

1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO

Dermanolon 1,77 mg/ml + 17,7 mg/ml spray cutaneo, soluzione per cani e gatti

Dermanolon vet 1.77 mg/ml + 17.7 mg/ml cutaneous spray, solution for dogs and cats (DK, FI, IS, NO, SE, EE, LT, LV, PL)

Dermanolon cutaneous spray, solution for dogs and cats (FR)

2. COMPOSIZIONE QUALITATIVA E QUANTITATIVA

Ogni ml contiene:

Principi attivi:

Triamcinolone acetonide 1,77 mg

Acido salicilico 17,7 mg

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

3. FORMA FARMACEUTICA

Spray cutaneo, soluzione.

Soluzione limpida incolore.

4. INFORMAZIONI CLINICHE

4.1 Specie di destinazione

Cani e gatti.

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

Trattamento sintomatico della dermatite seborroica

4.3 Controindicazioni

Non usare in casi di ipersensibilità ai corticosteroidi, all'acido salicilico o ad uno degli eccipienti.

Non usare sulle ulcere cutanee.

Non usare in cani con demodicosi.

Non somministrare ad animali con peso corporeo inferiore a 3,5 kg.

4.4 Avvertenze speciali per ciascuna specie di destinazione

All'inizio del trattamento, rimuovere le croste e/o squame presenti. Per consentire al medicinale veterinario di raggiungere la cute affetta può essere necessario rasare i peli che circondano o ricoprono le lesioni.

La dermatite seborroica può essere una malattia primaria, ma può anche essere dovuta ad altre malattie o processi patologici (ad es. malattie allergiche, malattie endocrine, neoplasia). Inoltre, la dermatite seborroica è comunemente accompagnata da infezioni (batteriche, parassitarie o fungine). È quindi fondamentale individuare gli eventuali processi patologici sottostanti e, se ritenuto necessario, iniziare un trattamento specifico.

4.5 Precauzioni speciali per l'impiego

Precauzioni speciali per l'impiego negli animali

Poiché il peso corporeo minimo per il trattamento è di 3,5 kg, l'uso di questo medicinale veterinario non è indicato in pazienti, come cani e gatti di piccola taglia animali con lesioni estese. Fare riferimento alla dose massima raccomandata nel paragrafo 4.9.

Sono possibili effetti sistemici da parte dei corticosteroidi, in particolare quando il medicinale è utilizzato durante una medicazione occlusiva, su lesioni cutanee estese, in caso di flusso ematico aumentato o se il medicinale viene ingerito tramite leccamento. L'ingestione orale (leccamento incluso) del medicinale da parte degli animali trattati o di animali a contatto con gli animali trattati deve essere evitata. Un trattamento aggiuntivo con corticosteroidi va effettuato solo conformemente alla valutazione del rapporto rischio/beneficio del veterinario responsabile. Usare con cautela in animali con malattie endocrine sospette o confermate (cioè diabete mellito, ipo- o ipertiroidismo, iperadrenocorticismo ecc.). Poiché i glucocorticosteroidi rallentano la crescita, l'uso negli animali giovani (età inferiore a 7 mesi) deve basarsi sulla valutazione del rapporto rischio/beneficio del veterinario curante ed essere rivalutato clinicamente ad intervalli regolari.

Non applicare negli occhi o sulle mucose. Non applicare il medicinale veterinario sulla cute lesa.

Precauzioni speciali che devono essere adottate dalla persona che somministra il medicinale veterinario agli animali
Questo medicinale veterinario contiene triamcinolone acetone, acido salicilico ed etanolo e può essere nocivo per i bambini in caso di ingestione accidentale. Non lasciare il medicinale veterinario incustodito. In caso di ingestione accidentale, rivolgersi immediatamente ad un medico mostrandogli il foglietto illustrativo o l'etichetta.

Il medicinale veterinario può essere nocivo per il feto. Poiché il prodotto può essere assorbito attraverso la cute, le donne in gravidanza e le donne in età fertile non devono maneggiare il medicinale veterinario né tenere fermo l'animale durante il trattamento, e devono evitare il contatto con l'animale trattato per almeno 4 ore dopo l'applicazione.

Il medicinale veterinario può irritare la cute o indurre reazioni di ipersensibilità. Le persone con nota ipersensibilità ai corticosteroidi o all'acido salicilico devono evitare contatti con il medicinale veterinario.

Evitare il contatto del medicinale veterinario con la cute. Indossare guanti monouso impermeabili durante la manipolazione del prodotto, anche per frizionare il prodotto sulla cute affetta o per tenere fermo l'animale durante il trattamento. In caso di contatto, lavarsi le mani o le aree cutanee esposte e rivolgersi ad un medico in caso di reazioni di ipersensibilità o se l'irritazione persiste.

Il medicinale veterinario può irritare gli occhi. Evitare il contatto con gli occhi e il contatto tra mani ed occhi. In caso di contatto, risciacquare con acqua limpida. Se l'irritazione agli occhi persiste, rivolgersi ad un medico mostrandogli il foglietto illustrativo o l'etichetta.

Il medicinale veterinario può essere nocivo dopo inalazione, in particolare per le persone asmatiche. Erogare in un luogo ben ventilato. Evitare di respirare il medicinale veterinario nebulizzato.

Gli animali trattati non devono essere toccati e i bambini non devono giocare con gli animali trattati finché il sito di applicazione non sia asciutto. Si raccomanda di non far dormire gli animali trattati di recente con i proprietari, in particolare con i bambini.

4.6 Reazioni avverse (frequenza e gravità)

È noto che l'uso prolungato ed esteso di preparati a base di corticosteroidi per uso topico induce effetti locali e sistemici, tra cui soppressione della funzione surrenale, assottigliamento epidermico e ritardo della guarigione.

4.7 Impiego durante la gravidanza e l'allattamento

Questo medicinale veterinario non deve essere usato durante la gravidanza e l'allattamento a causa del possibile assorbimento di triamcinolone acetone, in particolare se devono essere trattate aree cutanee estese.

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

Dati non disponibili. Usare un trattamento aggiuntivo con corticosteroidi solo dopo la valutazione del rapporto rischio/beneficio effettuata dal veterinario responsabile.

4.9 Posologia e via di somministrazione

Uso cutaneo.

La dose terapeutica è 1 erogazione ogni 1,75 kg di peso corporeo; somministrare due volte al giorno.

Poiché il medicinale veterinario va somministrato due volte al giorno, gli animali devono avere un peso di almeno 3,5 kg per poter effettuare 2 erogazioni al giorno (1 erogazione due volte al giorno).

Controllare che l'apertura della pompa spray sia rivolta verso l'area da trattare. Spazzolare l'animale contropelo ed erogare il medicinale veterinario tenendo la pompa a una distanza di circa 10 cm dall'area da trattare. Prestare attenzione a non erogare lo spray vicino al muso dell'animale.

Se necessario, frizionare delicatamente in modo che il medicinale veterinario raggiunga l'intera area affetta. Lasciare asciugare. Nel cane, nei casi gravi, l'effetto può essere aumentato applicando un secondo e un terzo strato immediatamente dopo che il primo si sia asciugato, a condizione che il numero totale di erogazioni non superi il numero massimo consentito (1 erogazione ogni 1,75 kg da somministrare due volte al giorno). Una erogazione della pompa spray rilascia circa 0,2 ml di prodotto su un'area circolare con diametro di circa 10 cm.

Il trattamento deve proseguire senza interruzione fino a qualche giorno dopo la completa scomparsa dei sintomi clinici, fino a un massimo di 14 giorni.

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

L'uso prolungato di dosi elevate di triamcinolone può indurre insufficienza surrenalica.

4.11 Tempo(i) di attesa

Non pertinente.

5. PROPRIETÀ FARMACOLOGICHE

Gruppo farmacoterapeutico: Corticosteroidi moderatamente potenti, altre combinazioni.

Codice ATCvet: QD07XB02

5.1 Proprietà farmacodinamiche

Alla concentrazione raccomandata, triamcinolone acetone è uno steroide moderatamente potente. I corticosteroidi hanno un'azione antinfiammatoria e vasocostrittrice. Sopprimono la risposta infiammatoria e i sintomi di diverse malattie spesso associate a prurito. Tuttavia, il trattamento non cura la malattia di base.

L'acido salicilico ha un effetto cheratolitico e acidificante.

5.2 Informazioni farmacocinetiche

Triamcinolone acetone può essere assorbito attraverso la cute e, benché la concentrazione sia bassa, non è esclusa un'azione sistemica. Dopo assorbimento sistemico, triamcinolone è legato per il 60-70% alle proteine plasmatiche. Triamcinolone è metabolizzato principalmente nel fegato. Il metabolita principale è 6β-idrossitriamcinolone, che è escreto soprattutto sotto forma di solfati e glucuronidi nelle urine.

6. INFORMAZIONI FARMACEUTICHE

6.1 Elenco degli eccipienti

Etanolo (96 per cento)

Cloruro di benzalconio

Acqua purificata

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: 30 mesi.

Periodo di validità dopo prima apertura del confezionamento primario: 3 mesi

6.4. Speciali precauzioni per la conservazione

Questo medicinale veterinario non richiede alcuna condizione particolare di conservazione.

6.5 Natura e composizione del confezionamento primario

Scatola di cartone contenente un flacone bianco in polietilene ad alta densità da 50 o 75 ml, con pompa spray e capsula di chiusura in copolimero acrilonitrile-stirene.

È 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

Le Vet. Beheer B.V.
Wilgenweg 7
3421 TV Oudewater
Paesi Bassi

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

Scatola con un flacone da 50 ml A.I.C. n. 104980014

Scatola con un flacone da 75 ml A.I.C. n. 104980026

9. DATA DELLA PRIMA AUTORIZZAZIONE/RINNOVO DELL'AUTORIZZAZIONE

Data della prima autorizzazione: 18/05/2017

Data dell'ultimo rinnovo: 23/11/2021

10. DATA DI REVISIONE DEL TESTO

Dicembre 2021

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 SUL CONFEZIONAMENTO ESTERNO E SUL CONFEZIONAMENTO PRIMARIO

Scatola di cartone
Flacone in HDPE da 75 ml

1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO

Dermanolon 1,77 mg/ml + 17,7 mg/ml spray cutaneo, soluzione per cani e gatti
triamcinolone acetone / acido salicilico



2. INDICAZIONE DEI PRINCIPI ATTIVI

Ogni ml contiene:
Triamcinolone acetone 1,77 mg
Acido salicilico 17,7 mg

3. FORMA FARMACEUTICA

Spray cutaneo, soluzione.

4. CONFEZIONI

75 ml
50 ml

5. SPECIE DI DESTINAZIONE

Cani e gatti.

6. INDICAZIONE(I)

7. MODALITÀ E VIA(E) DI SOMMINISTRAZIONE

Per uso cutaneo.
Prima dell'uso leggere il foglio illustrativo.

Spazio per posologia

8. TEMPO(I) DI ATTESA

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

Questo prodotto può causare reazioni avverse severe. Prima dell'uso leggere il foglietto illustrativo.

10. DATA DI SCADENZA

SCAD {mese/anno}
Periodo di validità dopo prima apertura del confezionamento primario: 3 mesi.
Dopo l'apertura, usare entro ...

11. PRECAUZIONI PARTICOLARI PER LA CONSERVAZIONE

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 vendere solo 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

Titolare dell’autorizzazione all’immissione in commercio

Le Vet. Beheer B.V.

Wilgenweg 7

3421 TV Oudewater

Paesi Bassi

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

A.I.C. n. 104980026

17. NUMERO DEL LOTTO DI FABBRICAZIONE

Lot:

Spazio per GTIN
Spazio per codice lettura
ottica

INFORMAZIONI MINIME DA APPORRE SUI CONFEZIONAMENTI PRIMARI DI PICCOLE DIMENSIONI

Flacone da 50 ml

1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO

Dermanolon 1,77 mg/ml + 17,7 mg/ml spray cutaneo, soluzione triamcinolone acetoneide / acido salicilico



2. QUANTITÀ DI PRINCIPIO(I) ATTIVO(I)

Triamcinolone acetoneide 1,77 mg/ml
Acido salicilico 17,7 mg/ml

3. CONTENUTO IN PESO, VOLUME O NUMERO DI DOSI

50 ml

4. VIA(E) DI SOMMINISTRAZIONE

Per uso cutaneo.

5. TEMPO(I) DI ATTESA

6. NUMERO DI LOTTO

Lot:

7. DATA DI SCADENZA

SCAD:
Dopo l'apertura, usare entro ...

8. LA SCRITTA "SOLO PER USO VETERINARIO"

Solo per uso veterinario.

FOGLIETTO ILLUSTRATIVO:

Dermanolon 1,77 mg/ml + 17,7 mg/ml spray cutaneo, soluzione per 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

Le Vet. Beheer B.V.
Wilgenweg 7
3421 TV Oudewater
Paesi Bassi

Produttore responsabile del rilascio dei lotti di fabbricazione:

Produlab Pharma B.V.
Forellenweg 16
4941 SJ Raamsdonksveer
Paesi Bassi

2. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO

Dermanolon 1,77 mg/ml + 17,7 mg/ml spray cutaneo, soluzione per cani e gatti
Dermanolon vet 1.77 mg/ml + 17.7 mg/ml cutaneous spray, solution for dogs and cats (DK, FI, IS, NO, SE, EE, LT, LV, PL)
Dermanolon cutaneous spray, solution for dogs and cats (FR)
triamcinolone acetone / acido salicilico

3. INDICAZIONE DEL (I) PRINCIPIO(I) ATTIVO(I) E DEGLI ALTRI INGREDIENTI

Ogni ml contiene:

Principi attivi:

Triamcinolone acetone	1,77 mg
Acido salicilico	17,7 mg

Soluzione limpida incolore.

4. INDICAZIONE(I)

Trattamento sintomatico della dermatite seborroica.

5. CONTROINDICAZIONI

Non usare in casi di ipersensibilità ai corticosteroidi, all'acido salicilico o ad uno degli eccipienti.

Non usare sulle ulcere cutanee.

Non usare in cani con demodicosi.

Non somministrare ad animali con peso corporeo inferiore a 3,5 kg.

6. REAZIONI AVVERSE

È noto che l'uso prolungato ed esteso di preparati a base di corticosteroidi per uso topico induce effetti locali e sistemici, tra cui soppressione della funzione surrenale, assottigliamento epidermico e ritardo della guarigione.

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.

In alternativa, segnalare tramite il sistema nazionale di farmacovigilanza veterinaria

7. SPECIE DI DESTINAZIONE

Cani e gatti.

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

Uso cutaneo. Applicare il medicinale veterinario due volte al giorno.

La dose terapeutica è 1 erogazione ogni 1,75 kg di peso corporeo; somministrare due volte al giorno.

Poiché il medicinale veterinario va somministrato due volte al giorno, gli animali devono avere un peso di almeno 3,5 kg per poter effettuare 2 erogazioni al giorno (1 erogazione due volte al giorno).

Il trattamento deve proseguire senza interruzione fino a qualche giorno dopo la completa scomparsa dei sintomi clinici, fino a un massimo di 14 giorni.

9. AVVERTENZE PER UNA CORRETTA SOMMINISTRAZIONE

Controllare che l'apertura della pompa spray sia rivolta verso l'area da trattare. Spazzolare l'animale contropelo ed erogare il medicinale veterinario tenendo la pompa a una distanza di circa 10 cm dall'area da trattare. Prestare attenzione a non erogare lo spray vicino al muso dell'animale.

Se necessario, frizionare delicatamente in modo che il medicinale veterinario raggiunga l'intera area affetta. Lasciare asciugare. Nel cane, nei casi gravi, l'effetto può essere aumentato applicando un secondo e un terzo strato immediatamente dopo che il primo si sia asciugato, a condizione che il numero totale di erogazioni non superi il numero massimo consentito (1 erogazione ogni 1,75 kg da somministrare due volte al giorno). Una erogazione della pompa spray rilascia circa 0,2 ml di prodotto su un'area circolare con diametro di circa 10 cm.

10. TEMPO(I) DI ATTESA

Non pertinente.

11. PARTICOLARI PRECAUZIONI PER LA CONSERVAZIONE

Tenere fuori dalla vista e dalla portata dei bambini.

Questo medicinale veterinario non richiede alcuna condizione particolare di conservazione.

Periodo di validità dopo la prima apertura del confezionamento primario: 3 mesi

Non usare questo medicinale veterinario dopo la data di scadenza riportata sul flacone dopo SCAD.

La data di scadenza si riferisce all'ultimo giorno del mese.

12. AVVERTENZA (E) SPECIALE (I)

Avvertenze speciali per ciascuna specie di destinazione

All'inizio del trattamento, rimuovere le croste e/o squame presenti. Per consentire al medicinale veterinario di raggiungere la cute affetta può essere necessario rasare i peli che circondano o ricoprono le lesioni.

La dermatite seborroica può essere una malattia primaria, ma può anche essere dovuta ad altre malattie o processi patologici (ad es. malattie allergiche, malattie endocrine, neoplasia). Inoltre, la dermatite seborroica è comunemente accompagnata da infezioni (batteriche, parassitarie o fungine). È quindi fondamentale individuare gli eventuali processi patologici sottostanti e, se ritenuto necessario, iniziare un trattamento specifico.

Precauzioni speciali per l'impiego negli animali

Poiché il peso corporeo minimo per il trattamento è di 3,5 kg, l'uso di questo medicinale veterinario non è indicato in pazienti, come cani e gatti di piccola taglia o animali con lesioni estese. Fare riferimento alla dose massima raccomandata nel paragrafo "Posologia per ciascuna specie, via(e) e modalità di somministrazione".

Sono possibili effetti sistemici da parte dei corticosteroidi, in particolare quando il medicinale è utilizzato durante una medicazione occlusiva, su lesioni cutanee estese, in caso di flusso ematico aumentato o se il medicinale

veterinario viene ingerito tramite leccamento. L'ingestione orale (leccamento incluso) del prodotto da parte degli animali trattati o di animali a contatto con gli animali trattati deve essere evitata. Un trattamento aggiuntivo con corticosteroidi va effettuato solo conformemente alla valutazione del rapporto rischio/beneficio del veterinario responsabile. Usare con cautela in animali con malattie endocrine sospette o confermate (cioè diabete mellito, ipo- o ipertiroidismo, iperadrenocorticismo ecc.). Poiché i glucocorticosteroidi rallentano la crescita, l'uso negli animali giovani (età inferiore a 7 mesi) deve basarsi sulla valutazione del rapporto rischio/beneficio del veterinario curante ed essere rivalutato clinicamente ad intervalli regolari.

Non applicare negli occhi o sulle mucose. Non applicare il medicinale veterinario sulla cute lesa.

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

Questo medicinale veterinario contiene triamcinolone acetone, acido salicilico ed etanolo e può essere nocivo per i bambini in caso di ingestione accidentale. Non lasciare il medicinale veterinario incustodito. In caso di ingestione accidentale, rivolgersi immediatamente ad un medico mostrandogli il foglietto illustrativo o l'etichetta.

Il medicinale veterinario può essere nocivo per il feto. Poiché il prodotto può essere assorbito attraverso la cute, le donne in gravidanza e le donne in età fertile non devono maneggiare il medicinale veterinario né tenere fermo l'animale durante il trattamento, e devono evitare il contatto con l'animale trattato per almeno 4 ore dopo l'applicazione.

Il medicinale veterinario può irritare la cute o indurre reazioni di ipersensibilità. Le persone con nota ipersensibilità ai corticosteroidi o all'acido salicilico devono evitare contatti con il prodotto. Evitare il contatto del prodotto con la cute. Indossare guanti monouso impermeabili durante la manipolazione del medicinale veterinario, anche per frizionare il prodotto sulla cute affetta o per tenere fermo l'animale durante il trattamento. In caso di contatto, lavarsi le mani o le aree cutanee esposte e rivolgersi ad un medico in caso di reazioni di ipersensibilità o se l'irritazione persiste.

Il medicinale veterinario può irritare gli occhi. Evitare il contatto con gli occhi e il contatto tra mani ed occhi. In caso di contatto, risciacquare con acqua limpida. Se l'irritazione agli occhi persiste, rivolgersi ad un medico mostrandogli il foglietto illustrativo o l'etichetta.

Il medicinale veterinario può essere nocivo dopo inalazione, in particolare per le persone asmatiche. Erogare in un luogo ben ventilato. Evitare di respirare il prodotto nebulizzato.

Gli animali trattati non devono essere toccati e i bambini non devono giocare con gli animali trattati finché il sito di applicazione non sia asciutto. Si raccomanda di non far dormire gli animali trattati di recente con i proprietari, in particolare con i bambini.

Gravidanza e allattamento

Questo medicinale veterinario non deve essere usato durante la gravidanza e l'allattamento a causa del possibile assorbimento di triamcinolone acetone, in particolare se devono essere trattate aree cutanee estese.

Interazione con altri medicinali veterinari ed altre forme d'interazione

Dati non disponibili. Il trattamento aggiuntivo con corticosteroidi solo dopo la valutazione del rapporto rischio/beneficio effettuata dal medico veterinario responsabile.

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

L'uso prolungato di dosi elevate di triamcinolone può indurre insufficienza surrenalica.

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 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

Dicembre 2021

15. ALTRE INFORMAZIONI

Flacone bianco in HDPE da 50 ml e da 75 ml.

È possibile che non tutte le confezioni siano commercializzate.

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