

RIASSUNTO DELLE CARATTERISTICHE DEL PRODOTTO

1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO

XILAGESIC soluzione iniettabile 2%, 20 mg/ml soluzione iniettabile per cane e gatto

2. COMPOSIZIONE QUALITATIVA E QUANTITATIVA

1 ml di soluzione contiene:

Principio attivo:

Xilazina 20 mg

Eccipienti

Alcool benzilico 10 mg

Altri q.b. a 1 ml

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

3. FORMA FARMACEUTICA

Soluzione iniettabile

Chiara e trasparente

4. INFORMAZIONI CLINICHE

4.1 Specie di destinazione

Cane e Gatto

4.2 Indicazioni per l'utilizzazione specificando le specie di destinazione

La xilazina è utilizzata nei cani e nei gatti ogni qualvolta si desidera indurre uno stato di sedazione, accompagnato da analgesia e miorilassamento, in particolare per l'esecuzione di:
- procedure diagnostiche quali esame del cavo orale, del naso, delle orecchie, cateterizzazione della vescica, palpazione rettale o addominale, esame vaginale, esame radiografico od ecografico.

- medicazioni, ingessature o steccature

- avulsioni dentali o detartrasi

- piccoli e brevi interventi chirurgici, quali sutura di ferite, asportazione di neoformazioni cutanee, ecc...

- come preanestetico o in associazione con anestetici locali, in caso di interventi chirurgici maggiori

4.3 Controindicazioni

Non usare in soggetti affetti da gravi patologie cardiache, epatiche e renali.

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

Non usare in animali con gravi patologie sistemiche o in animali moribondi.

4.4 Avvertenze speciali

Somministrare preferibilmente a stomaco vuoto

Evitare l'inoculazione arteriosa

Evitare l'associazione con simpaticomimetici

La somministrazione e la detenzione del medicinale deve essere effettuata esclusivamente dal Medico Veterinario

4.5 Precauzioni speciali per l'impiego

Precauzioni speciali per l'impiego negli animali

Evitare l'inoculazione arteriosa. L'iniezione endovenosa deve essere fatta lentamente. Si sconsiglia l'aspirazione di diversi prodotti nella stessa siringa.

Gli animali trattati devono essere tenuti al caldo e a temperatura costante durante la procedura e al risveglio.

Si raccomanda di tenere a digiuno gli animali 12 ore prima della somministrazione.

Dopo il trattamento, non si deve dare acqua o cibo all'animale prima che sia in grado di deglutire.

Usare con cautela negli animali anziani.

E' necessario effettuare un monitoraggio frequente e regolare delle funzioni respiratorie e cardiache.

Quando usato per l'induzione di anestesia, assicurarsi che sia disponibile la strumentazione per la ventilazione manuale nel caso si verificassero episodi di depressione respiratoria o apnea. Si raccomanda inoltre di avere a disposizione l'ossigeno nel caso di episodi di ipossiemia.

In cani e gatti ammalati e debilitati l'eventuale premedicazione con la xilazina prima dell'induzione e mantenimento dell'anestesia generale deve prevedere un'attenta valutazione del rapporto rischio/beneficio.

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

1. In caso di accidentale assunzione per bocca o di autoiniezione accidentale rivolgersi immediatamente ad un medico e mostrargli il foglietto illustrativo del prodotto. NON mettersi alla guida di veicoli poiché la sostanza può indurre sedazione e variazioni della pressione sanguigna.

2. Evitare il contatto con la pelle, gli occhi o le mucose.

3. In caso di contatto con la pelle, lavare immediatamente con abbondante acqua.

4. Togliere gli indumenti contaminati a contatto diretto con la pelle.

5. In caso di contatto accidentale del prodotto con gli occhi, sciacquare con abbondante acqua fresca. In caso si manifestino sintomi, rivolgersi ad un medico.

6. Qualora il prodotto venga maneggiato da donne in gravidanza è opportuno prestare particolare attenzione per evitare un'auto-iniezione accidentale, in quanto un'esposizione sistemica accidentale può indurre contrazioni uterine e ipotensione nel feto.

7. Indicazione per i medici: La xilazina è un agonista dei recettori alfa₂-adrenergici che, se assorbito, può dar luogo a sintomi tra cui effetti clinici come sedazione dose-dipendente, depressione respiratoria, bradicardia, ipotensione, secchezza delle fauci e iperglicemia. Sono state segnalate aritmie ventricolari. Eventuali manifestazioni a livello respiratorio ed emodinamico andranno trattate a livello sintomatico.

Le persone con nota ipersensibilità al principio attivo o ad uno degli eccipienti devono somministrare il prodotto con cautela.

4.6 Reazioni avverse (frequenza e gravità)

E' possibile il presentarsi di ipotensione, bradicardia, aritmie, blocchi atrio-ventricolari parziali e arresto sinusale, effetti contrastabili con la somministrazione di atropina solfato.

E' possibile che si manifesti calo della temperatura corporea ed emesi.

La xilazina può inibire la normale motilità intestinale.

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

La sicurezza del medicinale veterinario durante la gravidanza e l'allattamento non è stata stabilita.

Gravidanza:

L'uso non è raccomandato (durante tutta la gravidanza)

Allattamento

Non sono state descritte conseguenze in cani alimentati con latte di animali trattati. Si consiglia comunque l'uso di alimentazione artificiale nelle 48 ore successive al trattamento.

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

Xilagesic 2% è compatibile clinicamente con i comuni anestetici in uso e con gli anestetici locali approvati per l'uso veterinario (lidocaina e mepivacaina). L'associazione con acepromazina o con ketamina è fra le più comuni per l'induzione dell'anestesia generale. Quando impiegata in associazione la xilazina potenzia l'effetto di tutti i depressivi del SNC, consentendo, nella maggior parte dei casi, una riduzione del dosaggio del farmaco associato.

Non associare con sostanze ad attività simpaticomimetica.

L'associazione con altri agenti preanestetici o anestetici deve essere oggetto di una valutazione del rapporto rischio-beneficio da parte del medico veterinario. Tale valutazione deve considerare la composizione dei prodotti, il loro dosaggio e la natura dell'intervento chirurgico. I dosaggi raccomandati variano probabilmente secondo la scelta dell'associazione anestetica.

4.9 Posologia e via di somministrazione

Cani

Iniezione intramuscolare

0,5-1,5 ml/10 kg pv

Iniezione endovenosa

0,5 ml/10 kg pv

Gatti

Iniezione intramuscolare o sottocutanea

0,15 ml/ kg pv

Iniezione endovenosa

0,05 ml/1 kg pv

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

La xilazina è tollerata nella specie canina fino a dosaggi dieci volte superiori a quelli consigliati. In caso di somministrazione di xilazina oltre 10 volte la dose si manifestano depressione respiratoria lieve, bradicardia di vario grado, tremori muscolari, emesi, sedazione prolungata, nei casi più gravi coma. I sintomi del sovradosaggio dipendono dalla quantità di farmaco somministrato e dalla tolleranza individuale.

Antagonisti specifici della xilazina sono: 4-aminopiridina e yombina. Il trattamento dell'iperdosaggio richiede misure volte a riequilibrare la situazione cardio-respiratoria. Per il trattamento dell'eventuale apnea si consiglia, oltre alle misure fisiche consuete, l'impiego di doxapram.

4.11 Tempo di attesa

Non pertinente

5. PROPRIETÀ FARMACOLOGICHE

Gruppo farmacoterapeutico: psicolettico-ipnotico sedativo, codice ATCvet: QN05CM92

5.1 Proprietà farmacodinamiche

La xilazina possiede proprietà sedative, analgesiche e miorilassanti. E' un agonista alfa-2-adrenergico, riduce il rilascio neuronale di dopamina e di noradrenalina: l'attività sedativa ed analgesica è quindi conseguente alla depressione del sistema nervoso centrale; l'effetto miorilassante è dovuto all'inibizione della trasmissione interneuronale degli impulsi a livello centrale.

Dopo la somministrazione compaiono nell'ordine: sedazione, rilassamento muscolare, analgesia. L'effetto si manifesta dopo 5 minuti dalla somministrazione endovenosa e dopo 10-15 minuti da quella intramuscolare o sottocutanea. Lo stato di sonnolenza e di miorilassamento, dose-dipendenti, persistono per 1-2 ore, mentre lo stato di analgesia

permane per circa 15-30 minuti. Un completo risveglio del cane o del gatto si ha dopo 2-4 ore dalla somministrazione.

Sotto l'azione della xilazina si osservano bradipnea e bradicardia, come nel sonno naturale. La somministrazione endovenosa può causare un transitorio innalzamento della pressione sanguigna seguita da ipotensione.

La xilazina non ha alcun effetto sul tempo di coagulazione del sangue o su altri parametri ematologici.

5.2 Informazioni farmacocinetiche

La xilazina è un potente agonista alfa-2-adrenergico. Dopo la somministrazione per via endovenosa si distribuisce rapidamente in diversi tessuti e viene eliminata per circa il 70% per via renale ed il restante 30% con le feci. Nel cane l'emivita di distribuzione varia da 1 a 6 minuti e il volume di distribuzione apparente va da 1,9 a 2,7 l/kg peso vivo. L'emivita di eliminazione va da 22 a 58 minuti. Le vie metaboliche di eliminazione principali sono: coniugazione con acido glicuronico, idrossilazione dell'anello fenolico o ossidazione e apertura dell'anello tiazinico.

6. INFORMAZIONI FARMACEUTICHE

6.1 Elenco degli eccipienti

Alcool benzilico

Acido cloridrico

Sodio idrossido (come correttore di pH)

Acqua per preparazione iniettabili

6.2 Incompatibilità

In assenza di studi di compatibilità non miscelare con altri medicinali veterinari.

6.3 Periodo di validità

Periodo di validità del medicinale veterinario confezionato per la vendita: 36 mesi

Periodo di validità dopo prima apertura del confezionamento primario: usare immediatamente e non conservare.

6.4 Speciali precauzioni per la conservazione

Conservare a temperatura ambiente.

Non refrigerare o congelare

Proteggere dalla luce

6.5 Natura e composizione del condizionamento primario

Flaconi in vetro ambrato, di tipo II, da 10 ml, tappo in gomma butilica, ghiera in alluminio, etichetta stampata, foglio illustrativo e astuccio in cartone serigrafato.

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 devono essere smaltiti in conformità alle disposizioni di legge locali.

7. TITOLARE DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO

Laboratorios Calier S.A. C/Barcelonés, 26 (Pla del Ramassar) 08520 Les Franqueses del Vallés – Barcellona (Spagna)

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

A.I.C. n. 100276017

9. DATA DELLA PRIMA AUTORIZZAZIONE/RINNOVO DELL'AUTORIZZAZIONE

Data di prima autorizzazione: 01.10.1998

Data del rinnovo: 14/12/2009

10. DATA DI REVISIONE DEL TESTO

Aprile 2016

DIVIETO DI VENDITA, FORNITURA E/O IMPIEGO

Non pertinente

MODALITA' DI DISPENSAZIONE

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

La somministrazione e la detenzione del medicinale deve essere effettuata esclusivamente dal Medico Veterinario

INFORMAZIONI DA APPORRE SULL'IMBALLAGGIO ESTERNO

Astuccio flacone da 10 ml

1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO

XILAGESIC soluzione iniettabile 2%, 20 mg/ml soluzione iniettabile per cane e gatto (xilazina)

2. INDICAZIONE DEI PRINCIPI ATTIVI

1 ml di soluzione contiene:

Principio attivo:

xilazina 20 mg

3. FORMA FARMACEUTICA

Soluzione iniettabile

4. CONFEZIONI

Flacone da 10 ml

5. SPECIE DI DESTINAZIONE

Cane e gatto

6. INDICAZIONE

Prima dell'uso leggere il foglietto illustrativo.

7. MODALITÀ E VIA DI SOMMINISTRAZIONE

Prima dell'uso leggere il foglietto illustrativo.

8. TEMPO DI ATTESA

Non pertinente

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

Prima dell'uso leggere il foglietto illustrativo.

10. DATA DI SCADENZA

SCAD {mese/anno}

Dopo apertura, usare immediatamente e non conservare.

11. PRECAUZIONI PARTICOLARI PER LA CONSERVAZIONE

Conservare a temperatura ambiente.

Non refrigerare o congelare

Proteggere 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.

La somministrazione e la detenzione del medicinale veterinario deve essere effettuata esclusivamente dal Medico Veterinario

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

Tenere fuori dalla portata dei bambini.

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

Titolare AIC: Laboratorios Calier S.A. C/Barcelonés, 26 (Plà del Ramassar) 08520 Les Franqueses del Vallés – Barcellona (Spagna)

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

AIC 100276017

17. NUMERO DEL LOTTO DI FABBRICAZIONE

Lotto

INFORMAZIONI MINIME DA APPORRE SUI CONDIZIONAMENTI PRIMARI DI PICCOLE DIMENSIONI

Flacone da 10 ml

1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO

XILAGESIC soluzione iniettabile 2%, 20 mg/ml soluzione iniettabile per cane e gatto

2. QUANTITÀ DI PRINCIPIO(I) ATTIVO(I)

Xilazina: 20 mg/ml

3. CONTENUTO IN PESO, VOLUME O NUMERO DI DOSI

10 ml

4. VIA(E) DI SOMMINISTRAZIONE

Per iniezione intramuscolare o endovenosa nel cane, intramuscolare, endovenosa o sottocutanea nel gatto

5. TEMPO DI ATTESA

Non pertinente

6. NUMERO DI LOTTO

Lotto

7. DATA DI SCADENZA

Scad {MM/AAAA

Dopo l'apertura, usare immediatamente e non conservare.

8. LA SCRITTA "SOLO PER USO VETERINARIO"

Solo per uso veterinario.

FOGLIETTO ILLUSTRATIVO

XILAGESIC soluzione iniettabile 2%, 20 mg/ml soluzione iniettabile per cane e gatto

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 e produttore responsabile del rilascio dei lotti di fabbricazione:

Laboratorios Calier S.A. C/Barcelonés, 26 (Plà del Ramassar) 08520 Les Franqueses del Vallés – Barcellona (Spagna)

2. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO

XILAGESIC soluzione iniettabile 2%, 20 mg/ml soluzione iniettabile per cane e gatto

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

1 ml di soluzione contiene:

Principio attivo:

Xilazina 20 mg

Eccipienti:

Alcol benzilico 10 mg

Altri q.b. a 1 ml

4. INDICAZIONI

La xilazina è utilizzata nei cani e nei gatti ogni qualvolta si desidera indurre uno stato di sedazione accompagnato da analgesia e miorilassamento, in particolare per l'esecuzione di:

- procedure diagnostiche quali esame del cavo orale, del naso, delle orecchie, cateterizzazione della vescica, palpazione rettale o addominale, esame vaginale, esame radiografico o ecografico
- medicazioni, ingessature, steccature
- avulsioni dentali o detartrasi
- piccoli e brevi interventi chirurgici, quali sutura di ferite, asportazione di neoformazioni cutanee, ecc
- come preanestetico o in associazione con anestetici locali, in caso di interventi chirurgici maggiori

5. CONTROINDICAZIONI

Non usare in soggetti affetti da gravi patologie cardiache, epatiche e renali.

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

Non usare in animali con gravi patologie sistemiche o in animali moribondi.

6. REAZIONI AVVERSE

E' possibile il presentarsi di ipotensione, bradicardia, aritmie, blocchi atrio-ventricolari parziali e arresto sinusale, effetti contrastabili con la somministrazione di atropina solfato.

E' possibile che si manifesti calo della temperatura corporea ed emesi.

La xilazina può inibire la normale motilità intestinale.

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

Cane e gatto

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

Cani

Iniezione intramuscolare

0,5-1,5 ml/10 kg pv

Iniezione endovenosa

0,5 ml/10 kg pv

Gatti

Iniezione intramuscolare o sottocutanea

0,15 ml/ kg pv

Iniezione endovenosa

0,05 ml/1 kg pv

9. AVVERTENZE PER UNA CORRETTA SOMMINISTRAZIONE

Somministrare preferibilmente a stomaco vuoto.

Evitare l'inoculazione arteriosa.

Evitare l'associazione con simpaticomimetici.

La somministrazione e la detenzione del medicinale deve essere effettuata esclusivamente dal Medico Veterinario

10. TEMPO DI ATTESA

Non pertinente

11. PARTICOLARI PRECAUZIONI PER LA CONSERVAZIONE

Tenere fuori dalla portata dei bambini.

Conservare a temperatura ambiente

Non refrigerare o congelare

Proteggere dalla luce

Non usare dopo la data di scadenza riportata sull'etichetta

Periodo di validità dopo la prima apertura del contenitore: usare immediatamente e non conservare.

12. AVVERTENZE SPECIALI

Precauzioni speciali per l'impiego negli animali:

Evitare l'inoculazione arteriosa. L'iniezione endovenosa deve essere fatta lentamente. Si sconsiglia l'aspirazione di diversi prodotti nella stessa siringa.

Gli animali trattati devono essere tenuti al caldo e a temperatura costante durante la procedura e al risveglio.

Si raccomanda di tenere a digiuno gli animali 12 ore prima della somministrazione.

Dopo il trattamento, non si deve dare acqua o cibo all'animale prima che sia in grado di deglutire.

Usare con cautela negli animali anziani.

E' necessario effettuare un monitoraggio frequente e regolare delle funzioni respiratorie e cardiache.

Quando usato per l'induzione di anestesia, assicurarsi che sia disponibile la strumentazione per la ventilazione manuale nel caso si verificassero episodi di depressione respiratoria o apnea. Si raccomanda inoltre di avere a disposizione l'ossigeno nel caso di episodi di ipossiemia.

In cani e gatti ammalati e debilitati l'eventuale premedicazione con la xilazina prima dell'induzione e mantenimento dell'anestesia generale deve prevedere un'attenta valutazione del rapporto rischio/beneficio.

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

1. In caso di accidentale assunzione per bocca o di autoiniezione accidentale rivolgersi immediatamente ad un medico e mostrargli il foglietto illustrativo del prodotto. NON mettersi alla guida di veicoli poiché la sostanza può indurre sedazione e variazioni della pressione sanguigna.

2. Evitare il contatto con la pelle, gli occhi o le mucose

3. In caso di contatto con la pelle, lavare immediatamente con abbondante acqua.

4. Togliere gli indumenti contaminati a contatto diretto con la pelle.

5. In caso di contatto accidentale del prodotto con gli occhi, sciacquare con abbondante acqua fresca. In caso si manifestino sintomi, rivolgersi ad un medico.

6. Qualora il prodotto venga maneggiato da donne in gravidanza è opportuno prestare particolare attenzione per evitare un'auto-iniezione accidentale, in quanto un'esposizione sistemica accidentale può indurre contrazioni uterine e ipotensione nel feto.

7. Indicazione per i medici: La xilazina è un agonista dei recettori alfa₂-adrenergici che, se assorbito, può dar luogo a sintomi tra cui effetti clinici come sedazione dose-dipendente, depressione respiratoria, bradicardia, ipotensione, secchezza delle fauci e iperglicemia. Sono state segnalate aritmie ventricolari. Eventuali manifestazioni a livello respiratorio ed emodinamico andranno trattate a livello sintomatico.

Le persone con nota ipersensibilità al principio attivo o ad uno degli eccipienti devono somministrare il prodotto con cautela.

Impiego durante la gravidanza e l'allattamento:

La sicurezza del medicinale veterinario durante la gravidanza e l'allattamento non è stata stabilita.

Gravidanza:

L'uso non è raccomandato (durante tutta la gravidanza)

Allattamento:

Non sono state descritte conseguenze in cani alimentati con latte di animali trattati. Si consiglia comunque l'uso di alimentazione artificiale nelle 48 ore successive al trattamento.

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

XILAGESIC 2% è compatibile clinicamente con i comuni anestetici in uso e con gli anestetici locali approvati per l'uso veterinario (lidocaina e mepivacaina). L'associazione con acepromazina o con ketamina è fra le più comuni per l'induzione dell'anestesia generale. Quando impiegata in associazione la xilazina potenzia l'effetto di tutti i depressivi del SNC, consentendo, nella maggior parte dei casi, una riduzione del dosaggio del farmaco associato. Non associare con sostanze ad attività simpaticomimetica.

L'associazione con altri agenti preanestetici o anestetici deve essere oggetto di una valutazione del rapporto rischio-beneficio da parte del medico veterinario. Tale valutazione deve considerare la composizione dei prodotti, il loro dosaggio e la natura dell'intervento chirurgico. I dosaggi raccomandati variano probabilmente secondo la scelta dell'associazione anestetica.

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

La xilazina è tollerata nella specie canina fino a dosaggi dieci volte superiori a quelli consigliati. In caso di somministrazione di xilazina oltre 10 volte la dose si manifestano depressione respiratoria lieve, bradicardia di vario grado, tremori muscolari, emesi, sedazione prolungata, nei casi più gravi coma. I sintomi del sovradosaggio dipendono dalla quantità di farmaco somministrato e dalla tolleranza individuale.

Antagonisti specifici della xilazina sono: 4-aminopiridina e yombina. Il trattamento dell'iperdosaggio richiede misure volte a riequilibrare la situazione cardio-respiratoria. Per il trattamento dell'eventuale apnea si consiglia, oltre alle misure fisiche consuete, l'impiego di doxapram.

Incompatibilità:

In assenza di studi di compatibilità non miscelare con altri medicinali veterinari.

13. PRECAUZIONI PARTICOLARI DA PRENDERE PER LO SMALTIMENTO DEL PRODOTTO NON UTILIZZATO O DEGLI EVENTUALI RIFIUTI

Il medicinale veterinario non utilizzato o i rifiuti derivati da tale medicinale devono essere smaltiti in conformità alle disposizioni di legge locali.

14. DATA DELL'ULTIMA REVISIONE DEL FOGLIETTO ILLUSTRATIVO

19/04/2016

15. ALTRE INFORMAZIONI

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

MODALITA' DI DISPENSAZIONE

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

La somministrazione e la detenzione del medicinale deve essere effettuata esclusivamente dal Medico Veterinario