

RIASSUNTO DELLE CARATTERISTICHE DEL PRODOTTO

1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO

VETALGIN 500 mg/ml

Soluzione iniettabile per equini, bovini, suini e cani.

2. COMPOSIZIONE QUALITATIVA E QUANTITATIVA

1 ml di soluzione contiene:

Principio attivo:

Metamizolo sodico monoidrato 500 mg

Eccipienti:

Alcol benzilico 30 mg

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

3. FORMA FARMACEUTICA

Soluzione acquosa iniettabile.

4. INFORMAZIONI CLINICHE

4.1 Specie di destinazione

Equini, bovini, suini e cani.

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

Per il trattamento dei dolori da coliche addominali; affezioni muscolo-scheletriche quali: artriti acute e croniche, forme reumatiche, miositi, tendovaginiti, dolori post-traumatici; nevriti, nevralgie. Trattamento dello spasmo nell'ostruzione esofagea da corpo estraneo.

In particolare nel cavallo come antidolorifico, nel trattamento degli spasmi addominali e per stimolare blandamente la peristalsi in caso di colica e dilatazione gastrica acuta, nella mioglobinuria paralitica e nel tetano (in associazione al siero antitetanico), nel cane in stati febbrili in generale e spasmi addominali e nel suino nelle artriti e sinoviti dei suinetti; affezioni febbrili quali: mastiti gravi, complesso MMA, influenza.

4.3 Controindicazioni

E' assolutamente sconsigliato l'impiego nel gatto.

Il metamizolo non deve essere somministrato a soggetti trattati con fenotiazine, in quanto si potrebbe instaurare una grave ipotermia.

Non somministrare in caso di insufficienza renale, cardiaca ed epatica od in caso di sospetto di ulcera o emorragie gastro-intestinali od in caso di discrasia ematica.

Non usare in animali con ipersensibilità accertata al metamizolo o ad altri antinfiammatori non steroidei (FANS) o ad uno qualsiasi degli eccipienti.

Il metamizolo può portare ad un aumento del tempo di sanguinamento, presumibilmente a causa della sua azione sulla aggregazione piastrinica.

4.4 Avvertenze speciali per ciascuna specie di destinazione

Per quanto concerne i vitelli soggetti a situazioni gravi di stress (trasporto, disidratazione, digiuno, ecc.), o i suini con una carica parassitaria elevata, utilizzare solo conformemente alla valutazione del rapporto rischio/beneficio da parte del Medico Veterinario.

4.5 Precauzioni speciali per l'impiego

Precauzioni speciali per l'impiego negli animali

Si sconsiglia la somministrazione per via sottocutanea, onde evitare una reazione tissutale locale.

Quando si prevede una terapia prolungata con metamizolo sodico o la somministrazione di dosi elevate, si deve tenere sotto costante controllo lo stato di crasi ematica dell'animale, poiché potrebbero comparire agranulocitosi o leucopenia.

Non somministrare ad animali allergici ai pirazoloni e a quelli con anomalie ematologiche o al midollo osseo.

L'impiego di questo prodotto in animali molto giovani o anziani può comportare dei rischi. Nel caso in cui tale impiego in queste categorie non possa essere evitato, occorre attuare un attento monitoraggio clinico.

Evitare la contemporanea somministrazione di farmaci potenzialmente nefrotossici.

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

Le persone con nota ipersensibilità agli antinfiammatori non steroidei (FANS) devono evitare contatti con il medicinale.

Dopo aver somministrato il prodotto, lavarsi le mani.

In caso di autoiniezione accidentale, rivolgersi immediatamente ad un medico mostrandogli il foglietto illustrativo o l'etichetta.

4.6 Reazioni avverse (frequenza e gravità)

Oltre ad un aumento del tempo di sanguinamento, altre probabili reazioni possono essere: nausea, vomito, anuria, dolore nel sito di iniezione, rash cutanei, anemia emolitica, edemi, emorragie gastrointestinali, reazioni allergiche.

Durante l'uso del prodotto sono state sporadicamente osservate delle reazioni avverse di tipo gastrico in vitelli soggetti a situazioni gravi di stress (trasporto, disidratazione, digiuno, ecc.). Nei suini sono stati osservati casi di ulcera gastrica.

4.7 Impiego durante la gravidanza e l'allattamento

Può essere usato durante la gravidanza e l'allattamento.

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

E' sconsigliato l'uso contemporaneo di barbiturici e fenilbutazone a causa delle interazioni sul sistema microsomiale epatico.

Il metamizolo non deve essere somministrato a soggetti trattati con fenotiazine, in quanto si potrebbe instaurare una grave ipotermia.

Non somministrare in associazione ad acido acetilsalicilico, flunixina, acido tolfenamico, meloxicam o altri FANS o a glicocorticoidi che possono esacerbare delle ulcere gastrointestinali in pazienti già trattati con FANS.

4.9 Posologia e via di somministrazione

Bovini, suini e cani: il prodotto va somministrato per via endovenosa o intramuscolare.

Cavalli: il prodotto va somministrato solo per via endovenosa.

Bovini: 8 ml/ 100 kg p.v. = 40 mg di metamizolo/kg p.v.

Equini: 5 ml/100 kg p.v. = 25 mg di metamizolo/kg p.v.

Puledri e vitelli: 5-6,5 ml/ 100 kg p.v. = 25-30 mg di metamizolo/kg p.v.

Suini: 10 ml/100 kg p.v. = 50 mg di metamizolo/kg p.v.

Cani: 1 ml/10 kg p.v. = 50 mg di metamizolo/kg p.v.

Negli stati acuti si consiglia la somministrazione per via endovenosa, altrimenti per via intramuscolare. E' comunque possibile la combinazione delle due. L'iniezione può essere ripetuta anche nell'arco della stessa giornata.

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

Dosi molto elevate possono dare luogo ad effetti sul S.N.C. come sedazione e convulsioni. In tal caso, per controllare gli attacchi, somministrare diazepam per via e.v.

4.11 Tempi di attesa

Bovini: carne e visceri: 12 giorni
latte: 48 ore (4 mungiture)

Suini: carne e visceri: 3 giorni

Cavalli: carne e visceri: 5 giorni

Non usare in equidi che producono latte destinato al consumo umano.

5. PROPRIETÀ FARMACOLOGICHE

Gruppo farmacoterapeutico: analgesici, antipiretici.

Codice ATCvet: QN02BB02

5.1 Proprietà farmacodinamiche

Vetalgin soluzione iniettabile contiene come principio attivo il metamizolo sodico, dotato di attività analgesica, antinfiammatoria, antipiretica e spasmolitica.

Il metamizolo, come tutti i derivati pirazolonici, esercita la sua azione farmacologica inibendo la biosintesi delle prostaglandine a livello delle funzioni enzimatiche delle endoperossido isomerasi, con conseguente blocco della sintesi finale della PGE, PGF e PGD. Inoltre, il metamizolo antagonizza specificatamente gli spasmi intestinali bradichinino-indotti.

5.2 Informazioni farmacocinetiche

Il metamizolo è assorbito velocemente e il suo picco ematico è rilevabile dopo 1-2 ore. Si distribuisce proporzionalmente nei tessuti e dopo 1-2 ore la sua concentrazione scende all'1-3% dei livelli massimi. La sua metabolizzazione per idrolisi dà luogo alla formazione di diversi metaboliti, dei quali la metilaminoantipirina (MAA) e l'aminoantipirina (AA) sono i più importanti dal punto di vista farmacologico. Nel cane, il metabolita prodotto in misura quantitativamente maggiore è la 4-idrossiantipirina, significativamente presente anche nelle urine del cavallo.

Il metamizolo ed i suoi metaboliti vengono escreti per lo più per via renale (85%). Circa il 15% è ritrovabile nelle feci.

6. INFORMAZIONI FARMACEUTICHE

6.1 Elenco degli eccipienti

Alcol benzilico

Acqua per preparazioni iniettabili

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 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

Questo medicinale veterinario non richiede alcuna condizione particolare di conservazione.

6.5 Natura e composizione del confezionamento primario

Flaconi in vetro chiaro di tipo II (Ph. Eur.) da 100 ml. I flaconi sono chiusi con tappi in gomma bromobutilica di tipo I (Ph. Eur.) e sigillati con una ghiera in alluminio.

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

Intervet International B.V.

Wim de Körverstraat 35

5381 AN Boxmeer (Olanda)

Rappresentata da:

MSD Animal Health S.r.l.
Centro Direzionale Milano Due, Palazzo Canova
Strada di Olgia Vecchia snc
20090 Segrate (MI)

8. NUMERI DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO

1 flacone da 100 ml – A.I.C. n. 100239058
5 flaconi da 100 ml - A.I.C. n. 100239060

9. DATA DELLA PRIMA AUTORIZZAZIONE/RINNOVO DELL'AUTORIZZAZIONE

Data della prima autorizzazione: 1 aprile 1955
Data dell'ultimo rinnovo: 1 gennaio 2009

10. DATA DI REVISIONE DEL TESTO

10 gennaio 2020

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.

VETALGIN®
soluzione iniettabile per equini, bovini, suini e cani

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:

Intervet International BV
Wim de Körverstraat 35
5381 AN Boxmeer (Olanda)

Rappresentante in Italia:

MSD Animal Health S.r.l.
Strada di Olgia Vecchia snc
Centro Direzionale Milano Due, Palazzo Canova
20090 Segrate (MI)

Distribuito da:

Farmaceutici Gellini
Divisione di MSD Animal Health S.r.l.
Segrate (MI)

Produttore responsabile del rilascio dei lotti di fabbricazione:

Intervet International GmbH
Feldstrasse 1A
85716 Unterschleissheim (Germania)

2. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO

VETALGIN® 500 mg/ml, soluzione iniettabile per equini, bovini, suini e cani.
Metamizolo sodico.

3. INDICAZIONE DEL PRINCIPIO ATTIVO E DEGLI ALTRI INGREDIENTI

1 ml di soluzione contiene:

Principio attivo:

Metamizolo sodico monoidrato 500 mg

Eccipienti:

Alcol benzilico 30 mg

4. INDICAZIONI

Per il trattamento dei dolori da coliche addominali; affezioni muscolo-scheletriche quali: artriti acute e croniche, forme reumatiche, miositi, tendovaginiti, dolori post-traumatici; nevriti, nevralgie.

Trattamento dello spasmo nell'ostruzione esofagea da corpo estraneo.

In particolare nel cavallo come antidolorifico, nel trattamento degli spasmi addominali e per stimolare blandamente la peristalsi in caso di colica e dilatazione gastrica acuta, nella mioglobinuria paralitica e nel tetano (in associazione al siero antitetanico), nel cane in stati febbrili in generale e spasmi addominali e nel suino nelle artriti e sinoviti dei suinetti; affezioni febbrili quali: mastiti gravi, complesso MMA, influenza.

5. CONTROINDICAZIONI

E' assolutamente sconsigliato l'impiego nel gatto.

Il metamizolo non deve essere somministrato a soggetti trattati con fenotiazine, in quanto si potrebbe instaurare una grave ipotermia.

Non somministrare in caso di insufficienza renale, cardiaca ed epatica o in caso di sospetto di ulcera o emorragie gastro-intestinali o in caso di discrasia ematica.

Non usare in animali con ipersensibilità accertata al metamizolo o ad altri antinfiammatori non steroidei (FANS) o ad uno qualsiasi degli eccipienti.

Il metamizolo può portare ad un aumento del tempo di sanguinamento, presumibilmente a causa della sua azione sulla aggregazione piastrinica.

6. REAZIONI AVVERSE

Oltre ad un aumento del tempo di sanguinamento, altre probabili reazioni possono essere: nausea, vomito, anuria, dolore nel sito di iniezione, rash cutanei, anemia emolitica, edemi, emorragie gastrointestinali, reazioni allergiche.

Durante l'uso del prodotto sono state sporadicamente osservate delle reazioni avverse di tipo gastrico in vitelli soggetti a situazioni gravi di stress (trasporto, disidratazione, digiuno, ecc.). Nei suini sono stati osservati casi di ulcera gastrica.

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

Equini, bovini, suini e cani.

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

Bovini, suini e cani: il prodotto va somministrato per via endovenosa o intramuscolare.

Cavalli: il prodotto va somministrato solo per via endovenosa.

Bovini: 8 ml/ 100 kg p.v. = 40 mg di metamizolo/kg p.v.

Equini: 5 ml/100 kg p.v. = 25 mg di metamizolo/kg p.v.

Puledri e vitelli: 5-6,5 ml/ 100 kg p.v. = 25-30 mg di metamizolo/kg p.v.

Suini: 10 ml/100 kg p.v. = 50 mg di metamizolo/kg p.v.

Cani: 1 ml/10 kg p.v. = 50 mg di metamizolo/kg p.v.

Negli stati acuti si consiglia la somministrazione per via endovenosa, altrimenti per via intramuscolare. E' comunque possibile la combinazione delle due. L'iniezione può essere ripetuta anche nell'arco della stessa giornata.

9. AVVERTENZE PER UNA CORRETTA SOMMINISTRAZIONE

Si sconsiglia la somministrazione per via sottocutanea, onde evitare una reazione tissutale locale.

10. TEMPI DI ATTESA

Bovini: carne e visceri: 12 giorni
latte: 48 ore (4 mungiture)

Suini: carne e visceri: 3 giorni

Cavalli: carne e visceri: 5 giorni

Non usare in equidi che producono latte destinato al consumo umano.

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. Non usare dopo la data di scadenza riportata sulla confezione.

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

12. AVVERTENZE SPECIALI

Avvertenze speciali per ciascuna specie di destinazione:

Per quanto concerne i vitelli soggetti a situazioni gravi di stress (trasporto, disidratazione, digiuno, ecc.), o i suini con una carica parassitaria elevata, utilizzare solo conformemente alla valutazione del rapporto rischio/beneficio da parte del Medico Veterinario.

Precauzioni speciali per l'impiego negli animali:

Quando si prevede una terapia prolungata con metamizolo sodico o la somministrazione di dosi elevate, si deve tenere sotto costante controllo lo stato di crisi ematica dell'animale, poiché potrebbero comparire agranulocitosi o leucopenia.

Non somministrare ad animali allergici ai pirazolonici e a quelli con anomalie ematologiche o al midollo osseo.

L'impiego di questo prodotto in animali molto giovani o anziani può comportare dei rischi. Nel caso in cui tale impiego in queste categorie non possa essere evitato, occorre attuare un attento monitoraggio clinico.

Evitare la contemporanea somministrazione di farmaci potenzialmente nefrotossici.

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

Le persone con nota ipersensibilità agli antinfiammatori non steroidei (FANS) devono evitare contatti con il medicinale.

Dopo aver somministrato il prodotto, lavarsi le mani.

In caso di autoiniezione accidentale, rivolgersi immediatamente ad un medico mostrandogli il foglietto illustrativo o l'etichetta.

Gravidanza e allattamento:

Può essere usato durante la gravidanza e l'allattamento.

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

E' sconsigliato l'uso contemporaneo di barbiturici e fenilbutazone a causa delle interazioni sul sistema microsomiale epatico.

Il metamizolo non deve essere somministrato a soggetti trattati con fenotiazine, in quanto si potrebbe instaurare una grave ipotermia.

Non somministrare in associazione ad acido acetilsalicilico, flunixin, acido tolfenamico, meloxicam o altri FANS o a glicocorticoidi che possono esacerbare delle ulcere gastrointestinali in pazienti già trattati con FANS.

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

Dosi molto elevate possono dare luogo ad effetti sul S.N.C. come sedazione e convulsioni. In tal caso, per controllare gli attacchi, somministrare diazepam per via e.v.

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

10 gennaio 2020

15. ALTRE INFORMAZIONI

1 flacone da 100 ml

5 flaconi da 100 ml

E' possibile che non tutte le confezioni siano commercializzate.

Vetalgin contiene come principio attivo il metamizolo sodico, dotato di attività analgesica, antinfiammatoria, antipiretica e spasmolitica.

Il metamizolo esercita la sua azione farmacologica inibendo la biosintesi delle prostaglandine.

Inoltre, antagonizza specificatamente gli spasmi intestinali bradichinino-indotti.

Il metamizolo è assorbito velocemente e il suo picco ematico è rilevabile dopo 1-2 ore.

Si distribuisce proporzionalmente nei tessuti e dopo 1-2 ore la sua concentrazione scende all'1-3% dei livelli massimi. Il metamizolo ed i suoi metaboliti vengono escreti per lo più per via renale (85%). Circa il 15% è ritrovabile nelle feci.

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

INFORMAZIONI DA APPORRE SULL'IMBALLAGGIO ESTERNO

1 flacone x 100 ml

5 flaconi x 100 ml

1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO

VETALGIN® 500 mg/ml, soluzione iniettabile per equini, bovini, suini e cani.
Metamizolo sodico.

2. INDICAZIONE DEI PRINCIPI ATTIVI E DI ALTRE SOSTANZE

Principio attivo:

Metamizolo sodico monoidrato 500 mg/ml

Eccipienti:

Alcol benzilico

3. FORMA FARMACEUTICA

Soluzione acquosa iniettabile.

4. CONFEZIONI

1 flacone x 100 ml

5 flaconi x 100 ml

5. SPECIE DI DESTINAZIONE

Equini, bovini, suini e cani.

6. INDICAZIONI

Prima dell'uso leggere il foglietto illustrativo.

7. MODALITA' E VIA DI SOMMINISTRAZIONE

Prima dell'uso leggere il foglietto illustrativo.

8. TEMPI DI ATTESA

Tempi di attesa:

Bovini: carne e visceri: 12 giorni
latte: 48 ore (4 mungiture)

Suini: carne e visceri: 3 giorni

Cavalli: carne e visceri: 5 giorni

Non usare in equidi che producono latte destinato al consumo umano.

9. SE NECESSARIO, AVVERTENZE SPECIALI

Prima dell'uso leggere il foglietto illustrativo.

10. DATA DI SCADENZA

SCAD {mese/anno}

Dopo l'apertura, usare entro 28 giorni.

11. PRECAUZIONI PARTICOLARI PER LA CONSERVAZIONE

Questo medicinale veterinario non richiede alcuna condizione particolare di 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 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

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Intervet International BV

Wim de Körverstraat 35

5381 AN Boxmeer (Olanda)

Rappresentante in Italia:

MSD Animal Health S.r.l.

Segrate (MI)

Distribuito da:

Farmaceutici Gellini
Divisione di MSD Animal Health S.r.l.
Segrate (MI)

Responsabile del rilascio dei lotti di fabbricazione:

Intervet International GmbH
Unterschleissheim (Germania)

16. NUMERI DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO

1 flacone da 100 ml – A.I.C. n. 100239058

5 flaconi da 100 ml - A.I.C. n. 100239060

17. NUMERO DEL LOTTO DI FABBRICAZIONE

Lotto {numero}

Posologia

*Spazio per codice a barre a
lettura ottica D.M.
17/12/2007*

INFORMAZIONI DA APPORRE SUL CONFEZIONAMENTO PRIMARIO

1 flacone x 100 ml

5 flaconi x 100 ml

1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO

VETALGIN® 500 mg/ml, soluzione iniettabile per equini, bovini, suini e cani.
Metamizolo sodico.

2. INDICAZIONE DEI PRINCIPI ATTIVI E DI ALTRE SOSTANZE

Principio attivo:

Metamizolo sodico monoidrato 500 mg/ml

Eccipienti:

Alcol benzilico

3. FORMA FARMACEUTICA

Soluzione acquosa iniettabile.

4. CONFEZIONI

1 flacone x 100 ml

5 flaconi x 100 ml

5. SPECIE DI DESTINAZIONE

Equini, bovini, suini e cani.

6. INDICAZIONI

Prima dell'uso leggere il foglietto illustrativo.

7. MODALITA' E VIA DI SOMMINISTRAZIONE

Prima dell'uso leggere il foglietto illustrativo.

8. TEMPI DI ATTESA

Tempi di attesa:

Bovini: carne e visceri: 12 giorni
latte: 48 ore (4 mungiture)

Suini: carne e visceri: 3 giorni

Cavalli: carne e visceri: 5 giorni

Non usare in equidi che producono latte destinato al consumo umano.

9. SE NECESSARIO, AVVERTENZE SPECIALI

Prima dell'uso leggere il foglietto illustrativo.

10. DATA DI SCADENZA

SCAD {mese/anno}

Dopo l'apertura, usare entro 28 giorni.

11. PRECAUZIONI PARTICOLARI PER LA CONSERVAZIONE

Questo medicinale veterinario non richiede alcuna condizione particolare di 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 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

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Intervet International BV
Wim de Körverstraat 35
5381 AN Boxmeer (Olanda)

Rappresentante in Italia:

MSD Animal Health S.r.l.
Segrate (MI)

Distribuito da:

Farmaceutici Gellini
Divisione di MSD Animal Health S.r.l.
Segrate (MI)

Responsabile del rilascio dei lotti di fabbricazione:

Intervet International GmbH
Unterschleissheim (Germania)

16. NUMERI DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO

1 flacone da 100 ml – A.I.C. n. 100239058

5 flaconi da 100 ml - A.I.C. n. 100239060

17. NUMERO DEL LOTTO DI FABBRICAZIONE

Lotto {numero}