

RIASSUNTO DELLE CARATTERISTICHE DEL PRODOTTO

1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO

URFAMYCIN VET 250 mg/ml soluzione iniettabile per bovini, caprini e suini.

2. COMPOSIZIONE QUALITATIVA E QUANTITATIVA

1 ml contiene:

Principio attivo

tiamfenicolo.....250 mg

Eccipienti

q.b. a.....1 ml

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

3. FORMA FARMACEUTICA

Soluzione iniettabile.

4. INFORMAZIONI CLINICHE

4.1. Specie di destinazione

Bovini, caprini e suini.

4.2. Indicazioni per l'utilizzazione specificando le specie di destinazione

URFAMYCIN VET è indicato nei bovini, caprini e suini nella terapia delle infezioni settiche causate da microorganismi sensibili Gram-positivi (tra i quali *Clostridium* spp., *Corynebacterium* spp., *Erysipelothrix* spp., *Listeria* spp., *Staphylococcus* spp., *Streptococcus* spp.), Gram-negativi (tra i quali *Actinobacillus* spp., *Bacteroides* spp., *Brucella* spp., *Escherichia* spp., *Fusobacterium* spp., *Haemophilus* spp., *Klebsiella* spp., *Pasteurella* spp., *Proteus* spp., *Pseudomonas* spp., *Rickettsia* spp., *Salmonella* spp., *Shigella* spp.) e micoplasmi.

In particolare l'impiego è consigliato:

- nelle setticemie da salmonelle, coli, pasteurelle, clostridi, ecc.;
- nelle infezioni intestinali;
- nelle broncopolmoniti e polmoniti da trasporto;
- nelle infezioni secondarie a virus;
- nelle infezioni delle vie urinarie;
- nelle metriti, piometre e mastiti;
- nelle infezioni podali;
- nelle dermatiti.

4.3. Controindicazioni

Non usare in animali con ipersensibilità nota al principio attivo o ad uno qualsiasi degli eccipienti.

4.4. Avvertenze speciali per ciascuna specie di destinazione

Si deve prestare particolare attenzione nel migliorare le pratiche di allevamento per evitare ogni condizione di stress.

L'utilizzo ripetuto o protratto del prodotto va evitato, migliorando le prassi di gestione e mediante pulizia e disinfezione.

4.5. Precauzioni speciali per l'impiego

Precauzioni speciali per l'impiego negli animali

Adottare le normali procedure di asepsi per le iniezioni parenterali.

L'uso del prodotto dovrebbe essere basato su test di sensibilità dei batteri isolati dagli animali. Se ciò non fosse possibile, la terapia dovrebbe essere basata su informazioni epidemiologiche locali (regionali o aziendali) circa la suscettibilità dei batteri target.

Un utilizzo del prodotto diverso dalle istruzioni fornite può condurre ad un aumento della prevalenza dei batteri resistenti e ridurre l'efficacia dei trattamenti con altri antibatterici a causa della possibile comparsa di resistenza crociata.

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

Le persone con nota ipersensibilità al principio attivo devono evitare contatti con il medicinale veterinario.

Fare attenzione durante la somministrazione del prodotto per evitare autoiniezioni accidentali. In caso di autoiniezione accidentale, rivolgersi immediatamente ad un medico mostrandogli il foglietto illustrativo o l'etichetta.

4.6. Reazioni avverse (frequenza e gravità)

Alle dosi consigliate il prodotto è normalmente ben tollerato. Alcuni animali possono mostrare temporanea dolorabilità al punto d'inoculo.

4.7. Impiego durante la gravidanza o l'allattamento

Il tiamfenicolo supera la barriera placentare. Usare solo conformemente alla valutazione del rapporto rischio/beneficio del veterinario responsabile.

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

Non somministrare contemporaneamente ad altri chemio-antibiotici quali aminoglicosidi, lincosamidi e macrolidi per l'insorgere di fenomeni di antagonismo.

4.9. Posologia e via di somministrazione

Bovini, caprini e suini: 10-20 ml/100 kg p.v. per via intramuscolare o endovenosa (pari a 25-50 mg di tiamfenicolo/kg p.v.) suddivisi in due somministrazioni giornaliere per 3 giorni nei bovini e 3-5 giorni nei caprini e nei suini.

Suinetti: 2 ml/10 kg p.v. per via intramuscolare (pari a 50 mg di tiamfenicolo/kg p.v.) suddivisi in due somministrazioni giornaliere per 3-5 giorni.

Per evitare un sovra-sottodosaggio il peso corporeo deve essere determinato nel modo più accurato possibile.

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

Non superare le dosi consigliate.

Il sovradosaggio, come per qualsiasi antibiotico, può provocare dismicrobismi e/o sovrainfezioni micotiche.

4.11. Tempi di attesa

Bovini

Carne e visceri: 10 giorni

Latte: 120 ore (10 mungiture)

Caprini

Carne e visceri: 16 giorni

Latte: 120 ore (10 mungiture)

Suini

Carne e visceri: 13 giorni

5. PROPRIETA' FARMACOLOGICHE

Gruppo farmacoterapeutico: antimicrobico generale per uso sistemico - Tiamfenicolo.

Codice ATCvet: QJ01BA02

5.1. Proprietà farmacodinamiche

Il tiamfenicolo, principio attivo di URFAMYCIN VET, è un antibiotico ad ampio spettro attivo nei confronti sia di batteri Gram-positivi che Gram-negativi, anaerobi, micoplasmi, virus a grossa molecola ed alcuni protozoi. Fra gli altri risultano sensibili al tiamfenicolo *Actinobacillus* spp., *Bacteroides* spp., *Brucella* spp., *Clostridium* spp., *Corynebacterium* spp., *Erysipelothrix* spp., *Escherichia* spp., *Fusobacterium* spp., *Haemophilus* spp., *Klebsiella* spp., *Listeria* spp., *Pasteurella* spp., *Proteus* spp., *Pseudomonas* spp., *Rickettsia* spp., *Salmonella* spp., *Shigella* spp., *Staphylococcus* spp., *Streptococcus* spp. e *Mycoplasma* spp.. Alcuni stipiti di *Escherichia* risultano tuttavia meno sensibili o resistenti.

Il meccanismo d'azione del tiamfenicolo consiste nel blocco della biosintesi proteica batterica. Ne deriva un'attività generalmente di tipo batteriostatico, che diventa battericida a concentrazioni talvolta di poco superiori a quelle minime inibenti la crescita batterica *in vitro*. L'attività antibatterica non risente della presenza di acido p-aminobenzoico o di DNA e RNA, derivati da cellule del pus, necrotiche e batteriche, né dell'azione delle beta-lattamasi e delle nitro-reduttasi. L'insorgenza di ceppi batterici resistenti al tiamfenicolo è molto rara ed anche la farmacoresistenza eventualmente indotta non è obbligatoriamente crociata con altri antibiotici a struttura chimica correlata.

5.2. Informazioni farmacocinetiche

Somministrato per via parenterale, il tiamfenicolo viene rapidamente assorbito e diffonde facilmente a tutti i distretti ed apparati dell'organismo nei quali raggiunge concentrazioni uguali a quelle del sangue.

Il tiamfenicolo è scarsamente metabolizzato ed è eliminato, pressochè totalmente in forma immodificata ed attiva, principalmente per via urinaria.

6. INFORMAZIONI FARMACEUTICHE

6.1. Elenco degli eccipienti

Dimetilacetamide

Glicole propilenico

6.2. Incompatibilità

In assenza di studi di compatibilità, non miscelare con altri medicinali veterinari.

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: 28 giorni.

6.4. Speciali precauzioni per la conservazione

Conservare a temperatura inferiore a 25 °C.

6.5. Natura e composizione del condizionamento primario

Flaconi in vetro incolore di tipo II da 40 ml, 100 ml, 250 ml e 500 ml, chiusi con tappo in elastomero e ghiera di alluminio, confezionati singolarmente in astuccio di cartone.

E' 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

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

7. TITOLARE DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO

FATRO S.p.A. - Via Emilia, 285 - Ozzano Emilia (BO), Italia.

8. NUMERI DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO

Flacone da 40 ml A.I.C. n. 100385018

Flacone da 100 ml A.I.C. n. 100385020

Flacone da 250 ml A.I.C. n. 100385032

Flacone da 500 ml A.I.C. n. 100385044

9. DATA DELLA PRIMA AUTORIZZAZIONE/RINNOVO DELL'AUTORIZZAZIONE

Data di prima autorizzazione: 03.05.1995

Data del rinnovo: 19.04.2010

10. DATA DI REVISIONE DEL TESTO

Settembre 2011.

DIVIETO DI VENDITA, FORNITURA E/O IMPIEGO

Non pertinente.

MODALITÀ DI DISPENSAZIONE

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

FOGLIETTO ILLUSTRATIVO

URFAMYCIN VET

250 mg/ml soluzione iniettabile per bovini, caprini 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

FATRO S.p.A. - Via Emilia, 285 - Ozzano Emilia (BO), Italia

2. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIOURFAMYCIN VET 250 mg/ml soluzione iniettabile per bovini, caprini e suini.
tiamfenicolo**3. INDICAZIONE DEL PRINCIPIO ATTIVO E DEGLI ALTRI INGREDIENTI**

1 ml contiene:

Principio attivo: tiamfenicolo 250 mg - **Eccipienti:** q.b. a 1 ml.**4. INDICAZIONI**

URFAMYCIN VET è indicato nei bovini, caprini e suini nella terapia delle infezioni settiche causate da microorganismi sensibili Gram-positivi (tra i quali *Clostridium* spp., *Corynebacterium* spp., *Erysipelothrix* spp., *Listeria* spp., *Staphylococcus* spp., *Streptococcus* spp.), Gram-negativi (tra i quali *Actinobacillus* spp., *Bacteroides* spp., *Brucella* spp., *Escherichia* spp., *Fusobacterium* spp., *Haemophilus* spp., *Klebsiella* spp., *Pasteurella* spp., *Proteus* spp., *Pseudomonas* spp., *Rickettsia* spp., *Salmonella* spp., *Shigella* spp.) e micoplasmi. In particolare l'impiego è consigliato:

- nelle setticemie da salmonelle, coli, pasteurelle, clostridi, ecc.;
- nelle infezioni intestinali;
- nelle broncopolmoniti e polmoniti da trasporto;
- nelle infezioni secondarie a virus;
- nelle infezioni delle vie urinarie;
- nelle metriti, piometre e mastiti;
- nelle infezioni podali;
- nelle dermatiti.

5. CONTROINDICAZIONI

Non usare in animali con ipersensibilità nota al principio attivo o ad uno qualsiasi degli eccipienti.

6. REAZIONI AVVERSE

Alle dosi consigliate il prodotto è normalmente ben tollerato. Alcuni animali possono mostrare temporanea dolorabilità al punto di inoculo.

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

Bovini, caprini e suini.

8. POSOLOGIA PER CIASCUNA SPECIE, VIA E MODALITÀ DI SOMMINISTRAZIONE

Bovini, caprini e suini: 10-20 ml/100 kg p.v. per via intramuscolare o endovenosa (pari a 25-50 mg di tiamfenicolo/kg p.v.) suddivisi in due somministrazioni giornaliere per 3 giorni nei bovini e 3-5 giorni nei caprini e nei suini.

Suinetti: 2 ml/10 kg p.v. per via intramuscolare (pari a 50 mg di tiamfenicolo/kg p.v.) suddivisi in due somministrazioni giornaliere per 3-5 giorni.

Per evitare un sovra-sottodosaggio il peso corporeo deve essere determinato nel modo più accurato possibile.

9. AVVERTENZE PER UNA CORRETTA SOMMINISTRAZIONE

Nessuna.

10. TEMPI DI ATTESA

Bovini

Carne e visceri: 10 giorni

Latte: 120 ore (10 mungiture)

Caprini

Carne e visceri: 16 giorni

Latte: 120 ore (10 mungiture)

Suini

Carne e visceri: 13 giorni

11. PARTICOLARI PRECAUZIONI PER LA CONSERVAZIONE

Tenere fuori dalla portata dei bambini.

Conservare a temperatura inferiore a 25 °C.

Non usare dopo la data di scadenza riportata sull'etichetta.

Periodo di validità dopo la prima apertura del contenitore: 28 giorni.

12. AVVERTENZE SPECIALI

Avvertenze speciali per ciascuna specie di destinazione

Si deve prestare particolare attenzione nel migliorare le pratiche di allevamento per evitare ogni condizione di stress.

L'utilizzo ripetuto o protratto del prodotto va evitato, migliorando le prassi di gestione e mediante pulizia e disinfezione.

Precauzioni speciali per l'impiego negli animali

Adottare le normali procedure di asepsi per le iniezioni parenterali.

L'uso del prodotto dovrebbe essere basato su test di sensibilità dei batteri isolati dagli animali. Se ciò non fosse possibile, la terapia dovrebbe essere basata su informazioni epidemiologiche locali (regionali o aziendali) circa la suscettibilità dei batteri target.

Un utilizzo del prodotto diverso dalle istruzioni fornite può condurre ad un aumento della prevalenza dei batteri resistenti e ridurre l'efficacia dei trattamenti con altri antibatterici a causa della possibile comparsa di resistenza crociata.

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

Le persone con nota ipersensibilità al principio attivo devono evitare contatti con il medicinale veterinario.

Fare attenzione durante la somministrazione del prodotto per evitare autoiniezioni accidentali. In caso di autoiniezione accidentale, rivolgersi immediatamente ad un medico mostrandogli il foglietto illustrativo o l'etichetta.

Impiego durante la gravidanza o l'allattamento

Il tiamfenicolo supera la barriera placentare. Usare solo conformemente alla valutazione del rapporto rischio/beneficio del veterinario responsabile.

Interazione con altri medicinali veterinari ed altre forme d'interazione

Non somministrare contemporaneamente ad altri chemio-antibiotici quali aminoglicosidi, lincosamidi e macrolidi per l'insorgere di fenomeni di antagonismo.

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

Non superare le dosi consigliate.

Il sovradosaggio, come per qualsiasi antibiotico, può provocare dismicrobismi e/o sovrainfezioni micotiche.

Incompatibilità

In assenza di studi di compatibilità, non miscelare con altri medicinali veterinari.

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

Tutti i medicinali veterinari non utilizzati o i rifiuti derivati da tali medicinali devono essere smaltiti in conformità alle disposizioni di legge locali e conferiti negli idonei sistemi di raccolta e di smaltimento per i medicinali non utilizzati o scaduti.

14. DATA DELL'ULTIMA REVISIONE DEL FOGLIETTO ILLUSTRATIVO

Settembre 2011.

15. ALTRE INFORMAZIONI

Il tiamfenicolo, principio attivo di URFAMYCIN VET, è un antibiotico ad ampio spettro attivo nei confronti sia di batteri Gram-positivi che Gram-negativi, anaerobi, micoplasmi, virus a grossa molecola ed alcuni protozoi. Fra gli altri risultano sensibili al tiamfenicolo *Actinobacillus* spp., *Bacteroides* spp., *Brucella* spp., *Clostridium* spp., *Corynebacterium* spp., *Erysipelothrix* spp., *Escherichia* spp., *Fusobacterium* spp., *Haemophilus* spp., *Klebsiella* spp., *Listeria* spp., *Pasteurella* spp., *Proteus* spp., *Pseudomonas* spp., *Rickettsia* spp., *Salmonella* spp., *Shigella* spp., *Staphylococcus* spp., *Streptococcus* spp. e *Mycoplasma* spp.. Alcuni stipiti di *Escherichia* risultano tuttavia meno sensibili o resistenti.

Il meccanismo d'azione del tiamfenicolo consiste nel blocco della biosintesi proteica batterica. Ne deriva un'attività generalmente di tipo batteriostatico, che diventa battericida a concentrazioni talvolta di poco superiori a quelle minime inibenti la crescita batterica *in vitro*.

L'attività antibatterica non risente della presenza di acido p-aminobenzoico o di DNA e RNA, derivati da cellule del pus, necrotiche e batteriche, né dell'azione delle beta-lattamasi e delle nitro-reduktasi. L'insorgenza di ceppi batterici resistenti al tiamfenicolo è molto rara ed anche la farmacoresistenza eventualmente indotta non è obbligatoriamente crociata con altri antibiotici a struttura chimica correlata.

Somministrato per via parenterale, il tiamfenicolo viene rapidamente assorbito e diffonde facilmente a tutti i distretti ed apparati dell'organismo, nei quali raggiunge concentrazioni uguali a quelle del sangue. Il tiamfenicolo è scarsamente metabolizzato ed è eliminato, pressoché totalmente in forma immodificata ed attiva, principalmente per via urinaria.

Confezioni:

Flacone da 40 ml

Flacone da 100 ml

Flacone da 250 ml

Flacone da 500 ml

E' possibile che non tutte le confezioni siano commercializzate.

INFORMAZIONI DA APPORRE SULL'IMBALLAGGIO ESTERNO

Astuccio	flacone da 40 ml
Astuccio	flacone da 100 ml
Astuccio	flacone da 250 ml
Astuccio	flacone da 500 ml

1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO

URFAMYCIN VET 250 mg/ml soluzione iniettabile per bovini, caprini e suini.
tiamfenicolo

2. INDICAZIONE DEI PRINCIPI ATTIVI E DI ALTRE SOSTANZE

1 ml contiene:
Principio attivo: tiamfenicolo 250 mg - **Eccipienti:** q.b. a 1 ml.

3. FORMA FARMACEUTICA

Soluzione iniettabile.

4. CONFEZIONI

Flacone da 40 ml
Flacone da 100 ml
Flacone da 250 ml
Flacone da 500 ml

5. SPECIE DI DESTINAZIONE

Bovini, caprini e suini.

6. INDICAZIONI

7. MODALITÀ E VIA DI SOMMINISTRAZIONE

Via di somministrazione: intramuscolare o endovenosa.
Prima dell'uso leggere il foglietto illustrativo.

spazio per posologia

8. TEMPI DI ATTESA

Tempi di attesa:

Bovini

Carne e visceri: 10 giorni
Latte: 120 ore (10 mungiture)

Caprini

Carne e visceri: 16 giorni
Latte: 120 ore (10 mungiture)

Suini

Carne e visceri: 13 giorni

9. SE NECESSARIO, AVVERTENZE SPECIALI

Prima dell'uso leggere il foglietto illustrativo.

10. DATA DI SCADENZA

Scad.

Dopo apertura, da usare entro 28 giorni.

11. PRECAUZIONI PARTICOLARI PER LA CONSERVAZIONE

Conservare a temperatura inferiore a 25 °C.

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

Tutti i medicinali veterinari non utilizzati o i rifiuti derivati da tali medicinali devono essere smaltiti in conformità alle disposizioni di legge locali e conferiti negli idonei sistemi di raccolta e di smaltimento per i medicinali non utilizzati o scaduti.

13. LA SCRITTA “SOLO PER USO VETERINARIO” E CONDIZIONI O LIMITAZIONI RELATIVE A FORNITURA ED IMPIEGO

SOLO PER USO VETERINARIO

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

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

FATRO S.p.A. - Via Emilia, 285 - Ozzano Emilia (BO), Italia

16. NUMERO DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO

A.I.C. n. 100385018

A.I.C. n. 100385020

A.I.C. n. 100385032

A.I.C. n. 100385044

17. NUMERO DEL LOTTO DI FABBRICAZIONE

Lotto n.

Prezzo €

spazio per codice a lettura ottica DM 17/12/07

INFORMAZIONI MINIME DA APPORRE SUL CONDIZIONAMENTO PRIMARIO
Etichetta interna flacone da 40 ml

1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO

URFAMYCIN VET 250 mg/ml soluzione iniettabile per bovini, caprini e suini.
tiamfenicolo

2. QUANTITA' DI PRINCIPIO ATTIVO

1 ml contiene: tiamfenicolo 250 mg

3. CONTENUTO IN PESO, VOLUME O NUMERO DI DOSI

Flacone da 40 ml

4. VIA DI SOMMINISTRAZIONE

Intramuscolare o endovenosa.

5. TEMPI DI ATTESA

Tempi di attesa:

Bovini

Carne e visceri: 10 giorni

Latte: 120 ore (10 mungiture)

Caprini

Carne e visceri: 16 giorni

Latte: 120 ore (10 mungiture)

Suini

Carne e visceri: 13 giorni

6. NUMERO DI LOTTO

Lotto n.

7. DATA DI SCADENZA

Scad.

Dopo l'apertura, da usare entro 28 giorni.

8. LA SCRITTA "SOLO PER USO VETERINARIO"

SOLO PER USO VETERINARIO

FATRO S.p.A.

INFORMAZIONI DA APPORRE SUL CONDIZIONAMENTO PRIMARIO

Etichetta interna	flacone da 100 ml
Etichetta interna	flacone da 250 ml
Etichetta interna	flacone da 500 ml

1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO

URFAMYCIN VET 250 mg/ml soluzione iniettabile per bovini, caprini e suini.
tiamfenicolo

2. INDICAZIONE DEI PRINCIPI ATTIVI E DI ALTRE SOSTANZE

1 ml contiene:

Principio attivo: tiamfenicolo 250 mg - **Eccipienti:** q.b. a 1 ml.

3. FORMA FARMACEUTICA

Soluzione iniettabile.

4. CONFEZIONI

Flacone da 100 ml

Flacone da 250 ml

Flacone da 500 ml

5. SPECIE DI DESTINAZIONE

Bovini, caprini e suini.

6. INDICAZIONI

--- --- ---

7. MODALITÀ E VIA DI SOMMINISTRAZIONE

Via di somministrazione: intramuscolare o endovenosa.
Prima dell'uso leggere il foglietto illustrativo.

8. TEMPI DI ATTESA

Tempi di attesa:

Bovini

Carne e visceri: 10 giorni

Latte: 120 ore (10 mungiture)

Caprini

Carne e visceri: 16 giorni

Latte: 120 ore (10 mungiture)

Suini

Carne e visceri: 13 giorni

9. SE NECESSARIO, AVVERTENZE SPECIALI

Prima dell'uso leggere il foglietto illustrativo.

10. DATA DI SCADENZA

Scad.

Dopo apertura, da usare entro 28 giorni.

11. PRECAUZIONI PARTICOLARI PER LA CONSERVAZIONE

Conservare a temperatura inferiore a 25 °C.

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

Tutti i medicinali veterinari non utilizzati o i rifiuti derivati da tali medicinali devono essere smaltiti in conformità alle disposizioni di legge locali e conferiti negli idonei sistemi di raccolta e di smaltimento per i medicinali non utilizzati o scaduti.

13. LA SCRITTA “SOLO PER USO VETERINARIO” E CONDIZIONI O LIMITAZIONI RELATIVE A FORNITURA ED IMPIEGO

SOLO PER USO VETERINARIO

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

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

FATRO S.p.A. - Via Emilia, 285 - Ozzano Emilia (BO), Italia

16. NUMERO DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO

A.I.C. n. 100385020

A.I.C. n. 100385032

A.I.C. n. 100385044

17. NUMERO DEL LOTTO DI FABBRICAZIONE

Lotto n.

Prezzo €