

## RIASSUNTO DELLE CARATTERISTICHE DEL PRODOTTO

### 1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO

METAMERAZINA, soluzione iniettabile per bovini, equini, suini, ovini, polli, conigli, cani e gatti.

### 2. COMPOSIZIONE QUALITATIVA E QUANTITATIVA

1 ml contiene:

#### Principi attivi:

sulfametazina.....296,7 mg	pari a sulfametazina sodica.....320 mg
sulfamerazina.....55,4 mg	pari a sulfamerazina sodica.....60 mg
sulfatiazolo .....18,4 mg	pari a sulfatiazolo sodico.....20 mg

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

### 3. FORMA FARMACEUTICA

Soluzione iniettabile.

### 4. INFORMAZIONI CLINICHE

#### 4.1. Specie di destinazione

Bovini, equini, suini, ovini, polli, conigli, cani e gatti.

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

Metamerazina soluzione iniettabile è indicata in bovini, equini, suini, ovini, polli, conigli, cani e gatti per il trattamento delle infezioni sostenute da microrganismi sensibili a sulfametazina, sulfamerazina e/o sulfatiazolo, in particolare batteri Gram-positivi (tra i quali *Arcanobacterium* spp., *Bacillus* spp., *Corynebacterium* spp., *Clostridium* spp., *Staphylococcus* spp., *Streptococcus* spp.), Gram-negativi (tra i quali *Actinobacillus* spp., *Avibacterium* spp., *Bacteroides* spp., *Bordetella* spp., *Dichelobacter* spp., *Enterobacter* spp., *E. coli*, *Fusobacterium necrophorum*, *Klebsiella* spp., *Mannheimia* spp., *Pasteurella* spp., *Pseudomonas* spp., *Proteus* spp., *Salmonella* spp., *Shigella* spp.), *Toxoplasma* spp. e coccidi. In particolare è indicata per il trattamento di: polmonite e broncopolmonite, metrite settica, mastite acuta, colibacillosi, polmonite e difterite dei vitelli, zoppina, pedaina delle pecore, colera dei polli, coccidiosi ed in genere tutte le forme sostenute da streptococchi, stafilococchi, diplococchi, pasteurelle.

#### 4.3. Controindicazioni

Non usare in casi di ipersensibilità ai principi attivi. Non somministrare ad animali affetti da gravi alterazioni del parenchima epatico o renale o con discrasie ematiche.

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

Uso non consentito in equidi che producono latte per il consumo umano. L'utilizzo ripetuto e protratto va evitato, migliorando le prassi di gestione mediante pulizia e disinfezione.

#### **4.5. Precauzioni speciali per l'impiego**

##### Precauzioni speciali per l'impiego negli animali

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

In caso di auto-iniezione accidentale, rivolgersi immediatamente ad un medico mostrandogli il foglietto illustrativo o l'etichetta.

Le persone con nota ipersensibilità ai principi attivi devono evitare contatti con il medicinale veterinario. In caso di contatto accidentale con la cute, lavare abbondantemente con acqua e sapone.

#### **4.6. Reazioni avverse (frequenza e gravità)**

Nessuna segnalata.

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

Può essere usato durante la gravidanza e l'allattamento.

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

Nessuna conosciuta.

#### **4.9. Posologia e via di somministrazione**

Somministrare per via endovenosa, intraperitoneale o intramuscolare per 3-5 giorni, seguendo lo schema riportato di seguito:

**Bovini, equini:** 25 ml/100 kg p.v. al giorno.

**Suini, ovini:** 2,5 ml/10 kg p.v. al giorno.

**Polli, conigli, cani, gatti:** 3 ml/10 kg p.v. al giorno.

Per assicurare il dosaggio corretto, il peso corporeo dell'animale dovrebbe essere determinato il più accuratamente possibile al fine di evitare il sottodosaggio.

Al fine di evitare eventuali reazioni anafilattiche in caso di somministrazione endovenosa, il prodotto dovrebbe essere somministrato a temperatura corporea e iniettato lentamente.

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

Dati non disponibili. Non superare le dosi consigliate.

#### **4.11. Tempi di attesa**

*Carne e visceri:*

bovini, ovini, equini, suini: 24 giorni

polli, conigli: 18 giorni

*Latte:*

bovini, ovini: 72 ore (6 mungiture) dopo somministrazione endovenosa

168 ore (14 mungiture) dopo somministrazione intramuscolare e intraperitoneale

Usò non consentito in equidi che producono latte per consumo umano.

Usò non consentito in uccelli che producono uova per consumo umano.

### **5. PROPRIETA' FARMACOLOGICHE**

Gruppo farmacoterapeutico: Antibatterici per uso sistemico. Associazione di sulfonamidi.

Codice ATCvet: QJ01EQ30

#### **5.1. Proprietà farmacodinamiche**

Metamerazina soluzione iniettabile è un chemioterapico a base di tre sulfamidici: sulfametazina, sulfamerazina e sulfatiazolo.

L'associazione di più derivati sulfamidici consente, oltre a diminuire la tossicità, di ampliare lo spettro d'azione dei singoli principi attivi che comprende batteri Gram-positivi (tra i quali *Arcanobacterium* spp., *Bacillus* spp., *Corynebacterium* spp., *Clostridium* spp., *Staphylococcus* spp., *Streptococcus* spp.), Gram-negativi (tra i quali *Actinobacillus* spp., *Avibacterium* spp., *Bacteroides* spp., *Bordetella* spp., *Dichelobacter* spp., *Enterobacter* spp., *E. coli*, *Fusobacterium necrophorum*, *Klebsiella* spp., *Mannheimia* spp., *Pasteurella* spp., *Pseudomonas* spp., *Proteus* spp., *Salmonella* spp., *Shigella* spp.), *Toxoplasma* spp. e coccidi.

L'azione antibatterica si esplica mediante inibizione della sintesi di acido folico a livello della cellula batterica.

#### **5.2. Informazioni farmacocinetiche**

Sulfametazina, sulfamerazina e sulfatiazolo risultano rapidamente assorbiti con ampia distribuzione in tutti i distretti dell'organismo compresi SNC, articolazioni e apparato genitale.

I sulfamidici vengono metabolizzati a livello epatico ed escreti principalmente per via renale.

### **6. INFORMAZIONI FARMACEUTICHE**

#### **6.1. Elenco degli eccipienti**

sodio idrossido

acqua per preparazioni iniettabili

#### **6.2. Incompatibilità principali**

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: 5 anni.  
Periodo di validità dopo prima apertura del confezionamento primario: 28 giorni.

### **6.4. Speciali precauzioni per la conservazione**

Conservare in luogo fresco ed asciutto.

### **6.5. Natura e composizione del confezionamento primario**

Flaconi da 100, 250, 500 e 1000 ml, in vetro giallo tipo III, con tappo in gomma e ghiera in alluminio 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**

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**

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

## **8. NUMERI DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO**

Flacone da 100 ml	A.I.C. n. 101721049
Flacone da 250 ml	A.I.C. n. 101721025
Flacone da 500 ml	A.I.C. n. 101721037
Flacone da 1000 ml	A.I.C. n. 101721090

## **9. DATA DELLA PRIMA AUTORIZZAZIONE/RINNOVO DELL'AUTORIZZAZIONE**

Data della prima autorizzazione: 28 maggio 1966  
Data dell'ultimo rinnovo: 01 gennaio 2009

## **10. DATA DI REVISIONE DEL TESTO**

6 MAGGIO 2019

## **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.

## METAMERAZINA

soluzione iniettabile per bovini, equini, suini, ovini, polli, conigli, cani e gatti

**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 e produttore responsabile del rilascio dei lotti di fabbricazione: FATRO S.p.A. - Via Emilia, 285 - Ozzano dell'Emilia (BO), Italia.

Distributore per l'Italia:

AZIENDA TERAPEUTICA ITALIANA A.T.I. S.r.l. - Ozzano dell'Emilia (BO), Italia.

**2. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO**

METAMERAZINA, soluzione iniettabile per bovini, equini, suini, ovini, polli, conigli, cani e gatti.  
Sulfametazina + Sulfamerazina + Sulfatiazolo

**3. INDICAZIONE DEI PRINCIPI ATTIVI E DEGLI ALTRI INGREDIENTI**

1 ml contiene:

**Principi attivi:**

- sulfametazina 296,7 mg pari a sulfametazina sodica 320 mg
- sulfamerazina 55,4 mg pari a sulfamerazina sodica 60 mg
- sulfatiazolo 18,4 mg pari a sulfatiazolo sodico 20 mg

**4. INDICAZIONI**

Metamerazina soluzione iniettabile è indicata in bovini, equini, suini, ovini, polli, conigli, cani e gatti per il trattamento delle infezioni sostenute da microrganismi sensibili a sulfametazina, sulfamerazina e/o sulfatiazolo, in particolare batteri Gram-positivi (tra i quali *Arcanobacterium* spp., *Bacillus* spp., *Corynebacterium* spp., *Clostridium* spp., *Staphylococcus* spp., *Streptococcus* spp.), Gram-negativi (tra i quali *Actinobacillus* spp., *Avibacterium* spp., *Bacteroides* spp., *Bordetella* spp., *Dichelobacter* spp., *Enterobacter* spp., *E. coli*, *Fusobacterium necrophorum*, *Klebsiella* spp., *Mannheimia* spp., *Pasteurella* spp., *Pseudomonas* spp., *Proteus* spp., *Salmonella* spp., *Shigella* spp.), *Toxoplasma* spp. e coccidi.

In particolare è indicata per il trattamento di: polmonite e broncopolmonite, metrite settica, mastite acuta, colibacillosi, polmonite e difterite dei vitelli, zoppina, pedaina delle pecore, colera dei polli, coccidiosi ed in genere tutte le forme sostenute da streptococchi, stafilococchi, diplococchi, pasteurelle.

**5. CONTROINDICAZIONI**

Non usare in casi di ipersensibilità ai principi attivi. Non somministrare ad animali affetti da gravi alterazioni del parenchima epatico o renale o con discrasie ematiche.

**6. REAZIONI AVVERSE**

Nessuna segnalata.

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

Bovini, equini, suini, ovini, polli, conigli, cani e gatti.

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

Somministrare per via endovenosa, intraperitoneale o intramuscolare per 3-5 giorni, seguendo lo schema riportato di seguito:

**Bovini, equini:** 25 ml/100 kg p.v. al giorno.

**Suini, ovini:** 2,5 ml/10 kg p.v. al giorno.

**Polli, conigli, cani, gatti:** 3 ml/10 kg p.v. al giorno.

Per assicurare il dosaggio corretto, il peso corporeo dell'animale dovrebbe essere determinato il più accuratamente possibile al fine di evitare il sottodosaggio.

## 9. AVVERTENZE PER UNA CORRETTA SOMMINISTRAZIONE

Seguire le normali prassi igieniche.

Al fine di evitare eventuali reazioni anafilattiche in caso di somministrazione endovenosa, il prodotto dovrebbe essere scaldato fino a temperatura corporea e iniettato lentamente.

## 10. TEMPI DI ATTESA

*Carne e visceri:*

bovini, ovini, equini, suini: 24 giorni

polli, conigli: 18 giorni

*Latte:*

bovini, ovini: 72 ore (6 mungiture) dopo somministrazione endovenosa

168 ore (14 mungiture) dopo somministrazione intramuscolare e intraperitoneale

Uso non consentito in equidi che producono latte per consumo umano.

Uso non consentito in uccelli che producono uova per consumo umano.

## 11. PARTICOLARI PRECAUZIONI PER LA CONSERVAZIONE

Tenere fuori dalla vista e dalla portata dei bambini.

Conservare in luogo fresco ed asciutto.

Non usare questo medicinale veterinario 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

Uso non consentito in equidi che producono latte per il consumo umano. L'utilizzo ripetuto e protratto va evitato, migliorando le prassi di gestione mediante pulizia e disinfezione.

Precauzioni speciali per l'impiego negli animali

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

Le persone con ipersensibilità nota ai principi attivi devono evitare i contatti con il medicinale veterinario. In caso di contatto accidentale con la cute, lavare abbondantemente con acqua e sapone. In caso di autoiniezione accidentale rivolgersi immediatamente ad un medico mostrandogli il foglietto illustrativo o l'etichetta

**Gravidanza e allattamento:**

Può essere usato durante la gravidanza e l'allattamento.

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

Nessuna conosciuta.

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

Dati non disponibili. Non superare le dosi consigliate.

**Incompatibilità:**

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

**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 o nei rifiuti domestici.

Chiedere al proprio medico veterinario o farmacista come fare per smaltire i medicinali di cui non si ha più bisogno. Queste misure servono a proteggere l'ambiente.

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

6 MAGGIO 2019

**ALTRE INFORMAZIONI**

Metamerazina soluzione iniettabile è un chemioterapico a base di tre sulfamidici: sulfametazina, sulfamerazina e sulfatiazolo.

L'associazione di più derivati sulfamidici consente, oltre a diminuire la tossicità, di ampliare lo spettro d'azione dei singoli principi attivi che comprende batteri Gram-positivi (tra i quali *Arcanobacterium* spp., *Bacillus* spp., *Corynebacterium* spp., *Clostridium* spp., *Staphylococcus* spp., *Streptococcus* spp.), Gram-negativi (tra i quali *Actinobacillus* spp., *Avibacterium* spp., *Bacteroides* spp., *Bordetella* spp., *Dichelobacter* spp., *Enterobacter* spp., *E. coli*, *Fusobacterium necrophorum*, *Klebsiella* spp., *Mannheimia* spp., *Pasteurella* spp., *Pseudomonas* spp., *Proteus* spp., *Salmonella* spp., *Shigella* spp.), *Toxoplasma* spp. e coccidi.

L'azione antibatterica si esplica mediante inibizione della sintesi di acido folico a livello della cellula batterica. Sulfametazina, sulfamerazina e sulfatiazolo risultano rapidamente assorbiti con ampia distribuzione in tutti i distretti dell'organismo compresi SNC, articolazioni e apparato genitale.

I sulfamidici vengono metabolizzati a livello epatico ed escreti principalmente per via renale.

**Confezioni:**

Flacone da 100 ml

Flacone da 250 ml

Flacone da 500 ml

Flacone da 1000 ml

E' possibile che non tutte le confezioni siano commercializzate.

INFORMAZIONI DA APPORRE SULL'IMBALLAGGIO ESTERNO

Astuccio    flacone da 100 ml  
              flacone da 250 ml  
              flacone da 500 ml  
              flacone da 1000 ml

**1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO**

METAMERAZINA, soluzione iniettabile.  
Sulfametazina + Sulfamerazina + Sulfatiazolo

**2. INDICAZIONE DEI PRINCIPI ATTIVI**

1 ml contiene:

**Principi attivi:** sulfametazina 296,7 mg pari a sulfametazina sodica 320 mg – sulfamerazina 55,4 mg pari a sulfamerazina sodica 60 mg – sulfatiazolo 18,4 mg pari a sulfatiazolo sodico 20 mg

**3. FORMA FARMACEUTICA**

Soluzione iniettabile.

**4. CONFEZIONI**

Flacone da 100 ml  
Flacone da 250 ml  
Flacone da 500 ml  
Flacone da 1000 ml

**5. SPECIE DI DESTINAZIONE**

Bovini, equini, suini, ovini, polli, conigli, cani e gatti.

**6. INDICAZIONI**

Prima dell'uso leggere il foglietto illustrativo.

**7. MODALITÀ E VIE DI SOMMINISTRAZIONE**

Vie di somministrazione: endovenosa, endoperitoneale, intramuscolare.

Prima dell'uso leggere il foglietto illustrativo.

spazio per posologia

**8. TEMPI DI ATTESA**

**Tempi di attesa:**

*Carne e visceri:*

bovini, ovini, equini, suini: 24 giorni  
polli, conigli: 18 giorni.

*Latte:*

bovini, ovini: 72 ore (6 mungiture) dopo somministrazione endovenosa  
168 ore (14 mungiture) dopo somministrazione intramuscolare e intraperitoneale  
Uso non consentito in equidi che producono latte per consumo umano.  
Uso non consentito in uccelli che producono uova per consumo umano.

**9. SE NECESSARIO, AVVERTENZE SPECIALI**

Prima dell'uso leggere il foglietto illustrativo.

**10. DATA DI SCADENZA**

SCAD

Dopo l'apertura, usare entro 28 giorni.

**11. PRECAUZIONI PARTICOLARI PER LA CONSERVAZIONE**

Conservare in luogo fresco ed asciutto.

**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 in triplice copia non 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**

Titolare dell'A.I.C.: FATRO S.p.A. - Via Emilia, 285 - Ozzano dell'Emilia (BO), Italia.

Distributore per l'Italia:

AZIENDA TERAPEUTICA ITALIANA A.T.I. S.r.l. - Ozzano dell'Emilia (BO), Italia.

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

A.I.C. n. 101721049

A.I.C. n. 101721025

A.I.C. n. 101721037

A.I.C. n. 101721090

**17. NUMERO DEL LOTTO DI FABBRICAZIONE**

Lotto n.

Prezzo €

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

## INFORMAZIONI DA APPORRE SUL CONFEZIONAMENTO PRIMARIO

Etichetta interna	flacone da 100 ml
	flacone da 250 ml
	flacone da 500 ml
	flacone da 1000 ml

### 1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO

METAMERAZINA, soluzione iniettabile  
Sulfametazina + Sulfamerazina + Sulfatiazolo

### 2. INDICAZIONE DEI PRINCIPI ATTIVI

1 ml contiene:

**Principi attivi:** sulfametazina 296,7 mg pari a sulfametazina sodica 320 mg – sulfamerazina 55,4 mg pari a sulfamerazina sodica 60 mg – sulfatiazolo 18,4 mg pari a sulfatiazolo sodico 20 mg

### 3. FORMA FARMACEUTICA

Soluzione iniettabile.

### 4. CONFEZIONI

Flacone da 100 ml  
Flacone da 250 ml  
Flacone da 500 ml  
Flacone da 1000 ml

### 5. SPECIE DI DESTINAZIONE

Bovini, equini, suini, ovini, polli, conigli, cani e gatti.

### 6. INDICAZIONI

Prima dell'uso leggere il foglietto illustrativo.

### 7. MODALITÀ E VIE DI SOMMINISTRAZIONE

Vie di somministrazione: endovenosa, endoperitoneale, intramuscolare.  
Prima dell'uso leggere il foglietto illustrativo.

### 8. TEMPI DI ATTESA

#### **Tempi di attesa:**

##### *Carne e visceri:*

bovini, ovini, equini, suini: 24 giorni  
polli, conigli: 18 giorni.

##### *Latte:*

bovini, ovini: 72 ore (6 mungiture) dopo somministrazione endovenosa  
168 ore (14 mungiture) dopo somministrazione intramuscolare e intraperitoneale  
Uso non consentito in equidi che producono latte per consumo umano.  
Uso non consentito in uccelli che producono uova per consumo umano.

**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 in luogo fresco ed asciutto.

**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 in triplice copia non 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**

Titolare dell'A.I.C.: FATRO S.p.A. - Via Emilia, 285 - Ozzano dell'Emilia (BO), Italia.

Distributore per l'Italia:

AZIENDA TERAPEUTICA ITALIANA A.T.I. S.r.l. - Ozzano dell'Emilia (BO), Italia.

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

A.I.C. n. 101721049

A.I.C. n. 101721025

A.I.C. n. 101721037

A.I.C. n. 101721090

**17. NUMERO DEL LOTTO DI FABBRICAZIONE**

Lotto n.