

RIASSUNTO DELLE CARATTERISTICHE DEL PRODOTTO

1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO

Ketodolor 100 mg/ml soluzione iniettabile per cavalli, bovini, suini

2. COMPOSIZIONE QUALITATIVA E QUANTITATIVA

Ogni ml contiene :

Principio attivo:

Ketoprofene 100 mg

Eccipiente (i):

Alcol benzilico (E1519) 10 mg

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

3. FORMA FARMACEUTICA

Soluzione iniettabile di colore giallo chiaro.

4. INFORMAZIONI CLINICHE

4.1 Specie di destinazione

Cavalli, bovini, suini

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

Cavalli:

- _ Riduzione dell'infiammazione e del dolore associati a disturbi muscolo scheletrici;
- _ Riduzione del dolore viscerale associato a colica.

Bovini:

- _ riduzione del dolore (per esempio da trauma da compressione) associato a paresi post parto;
- _ riduzione della piressia e del malessere associati a patologia respiratoria batterica se utilizzato in combinazione con adeguata terapia antimicrobica;
- _ miglioramento del tasso di recupero da mastite clinica acuta, inclusa la mastite acuta da endotossine, causata da micro-organismi gram-negativi, in associazione con terapia antimicrobica;
- _ riduzione del dolore associato ad edema mammario post-parto.
- _ riduzione del dolore associato a zoppia.

Suini:

- _ riduzione della piressia e della frequenza respiratoria associate a patologia respiratoria batterica o virale se utilizzato in combinazione con adeguata terapia antimicrobica;
- _ trattamento di sostegno della sindrome mastite-metrite-agalassia nelle scrofe in associazione con adeguata terapia antimicrobica.

4.3 Controindicazioni

Non utilizzare in cavalli, bovini o suini con conosciuta ipersensibilità a ketoprofen.

Non utilizzare in concomitanza con altri farmaci anti-infiammatori (FANS) non-steroidi o nelle 24 ore successive alla loro somministrazione.

Non utilizzare in animali con insufficienza cardiaca, epatica o renale, in presenza di ulcere gastrointestinali o sanguinamento o nei casi in cui è evidente una discrasia ematica o ipersensibilità al prodotto.

Vedi paragrafo 4.7.

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 in animali di età inferiore a 6 settimane o in animali anziani può essere causa di rischio addizionale. Se questo uso non può essere evitato gli animali possono richiedere una riduzione dei dosaggi e un attento controllo.

Non è raccomandato l'uso di ketoprofen in puledri di età inferiore a 15 giorni.

Evitare l'uso in animali disidratati, ipovolemici o ipotensi in quanto potrebbe sussistere il rischio potenziale di tossicità renale. Evitare l'iniezione intra-arteriosa.

Non superare le dosi indicate né la durata del trattamento.

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

In caso di auto iniezione rivolgersi immediatamente a un medico e mostrargli il foglietto illustrativo o l'etichetta del prodotto. Persone con accertata ipersensibilità al principio attivo e/o all'alcol benzilico devono evitare contatti con il prodotto. Evitare schizzi sulla cute e occhi. Tuttavia in tale eventualità si raccomanda di lavare con acqua la zona di cute interessata. Se l'irritazione persiste rivolgersi a un medico. Lavarsi le mani dopo l'uso.

4.6 Reazioni avverse (frequenza e gravità)

Come tutti i FANS, per la loro funzione inibitoria della sintesi della prostaglandina, si può manifestare in alcuni animali possibile tossicità gastrica e renale.

4.7 Impiego durante la gravidanza, allattamento o l'ovo deposizione

La sicurezza del ketoprofen in gravidanza è stata valutata in animali di laboratorio gravidi (ratti, topi e conigli) e nei bovini e non sono stati riscontrati effetti teratogeni o embriotossici. Il farmaco può essere somministrato a bovini durante la gravidanza e a bovini e suini durante la lattazione.

Dal momento che gli effetti di ketoprofen sulla fertilità, gravidanza o salute fetale delle cavalle non è stata determinata, il prodotto non dovrebbe essere somministrato a cavalle gravide. Dal momento che la sicurezza di ketoprofen durante la gravidanza delle scrofe non è stata determinata, il prodotto in questi casi potrà essere somministrato solo conformemente alla valutazione del rapporto rischio/beneficio del veterinario responsabile.

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

Alcuni FANS possono essere altamente legati alle proteine plasmatiche e possono competere con altri farmaci ad elevato legame con la possibilità di produrre effetti tossici.

L'uso concomitante di farmaci nefrotossici dovrà essere evitato.

L'uso concomitante di altri farmaci anti-infiammatori steroidei e non steroidei, diuretici o anticoagulanti può portare al potenziamento di alcuni effetti indesiderati. Un adeguato periodo di astensione tra i trattamenti dovrebbe essere osservato, a seconda del prodotto somministrato.

4.9 Posologia e via di somministrazione

Cavallo:

In caso di patologia muscolo-scheletrica la dose indicata è di 2.2 mg di ketoprofen/kg di peso vivo, pari a 1ml di soluzione per 45 kg di peso vivo per via endovenosa una volta al giorno fino a un massimo di 3-5 giorni.

In caso di colica, la dose indicata è di 2.2 mg/kg (1ml/45kg) di peso vivo, per via endovenosa con somministrazione unica. Una seconda iniezione può essere effettuata nel caso in cui la colica si ripresenti.

Bovini:

La dose indicata è di 3mg/di ketoprofen per kg di peso vivo, pari a 1 ml di soluzione per 33kg di peso vivo, somministrata per via endovenosa o intramuscolare una volta al giorno fino a un massimo di tre giorni.

Suini:

La dose indicata è di 3mg di ketoprofen per kg di peso vivo, pari a 1 ml di soluzione per 33 kg di peso vivo, in un'unica somministrazione per via intramuscolare.

Non perforare il tappo più di venti volte.

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

Non sono stati osservati effetti indesiderati in seguito alla somministrazione di ketoprofen a cavalli in dose 5 volte maggiore a quella raccomandata per 15 giorni, a bovini in dose 5 volte quella raccomandata per 5 giorni e ai suini in dose 3 volte quella raccomandata per 3 giorni.

4.11 Tempo (i) di attesa

Bovini:

(carne e visceri):

in seguito a somministrazione endovenosa: 1 giorno

in seguito a somministrazione intramuscolare: 4 giorni

(latte): zero ore

Suini:

(carne e visceri): 4 giorni

Cavalli:

(carne e visceri): 1 giorno

(latte): uso non consentito in giumente che producono latte destinato al consumo umano.

5. PROPRIETA' FARMACOLOGICHE

Gruppo farmaco terapeutico: farmaci antinfiammatori e antireumatici, non steroidei.

Codice ATVvet: QM01AE03

5.1 Proprietà farmacodinamiche

Ketoprofen è un derivato dell'acido fenil-propionico e appartiene al gruppo di farmaci antinfiammatori non steroidei. Come tutte queste sostanze possiede innanzitutto proprietà anti-infiammatorie, antipiretiche ed analgesiche. Il meccanismo d'azione è legato alla capacità di ketoprofen di interferire con la sintesi delle prostaglandine da parte dei precursori come l'acido arachidonico.

Dopo l'iniezione di una dose endovenosa, l'effetto dell'azione anti infiammatoria muscolo scheletrica è percepibile già dopo 2 ore e raggiunge il suo picco dopo circa 12 ore. E' ancora misurabile 24 ore dopo la somministrazione della dose.

5.2 Informazioni farmacocinetiche

Ketopropene è legato al 95% alle proteine del plasma.

6. INFORMAZIONI FARMACEUTICHE

6.1 Elenco degli eccipienti

Alcol benzilico (E1519)

L-Arginina

Acido citrico monoidratato (per correggere il PH)

Acqua per preparazioni iniettabili

6.2 Incompatibilità

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

6.3 Periodo di validità

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

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

6.4 Speciali precauzioni per la conservazione

Non refrigerare o congelare.

Tenere il flacone nell'imballaggio esterno per proteggerlo dalla luce.

6.5 Natura e composizione del condizionamento primario

Scatola di cartone contenente un flacone in vetro ambrato da 50 ml o da 100 ml (tipo II) chiuso con tappo rosso in gomma cloro butilica e sigillo a strappo in alluminio.
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

Le Vet Beheer B.V.
Wilgenweg 7
3421 TV Oudewater
The Netherlands

8. NUMERO DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO

Flacone da 50 ml A.I.C. n. 104516/012
Flacone da 100 ml A.I.C. n. 104516/024

9. DATA DELLA PRIMA AUTORIZZAZIONE/RINNOVO DELL'AUTORIZZAZIONE

12/11/2013

10. DATA DI REVISIONE DEL TESTO: 5/2017

DIVIETO DI VENDITA, FORNITURA E/O IMPIEGO

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

1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO

Ketodolor 100 mg/ml soluzione iniettabile per cavalli, bovini, suini
Ketoprofene

2. COMPOSIZIONE QUALITATIVA E QUANTITATIVA

Ogni ml contiene:
Ketoprofene 100 mg

3. FORMA FARMACEUTICA

Soluzione iniettabile

4. CONFEZIONE

50 ml
100 ml

5. SPECIE DI DESTINAZIONE

Cavalli, bovini, suini

6. INDICAZIONI

Prima dell'uso leggere il foglietto illustrativo.

7. MODALITA' E VIA (E) DI SOMMINISTRAZIONE

Prima dell'uso leggere il foglietto illustrativo.

8. TEMPI DI ATTESA

Bovini:

(carne e visceri): in seguito a somministrazione endovenosa: 1 giorno

in seguito a somministrazione intramuscolare: 4 giorni

(latte): zero ore

Suini:

(carne e visceri): 4 giorni

Cavalli:

(carne e visceri): 1 giorno

(latte): uso non consentito in giumente che producono latte destinato al consumo umano.

9. SE NECESSARIO, AVVERTENZE SPECIALI

Prima dell'uso leggere il foglietto illustrativo.

10. DATA DI SCADENZA

SCAD mm/aaaa

Periodo di validità dopo la prima apertura del flacone: 28 giorni

Dopo la prima apertura, usare entro...

11. PRECAUZIONI PARTICOLARI PER LA CONSERVAZIONE

Non refrigerare o congelare

Conservare il flacone nella confezione originale al riparo dalla luce.

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 PORTATA E DALLA VISTA DEI BAMBINI"

Tenere fuori dalla portata e dalla vista dei bambini.

15. NOME E INDIRIZZO DEL TITOLARE DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO

Le Vet Beheer B:V:

Wilgenweg 7

3421TV Oudewater

The Netherlands

TITOLARE RESPONSABILE DEL RILASCIO DEI LOTTI DI FABBRICAZIONE

Produlab Pharma B.V.
Forellenweg 16
4941 SJ Raamsdonksveer

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

Flacone da 50 ml	A.I.C. n. 104516/012
Flacone da 100 ml	A.I.C. n. 104516/024

17. NUMERO DEL LOTTO DI FABBRICAZIONE

Lotto numero:

INFORMAZIONI DA APPORRE SUL CONFEZIONAMENTO PRIMARIO Flaconi in vetro ambrato – 100 ml

1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO

Ketodolor 100 mg/ml soluzione iniettabile per cavalli, bovini, suini
Ketoprofene

2. QUANTITA' DI PRINCIPIO (I) ATTIVI

Ketoprofene 100 mg/ml

3. FORMA FARMACEUTICA

Soluzione iniettabile

4. CONFEZIONE

100 ml

5. SPECIE DI DESTINAZIONE

Cavalli, bovini, suini

6. INDICAZIONI

Prima dell'uso leggere il foglietto illustrativo.

7. MODALITA' E VIA DI SOMMINISTRAZIONE

Prima dell'uso leggere il foglietto illustrativo.

Cavalli: IV

Bovini: IV/IM

Suini: IM

8. TEMPI DI ATTESA

Bovini: (carne e visceri): IV - 1 giorno
IM – 4 giorni
(latte): zero ore

Suini: (carne e visceri): 4 giorni

Cavalli: (carne e visceri): 1 giorno

(latte): Uso non consentito in giumente che producono latte destinato al consumo umano.

9. SE NECESSARIO, AVVERTENZE SPECIALI

Prima dell'uso leggere il foglietto illustrativo.

10. DATA DI SCADENZA

SCAD mm/aaaa

Periodo di validità dopo la prima apertura del flacone: 28 giorni

Dopo la prima apertura, usare entro.....

11. PRECAUZIONI PARTICOLARI PER LA CONSERVAZIONE

Non refrigerare o congelare.

Tenere il flacone nell'imballaggio esterno per proteggerlo dalla luce.

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 PORTATA E DALLA VISTA DEI BAMBINI”

Tenere fuori dalla portata e dalla vista dei bambini.

15. NOME E INDIRIZZO DEL TITOLARE DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO

Le Vet Beheer B.V:

Wilgenweg 7

3421 TV Oudewater

The Netherlands

TITOLARE RESPONSABILE DEL RILASCIO DEI LOTTI DI FABBRICAZIONE

Produlab Pharma B.V.

Forellenweg 16

4941 SJ Raamsdonksveer

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

A.I.C. n. 104516024

17. NUMERO DEL LOTTO DI FABBRICAZIONE

Lotto numero

Flaconi in vetro ambrato – 50 ml

Ketodolor 100 mg/ml soluzione iniettabile per cavalli, bovini, suini
Ketoprofene

Ketoprofene 100 mg/ml

50 ml

Cavalli IV
Bovini: IV/IM
Suini: IM

Bovini: (carne e visceri): IV - 1 giorno
IM - 4 giorni
(latte): zero ore

Suini: (carne e visceri): 4 giorni

Cavalli: (carne e visceri): 1 giorno

(latte): Uso non cons

(latte): Uso non consentito in giumente che producono latte destinato al consumo umano.

Lotto numero:

SCAD. mm/aaaa

Dopo la prima apertura, usare entro...

Solo per uso veterinario.

FOGLIETTO ILLUSTRATIVO

Ketodolor 100 mg/ml soluzione iniettabile per cavalli, bovini, 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

TITOLARE DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO

Le Vet Beheer B.V.
Wilgenweg 7
3421 TV Oudewater
The Netherlands

TITOLARE DEL RILASCIO DEI LOTTI DI FABBRICAZIONE

Produlab Pharma B.V.
Forellenweg 16
4941 SJ Raamsdonksveer

2. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO

Ketodolor 100 mg/ml soluzione iniettabile per cavalli, bovini, suini
Ketoprofene

3. INDICAZIONE DEL PRINCIPIO ATTIVO E DEGLI ALTRI INGREDIENTI

Ogni ml contiene :

Principio attivo:

Ketoprofene 100 mg

Eccipiente (i):

Alcol benzilico (E1519) 10 mg

Soluzione iniettabile di colore giallo chiaro.

4. INDICAZIONI

Cavalli:

- _ Riduzione dell'infiammazione e del dolore associati a disturbi muscolo scheletrici;
- _ Riduzione del dolore viscerale associato a colica.

Bovini:

- _ riduzione del dolore (per esempio da trauma da compressione) associato a paresi post parto;
- _ riduzione della piressia e del malessere associati a patologia respiratoria batterica se utilizzato in combinazione con adeguata terapia antimicrobica;
- _ miglioramento del tasso di recupero da mastite clinica acuta, inclusa la mastite acuta da endotossine, causata da micro-organismi gram-negativi, in associazione con terapia antimicrobica;
- _ riduzione del dolore associato ad edema mammario post-parto.

Suini:

- _ riduzione della piressia e della frequenza respiratoria associate a patologia respiratoria batterica o virale se utilizzato in combinazione con adeguata terapia antimicrobica;
- _ trattamento di sostegno della sindrome mastite-metrite-agalassia nelle scrofe in associazione con adeguata terapia antimicrobica.

5. CONTROINDICAZIONI

Non utilizzare in cavalli, bovini o suini con conosciuta ipersensibilità a ketoprofen.

Non utilizzare in concomitanza con altri farmaci anti-infiammatori (FANS) non-steroidi o nelle 24 ore successive alla loro somministrazione .

Non utilizzare in animali con insufficienza cardiaca, epatica o renale, in presenza di ulcere gastrointestinali o sanguinamento o nei casi in cui è evidente una discrasia ematica o ipersensibilità al prodotto.

6. REAZIONI AVVERSE

Come tutti i FANS, per la loro funzione inibitoria della sintesi della prostaglandina, si può manifestare in alcuni animali possibile tossicità gastrica e renale.

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

Cavalli, bovini, suini.

8. POSOLOGIA PER CIASCUNA SPECIE, VIE E MODALITA' DI SOMMINISTRAZIONE

Cavallo:

In caso di patologia muscolo-scheletrica la dose indicata è di 2.2 mg di ketoprofen/kg, pari a 1ml di soluzione per 45 kg di peso vivo per via endovenosa una volta al giorno fino a un massimo di 3-5 giorni.

In caso di colica del cavallo, la dose indicata è di 2.2 mg/kg (1ml/45kg) di peso vivo, per via endovenosa con somministrazione unica. Una seconda iniezione può essere effettuata nel caso in cui la colica si ripresenti.

Bovini:

La dose indicata è di 3mg di ketoprofen per kg di peso vivo, pari a 1 ml di soluzione per 33kg di peso vivo, somministrata per via endovenosa o intramuscolare una volta al giorno fino a un massimo di tre giorni.

Suini:

La dose indicata è di 3mg di ketoprofen per kg di peso vivo, pari a 1 ml di soluzione per 33 kg di peso vivo, in un'unica somministrazione per via intramuscolare.

Non perforare il tappo più di venti volte.

9. AVVERTENZE PER UNA CORRETTA SOMMINISTRAZIONE

10. TEMPI DI ATTESA

Bovini:

carne e visceri:

in seguito a somministrazione endovenosa: 1giorno

in seguito a somministrazione intramuscolare: 4 giorni

latte: zero ore

Suini:

carne e visceri: 4 giorni

Cavalli:

carne e visceri: 1 giorno

latte: uso non consentito in giumente che producono latte destinato al consumo umano.

11. PARTICOLARI PRECAUZIONI PER LA CONSERVAZIONE

Tenere fuori dalla portata e dalla vista dei bambini.

Non refrigerare o congelare.

Tenere il flacone nell'imballaggio esterno per proteggerlo dalla luce.

Non usare dopo la data di scadenza riportata sulla scatola e sull'etichetta del flacone.

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

12. AVVERTENZE SPECIALI

Precauzioni speciali per l'impiego negli animali

L'uso del prodotto in animali di età inferiore a 6 settimane o in animali anziani può essere causa di rischio addizionale. Se questo uso non può essere evitato gli animali possono richiedere una riduzione dei dosaggi e un attento controllo.

Non è raccomandato l'uso di ketoprofen in puledri di età inferiore a 15 giorni.

Evitare l'uso in animali disidratati, ipovolemici o ipotensi in quanto potrebbe sussistere il rischio potenziale di tossicità renale.

Evitare l'iniezione intra-arteriosa.

Non superare le dosi indicate né la durata del trattamento.

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

In caso di auto-iniezione rivolgersi immediatamente a un medico e mostrargli il foglietto illustrativo o l'etichetta del prodotto.

Persone con accertata ipersensibilità al principio attivo e/o all'alcol benzilico devono evitare contatti con il prodotto.

Evitare schizzi sulla cute e occhi. Tuttavia in tale eventualità si raccomanda di lavare con acqua la zona di cute interessata.

Se l'irritazione persiste rivolgersi a un medico.

Lavarsi le mani dopo l'uso.

Impiego durante la gravidanza, allattamento e l'ovo deposizione.

La sicurezza del ketoprofen in gravidanza è stata valutata nell'animale di laboratorio gravido (ratti, topi e conigli) e nei bovini e non sono stati riscontrati effetti teratogeni o embriotossici.

Il farmaco può essere somministrato a bovini durante la gravidanza e a bovini e suini durante la lattazione.

Dal momento che gli effetti di ketoprofen sulla fertilità, gravidanza o salute fetale delle cavalle non è stata determinata, il prodotto non dovrebbe essere somministrato a cavalle gravide.

Dal momento che la sicurezza di ketoprofen durante la gravidanza delle scrofe non è stata determinata, il prodotto in questi casi potrà essere somministrato solo conformemente alla valutazione del rapporto rischio/beneficio del veterinario responsabile.

Interazione con altri medicinali veterinari ed altre forme d'interazione

Alcuni FANS possono essere altamente legati alle proteine plasmatiche e possono competere con altri farmaci ad elevato legame con la possibilità di produrre effetti tossici.

L'uso concomitante di farmaci nefrotossici dovrà essere evitato.

L'uso concomitante di altri farmaci anti-infiammatori steroidei e non steroidei, diuretici o anticoagulanti può portare al potenziamento di alcuni effetti indesiderati. Un adeguato periodo di astensione dovrebbe essere osservato, a seconda del prodotto somministrato, tra i trattamenti.

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

Non sono stati osservati effetti indesiderati in seguito alla somministrazione di ketoprofen a cavalli in dose 5 volte maggiore a quella raccomandata per 15 giorni, a bovini in dose 5 volte quella raccomandata per 5 giorni e ai suini in dose 3 volte quella raccomandata per 3 giorni.

Il prodotto è stato somministrato a vitelli nei primi 3 giorni di vita e a bovine gravide e in lattazione.

Incompatibilità

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

13. PRECAUZIONI PARTICOLARI DA PRENDERE PER LO SMALTIMENTO DEL PRODOTTO NONUTILIZZATO 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
5/2017

15. ALTRE INFORMAZIONI

Flacone da 50 ml

Flacone da 100 ml

E' possibile che non tutte le confezioni siano commercializzate.