

[09/2018]

ALLEGATO I

RIASSUNO DELLE CARATTERISTICHE DEL PRODOTTO

1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO

Cronyxin 50 mg/g pasta orale per equini

Cronyxin 50 mg/g Oral paste for horses (DE, AT, BE, EE, LV, LT, ES, FR, IE, NL, PL, UK)

Cronyxin vet 50 mg/g Oral paste for horses (SE)

Cronyxin vet (DK)

2. COMPOSIZIONE QUALITATIVA E QUANTITATIVA

Principio attivo:

1 grammo di pasta contiene:

flunixin	50 mg
(come flunixin meglumina)	83 mg

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

3. FORMA FARMACEUTICA

Pasta orale

Pasta di colore bianco-biancastro

4. INFORMAZIONI CLINICHE

4.1 Specie di destinazione

Equini

4.2 Indicazioni per l'uso, specificando la specie di destinazione

Trattamento dei disturbi infiammatori acuti dell'apparato muscolo-scheletrico negli equini.

4.3 Controindicazioni

Non superare le dosi indicate o la durata del trattamento indicata.

Non somministrare altri farmaci NSAID o glucocorticosteroidi contemporaneamente o entro 24 ore l'uno dall'altro.

Non somministrare negli animali affetti da patologie cardiache, epatiche o renali.

Non somministrare negli animali con sospetto di ulcera o sanguinamento gastrointestinale.

Non somministrare in caso di ipersensibilità al principio attivo o ad alcuno degli eccipienti.

Non somministrare in animali disidratati o ipovolemici, ad eccezione dei casi di endotossemia o di shock settico, dato il rischio potenziale di un'aumentata tossicità renale.

Non somministrare in animali con disturbi cronici dell'apparato muscolo-scheletrico.

Vedere anche il Paragrafo 4.7.

4.4 Avvertenze speciali per ciascuna specie di destinazione

L'impiego del medicinale veterinario può portare a un sollievo temporaneo dovuto ai suoi effetti benefici sui segni infiammatori. Tale effetto può apparire come un trattamento efficace della patologia sottostante.

E' necessario identificare la causa della patologia infiammatoria sottostante e trattarla con una terapia concomitante appropriata.

4.5 Precauzioni speciali per l'impiego

Precauzioni speciali per l'impiego negli animali

Gli animali devono essere a riposo ed è necessario garantire loro un apporto sufficiente di acqua potabile durante il trattamento con il medicinale veterinario.

L'utilizzo del prodotto in animali di età inferiore alle sei settimane o in animali anziani può essere un fattore di rischio aggiuntivo.

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

Se ingerito, questo prodotto può causare effetti avversi gravi, in particolare nei bambini. Conservare il prodotto in un armadietto chiuso.

Questo prodotto può provocare reazioni di ipersensibilità (allergiche). Evitare il contatto con la pelle. Durante l'applicazione indossare guanti protettivi. Le persone con nota ipersensibilità alle sostanze appartenenti al gruppo degli anti-infiammatori non steroidei (NSAID) non devono maneggiare il prodotto. In caso di contatto accidentale con la pelle lavare immediatamente con abbondante acqua e sapone l'area esposta. Le reazioni di ipersensibilità possono essere gravi. Qualora, in seguito all'esposizione al prodotto, insorgano sintomi come rash cutaneo, rivolgersi a un medico mostrandogli questa avvertenza. Gonfiore del viso, delle labbra o degli occhi o difficoltà respiratorie sono sintomi più gravi che richiedono trattamento medico urgente.

Questo prodotto può provocare irritazione oculare. Evitare il contatto con gli occhi. Qualora il prodotto entri in contatto con gli occhi, lavare immediatamente con acqua abbondante e rivolgersi a un medico.

4.6 Reazioni avverse (frequenza e gravità)

Come per tutti i farmaci anti-infiammatori non steroidei, flunixin può danneggiare la mucosa gastrointestinale e provocare danni renali, in particolare in condizioni di ipovolemia o ipotensione, ad esempio nel corso delle procedure chirurgiche. In casi molto rari possono insorgere reazioni allergiche (reazioni cutanee allergiche, reazioni anafilattiche) dopo la somministrazione del medicinale veterinario.

La frequenza delle reazioni avverse viene definita in base alla convenzione indicata di seguito:

- Molto frequente (più di 1 animale su 10 che mostra segni di reazioni avverse)
- Frequente (più di 1 animale ma meno di 10 animali su 100 animali trattati)
- Infrequente (più di 1 animale ma meno di 10 animali su 1,000 animali trattati)
- Rara (più di 1 animale ma meno di 10 animali su 10,000 animali trattati)
- Molto rara (meno di 1 animale su 10,000 animali trattati, compresi casi isolati riportati).

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

Non utilizzare nelle cavalle gravide poiché non sono stati eseguiti studi sulla riproduzione negli equini.

4.8 Interazione con altri medicinali e altre forme di interazione

Evitare di somministrare il prodotto contemporaneamente a farmaci potenzialmente nefrotossici, in particolare aminoglicosidi. Alcuni farmaci NSAID possono presentare un legame elevato con le proteine plasmatiche e possono entrare in competizione con altri farmaci a legame elevato, producendo un conseguente aumento delle concentrazioni non legate e farmacologicamente attive che può provocare effetti tossici.

Si sconsiglia la somministrazione precedente o contemporanea di farmaci steroidei o di altri farmaci anti-infiammatori non-steroidi poiché tali farmaci possono peggiorare le reazioni avverse.

Non usare contemporaneamente con anestetici per inalazione a base di metossiflurano per il rischio potenziale di nefrotossicità.

Flunixin può ridurre gli effetti di alcuni medicinali anti-ipertensivi, come diuretici, inibitori dell'enzima di conversione dell'angiotensina (ACE) e beta bloccanti mediante inibizione della sintesi delle prostaglandine.

4.9 Posologia e via di somministrazione

Esclusivamente per somministrazione orale.

1,1 mg di flunixin per kg di peso corporeo una volta al giorno per un massimo di 5 giorni, in base alla risposta clinica.

Ciascuna siringa somministra 1650 mg di flunixin, sufficiente per il trattamento di 1500 kg di peso corporeo, corrispondente a un trattamento di 3 giorni per un cavallo di 500 kg. Le siringhe sono calibrate in incrementi di 100 kg per facilitare la posologia in cavalli di peso diverso.

Controllare che nella bocca del cavallo non vi sia cibo. Inserire la siringa nella bocca del cavallo nello spazio interdentale. Spingere a fondo lo stantuffo, depositando il farmaco alla base della lingua.

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

In caso di sovradosaggio possono insorgere segni di tossicità comedisturbi gastrointestinali e le reazioni avverse elencate nel paragrafo 4.6. In tal caso il farmaco deve essere sospeso immediatamente e gli animali devono essere trattati in modo sintomatico.

4.11 Tempi di attesa

Carne e visceri 15 giorni.

Non autorizzato all'utilizzo negli animali da latte per consumo umano.

5. PROPRIETA' FARMACOLOGICHE

Gruppo farmacoterapeutico: Prodotti anti-infiammatori e anti-reumatici, non-steroidi, flunixin.
Codice ATC veterinario: QM01AG90

5.1 Proprietà farmacodinamiche

Flunixin meglumina è un potente analgesico non-steroidico non-narcotico con attività anti-infiammatoria, anti-endotossica e anti-piretica. Questo farmaco svolge un'azione reversibile non selettiva di inibizione dell'enzima di ciclo-ossigenasi (in entrambe le forme COX 1 e COX 2) riducendo la sintesi degli eicosanoidi interessati nel processo di infiammazione tissutale, piresi centrale e dolore. Flunixin inibisce inoltre la produzione di trombossano, un potente pro-aggregatore piastrinico e vasocostrittore che viene rilasciato durante il processo di coagulazione del sangue. Sebbene flunixin non abbia effetti diretti sulle endotossine, questa sostanza riduce la produzione di prostaglandine e quindi gli effetti della cascata delle prostaglandine che fa parte dei complessi processi coinvolti nello sviluppo dello shock endotossico.

5.2 Informazioni farmacocinetiche

Dopo la somministrazione orale del medicinale veterinario nei cavalli a un dosaggio di 1,1 mg flunixin/kg di peso corporeo, le concentrazioni plasmatiche massime di 4,7 (\pm 1,1) μ g/ml sono state raggiunte dopo circa 1,5 ore. Il valore AUC_i di flunixin era 26,2 (\pm 5,2) μ g.h/ml e l'eliminazione è avvenuta con un'emivita di circa 6 ore.

In confronto alla somministrazione endovenosa, è stata ottenuta una biodisponibilità pari a circa l'80%. Flunixin forma un legame forte con le proteine e si accumula nell'essudato infiammatorio, con un conseguente ritardo nell'eliminazione.

6. INFORMAZIONI FARMACEUTICHE

6.1 Elenco degli eccipienti

Silice colloidale anidra
Glicole propilenico
Diossido di titanio (E171)

Gomma Xantano
Magnesio silicato di alluminio
Sorbitolo, liquido (cristallizzante)
Aroma di mela FL02791
Acqua purificata

6.2 Principali incompatibilità

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

6.3 Periodo di validità

Periodo di validità del medicinale veterinario nella confezione di vendita: 2 anni.

Periodo di validità dopo l'apertura della confezione interna: 3 mesi.

6.4 Speciali precauzioni per la conservazione

Questo medicinale veterinario non richiede alcuna condizione speciale per la conservazione.

6.5 Natura e composizione del confezionamento primario

Siringa di colore bianco in polietilene ad alta densità e stantuffo di dosaggio dial-a-dose con tappo in polietilene a bassa densità, contenente 33 grammi di pasta. Lo stantuffo è graduato per fornire dosaggi prestabiliti corrispondenti a 100 kg di peso corporeo per ciascuna gradazione. Vedere anche il Paragrafo 4.9.

Confezioni:

Scatola contenente 1 siringa per somministrazione orale.

Scatola contenente 2 siringhe per somministrazione orale.

Scatola contenente 3 siringhe per somministrazione orale.

Scatola contenente 6 siringhe per somministrazione orale.

Scatola contenente 12 siringhe per somministrazione orale.

E' possibile che non tutte le confezioni siano commercializzate

6.6 Precauzioni speciali per lo smaltimento del medicinale veterinario non utilizzato o dei materiali di scarto derivanti dal suo utilizzo

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

7. TITOLARE DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO

Bimeda Animal Health Ltd.
2,3 e 4 Airton Close,
Airton Road,
Tallaght,
Dublino 24
Irlanda

8. NUMERI DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO

Scatola da 1 siringa per somministrazione orale A.I.C. n.105165017

Scatola da 2 siringhe per somministrazione orale A.I.C. n.105165029

Scatola da 3 siringhe per somministrazione orale A.I.C. n.105165031

Scatola da 6 siringhe per somministrazione orale A.I.C. n.105165043

Scatola da 12 siringhe per somministrazione orale A.I.C. n.105165056

9. DATA DELLA PRIMA AUTORIZZAZIONE/RINNOVO DELL'AUTORIZZAZIONE

<Da confermare>

10. DATA DI REVISIONE DEL TESTO

<Da confermare>

DIVIETO DI VENDITA, FORNITURA E/O UTILIZZO

Non applicabile.

MODALITÀ DI DISPENSAZIONE

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

ALLEGATO III
ETICHETTATURA E FOGLIO ILLUSTRATIVO DELLA CONFEZIONE

A. INFORMAZIONI DA APPORRE SULL'ETICHETTA

INFORMAZIONI DA APPORRE SULL'IMBALLAGGIO ESTERNO**1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO**

Cronyxin 50 mg/g pasta orale per equini
flunixin

2. INDICAZIONE DEI PRINCIPI ATTIVI

1 grammo di pasta contiene: flunixin (come flunixin meglumina) 50 mg

3. FORMA FARMACEUTICA

Pasta orale

4. CONFEZIONI

1 x 33 g
2 x 33 g
3 x 33 g
6 x 33 g
12 x 33 g

5. SPECIE DI DESTINAZIONE

Equini

6. INDICAZIONI**7. MODALITA' E VIA DI SOMMINISTRAZIONE**

Prima dell'uso leggere il foglio illustrativo.

8. TEMPO(I) DI ATTESA**Tempi di attesa:**

Carne e visceri 15 giorni.

Non utilizzare nelle cavalle da latte per consumo umano.

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

Questo prodotto può essere nocivo per l'operatore. Prima dell'uso leggere il foglio illustrativo.

10. DATA DI SCADENZA

SCAD: {mese/anno}

Periodo di validità dopo l'apertura della confezione interna: 3 mesi.

Una volta aperto, utilizzare entro:

11. PRECAUZIONI SPECIALI PER LA CONSERVAZIONE

12 OVE NECESSARIO, PRECAUZIONI PARTICOLARI DA PRENDERE PER LO SMALTIMENTO DEI MEDICINALI NON UTILIZZATI O DEI RIFIUTI

Smaltire il materiale di scarto in conformità alle disposizioni di legge locali.

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 portata e dalla vista dei bambini.

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

Bimeda Animal Health Ltd.
2,3 e 4 Airton Close,
Airton Road,
Tallaght,
Dublino 24
Irlanda

16 NUMERO DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO

<Da confermare>

17 NUMERO DEL LOTTO DI FABBRICAZIONE

Lotto: {numero}

**INFORMAZIONI MINIME DA APPORRE SUL CONFEZIONAMENTO PRIMARIO DI
PICCOLE DIMENSIONI**

ETICHETTA

1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO

Cronyxin 50 mg/g pasta orale per equini
flunixin

2. INDICAZIONE DEI PRINCIPI ATTIVI

1 grammo di pasta contiene: flunixin (come flunixin meglumina) 50 mg

3. CONTENUTO IN BASE APESO, VOLUME O NUMERO DI DOSI

1 x 33 g
2 x 33 g
3 x 33 g
6 x 33 g
12 x 33 g

4. VIA DI SOMMINISTRAZIONE

Per somministrazione orale.

5 TEMPO(I) DI ATTESA

Tempi di attesa:

Carne e visceri 15 giorni

Non utilizzare nelle cavalle da latte per consumo umano.

6 NUMERO DI LOTTO

Lotto: {numero}

7 DATA DI SCADENZA

SCAD: {mese/anno}

Periodo di validità dopo l'apertura della confezione interna: 3 mesi.

8 LA SCRITTA "SOLO PER USO VETERINARIO"

Solo per uso veterinario.

B. FOGLIO ILLUSTRATIVO DELLA CONFEZIONE

**FOGLIO ILLUSTRATIVO:
Cronyxin 50 mg/g pasta orale per equini**

1 NOME E INDIRIZZO DEL TITOLARE DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO E DEL TITOLARE DELL'AUTORIZZAZIONE ALLA PRODUZIONE RESPONSABILE PER LA FORNITURA DEI LOTTI, SE DIFFERENTE

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio e del produttore responsabile per la fornitura dei lotti:

Bimeda Animal Health Ltd.
2,3 e 4 Airton Close, Airton Road,
Tallaght, Dublino 24, Irlanda

2 DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO

Cronyxin 50 mg/g pasta orale per equini
flunixin

3 INDICAZIONE DEL PRINCIPIO ATTIVO E DEGLI ALTRI INGREDIENTI

1 grammo di pasta contiene:
flunixin 50 mg
(come flunixin meglumina) 83 mg

Pasta di colore bianco-biancastro

4. INDICAZIONI

Trattamento dei disturbi infiammatori acuti dell'apparato muscolo-scheletrico negli equini.

5. CONTROINDICAZIONI

Non superare le dosi indicate o la durata del trattamento indicata.
Non somministrare altri farmaci NSAID o glucocorticosteroidi contemporaneamente o entro 24 ore l'uno dall'altro.
Non somministrare negli animali con patologie cardiache, epatiche o renali.
Non somministrare negli animali con sospetto di ulcera o sanguinamento gastrointestinale.
Non somministrare in caso di ipersensibilità al principio attivo o ad alcuno degli eccipienti.
Non somministrare in animali disidratati o ipovolemici, ad eccezione dei casi di endotossemia o di shock settico, dato il rischio potenziale di un'aumentata tossicità renale.
Non somministrare in animali con disturbi cronici dell'apparato muscolo-scheletrico.

6. REAZIONI AVVERSE

Come per tutti i farmaci anti-infiammatori di questo gruppo, esiste la possibilità di danno alla mucosa gastrointestinale (ulcerazione); tale rischio è maggiore in presenza di disidratazione o di pressione sanguigna bassa, ad esempio nel corso di procedure chirurgiche o di patologie renali pre-esistenti. In casi molto rari possono insorgere reazioni allergiche (reazioni cutanee allergiche, reazioni anafilattiche) dopo la somministrazione del medicinale veterinario.

Qualora insorgano effetti collaterali, anche se non già elencati in questo foglio illustrativo o si ritenga che il medicinale non abbia funzionato, informare il veterinario.

7 SPECIE DI DESTINAZIONE

Equini

8 POSOLOGIA PER CIASCUNA SPECIE, VIE E MODALITÀ DI SOMMINISTRAZIONE

Solo per somministrazione orale.

1,1 mg di flunixin per kg di peso corporeo una volta al giorno per un massimo di 5 giorni, in base alla risposta clinica.

Ciascuna siringa somministra 1650 mg di flunixin, sufficiente per il trattamento di 1500 kg di peso corporeo, corrispondente a un trattamento di 3 giorni per un cavallo di 500 kg. Le siringhe sono calibrate in incrementi di 100 kg per facilitare la posologia in cavalli di peso diverso.

9 AVVERTENZE PER UNA CORRETTA SOMMINISTRAZIONE

Controllare che nella bocca del cavallo non vi sia cibo. Inserire la siringa nella bocca del cavallo nello spazio interdentale (tra gli incisivi e i denti laterali). Spingere a fondo lo stantuffo, depositando il farmaco alla base della lingua.

10 TEMPI DI ATTESA

Carne e visceri 15 giorni.

Non utilizzare nelle cavalle da latte per consumo umano.

11 PRECAUZIONI SPECIALI PER LA CONSERVAZIONE

Tenere fuori dalla portata e dalla vista dei bambini.

Questo medicinale veterinario non richiede alcuna condizione speciale per la conservazione.

Non utilizzare questo medicinale veterinario dopo la data di scadenza indicata sull'etichetta e sulla confezione dopo SCAD. La data di scadenza si riferisce all'ultimo giorno del mese indicato.

Periodo di validità dopo l'apertura della confezione interna: 3 mesi.

12 AVVERTENZE SPECIALI

Avvertenze speciali per ciascuna specie di destinazione:

L'impiego del medicinale veterinario può portare un sollievo temporaneo dovuto ai suoi effetti benefici sui segni infiammatori. Tale effetto può apparire come un trattamento efficace della patologia sottostante.

E' necessario identificare la causa della patologia infiammatoria sottostante e trattarla con una terapia concomitante appropriata.

Precauzioni speciali per l'impiego negli animali:

Gli animali devono essere a riposo ed è necessario garantire loro un apporto sufficiente di acqua potabile durante il trattamento con il medicinale veterinario.

L'utilizzo del prodotto in animali di età inferiore alle 6 settimane o in animali anziani può essere un fattore di rischio aggiuntivo.

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

Se ingerito, questo prodotto può causare effetti avversi gravi, in particolare nei bambini. Conservare il prodotto in un armadietto chiuso.

Questo prodotto può provocare reazioni di ipersensibilità (allergiche). Evitare il contatto con la pelle. Durante l'applicazione indossare guanti protettivi. Le persone con nota ipersensibilità alle sostanze appartenenti al gruppo degli anti-infiammatori non steroidei (NSAID) non devono maneggiare il prodotto. In caso di contatto accidentale con la pelle, lavare immediatamente con abbondante acqua e sapone l'area esposta. Le reazioni di ipersensibilità possono essere gravi. Qualora, in seguito

all'esposizione al prodotto, insorgono sintomi come rash cutaneo, rivolgersi a un medico mostrandogli questa avvertenza. Gonfiore del viso, delle labbra o degli occhi o difficoltà respiratorie sono sintomi più gravi che richiedono trattamento medico urgente.

Questo prodotto può provocare irritazione oculare. Evitare il contatto con gli occhi. Qualora il prodotto entri in contatto con gli occhi, lavare immediatamente con acqua abbondante e rivolgersi a un medico.

Gravidanza e allattamento:

Non somministrare nelle cavalle gravide. Non sono stati eseguiti studi in cavalle gravide.

Interazione con altri medicinali e altre forme di interazione:

Evitare la somministrazione concomitante di altri farmaci che possono danneggiare i reni, in particolare gli aminoglicosidi.

Il principio attivo di questo prodotto può presentare un legame elevato con le proteine nel sangue e pertanto non deve essere somministrato in concomitanza con altri medicinali che hanno la stessa proprietà poiché questo può comportare un aumento delle concentrazioni attive di uno o entrambi i farmaci, con conseguente tossicità.

Si sconsiglia la somministrazione precedente o contemporanea di farmaci steroidei o di altri farmaci anti-infiammatori non-steroidi poiché tali farmaci possono peggiorare le reazioni avverse.

Non usare contemporaneamente con anestetici per inalazione a base di metossiflurano per il rischio potenziale di nefrotossicità.

Flunixin può ridurre l'effetto di alcuni farmaci per la pressione sanguigna, come i diuretici, gli inibitori dell'enzima di conversione dell'angiotensina (ACE) e i beta-bloccanti, mediante l'inibizione della sintesi delle prostaglandine.

Sovradosaggio (sintomi, procedure di emergenza, antidoti):

In caso di sovradosaggio possono insorgere sintomi di avvelenamento come disturbi gastrointestinali e gli effetti elencati nelle reazioni avverse. In tal caso il farmaco deve essere sospeso immediatamente e gli animali devono essere trattati in modo sintomatico.

Incompatibilità:

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

13 PRECAUZIONI SPECIALI PER LO SMALTIMENTO DEL PRODOTTO NON UTILIZZATO O DEGLI EVENTUALI MATERIALI DI SCARTO

I medicinali non devono essere smaltiti nelle acque di scarico o nei rifiuti domestici.

Rivolgersi al proprio veterinario per informazioni sulla modalità di smaltimento dei medicinali non utilizzati. Queste misure favoriscono la protezione dell'ambiente. Tutti i medicinali veterinari non utilizzati o i materiali di scarto derivati da tali medicinali veterinari devono essere smaltiti in conformità alle disposizioni di legge locali.

14 DATA DELL'ULTIMA REVISIONE DEL FOGLIETTO ILLUSTRATIVO

<Da confermare>

15. ALTRE INFORMAZIONI

Confezioni:

Confezione contenente 1 siringa per somministrazione orale.

Confezione contenente 2 siringhe per somministrazione orale.

Confezione contenente 3 siringhe per somministrazione orale.

Confezione contenente 6 siringhe per somministrazione orale.

Confezione contenente 12 siringhe per somministrazione orale.

E' possibile che non tutte le confezioni siano commercializzate.

Per qualsiasi informazione su questo medicinale veterinario, si prega di contattare il rappresentante locale del titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio.

Visto per parte 4 da Dr.S.Macri il 12.12.2018

Visto parte III da dott.ssa Longo 13/12/2018

Visto Parte II Romeo 14/12/2018