

ANNEXE III
ÉTIQUETAGE ET NOTICE

A. ÉTIQUETAGE

MENTIONS DEVANT FIGURER SUR L'EMBALLAGE EXTÉRIEUR

{NATURE/TYPE}

1. NOM DU MÉDICAMENT VÉTÉRINAIRE

Amdocyl CTD 697 mg/g poudre pour administration dans l'eau de boisson

2. COMPOSITION EN SUBSTANCES ACTIVES

Amoxicilline	697 mg/g
sous forme de trihydrate d'amoxicilline	800 mg/g

3. TAILLE DE L'EMBALLAGE

100 grammes

4. ESPÈCES CIBLES

Pour poules (poulets de chair, poulettes, reproducteurs), dindes et canards (canards de chair, reproducteurs).

5. INDICATIONS**6. VOIES D'ADMINISTRATION**

Pour administration dans l'eau de boisson.

7. TEMPS D'ATTENTE

Temps d'attente :

Viande et abats :

- Poules : 1 jour.
- Dindes : 5 jours.
- Canards : 9 jours.

Ne pas utiliser chez les oiseaux pondeurs d'œufs ou destinés à la ponte d'œufs pour la consommation humaine.

Ne pas utiliser au cours des 4 semaines précédant le début de la période de ponte.

8. DATE DE PÉREMPTION

Exp.

Une fois ouvert, à utiliser dans un délai d'un mois.

Une fois dissous selon les instructions, à utiliser dans les 12 heures.

Après ouverture, à utiliser avant ...

9. PRÉCAUTIONS PARTICULIÈRES DE CONSERVATION

À conserver en dessous de 25°C. À conserver dans un endroit sec.

À conserver dans l'emballage d'origine.

Conserver l'emballage soigneusement fermé de façon à le protéger de l'humidité.

10. LA MENTION « LIRE LA NOTICE AVANT UTILISATION »
--

Lire la notice avant utilisation.

11. LA MENTION « À USAGE VÉTÉRINAIRE UNIQUEMENT »
--

À usage vétérinaire uniquement.

12. LA MENTION « TENIR HORS DE LA VUE ET DE LA PORTÉE DES ENFANTS »
--

Tenir hors de la vue et de la portée des enfants.

13. NOM DU TITULAIRE DE L'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHÉ

Dopharma Research B.V.

14. NUMÉROS D'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHÉ

FR/V/3743369 3/2018

15. NUMÉRO DU LOT

Lot

B. NOTICE

NOTICE

1. Nom du médicament vétérinaire

Amdocyl CTD 697 mg/g poudre pour administration dans l'eau de boisson pour poules, dindes et canards

2. Composition

Un g de poudre contient :

Substance active :

Amoxicilline	697 mg
sous forme de trihydrate d'amoxicilline	800 mg

Poudre blanche à blanc cassé

3. Espèces cibles

Poules (poulets de chair, poulettes, reproducteurs), dindes et canards (canards de chair, reproducteurs).

4. Indications d'utilisation

Traitement des infections dues à des bactéries sensibles à l'amoxicilline.

5. Contre-indications

Ne pas utiliser en présence de bactéries produisant des β -lactamases.

Ne pas utiliser chez les lapins, les cochons d'inde, les hamsters, les gerbilles et autres petits herbivores.

Ne pas utiliser en cas d'hypersensibilité connue à la substance active ou autres substances du groupe des bêta-lactamines ou à l'un des excipients.

Ne pas utiliser chez les ruminants et chez les chevaux.

6. Mises en gardes particulières

Précautions particulières pour une utilisation sûre chez les espèces cibles :

Les politiques officielles, nationales et régionales concernant l'antibiothérapie doivent être prises en compte lors de l'administration du médicament vétérinaire.

L'utilisation du médicament vétérinaire doit s'appuyer sur des tests de sensibilité des bactéries isolées de l'animal. Si cela n'est pas possible, le traitement doit être fondé sur des informations épidémiologiques locales (régionales, exploitation) concernant la sensibilité des bactéries cibles.

Une utilisation du médicament vétérinaire en dehors des recommandations du résumé des caractéristiques du produit peut augmenter la prévalence des bactéries résistantes à l'amoxicilline et peut diminuer l'efficacité du traitement.

Précautions particulières à prendre par la personne qui administre le médicament aux animaux :

Les pénicillines peuvent entraîner une hypersensibilité (allergie) après injection, inhalation, ingestion ou contact cutané. L'hypersensibilité aux pénicillines peut provoquer des réactions croisées aux céphalosporines et vice versa. Les réactions allergiques à ces substances peuvent parfois être graves.

Les personnes présentant une hypersensibilité connue aux bêta-lactamines doivent éviter tout contact avec le médicament vétérinaire.

Manipulez le médicament vétérinaire avec grand soin et en prenant toutes les précautions recommandées pour éviter toute exposition.

Ce médicament vétérinaire peut provoquer une irritation cutanée et oculaire. Évitez tout contact avec la peau et les yeux.

Ne pas fumer, manger ou boire lors de la manipulation du médicament vétérinaire.

Lors de la préparation et de l'administration de l'eau médicamenteuse, tout contact du médicament vétérinaire avec la peau ainsi que toute inhalation des particules de poussière, doivent être évités. Un équipement de protection individuelle consistant en des gants et un demi-masque respiratoire à usage unique conforme à la norme européenne EN149 ou un masque respiratoire à usage multiple conforme à la norme européenne EN140 avec un filtre conforme à la norme EN143 doit être porté lorsque vous mélangez et manipulez du médicament vétérinaire. Se Laver les mains après utilisation.

En cas de contact avec les yeux ou la peau, rincez immédiatement avec de l'eau.

Si après une exposition vous développez des symptômes tels qu'une éruption cutanée demandez immédiatement conseil à un médecin et montrez-lui la notice ou l'étiquette. Un œdème de la face, des lèvres ou des yeux, ainsi que des difficultés à respirer sont des symptômes plus graves qui nécessitent une prise en charge médicale d'urgence.

Oiseaux pondeurs :

Les études menées de laboratoire sur des rats n'ont pas mis en évidence d'effet tératogène de l'amoxicilline.

L'utilisation ne doit se faire qu'après évaluation du rapport bénéfice-risque établie par le vétérinaire responsable.

Interactions médicamenteuses ou autres formes d'interactions :

Ne pas associer ce produit à des antibiotiques bactériostatiques.

Ne pas utiliser ce produit en même temps que la néomycine, car cette dernière inhibe l'absorption des pénicillines orales.

Une synergie existe avec les antibiotiques β -lactames et les aminoglycosides.

Surdosage (symptômes, conduite d'urgence, antidotes) :

Aucun problème de surdosage n'a été rapporté. En cas de surdosage, le traitement doit être symptomatique. Aucun antidote spécifique n'est disponible.

Incompatibilités :

En l'absence d'études de compatibilité, ce médicament vétérinaire ne doit pas être mélangé avec d'autres médicaments vétérinaires.

Aucune information n'est disponible sur des interactions potentielles ou des incompatibilités de ce médicament vétérinaire administré par voie orale en le mélangeant à de l'eau de boisson ou un aliment liquide contenant des produits biocides, des additifs alimentaires ou d'autres substances utilisées dans l'eau de boisson.

7. Effets indésirables

Poules, dindes et canards :

Fréquence indéterminée (ne peut être estimée à partir des données disponibles):	Réactions d'hypersensibilité Réactions allergiques ¹
--	--

¹ Peut parfois être graves.

Il est important de notifier les effets indésirables. La notification permet un suivi continu de l'innocuité d'un médicament. Si vous constatez des effets indésirables, même ceux ne figurant pas sur cette notice, ou si vous pensez que le médicament n'a pas été efficace, veuillez contacter en premier lieu votre vétérinaire. Vous pouvez également notifier tout effet indésirable au titulaire de l'autorisation de mise sur le marché en utilisant les coordonnées figurant à la fin de cette notice, ou par l'intermédiaire de votre système national de notification.

8. Posologie pour chaque espèce, voies et mode d'administration

Administration dans l'eau de boisson.

Poules :

La dose recommandée est de 15 mg de trihydrate d'amoxicilline (équivalent à 13,1 mg d'amoxicilline) par kg de poids vif par jour (correspondant à 19 mg de médicament vétérinaire / kg de poids vif / jour). La période totale de traitement doit être de 3 jours, et de 5 jours pour les cas sévères.

Dindes :

La dose recommandée est de 15 à 20 mg de trihydrate d'amoxicilline (équivalent à 13,1 à 17,4 mg d'amoxicilline) par kg de poids vif par jour (correspondant à 19 à 25 mg de médicament vétérinaire / kg de poids vif / jour) pendant 3 jours, et 5 jours pour les cas sévères.

Canards :

La dose recommandée est de 20 mg de trihydrate d'amoxicilline (équivalent à 17,4 mg d'amoxicilline) par kg de poids vif par jour (correspondant à 25 mg de médicament vétérinaire / kg de poids vif / jour) pendant 3 jours consécutifs.

9. Indications nécessaires à une administration correcte

Préparez la solution avec de l'eau potable fraîche immédiatement avant son administration. Toute eau médicamenteuse non consommée dans les 12 heures devra être éliminée, et l'eau médicamenteuse doit être renouvelée. Les animaux ne doivent pas avoir accès à d'autre source d'eau de boisson pendant leur traitement afin de garantir la consommation de l'eau médicamenteuse.

Afin de garantir une posologie appropriée, le poids corporel doit être déterminé aussi précisément que possible. La prise médicamenteuse d'eau dépend de l'état clinique des animaux. Afin d'obtenir la posologie appropriée, il peut être nécessaire d'ajuster en conséquence la concentration d'amoxicilline.

L'utilisation d'un équipement de mesure convenablement étalonné est recommandée.

Sur la base de la dose recommandée et du nombre et du poids des animaux à traiter, la concentration journalière exacte du médicament vétérinaire doit être calculée selon la formule suivante :

$$\frac{\text{mg de médicament vétérinaire/kg de poids vif et par jour} \times \text{Poids vif moyen des animaux à traiter}}{\text{Consommation d'eau moyenne par jour (L/animal)}} = \text{mg médicament vétérinaire par litre d'eau de boisson}$$

Après la fin de la période de traitement, le système d'approvisionnement en eau devra être nettoyé correctement pour éviter toute consommation de substance active en quantités sous-thérapeutiques.

La solubilité maximale du médicament vétérinaire dans l'eau est d'environ 3 g par litre. Pour les solutions de base et les doseurs, veillez à ne pas dépasser la solubilité maximale qui peut être obtenue dans de telles circonstances. Ajustez le débit de la pompe de dosage en fonction de la concentration de la solution de base et de la consommation d'eau des animaux à traiter.

10. Temps d'attente

Viande et abats :

- Poules : 1 jour.
- Dindes : 5 jours.
- Canards : 9 jours.

Ne pas utiliser chez les oiseaux pondeurs d'œufs destinés à la consommation humaine.
Ne pas utiliser au cours des 4 semaines précédant le début de la période de ponte.

11. Précautions particulières de conservation

Tenir hors de la vue et de la portée des enfants.
À conserver en dessous de 25°C. À conserver dans un endroit sec.
À conserver dans l'emballage d'origine.
Conserver l'emballage soigneusement fermé de façon à le protéger de l'humidité.
Ne pas utiliser ce médicament vétérinaire après la date de péremption figurant sur l'étiquette après Exp.

Durée de conservation après première ouverture du conditionnement primaire : 1 mois.
Durée de conservation après dissolution conforme aux instructions : 12 heures.

12. Précautions particulières d'élimination

Ne pas jeter les médicaments dans les égouts ou dans les ordures ménagères.

Utiliser les dispositifs de reprise mis en place pour l'élimination de tout médicament vétérinaire non utilisé ou des déchets qui en dérivent, conformément aux exigences locales et à tout système national de collecte applicable au médicament vétérinaire concerné. Ces mesures contribuent à préserver l'environnement.

Demandez à votre vétérinaire pour savoir comment vous débarrasser des médicaments dont vous n'avez plus besoin.

13. Classification des médicaments vétérinaires

Médicament vétérinaire soumis à ordonnance.

14. Numéros d'autorisation de mise sur le marché et présentations

FR/V/3743369 3/2018

Pot de 100 g
Pot de 250 g
Pot de 500 g
Pot de 1 kg
Seau de 1 kg
Seau de 2,5 kg
Seau de 5 kg
Toutes les présentations peuvent ne pas être commercialisées.

15. Date à laquelle la notice a été révisée pour la dernière fois

Des informations détaillées sur ce médicament vétérinaire sont disponibles dans la base de données de l'Union sur les médicaments. (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Coordonnées

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:
Dopharma Research B.V.
Zalmweg 24
NL-4941 VX Raamsdonksveer

Fabricant responsable de la libération des lots:

Dopharma B.V.
Zalmweg 24
NL-4941 VX Raamsdonksveer

Représentants locaux et coordonnées pour notifier les effets indésirables présumés :

Dopharma France S.A.S.
23 Rue du Prieuré, Saint-Herblon
FR-44150 Vair-sur-Loire
Tél : +33 6 99 29 27 43
pharmacovigilance@dopharma-france.com

**MENTIONS MINIMALES DEVANT FIGURER SUR LE CONDITIONNEMENT PRIMAIRE
– ETIQUETAGE ET NOTICE COMBINES**

Emballage sécurisé et seau

1. NOM DU MEDICATION VÉTÉRINAIRE

Amdocyl CTD 697 mg/g poudre pour administration dans l'eau de boisson pour poules, dindes et canards

2. COMPOSITION

Un g de poudre contient:

Substance active:

Amoxicilline	697 mg
sous forme de trihydrate d'amoxicilline	800 mg

Poudre blanche à blanc cassé

3. TAILLE DE L'EMBALLAGE

250 grammes, 500 grammes, 1 kg, 2,5 kg, 5 kg.

4. ESPÈCES CIBLES

Pour poules (poulets de chair, poulettes, reproducteurs), dindes et canards (canards de chair, reproducteurs).

5. INDICATIONS D'UTILISATION

Indications d'utilisation

Traitement des infections dues à des bactéries sensibles à l'amoxicilline.

6. CONTRE-INDICATIONS

Contre-indications

Ne pas utiliser en présence de bactéries produisant des β -lactamases.

Ne pas utiliser chez les lapins, les cochons d'inde, les hamsters, les gerbilles et autres petits herbivores.

Ne pas utiliser en cas d'hypersensibilité connue à la substance active ou autres substances du groupe des bêta-lactamines ou à l'un des excipients.

Ne pas utiliser chez les ruminants et chez les chevaux.

7. MISES EN GARDE PARTICULIÈRES

Mises en garde particulières

Précautions particulières pour une utilisation sûre chez les espèces cibles :

Les politiques officielles, nationales et régionales concernant l'antibiothérapie doivent être prises en compte lors de l'administration du médicament vétérinaire.

L'utilisation du médicament vétérinaire doit s'appuyer sur des tests de sensibilité des bactéries isolées de l'animal. Si cela n'est pas possible, le traitement doit être fondé sur des informations épidémiologiques locales (régionales, exploitation) concernant la sensibilité des bactéries cibles.

Une utilisation du médicament vétérinaire en dehors des recommandations du résumé des caractéristiques du produit peut augmenter la prévalence des bactéries résistantes à l'amoxicilline et peut diminuer l'efficacité du traitement.

Précautions particulières à prendre par la personne qui administre le médicament aux animaux :

Les pénicillines peuvent entraîner une hypersensibilité (allergie) après injection, inhalation, ingestion ou contact cutané. L'hypersensibilité aux pénicillines peut provoquer des réactions croisées aux céphalosporines et vice versa. Les réactions allergiques à ces substances peuvent parfois être graves.

Les personnes présentant une hypersensibilité connue aux bêta-lactamines doivent éviter tout contact avec le médicament vétérinaire.

Manipulez le médicament vétérinaire avec grand soin et en prenant toutes les précautions recommandées pour éviter toute exposition.

Ce médicament vétérinaire peut provoquer une irritation cutanée et oculaire. Évitez tout contact avec la peau et les yeux.

Ne pas fumer, manger ou boire lors de la manipulation du médicament vétérinaire.

Lors de la préparation et de l'administration de l'eau médicamenteuse, tout contact du médicament vétérinaire avec la peau ainsi que toute inhalation des particules de poussière, doivent être évités. Un équipement de protection individuelle consistant en des gants et un demi-masque respiratoire à usage unique conforme à la norme européenne EN149 ou un masque respiratoire à usage multiple conforme à la norme européenne EN140 avec un filtre conforme à la norme EN143 doit être porté lorsque vous mélangez et manipulez du médicament vétérinaire. Se laver les mains après utilisation.

En cas de contact avec les yeux ou la peau, rincez immédiatement avec de l'eau.

Si après une exposition vous développez des symptômes tels qu'une éruption cutanée demandez immédiatement conseil à un médecin et montrez-lui la notice ou l'étiquette. Un œdème de la face, des lèvres ou des yeux, ainsi que des difficultés à respirer sont des symptômes plus graves qui nécessitent une prise en charge médicale d'urgence.

Oiseaux pondeurs :

Les études menées en laboratoire sur des rats n'ont pas mis en évidence d'effet tératogène de l'amoxicilline.

L'utilisation ne doit se faire qu'après évaluation du rapport bénéfice-risque établie par le vétérinaire responsable.

Interactions médicamenteuses ou autres formes d'interactions :

Ne pas associer ce produit à des antibiotiques bactériostatiques.

Ne pas utiliser ce produit en même temps que la néomycine, car cette dernière inhibe l'absorption des pénicillines orales.

Une synergie existe avec les antibiotiques β -lactames et les aminoglycosides.

Surdosage (symptômes, conduite d'urgence, antidotes) :

Aucun problème de surdosage n'a été rapporté. En cas de surdosage, le traitement doit être symptomatique. Aucun antidote spécifique n'est disponible.

Incompatibilités :

En l'absence d'études de compatibilité, ce médicament vétérinaire ne doit pas être mélangé avec d'autres médicaments vétérinaires.

Aucune information n'est disponible sur des interactions potentielles ou des incompatibilités de ce médicament vétérinaire administré par voie orale en le mélangeant à de l'eau de boisson ou un aliment liquide contenant des produits biocides, des additifs alimentaires ou d'autres substances utilisées dans l'eau de boisson.

8. EFFETS INDÉSIRABLES

Effets indésirables

Poules, dindes et canards :

Fréquence indéterminée (ne peut être estimée à partir des données disponibles):	Réactions d'hypersensibilité Réactions allergiques ¹
--	--

¹ Peut parfois être graves.

Il est important de notifier les effets indésirables. La notification permet un suivi continu de l'innocuité d'un médicament. Si vous constatez des effets indésirables, même ceux ne figurant pas sur cette notice, ou si vous pensez que le médicament n'a pas été efficace, veuillez contacter en premier lieu votre vétérinaire. Vous pouvez également notifier tout effet indésirable au titulaire de l'autorisation de mise sur le marché en utilisant les coordonnées figurant à la fin de cette notice, ou par l'intermédiaire de votre système national de notification.

9. POSOLOGIE POUR CHAQUE ESPÈCE, VOIES ET MODE D'ADMINISTRATION

Posologie pour chaque espèce, voies et mode d'administration

Administration dans l'eau de boisson.

Poules :

La dose recommandée est de 15 mg de trihydrate d'amoxicilline (équivalent à 13,1 mg d'amoxicilline) par kg de poids vif par jour (correspondant à 19 mg de médicament vétérinaire / kg de poids vif / jour). La période totale de traitement doit être de 3 jours, et de 5 jours pour les cas sévères.

Dindes :

La dose recommandée est de 15 à 20 mg de trihydrate d'amoxicilline (équivalent à 13,1 à 17,4 mg d'amoxicilline) par kg de poids vif par jour (correspondant à 19 à 25 mg de médicament vétérinaire / kg de poids vif / jour) pendant 3 jours, et 5 jours pour les cas sévères.

Canards :

La dose recommandée est de 20 mg de trihydrate d'amoxicilline (équivalent à 17,4 mg d'amoxicilline) par kg de poids vif par jour (correspondant à 25 mg de médicament vétérinaire / kg de poids vif / jour) pendant 3 jours consécutifs.

10. INDICATIONS NÉCESSAIRES À UNE ADMINISTRATION CORRECTE

Indications nécessaires à une administration correcte

Préparez la solution avec de l'eau potable fraîche immédiatement avant son administration. Toute eau médicamenteuse non consommée dans les 12 heures devra être éliminée, et l'eau médicamenteuse doit être renouvelée. Les animaux ne doivent pas avoir accès à d'autre source d'eau de boisson pendant leur traitement afin de garantir la consommation de l'eau médicamenteuse.

Afin de garantir une posologie appropriée, le poids corporel doit être déterminé aussi précisément que possible. La prise médicamenteuse d'eau dépend de l'état clinique des animaux. Afin d'obtenir la posologie appropriée, il peut être nécessaire d'ajuster en conséquence la concentration d'amoxicilline.

L'utilisation d'un équipement de mesure convenablement étalonné est recommandée

Sur la base de la dose recommandée et du nombre et du poids des animaux à traiter, la concentration journalière exacte du médicament vétérinaire doit être calculée selon la formule suivante :

$$\frac{\text{mg de médicament vétérinaire/kg de poids vif et par jour} \times \text{Poids vif moyen des animaux à traiter}}{\text{Consommation d'eau moyenne par jour (L/animal)}} = \text{mg médicament vétérinaire par litre d'eau de boisson}$$

Après la fin de la période de traitement, le système d'approvisionnement en eau devra être nettoyé correctement pour éviter toute consommation de substance active en quantités sous-thérapeutiques.

La solubilité maximale du médicament vétérinaire dans l'eau est d'environ 3 g par litre.

Pour les solutions de base et les doseurs, veillez à ne pas dépasser la solubilité maximale qui peut être obtenue dans de telles circonstances. Ajustez le débit de la pompe de dosage en fonction de la concentration de la solution de base et de la consommation d'eau des animaux à traiter.

11. TEMPS D'ATTENTE

Temps d'attente

Viande et abats :

- Poules : 1 jour.
- Dindes : 5 jours.
- Canards : 9 jours.

Ne pas utiliser chez les oiseaux pondeurs d'œufs destinés à la consommation humaine.

Ne pas utiliser au cours des 4 semaines précédant le début de la période de ponte.

12. PRÉCAUTIONS PARTICULIÈRES DE CONSERVATION

Précautions particulières de conservation

Tenir hors de la vue et de la portée des enfants.

À conserver en dessous de 25°C. À conserver dans un endroit sec.

À conserver dans l'emballage d'origine.

Conserver l'emballage soigneusement fermé de façon à le protéger de l'humidité.

Ne pas utiliser ce médicament vétérinaire après la date de péremption figurant sur l'étiquette après Exp.

13. PRÉCAUTIONS PARTICULIÈRES D'ÉLIMINATION

Précautions particulières d'élimination

Ne pas jeter les médicaments dans les égouts ou dans les ordures ménagères.

Utiliser les dispositifs de reprise mis en place pour l'élimination de tout médicament vétérinaire non utilisé ou des déchets qui en dérivent, conformément aux exigences locales et à tout système national de collecte applicable au médicament vétérinaire concerné. Ces mesures contribuent à préserver l'environnement.

Demandez à votre vétérinaire pour savoir comment vous débarrasser des médicaments dont vous n'avez plus besoin.

14. CLASSIFICATION DES MÉDICAMENTS VÉTÉRINAIRES

Classification des médicaments vétérinaires

Médicament vétérinaire soumis à ordonnance.

15. NUMÉRO D'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHÉ ET PRÉSENTATIONS

FR/V/3743369 3/2018

Pot de 100 g

Pot de 250 g

Pot de 500 g

Pot de 1 kg

Seau de 1 kg

Seau de 2,5 kg

Seau de 5 kg

Toutes les présentations peuvent ne pas être commercialisées.

16. DATE DU DERNIER ÉTIQUETAGE APPROUVÉ

Date du dernier étiquetage approuvé

Des informations détaillées sur ce médicament vétérinaire sont disponibles dans la base de données de l'Union sur les médicaments. (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

17. COORDONÉES

Coordonnées

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché :

Dopharma Research B.V.

Zalmweg 24

NL-4941 VX Raamsdonksveer

Fabricant responsable de la libération des lots :

Dopharma B.V.

Zalmweg 24

NL-4941 VX Raamsdonksveer

Représentants locaux et coordonnées pour notifier les effets indésirables présumés :

Dopharma France S.A.S.

23 Rue du Prieuré, Saint-Herblon

FR-44150 Vair-sur-Loire

Tél : +33 6 99 29 27 43

pharmacovigilance@dopharma-france.com

18. AUTRES INFORMATIONS

19. LA MENTION « À USAGE VÉTÉRINAIRE UNIQUEMENT »

À usage vétérinaire uniquement.

20. DATE DE PÉREMPTION

Exp.

Après ouverture, à utiliser avant ...

Durée de conservation après première ouverture du conditionnement primaire : 1 mois.

Durée de conservation après dissolution conforme aux instructions : 12 heures.

21. NUMÉRO DU LOT

Lot