 mg/g per giorno=

50 (per 20 mg/kg) o 100 (per 10 mg/kg)

Se la quantità richiesta di Lamox 800 mg/g viene calcolata sulla base dell'assunzione giornaliera di acqua, seguire le indicazioni:

- Volatili 0-4 settimane di età:
   6-12 g Lamox 80mg/g / 100 litri acqua/ giorno
- Volatili oltre 4 settimane:10-20 g 80mg/g / 100 litri acqua/ giorno

Suini: il prodotto può essere somministrato come somministrazione singola o su base continua.

Dose singola: si raccomanda di somministrare Lamox 800 mg/g una volta al giorno nell'acqua da bere entro intervalli di tempo ristretti. L'acqua fornita deve essere chiusa per circa 2 ore (meno in condizioni climatiche di caldo) prima della medicazione. Spandere la dose totale giornaliera calcolata di polvere sulla superficie di 5 -10 litri di acqua pulita disperdere per agitazione. Aggiungere poi questa soluzione, agitano, in un quantitativo di acqua che potrebbe essere consumato entro 2 ore circa. La massima solubilità di Lamox 800 mg/g nell'acqua a 20°C è di circa 6 g/l. Quando tutta l'acqua medicata è stata consumata fornire di nuovo acqua normale.

Medicazione continua: se si preferisce una medicazione continua, l'acqua medicata deve essere rinfrescata almeno 2 volte al giorno. Se il quantitativo richiesto di Lamox 800 mg/g è calcolato a partire da un'assunzione giornaliera di acqua totale, seguire le indicazioni:

- Suini 0-4 mesi: 20 g Lamox 800 mg/g / 100 l acqua / giorno
- Suini oltre 4 mesi: 30 g Lamox 800 mg/g / 100 l acqua / giorno

# 10. Tempi di attesa

Polli: carne e visceri: 2 giorni Suini: carne e visceri: 2 giorni

uova: uso non consentito in galline ovaiole che producono uova per il consumo umano.

#### 11. Speciali precauzioni per la conservazione

Non conservare al di sopra dei 25°C.

Conservare il medicinale nel contenitore originale ben chiuso per proteggerlo dall'umidità Dopo prima apertura del condizionamento primario, usare entro 3 mesi Dopo diluizione o ricostituzione secondo indicazioni, usare entro 12 ore.

# 12. AVVERTENZE SPECIALI

Il prodotto non è efficace contro i batteri che producono beta-lattamasi

A causa della possibile variabilità (tempo, geografiche) in caso di resistenza batterica all'amoxicillina, sono raccomandati campionamento batteriologico e test di sensibilità. L'uso del prodotto deve tener conto delle linee guida ufficiali, nazionali e regionali sui trattamenti antimicrobici.

Non usare in galline ovaiole in ovodeposizione che producono uova per il consumo umano. Nei riproduttori, usare solo dopo valutazione del rapporto rischio/beneficio da parte del veterinario responsabile.

Studi di laboratorio su ratti e conigli non hanno evidenziato effetti teratogenici, fetotossici, maternotossici.

La sicurezza del prodotto non è stata stabilita in scrofe gravide o in allattamento. Usare, pertanto, solo dopo valutazione del rapporto rischio/beneficio da parte del veterinario responsabile.

L'amossicillina esercita la sua azione battericida per inibizione della sintesi della parete cellulare batterica durante la moltiplicazione. Quindi non è compatibile con antibiotici batteriostatici (come le tetracicline) che inibiscono la moltiplicazione.

Azione di sinergismo si verifica tra antibiotici beta-lattamici e aminoglicosidici.

Avvertenze per l'utilizzatore:

Evitare l'inalazione delle polveri. Indossare indumenti protettivi, guanti e mascherina e occhiali protettivi durante la manipolazione e ricostituzione del prodotto. Lavarsi le mani dopo l'uso. In caso di contatto accidentale con gli occhi, lavare abbondantemente con acqua.

Penicilline e cefalosporine possono causare ipersensibilità (allergia) in seguito a inalazione, ingestione e contatto con la pelle. L'ipersensibilità alle penicilline può causare reazioni crociate alle cefalosporine e viceversa. Reazioni allergiche a queste sostanze possono in alcuni casi essere gravi.

- 1) Non manipolare il prodotto in caso di nota sensibilità o se si è stati avvisati di non lavorare con queste preparazioni.
- 2) Manipolare questo prodotto con molta attenzione al fine di evitare l'esposizione, prendendo tutte le opportune precauzioni.
- 3) Se in seguito a esposizione, si sviluppano sintomi quali eruzioni cutanee, consultare un medico e mostrargli queste avvertenze. Gonfiore del viso, delle labbra o degli occhi, o difficoltà respiratorie, sono sintomi più gravi che richiedono un intervento medico urgente.

# 13. 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 od i rifiuti derivati da tali medicinali devono essere smaltiti in conformità con le disposizioni di legge locali.

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

Luglio 2010

#### 15. ALTRE INFORMAZIONI

#### **CONFEZIONI:**

Contenitore da 100 gr in polipropilene con coperchio in polipropilene e busta interna in LDPE Contenitore da 1 Kg in polipropilene con coperchio in polipropilene e busta interna in LDPE Contenitore da 5 Kg in polipropilene con coperchio in polipropilene e busta interna in LDPE E' possibile che non tutte le confezioni siano commercializzate.

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