

RIASSUNTO DELLE CARATTERISTICHE DEL PRODOTTO

1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO

IZOVAC ND IBV – Vaccino inattivato in emulsione iniettabile per galline ovaiole e riproduttori

2. COMPOSIZIONE QUALITATIVA E QUANTITATIVA

Ogni dose (0,5 ml) di vaccino contiene:

Principi attivi:

- Virus della Pseudopeste Aviaria inattivato: ceppo Ulster ≥ 16 HI.U.*
- Virus della Malattia di Gumboro inattivato: ceppo Winterfiled 2512 RP ≥ 1 **

* HI.U.= Unità specifiche del test di inibizione dell'emoagglutinazione con 1/50 di dose

** RP=Potenza Relativa (Test ELISA) per confronto con un vaccino di riferimento.

Adiuvante:

- Paraffina liquida leggera 253 mg/dose

Conservante:

- Sodioetilmercuriotiosalicilato 50 µg/dose

Eccipienti:

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

3. FORMA FARMACEUTICA

Emulsione oleosa iniettabile omogenea, bianca e di aspetto lattiginoso.

4. INFORMAZIONI CLINICHE

4.1 Specie di destinazione

Galline ovaiole e polli riproduttori.

4.2 Indicazioni per l'utilizzazione specificando le specie di destinazione

Vaccinazione di richiamo (vaccinazione booster) dei polli riproduttori e delle galline ovaiole, per l'immunizzazione attiva contro la Malattia di Newcastle e la riduzione della mortalità e dei segni clinici; per l'immunizzazione passiva (attraverso il trasferimento degli anticorpi materni) contro la Malattia di Gumboro e la riduzione della mortalità e dei segni clinici nella prole.

Insorgenza dell'immunità:

Malattia di Newcastle: 4 settimane dopo la vaccinazione.

Malattia di Gumboro: 6 settimane dopo la vaccinazione.

Durata dell'immunità:

Malattia di Newcastle: 40 settimane dall'insorgenza dell'immunità.

Malattia di Gumboro: 30 settimane dall'insorgenza dell'immunità.

4.3 Controindicazioni

Non usare in caso di ipersensibilità ai principi attivi, all'adiuvante o ad uno qualsiasi degli eccipienti.

4.4 Avvertenze speciali per ciascuna specie di destinazione

Nessuna.

4.5 Precauzioni speciali per l'impiego

Precauzioni speciali per l'impiego negli animali

Somministrare a soggetti in buone condizioni di salute.

Agitare bene il flacone prima dell'uso.

Lasciare che i flaconi raggiungano la temperatura ambiente (+ 20 °C) prima di procedere all'inoculazione.

Per la somministrazione adottare adeguate misure di asepsi.

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

Per l'operatore:

Questo prodotto contiene olio minerale. L'inoculazione/autoinoculazione accidentale può determinare intenso dolore e tumefazione, soprattutto se inoculato in un'articolazione o in un dito e, in rari casi, può provocare la perdita del dito colpito se non si ricorre immediatamente alle cure mediche.

In caso di autoinoculazione accidentale, anche di piccole quantità di questo prodotto, rivolgersi immediatamente ad un medico e mostrargli il foglietto illustrativo del prodotto. Se il dolore persiste per più di 12 ore dopo l'esame medico, rivolgersi nuovamente al medico.

Per il medico:

Questo prodotto contiene olio minerale. L'inoculazione accidentale di questo prodotto, anche se in piccole quantità, può determinare evidente tumefazione che potrebbe, per esempio, evolvere in necrosi ischemica e perfino perdita di un dito. Si richiede una IMMEDIATA ed esperta valutazione di tipo chirurgico e potrebbe essere necessaria una tempestiva incisione ed irrigazione del sito di inoculo, soprattutto se c'è interessamento dei tessuti molli del dito o dei tendini.

4.6 Reazioni avverse (frequenza e gravità)

Una comune e temporanea tumefazione può essere osservata al punto di inoculo.

La frequenza delle reazioni avverse è definita usando le seguenti convenzioni:

- molto comuni (più di 1 animale su 10 mostra reazioni avverse durante il corso di un trattamento)
- comuni (più di 1 ma meno di 10 animali su 100 animali)
- non comuni (più di 1 ma meno di 10 animali su 1.000 animali)
- rare (più di 1 ma meno di 10 animali su 10.000 animali)
- molto rare (meno di 1 animale su 10.000 animali, incluse le segnalazione isolate).

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

Non usare in uccelli in ovodeposizione e nelle 4 settimane precedenti l'inizio del periodo di deposizione.

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

Sono disponibili dati di sicurezza ed efficacia che dimostrano che questo vaccino può essere somministrato lo stesso giorno, ma non miscelato, con il vaccino spento contro *Mycoplasma gallisepticum*, IZOVAC MG.

Non sono disponibili informazioni sulla sicurezza ed efficacia di questo vaccino quando utilizzato con altri medicinali veterinari. La decisione di utilizzare questo vaccino prima o dopo un altro medicinale veterinario deve essere valutata caso per caso dal medico veterinario.

4.9 Posologia e via di somministrazione

Via di somministrazione: Inoculare per via intramuscolare al petto o per via sottocutanea nella parte inferiore del collo.

Posologia: Dose: 0,5 ml

Vaccinare le galline ovaiole e i riproduttori a 16-20 settimane di età, prima dell'entrata in ovodeposizione.

Per ottenere una durevole protezione contro la Pseudopeste Aviare e sviluppare immunità materna contro la malattia di Gumboro, è opportuno che la vaccinazione sia preceduta da una immunizzazione di base.

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

L'inoculazione di una dose doppia di vaccino non ha evidenziato gravi reazioni locali o sistemiche attribuibili alla somministrazione del vaccino stesso.

4.11 Tempo di attesa

Zero giorni.

5. PROPRIETÀ IMMUNOLOGICHE

Codice ATCvet: QI01AA11.

Vaccino virale inattivato per l'immunizzazione attiva contro la Pseudopeste Aviare (Malattia di Newcastle) e la Malattia di Gumboro.

6. INFORMAZIONI FARMACEUTICHE

6.1 Elenco degli eccipienti

- Paraffina liquida leggera
- Sodioetilmercuriotiosalicilato
- Sorbitano monooleato
- Polisorbato 80
- Soluzione PBS

6.2 Incompatibilità

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 confezionato per la vendita: 24 mesi.

Periodo di validità dopo prima apertura del confezionamento primario: 10 ore.

6.4 Speciali precauzioni per la conservazione

Conservare e trasportare ad una temperatura compresa tra +2°C e +8°C. Non congelare. Tenere nella confezione originale per proteggerlo dalla luce. Dopo prima apertura conservare nel contenitore originale ed a una temperatura non superiore ai 30°C.

6.5 Natura e composizione del condizionamento primario

Flacone in polipropilene da 500ml chiuso con tappo in gomma e sigillato con ghiera di alluminio contenente il vaccino sotto forma di emulsione oleosa.

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 derivanti da tale medicinale devono essere smaltiti in conformità alle vigenti disposizioni di legge locali.

7. TITOLARE DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO

Izo S.r.l. a socio unico
Via San Zeno 99/A
25124 Brescia
Tel. 0302420583
e-mail: izo@izo.it

8. NUMERI DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO

Astuccio contenente 1 flacone da 1000 dosi - AIC n°105032015
Scatola contenente 10 flaconi da 1000 dosi - AIC n°105032027

9. DATA DELLA PRIMA AUTORIZZAZIONE/RINNOVO DELL'AUTORIZZAZIONE

Data di prima autorizzazione: 25/05/2017
Data del rinnovo:

10. DATA DI REVISIONE DEL TESTO

DIVIETO DI VENDITA, FORNITURA E/O IMPIEGO

Non pertinente.

MODALITÀ DI DISPENSAZIONE

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

INFORMAZIONI DA APPORRE SULL'IMBALLAGGIO ESTERNO

Astuccio contenente 1 flacone da 1000 dosi

Etichetta della scatola contenente 10 flaconi da 1000 dosi

1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO

IZOVAC ND IBD – Vaccino inattivato in emulsione iniettabile per galline ovaiole e riproduttori.

2. INDICAZIONE DEI PRINCIPI ATTIVI E DI ALTRE SOSTANZE

Ogni dose (0,5 ml) di vaccino contiene:

Principio attivo:

- Virus della Pseudopeste Aviaria inattivato: ceppo Ulster ≥ 16 HI.U.*
- Virus della Malattia di Gumboro inattivato: ceppo Winterfiled 2512 $RP \geq 1$ **

* HI.U.= Unità specifiche del test di inibizione dell'emoagglutinazione con 1/50 di dose

** RP=Potenza Relativa (Test ELISA) per confronto con un vaccino di riferimento.

Adiuvante:

- Paraffina liquida leggera 253 mg/dose

Conservante:

- Sodioetilmercuriotiosalicilato 50 µg/dose

3. FORMA FARMACEUTICA

Emulsione oleosa iniettabile omogenea, bianca e di aspetto lattiginoso.

4. CONFEZIONI

1 flacone da 1000 dosi

10 flaconi da 1000 dosi

5. SPECIE DI DESTINAZIONE

Galline ovaiole e polli riproduttori.

6. INDICAZIONE

Vaccinazione di richiamo (vaccinazione booster) dei polli riproduttori e delle galline ovaiole, per l'immunizzazione attiva contro la Malattia di Newcastle e la riduzione della mortalità e dei segni clinici; per l'immunizzazione passiva (attraverso il trasferimento degli anticorpi materni) contro la Malattia di Gumboro e la riduzione della mortalità e dei segni clinici nella prole.

7. MODALITÀ E VIA(E) DI SOMMINISTRAZIONE

Prima dell'uso leggere il foglio illustrativo.

8. TEMPO DI ATTESA

Zero giorni

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

Prima dell'uso leggere il foglietto illustrativo.

10.DATA DI SCADENZA

SCAD { mese/anno }

Dopo l'apertura, usare entro 10 ore.

11.PRECAUZIONI PARTICOLARI PER LA CONSERVAZIONE

Conservare e trasportare ad una temperatura compresa tra +2°C e +8°C. Non congelare. Tenere nella confezione originale per proteggerlo dalla luce. Dopo prima apertura conservare nel contenitore originale ed a una temperatura non superiore ai 30°C.

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

Smaltimento: leggere il foglietto illustrativo.

13.LA SCRITTA “SOLO PER USO VETERINARIO” E CONDIZIONI O LIMITAZIONI RELATIVE A FORNITURA ED IMPIEGO, SE PERTINENTE

SOLO PER USO VETERINARIO.

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

14.LA SCRITTA “TENERE FUORI DALLA VISTA E DALLA PORTATA DEI BAMBINI”

Tenere fuori dalla vista e dalla portata dei bambini.

15.NOME E INDIRIZZO DEL TITOLARE DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIOE FABBRICANTE RESPONSABILE DEL RILASCIO DEI LOTTI DI FABBRICAZIONE, SE DIVERSI

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

IZO S.r.l.a socio unico – Via San Zeno 99/A – 25124 Brescia (ITALIA)

Titolare dell'autorizzazione alla produzione responsabile del rilascio dei lotti di fabbricazione:

IZO S.r.l.a socio unico – S.S. 234 km 28,2 – 27013 Chignolo Po (Pv)

16.NUMERO DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO

Astuccio contenente 1 flacone da 1000 dosi - AIC n°

Scatola contenente 10 flaconi da 1000 dosi - AIC n°

17.NUMERO DEL LOTTO DI FABBRICAZIONE

Lotto {numero}

INFORMAZIONI DA APPORRE SUL CONFEZIONAMENTO PRIMARIO

Etichetta del flacone da 1000 dosi

1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO

IZOVAC ND IBD – Vaccino inattivato in emulsione iniettabile per galline ovaiole e riproduttori.

2. INDICAZIONE DEI PRINCIPI ATTIVI E DI ALTRE SOSTANZE

Ogni dose (0,5 ml) di vaccino contiene:

Principio attivo:

- Virus della Pseudopeste Aviaria inattivato: ceppo Ulster ≥ 16 HI.U.*
- Virus della Malattia di Gumboro inattivato: ceppo Winterfiled 2512 RP ≥ 1 **

* HI.U.= Unità specifiche del test di inibizione dell'emoagglutinazione con 1/50 di dose

** RP=Potenza Relativa (Test ELISA) per confronto con un vaccino di riferimento.

Adiuvante:

- Paraffina liquida leggera 253 mg/dose

Conservante:

- Sodioetilmercuriotiosalicilato 50 μ g/dose

3. FORMA FARMACEUTICA

Emulsione oleosa iniettabile omogenea, bianca e di aspetto lattiginoso.

4. CONFEZIONI

1 flacone da 1000 dosi

10 flaconi da 1000 dosi

5. SPECIE DI DESTINAZIONE

Galline ovaiole e polli riproduttori.

6. INDICAZIONE(I)

Vaccinazione di richiamo (vaccinazione booster) dei polli riproduttori e delle galline ovaiole, per l'immunizzazione attiva contro la Malattia di Newcastle e la riduzione della mortalità e dei segni clinici; per l'immunizzazione passiva (attraverso il trasferimento degli anticorpi materni) contro la Malattia di Gumboro e la riduzione della mortalità e dei segni clinici nella prole.

7. MODALITÀ E VIA(E) DI SOMMINISTRAZIONE

Prima dell'uso leggere il foglio illustrativo.

8. TEMPO DI ATTESA

Zero giorni

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

Prima dell'uso leggere il foglietto illustrativo.

11.DATA DI SCADENZA

SCAD { mese/anno }

Dopo l'apertura, usare entro 10 ore.

11.PRECAUZIONI PARTICOLARI PER LA CONSERVAZIONE

Conservare e trasportare ad una temperatura compresa tra +2°C e +8°C. Non congelare. Tenere nella confezione originale per proteggerlo dalla luce. Dopo prima apertura conservare nel contenitore originale ed a una temperatura non superiore ai 30°C.

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

Smaltimento: leggere il foglietto illustrativo.

13.LA SCRITTA “SOLO PER USO VETERINARIO” E CONDIZIONI O LIMITAZIONI RELATIVE A FORNITURA ED IMPIEGO, SE PERTINENTE

SOLO PER USO VETERINARIO.

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

14.LA SCRITTA “TENERE FUORI DALLA VISTA E DALLA PORTATA DEI BAMBINI”

Tenere fuori dalla vista e dalla portata dei bambini.

15.NOME E INDIRIZZO DEL TITOLARE DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO E FABBRICANTE RESPONSABILE DEL RILASCIO DEI LOTTI DI FABBRICAZIONE, SE DIVERSI

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

IZO S.r.l.a socio unico – Via San Zeno 99/A – 25124 Brescia (ITALIA)

Titolare dell'autorizzazione alla produzione responsabile del rilascio dei lotti di fabbricazione:
IZO S.r.l.a socio unico – S.S. 234 km 28,2 – 27013 Chignolo Po (Pv)

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

Astuccio contenente 1 flacone da 1000 dosi - AIC n°
Scatola contenente 10 flaconi da 1000 dosi - AIC n°

17.NUMERO DEL LOTTO DI FABBRICAZIONE

Lotto {numero}

FOGLIETTO ILLUSTRATIVO PER:

IZOVAC ND IBD – Vaccino inattivato in emulsione iniettabile per galline ovaiole e riproduttori.

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:

IZO S.r.l.a socio unico – Via San Zeno 99/A – 25124 Brescia (ITALIA)

Titolare dell'autorizzazione alla produzione responsabile del rilascio dei lotti di fabbricazione:

IZO S.r.l.a socio unico – S.S. 234 km 28,2 – 27013 Chignolo Po (Pv)

2. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO

IZOVAC ND IBD – Vaccino inattivato in emulsione iniettabile per galline ovaiole e riproduttori.

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

Ogni dose (0,5 ml) di vaccino contiene:

Principio attivo:

- Virus della Pseudopeste Aviaria inattivato: ceppo Ulster ≥ 16 HI.U.*
- Virus della Malattia di Gumboro inattivato: ceppo Winterfiled 2512 RP ≥ 1 **

* HI.U.= Unità specifiche del test di inibizione dell'emoagglutinazione con 1/50 di dose

** RP=Potenza Relativa (Test ELISA) per confronto con un vaccino di riferimento.

Adiuvante:

- Paraffina liquida leggera 253 mg/dose

Conservante:

- Sodioetilmercuriotiosalicilato 50 μ g/dose

Emulsione oleosa iniettabile omogenea, bianca e di aspetto lattiginoso.

4. INDICAZIONE(I)

Vaccinazione di richiamo (vaccinazione booster) dei polli riproduttori e delle galline ovaiole, per l'immunizzazione attiva contro la Malattia di Newcastle e la riduzione della mortalità e dei segni clinici; per l'immunizzazione passiva (attraverso il trasferimento degli anticorpi materni) contro la Malattia di Gumboro e la riduzione della mortalità e dei segni clinici nella prole.

5. CONTROINDICAZIONI

Non usare in caso di ipersensibilità al principio attivo o ad uno degli eccipienti.

6. REAZIONI AVVERSE

Una comune e temporanea tumefazione può essere osservata al punto di inoculo.

La frequenza delle reazioni avverse è definita usando le seguenti convenzioni:

- molto comuni (più di 1 animale su 10 mostra reazioni avverse durante il corso di un trattamento)
- comuni (più di 1 ma meno di 10 animali su 100 animali)
- non comuni (più di 1 ma meno di 10 animali su 1.000 animali)
- rare (più di 1 ma meno di 10 animali su 10.000 animali)
- molto rare (meno di 1 animale su 10.000 animali, incluse le segnalazione isolate).

Se dovessero manifestarsi reazioni avverse gravi o altre reazioni non menzionate in questo foglietto illustrativo, si prega di informarne il medico veterinario.

7. SPECIE DI DESTINAZIONE

Galline ovaiole e polli riproduttori.

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

La dose (0,5 ml) di vaccino deve essere somministrata mediante la via intramuscolare al petto o per via sottocutanea nella parte inferiore del collo.

9. AVVERTENZE PER UNA CORRETTA SOMMINISTRAZIONE

Somministrare a galline ovaiole e i riproduttori a 16-20 settimane di età, prima dell'entrata in ovodeposizione.

Per ottenere una durevole protezione contro la Pseudopeste Aviaria e sviluppare immunità materna contro la malattia di Gumboro, è opportuno che la vaccinazione sia preceduta da una immunizzazione di base.

10. TEMPO DI ATTESA

Zero giorni.

11. PARTICOLARI PRECAUZIONI PER LA CONSERVAZIONE

Tenere fuori dalla vista e dalla portata dei bambini.

Conservare e trasportare ad una temperatura compresa tra +2°C e +8°C. Non congelare. Tenere nella confezione originale per proteggerlo dalla luce. Dopo prima apertura conservare nel contenitore originale ed a una temperatura non superiore ai 30°C.

Non usare questo medicinale veterinario dopo la data di scadenza riportata sull'etichetta.

Periodo di validità dopo la prima apertura del contenitore: 10 ore.

12. AVVERTENZA(E) SPECIALE(I)

Avvertenze speciali per ciascuna specie di destinazione:

Nessuna.

Precauzioni speciali per l'impiego negli animali:

- Somministrare a soggetti in buone condizioni di salute.
- Agitare bene il flacone prima dell'uso.
- Lasciare che i flaconi raggiungano la temperatura ambiente (+ 20 °C) prima di procedere all'inoculazione.
- Per la somministrazione adottare adeguate misure di asepsi.

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

Per l'operatore:

- Questo prodotto contiene olio minerale.
- L'inoculazione/autoinoculazione accidentale può determinare intenso dolore e tumefazione, soprattutto se inoculato in un'articolazione o in un dito e, in rari casi, può provocare la perdita del dito colpito se non si ricorre immediatamente alle cure mediche.
- In caso di autoinoculazione accidentale, anche di piccole quantità di questo prodotto, rivolgersi immediatamente ad un medico e mostrargli il foglietto illustrativo del prodotto. Se il dolore persiste per più di 12 ore dopo l'esame medico, rivolgersi nuovamente al medico.

Per il medico:

- Questo prodotto contiene olio minerale. L'inoculazione accidentale di questo prodotto, anche se in piccole quantità, può determinare evidente tumefazione che potrebbe, per esempio, evolvere in necrosi ischemica e perfino perdita di un dito. Si richiede una IMMEDIATA ed esperta valutazione di tipo chirurgico e potrebbe essere necessaria una tempestiva incisione ed irrigazione del sito di inoculo, soprattutto se c'è interessamento dei tessuti molli del dito o dei tendini.

Ovodeposizione:

Non usare in uccelli in ovodeposizione e nelle 4 settimane precedenti l'inizio del periodo di deposizione.

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

Sono disponibili dati di sicurezza ed efficacia che dimostrano che questo vaccino può essere somministrato lo stesso giorno, ma non miscelato, con il vaccino spento contro *Mycoplasma gallisepticum*, IZOVAC MG.

Non sono disponibili informazioni sulla sicurezza ed efficacia di questo vaccino quando utilizzato con altri medicinali veterinari. La decisione di utilizzare questo vaccino prima o dopo un altro medicinale veterinario deve essere valutata caso per caso dal medico veterinario.

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

Dati sperimentali hanno dimostrato che l'eventuale somministrazione del vaccino fino a 2 volte la dose consigliata non ha determinato reazioni avverse negli animali vaccinati.

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 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

25/05/2017

15.ALTRE INFORMAZIONI

Confezioni: Astuccio contenente 1 flacone da 1000 dosi - AIC n°

Scatola contenente 10 flaconi da 1000 dosi - AIC n°