

1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO

Zobuxa 150 mg compresse per cani

2. COMPOSIZIONE QUALITATIVA E QUANTITATIVA

Una compressa contiene:

Principio attivo:

Enrofloxacin 150 mg

Eccipienti:

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

3. FORMA FARMACEUTICA

Compressa.

Compressa di colore beige, rotonda, leggermente punteggiata, con una linea di incisione su entrambi i lati. Le compresse possono essere divise in due parti uguali.

4. INFORMAZIONI CLINICHE

4.1 Specie di destinazione

Cani

4.2 Indicazioni per l'utilizzazione specificando le specie di destinazione

Trattamento di infezioni batteriche del tratto alimentare, respiratorio ed urogenitale, della cute, di ferite infette e di otiti esterne.

4.3 Controindicazioni

Non utilizzare in cani giovani o in fase di crescita (cani di età inferiore ai 12 mesi (razze piccole) o ai 18 mesi (razze grandi) poiché il medicinale può causare alterazioni della cartilagine epifisaria nei cuccioli in crescita.

Non utilizzare in cani soggetti a convulsioni, in quanto l'enrofloxacin può causare stimolazione del Sistema Nervoso Centrale.

Non utilizzare in cani con nota ipersensibilità ai fluorochinoloni o ad uno qualsiasi degli eccipienti contenuti nel medicinale.

Non utilizzare in caso di resistenza ai chinoloni, in quanto esiste una quasi totale resistenza crociata agli altri chinoloni ed una completata resistenza agli altri fluorochinoloni.

Non utilizzare in combinazione con tetracicline, fenicoli o macrolidi a causa di potenziali effetti antagonisti.

Non utilizzare a scopo profilattico.

4.4 Avvertenze speciali per ciascuna specie di destinazione

Nessuna.

4.5 Precauzioni speciali per l'impiego

Precauzioni speciali per l'impiego negli animali

L'uso del prodotto deve essere basato sull'osservanza delle disposizioni di leggi, locali e ufficiali, relative alle sostanze antimicrobiche.

L'impiego dei fluorochinoloni va limitato al trattamento delle condizioni cliniche che hanno risposto scarsamente o che si ritiene possano rispondere scarsamente ad altre classi di antimicrobici.

Se possibile, i fluorochinoloni andrebbero usati solo sulla base di test di sensibilità.

Un utilizzo del prodotto non conforme a quanto indicato nelle istruzioni fornite nel Riassunto delle caratteristiche del prodotto può condurre ad un aumento della prevalenza dei batteri resistenti ai fluorochinoloni e può diminuire l'efficacia del trattamento con altri chinoloni per potenziale resistenza crociata.

Utilizzare il medicinale con cautela nei cani con grave insufficienza epatica o renale.

La pododermite è generalmente secondaria ad altre malattie. Si raccomanda di individuare la causa sottostante e di trattare l'animale di conseguenza.

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

Le persone con nota ipersensibilità ai (fluoro)chinoloni devono evitare qualsiasi contatto con il medicinale veterinario.

In caso di ingestione accidentale, rivolgersi immediatamente al medico e mostrargli il foglietto illustrativo.

Lavare le mani dopo aver manipolato il medicinale.

In caso di contatto con gli occhi, sciacquare immediatamente con molta acqua.

4.6 Reazioni avverse (frequenza e gravità)

In casi molto rari possono manifestarsi reazioni di ipersensibilità (reazioni allergiche cutanee, anafilassi). In questi casi, la somministrazione deve essere interrotta e si deve applicare un trattamento sintomatico.

In casi molto rari si possono osservare possibili alterazioni della cartilagine articolare nei cuccioli in accrescimento (vedere paragrafo 4.3 "Controindicazioni"). In rari casi si sono osservati vomito e anoressia.

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).

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

Gravidanza ed allattamento:

Studi su animali da laboratorio (ratti, cincillà) non hanno evidenziato l'esistenza di effetti teratogenici, fetotossici, maternotossici. Usare solo conformemente alla valutazione del rapporto rischio/beneficio del veterinario responsabile.

Poiché l'enrofloxacinina passa nel latte materno, l'uso non è raccomandato durante l'allattamento.

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

L'uso concomitante con flunixin deve avvenire sotto stretto controllo veterinario in quanto le interazioni fra questi medicinali possono portare ad effetti collaterali legati ad una ritardata eliminazione.

La somministrazione concomitante di teofillina richiede un attento monitoraggio in quanto i livelli sierici della teofillina possono aumentare.

L'uso concomitante di sostanze contenenti magnesio o alluminio (quali antiacidi o sucralfato) possono ridurre l'assorbimento di enrofloxacinina. Questi medicinali vanno somministrati a distanza di 2 ore.

Non somministrare in associazione a tetracicline, fenicoli o macrolidi a causa di potenziali effetti antagonisti.

Non somministrare in associazione con medicinali antiinfiammatori non steroidei , in quanto si possono manifestare convulsioni.

4.9 Posologia e via di somministrazione

Per uso orale.

La dose è di 5 mg di enrofloxacin per kg di peso corporeo una volta al giorno.

Ciò equivale a 1 compressa ogni 30 kg di peso corporeo.

Le compresse possono essere somministrate direttamente in bocca o mescolate al cibo.

Il trattamento va generalmente continuato per 5-10 giorni consecutivi.

Non superare il dosaggio consigliato.

In assenza di miglioramento clinico il trattamento va rivalutato. Normalmente si consiglia di rivalutare il trattamento se non si osserva un miglioramento clinico nel giro di 3 giorni.

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

Il sovradosaggio può causare vomito e sintomi nervosi (tremori muscolari, incoordinazione e convulsioni) che possono richiedere la sospensione del trattamento.

In assenza di antidoti noti, si dovrà favorire l'eliminazione del medicinale e somministrare un trattamento sintomatico.

Se necessario, si possono somministrare antiacidi contenenti magnesio o alluminio o carbone attivo per ridurre l'assorbimento di enrofloxacin.

In accordo con quanto riportato in letteratura, sintomi di sovradosaggio con enrofloxacin nei cani, quali inappetenza e disturbi gastrointestinali, sono stati segnalati dopo somministrazione di un dosaggio pari a 10 volte la dose raccomandata per un periodo di 2 settimane: Non si sono osservati sintomi di intolleranza in cani cui è stato somministrato un dosaggio pari a 5 volte la dose raccomandata per un periodo di 1 mese.

Non superare le dosi consigliate. In caso di sovradosaggio, si possono manifestare vomito, diarrea e alterazioni a carico del SNC/del comportamento, che si risolvono con il ripristino della dose corretta.

4.11 Tempo(i) di attesa

Non pertinente.

5. PROPRIETÀ FARMACOLOGICHE

Gruppo farmacoterapeutico: Antibatterici per uso sistemico, antibatterici chinolone e chinossalina, fluorochinoloni, enrofloxacin.

Codice ATCvet: QJ01MA90

5.1 Proprietà farmacodinamiche

Enrofloxacin è un fluorochinolone sintetico, che esplica la sua attività mediante inibizione della topoisomerasi II , un enzima coinvolto nel meccanismo di replicazione batterica.

Enrofloxacin esercita la sua attività battericida concentrazione-dipendente con valori simili di concentrazione minima inibente e concentrazione minima battericida. Essa possiede anche attività contro i batteri in fase stazionaria alterando la permeabilità della membrana fosfolipidica esterna della parete cellulare batterica.

In generale enrofloxacin esplica una buona attività contro la maggior parte dei batteri gram-negativi, soprattutto quelli del gruppo delle Enterobatteriacee. *Escherichia coli*, *Klebsiella* spp., *Proteus* spp., e *Enterobacter* spp. sono in genere sensibili.

Pseudomonas aeruginosa è variamente sensibile e, quando è sensibile normalmente possiede una MIC superiore agli altri batteri sensibili.

Staphylococcus aureus e *Staphylococcus intermedius* normalmente sono sensibili.

Streptococchi, enterococchi e i batteri anaerobi possono generalmente essere considerati resistenti.

L'induzione di resistenza nei confronti dei chinoloni può svilupparsi mediante mutazione del gene girasi del batterio e mediante mutazioni nella permeabilità cellulare nei confronti dei chinoloni.

5.2 Informazioni farmacocinetiche

Enrofloxacin possiede una biodisponibilità quasi del 100% dopo somministrazione orale. La presenza di cibo non ha alcuna influenza.

Enrofloxacin viene rapidamente metabolizzata a formare il metabolita attivo, ciprofloxacina.

Dopo una dose di 5 mg/ kg p.c. nei cani vengono raggiunti livelli picco plasmatici di 0,9 µg/ml.

Enrofloxacin viene escreta principalmente per via renale. La maggior parte del farmaco originario e dei suoi metaboliti si trovano nelle urine.

Enrofloxacin si distribuisce ampiamente in tutto il corpo. Le concentrazioni tissutali sono spesso più elevate delle concentrazioni sieriche. Enrofloxacin oltrepassa la barriera emato-encefalica. Il grado di legame con le proteine nel siero è del 14% nei cani. L'emivita è fra 2 e 7 ore nei cani.

Circa il 25% della dose di enrofloxacin è escreta nelle urine e il rimanente 75% tramite le feci. Nei cani circa il 60% della dose viene escreta in forma immodificata nelle urine e il rimanente come metaboliti, fra i quali la ciprofloxacina. La clearance totale è di 9 ml/minuto/kg di peso corporeo.

6. INFORMAZIONI FARMACEUTICHE

6.1 Elenco degli eccipienti

Lattosio monoidrato

Cellulosa, microcristallina

Povidone (K-30)

Croscarmellosio sodico

Silice, colloidale anidra

Magnesio stearato

Aroma artificiale (manzo)

6.2 Incompatibilità principali

Non pertinente.

6.3 Periodo di validità

Periodo di validità del medicinale veterinario confezionato per la vendita: 3 anni

Periodo di validità delle compresse divise: 2 giorni

6.4 Speciali precauzioni per la conservazione

Le compresse divise vanno riposte nel blister ed utilizzate entro 2 giorni.

6.5 Natura e composizione del confezionamento primario

Confezionamento primario: blister in alluminio

Contenuto della confezione:

Scatola di cartone contenente 10 e 100 compresse. Blister da 10 compresse.

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.

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:

Elanco GmbH
Heinz-Lohmann-Str. 4
27472 Cuxhaven
Germania

8. NUMERI DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO

Scatola contenente 1 blister da 10 compresse A.I.C. n. 104350071
Scatola contenente 10 blister da 10 compresse A.I.C. n. 104350083

9. DATA DELLA PRIMA AUTORIZZAZIONE/RINNOVO DELL'AUTORIZZAZIONE

Data di prima autorizzazione: 07/11/2011
Data dell'ultimo rinnovo:

10. DATA DI REVISIONE DEL TESTO

3/2019

DIVIETO DI VENDITA, FORNITURA E/O IMPIEGO

Non pertinente.

MODALITA' DI DISPENSAZIONE

Da vendersi soltanto dietro presentazione di ricetta medico veterinaria ripetibile

INFORMAZIONI DA APPORRE SULL'IMBALLAGGIO ESTERNO

SCATOLA DI CARTONE

1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO

Zobuxa 150 mg compresse per cani
Enrofloxacin

2. INDICAZIONE DEI PRINCIPI ATTIVI

Una compressa contiene: enrofloxacin 150 mg

3. FORMA FARMACEUTICA

Compresse

4. CONFEZIONI

10 compresse
100 compresse

5. SPECIE DI DESTINAZIONE

Cani

6. INDICAZIONE(I)

7. MODALITÀ E VIA(E) DI SOMMINISTRAZIONE

Prima dell'uso leggere il foglietto illustrativo.

8. TEMPO(I) DI ATTESA

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

Prima dell'uso leggere il foglietto illustrativo.

Spazio per posologia

10. DATA DI SCADENZA

SCAD {mese/anno}

11. PRECAUZIONI PARTICOLARI PER LA CONSERVAZIONE

Le compresse divise vanno riposte nel blister ed utilizzate entro 2 giorni.

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 E DEL TITOLARE DELL’AUTORIZZAZIONE ALLA PRODUZIONE RESPONSABILE DEL RILASCIO DEI LOTTI DI FABBRICAZIONE

Titolare dell’autorizzazione all’immissione in commercio:

Elanco GmbH
Heinz-Lohmann-Str. 4
27472 Cuxhaven
Germania

Produttore responsabile del rilascio dei lotti di fabbricazione:

Elanco France S.A.S., 26 rue de la Chapelle – 68330 Huningue, Francia

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

Scatola contenente 1 blister da 10 compresse AIC n. 104350071

Scatola contenente 10 blister da 10 compresse AIC n. 104350083

17. NUMERO DEL LOTTO DI FABBRICAZIONE

Lotto{numero}

INFORMAZIONI MINIME DA APPORRE SUI BLISTER O STRIP

BLISTER IN ALLUMINIO

1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO

Zobuxa 150 mg compresse per cani

2. NOME DEL TITOLARE DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO

Logo Elanco

3. DATA DI SCADENZA

SCAD {mese/anno}

4. NUMERO DI LOTTO

Lotto{numero}

5. LA SCRITTA "SOLO PER USO VETERINARIO"

Solo per uso veterinario.

FOGLIETTO ILLUSTRATIVO:

Zobuxa 100 mg compresse per cani

Zobuxa 150 mg compresse per cani

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:

Elanco GmbH

Heinz-Lohmann-Str. 4

27472 Cuxhaven

Germania

Produttore responsabile del rilascio dei lotti di fabbricazione:

Elanco France S.A.S., 26 rue de la Chapelle – 68330 Huningue, Francia

2. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO

Zobuxa 100 mg compresse per cani
Zobuxa 150 mg compresse per cani
Enrofloxacin

3. INDICAZIONE DEL PRINCIPIO ATTIVO E DEGLI ALTRI INGREDIENTI

Una compressa contiene:

Principio attivo:

Per le compresse da 100 mg: Enrofloxacin 100 mg

Per le compresse da 150 mg: Enrofloxacin 150 mg

Eccipienti:

Lattosio monoidrato

Cellulosa, microcristallina

Povidone (K-30)

Croscarmellosio sodico

Silice, colloidale anidra

Magnesio stearato

Aroma artificiale (manzo)

Compressa di colore beige, rotonda, leggermente punteggiata, con una linea di incisione su entrambi i lati. Le compresse possono essere divise in due parti uguali.

4. INDICAZIONE(I)

Trattamento di infezioni batteriche del tratto alimentare, respiratorio ed urogenitale, della cute, di ferite infette e di otiti esterne.

5. CONTROINDICAZIONI

Non utilizzare in cani giovani o in fase di crescita (cani di età inferiore ai 12 mesi (razze piccole) o ai 18 mesi (razze grandi) poiché il medicinale può causare alterazioni della cartilagine epifisaria nei cuccioli in crescita.

Non utilizzare in cani soggetti a convulsioni, in quanto l'enrofloxacin può causare stimolazione del Sistema Nervoso Centrale.

Non utilizzare in cani con nota ipersensibilità ai fluorochinoloni o ad uno qualsiasi degli eccipienti contenuti nel medicinale.

Non utilizzare in caso di resistenza ai chinoloni, in quanto esiste una quasi totale resistenza crociata agli altri chinoloni ed una completata resistenza agli altri fluorochinoloni.

Non utilizzare in combinazione con tetracicline, fenicoli o macrolidi a causa di potenziali effetti antagonisti.

Non utilizzare a scopo profilattico.

6. REAZIONI AVVERSE

In casi molto rari possono manifestarsi reazioni di ipersensibilità (reazioni allergiche cutanee, anafilassi). In questi casi, la somministrazione deve essere interrotta e si deve applicare un trattamento sintomatico.

In casi molto rari si possono osservare possibili alterazioni della cartilagine articolare nei cuccioli in accrescimento (vedere paragrafo 5 "Controindicazioni"). In rari casi si sono osservati vomito e anoressia.

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.

7. SPECIE DI DESTINAZIONE

Cani

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

Per uso orale.

La dose è di 5 mg di enrofloxacin per kg di peso corporeo una volta al giorno.

Compresse da 100 mg: ciò equivale a 1 compressa ogni 20 kg di peso corporeo.

Compresse da 150 mg: ciò equivale a 1 compressa ogni 30 kg di peso corporeo.

Le compresse possono essere somministrate direttamente in bocca o mescolate al cibo.

Il trattamento va generalmente continuato per 5-10 giorni consecutivi.

Non superare il dosaggio consigliato.

In assenza di miglioramento clinico il trattamento va rivalutato. Normalmente si consiglia di rivalutare il trattamento se non si osserva un miglioramento clinico nel giro di 3 giorni.

9. AVVERTENZE PER UNA CORRETTA SOMMINISTRAZIONE

Nessuna

10. TEMPO(I) DI ATTESA

Non pertinente.

11. PARTICOLARI PRECAUZIONI PER LA CONSERVAZIONE

Tenere fuori dalla vista e dalla portata dei bambini.

Le compresse divise vanno riposte nel blister ed utilizzate entro 2 giorni.

Non usare dopo la data di scadenza riportata sulla scatola dopo SCAD.

12. AVVERTENZA(E) SPECIALE(I)

Precauzioni speciali per l'impiego negli animali:

L'uso del prodotto deve essere basato sull'osservanza delle disposizioni di leggi, locali e ufficiali, relative alle sostanze antimicrobiche.

L'impiego dei fluorochinoloni va limitato al trattamento delle condizioni cliniche che hanno risposto scarsamente o che si ritiene possano rispondere scarsamente ad altre classi di antimicrobici.

Se possibile, i fluorochinoloni andrebbero usati solo sulla base di test di sensibilità.

Un utilizzo del prodotto non conforme a quanto indicato nelle istruzioni fornite nel Riassunto delle caratteristiche del prodotto può condurre ad un aumento della prevalenza dei batteri resistenti ai fluorochinoloni e può diminuire l'efficacia del trattamento con altri chinoloni per potenziale resistenza crociata.

Utilizzare il medicinale con cautela nei cani con grave insufficienza epatica o renale.

La pododermite è generalmente secondaria ad altre malattie. Si raccomanda di individuare la causa sottostante e di trattare l'animale di conseguenza.

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

Le persone con nota ipersensibilità ai (fluoro)chinoloni devono evitare qualsiasi contatto con il medicinale veterinario.

In caso di ingestione accidentale, rivolgersi immediatamente al medico e mostrargli il foglietto illustrativo.

Lavare le mani dopo aver manipolato il medicinale.

In caso di contatto con gli occhi, sciacquare immediatamente con molta acqua.

Gravidanza e allattamento:

Studi su animali da laboratorio (ratti, cincillà) non hanno evidenziato l'esistenza di effetti teratogenici, fetotossici, maternotossici. Usare solo conformemente alla valutazione del rapporto rischio/beneficio del veterinario responsabile.

Poiché l'enrofloxacinina passa nel latte materno, l'uso non è raccomandato durante l'allattamento.

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

L'uso concomitante con flunixin deve avvenire sotto stretto controllo veterinario in quanto le interazioni fra questi medicinali possono portare ad effetti collaterali legati ad una ritardata eliminazione.

La somministrazione concomitante di teofillina richiede un attento monitoraggio in quanto i livelli sierici della teofillina possono aumentare.

L'uso concomitante di sostanze contenenti magnesio o alluminio (quali antiacidi o sucralfato) possono ridurre l'assorbimento di enrofloxacinina. Questi medicinali vanno somministrati a distanza di 2 ore.

Non somministrare in associazione a tetracicline, fenicoli o macrolidi a causa di potenziali effetti antagonisti.

Non somministrare in associazione con medicinali antiinfiammatori non steroidei, in quanto si possono manifestare convulsioni.

Sovradosaggio (sintomi, procedure d'emergenza, antidoti):

Il sovradosaggio può causare vomito e sintomi nervosi (tremori muscolari, incoordinazione e convulsioni) che possono richiedere la sospensione del trattamento.

In assenza di antidoti noti, si dovrà favorire l'eliminazione del medicinale e somministrare un trattamento sintomatico.

Se necessario, si possono somministrare antiacidi contenenti magnesio o alluminio o carbone attivo per ridurre l'assorbimento di enrofloxacinina.

In accordo con quanto riportato in letteratura, sintomi di sovradosaggio con enrofloxacinina nei cani, quali inappetenza e disturbi gastrointestinali, sono stati segnalati dopo somministrazione di un dosaggio pari a 10 volte la dose raccomandata per un periodo di 2 settimane. Non si sono osservati sintomi di intolleranza in cani cui è stato somministrato un dosaggio pari a 5 volte la dose raccomandata per un periodo di 1 mese.

Non superare le dosi consigliate. In caso di sovradosaggio, si possono manifestare vomito, diarrea e alterazioni a carico del SNC/del comportamento, che si risolvono con il ripristino della dose corretta.

Incompatibilità

Non pertinente

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

I medicinali non devono essere smaltiti nelle acque di scarico.

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

14. DATA DELL'ULTIMA REVISIONE DEL FOGLIETTO ILLUSTRATIVO

3/2019

15. ALTRE INFORMAZIONI

Confezioni:

Scatola di cartone contenente 10 e 100 compresse. Blister da 10 compresse.

E' possibile che non tutte le confezioni siano commercializzate.

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

