

1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO

BayCubis, 293 mg/g polvere per soluzione orale per polli
BayCubis, 325 mg/g powder for oral solution for chickens (NL)
BayCubis, 325 mg/g Pulver zum Eingeben über das Trinkwasser (DE)
BayCubis, 293 mg/g powder for oral solution for chickens (FR)

2. COMPOSIZIONE QUALITATIVA E QUANTITATIVA

1 grammo di polvere contiene:

Principio attivo:

Fenossimetilpenicillina	293 mg
equivalente a fenossimetilpenicillina potassica	325 mg

Eccipiente:

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

3. FORMA FARMACEUTICA

Polvere per soluzione orale.
Polvere da bianca a biancastra.

4. INFORMAZIONI CLINICHE

4.1 Specie di destinazione

Polli.

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

Prevenzione della mortalità, a livello di gruppo, dovuta ad enterite necrotica nei polli causata da *Clostridium perfringens* sensibile alla fenossimetilpenicillina.

4.3 Controindicazioni

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

4.4 Avvertenze speciali per ciascuna specie di destinazione

La somministrazione del medicinale può portare ad un aumento del consumo di acqua medicata.

4.5 Precauzioni speciali per l'impiego

Precauzioni speciali per l'impiego negli animali

L'utilizzo del medicinale si deve basare su test di sensibilità di batteri isolati da polli già deceduti in allevamento.

Il medicinale non deve essere impiegato per supplire alla scarsa igiene e cattiva gestione degli allevamenti.

Tenere presenti le politiche antimicrobiche ufficiali, nazionali e regionali, quando si usa il prodotto. L'uso del prodotto diverso dalle istruzioni indicate nel riassunto delle caratteristiche del prodotto può aumentare la prevalenza di batteri resistenti a fenossimetilpenicillina e può ridurre l'efficacia del trattamento con fenossimetilpenicillina o altre penicilline, a causa del potenziale di resistenza crociata.

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

La fenossimetilpenicillina può causare reazioni di ipersensibilità dopo iniezione, inalazione, ingestione orale, contatto cutaneo o oculare. L'ipersensibilità alla fenossimetilpenicillina può portare a sensibilità crociata per altre penicilline e cefalosporine e viceversa. Le reazioni allergiche causate da queste sostanze possono, in alcuni casi, essere gravi.

In caso di ingestione accidentale o gravi sintomi di reazioni di ipersensibilità quali rash cutaneo in seguito ad esposizione, gonfiore del volto, delle labbra o degli occhi, o difficoltà respiratoria, rivolgersi immediatamente ad un medico mostrandogli il foglietto illustrativo.

Le persone con nota ipersensibilità alle penicilline o alle cefalosporine devono evitare il contatto con il medicinale veterinario. In caso di insorgenza di sintomi di ipersensibilità in seguito ad esposizione al prodotto, deve essere evitato qualsiasi ulteriore contatto con il medicinale veterinario (e con altri medicinali contenenti altre penicilline o cefalosporine).

Maneggiare questo medicinale veterinario con molta attenzione per evitare l'esposizione, prendendo tutte le precauzioni raccomandate. Quando si miscela o si maneggia il medicinale veterinario indossare abiti protettivi, guanti impermeabili e un respiratore monouso a mezza maschera conforme allo Standard Europeo EN149 oppure un respiratore riutilizzabile conforme allo Standard Europeo EN140 con filtro conforme a EN143. Lavarsi le mani immediatamente dopo aver maneggiato il medicinale veterinario.

4.6 Reazioni avverse (frequenza e gravità)

Sebbene dopo la somministrazione del medicinale veterinario non sia stata osservata alcuna reazione avversa, le penicilline possono causare vomito, diarrea e alterare la flora intestinale selezionando batteri resistenti.

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

Studi condotti in animali da laboratorio e nell'uomo non hanno evidenziato l'esistenza di effetti sulla funzione riproduttiva o sullo sviluppo fetale.

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

Non associare ad antibiotici batteriostatici.

4.9 Posologia e via di somministrazione

13,5 – 20 mg di fenossimetilpenicillina per kg di peso vivo al giorno, corrispondenti a 46 – 68 mg di prodotto per kg di peso vivo al giorno, per 5 giorni.

Metodo di somministrazione: uso orale, disciogliere nell'acqua di bevanda e utilizzare entro 24 ore. La solubilità massima è di 250 g di prodotto per litro di acqua di bevanda.

Per determinare la quantità in grammi di prodotto che deve essere aggiunta a 1000 litri di acqua deve essere eseguito il seguente calcolo:

$$\frac{\text{mg prodotto/kg di peso vivo/die} \times \text{peso vivo medio dei singoli animali (kg)} \times \text{numero di animali}}{\text{Consumo totale di acqua dell'allevamento (litri) il giorno precedente}} \\ = \text{mg prodotto/l} \times 1000 = \text{g prodotto/1000 l d'acqua}$$

Durante la pesata del prodotto da utilizzare, si raccomanda l'impiego di una bilancia calibrata.

Tenendo conto del fatto che gli animali malati possano bere meno, si raccomanda di iniziare la terapia con la dose più elevata, per compensare una possibile assunzione ridotta di acqua medicata.

Per garantire il dosaggio corretto, il peso vivo degli animali deve essere determinato il più accuratamente possibile per evitare sottodosaggi.

Durante il periodo di trattamento non deve essere disponibile nessun'altra fonte di acqua di bevanda.

Nei casi di alterato consumo di acqua di bevanda nei polli, la concentrazione deve essere aggiustata in modo che venga raggiunto il dosaggio raccomandato.

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

La fenossimetilpenicillina ha un elevato indice terapeutico. La somministrazione di acqua di bevanda medicata 2-5 volte la dose terapeutica raccomandata somministrata per una durata pari al doppio di quella raccomandata, non ha evidenziato alcun evento avverso. In alcuni animali, la somministrazione di cinque volte la dose terapeutica raccomandata per una durata pari al doppio di quella raccomandata, ha portato ad un aumento del consumo di acqua, ad una riduzione dell'assunzione di cibo e a feci acquose.

4.11 Tempo(i) di attesa

Carne e visceri: 2 giorni.

Uova: zero giorni.

5. PROPRIETÀ FARMACOLOGICHE

Gruppo farmacoterapeutico: antibiotici beta-lattamici, penicilline

Codice ATCvet: QJ01CE02

5.1 Proprietà farmacodinamiche

La fenossimetilpenicillina è una penicillina a spettro ristretto con un'attività soprattutto nei confronti di batteri Gram-positivi.

La fenossimetilpenicillina, come tutte le altre penicilline, esercita un'azione battericida durante lo stadio di moltiplicazione attiva dei batteri. Essa forma un legame irreversibile con le proteine che legano le penicilline (PBP), enzimi che facilitano la formazione di legami crociati nelle catene di peptidoglicani durante la sintesi della parete cellulare batterica. Tutto ciò provoca una crescita cellulare anomala e lisi della cellula.

La fenossimetilpenicillina è un derivato acido resistente della benzilpenicillina ed ha uno spettro di attività ampiamente comparabile.

Lo sviluppo della resistenza si basa principalmente sulla formazione di beta-lattamasi, un enzima che scinde l'anello beta-lattamico, rendendo inefficace l'antibiotico. Tra la fenossimetilpenicillina e gli altri antibiotici beta-lattamici esiste una resistenza crociata.

Le concentrazioni minime inibenti (MIC) della fenossimetilpenicillina sono state determinate nei confronti di isolati di *Clostridium perfringens* provenienti da casi clinici di enterite necrotica in polli durante il 1998 e il 1999. Le MIC per gli isolati di *C. perfringens* provenienti da feci, campioni di fegato e cieco sono risultate < 0,01 – 0,05 µg/ml.

5.2 Informazioni farmacocinetiche

Il più importante vantaggio della fenossimetilpenicillina rispetto alla penicillina G è la sua maggiore stabilità in ambiente acido e pertanto il suo migliore assorbimento dal tratto gastrointestinale.

Dopo impiego orale, la maggior parte della fenossimetilpenicillina sfugge alla decomposizione da parte dei succhi gastrici, poiché tale antibiotico è stabile a pH basso.

La fenossimetilpenicillina si distribuisce bene alla maggior parte dei tessuti, portando ad un'elevata concentrazione nei reni e nel fegato. La fenossimetilpenicillina viene parzialmente decomposta nel tratto gastrointestinale. Una piccola porzione della quantità assorbita viene metabolizzata

dall'organismo. La maggior parte della fenossimetilpenicillina viene escretata in forma attiva inalterata con le urine e le feci.

Dopo singola somministrazione del prodotto nei polli ad una dose di 15 mg di fenossimetilpenicillina potassica/kg di peso vivo mediante sondino orale, le massime concentrazioni plasmatiche di $0,40 \pm 0,15$ mg/l sono state raggiunte entro $1,7 \pm 1,0$ ore dopo la somministrazione. La fenossimetilpenicillina viene ben assorbita ed ha una biodisponibilità assoluta del 69%.

6. INFORMAZIONI FARMACEUTICHE

6.1 Elenco degli eccipienti

Lattosio monoidrato

6.2 Incompatibilità

Non miscelare con altri medicinali veterinari.

È noto che il contatto di soluzioni contenenti penicilline con metalli e l'impiego di sistemi metallici per la loro somministrazione influenza negativamente la stabilità di questi antibiotici. Pertanto tali sistemi devono essere evitati e non devono essere impiegati per la conservazione delle soluzioni.

6.3 Periodo di validità

Periodo di validità del medicinale veterinario confezionato per la vendita:

- Barattolo composito da 1 Kg: 3 anni
- Securitainer da 1000 g e 250 g: 60 mesi.

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

Periodo di validità dopo ricostituzione in acqua da bere conformemente alle istruzioni: 24 ore.

6.4. Speciali precauzioni per la conservazione

Conservare a temperatura inferiore a 25 °C.

Non refrigerare o congelare.

Proteggere dal gelo.

Conservare nella confezione originale.

6.5 Natura e composizione del confezionamento primario

- Securitainer: contenitori cilindrici in PP bianchi, della capacità di 650 ml e 1875 ml, contenenti rispettivamente 250 g e 1000 g di medicinale veterinario, con chiusura bianca in HDPE/LDPE munita di aletta di apertura.
- Barattolo composito: contenitore rettangolare a tre strati, costituito da una base di cartone rivestita internamente con foglio di alluminio e con etichetta sull'esterno. Questo tipo di contenitore contiene 1 kg di medicinale veterinario.

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

Elanco Italia S.p.A.

Via dei Colatori, 12
50019 Sesto Fiorentino (FI)

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

SECURTAINER DA 250 G	A.I.C. n. 104355019
SECURTAINER DA 1 KG	A.I.C. n. 104355021
BARATTOLO COMPOSITO DA 1 KG	A.I.C. n. 104355033

9. DATA DELLA PRIMA AUTORIZZAZIONE/RINNOVO DELL'AUTORIZZAZIONE

Data della prima autorizzazione: 03 Ottobre 2011
Data dell'ultimo rinnovo: GG/MM/AAAA

10. DATA DI REVISIONE DEL TESTO

3 Marzo 2021

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.

<INFORMAZIONI DA APPORRE SUL CONFEZIONAMENTO PRIMARIO>

Securitainer, barattolo composito

1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO

BayCubis, 293 mg/g polvere per soluzione orale per polli
Fenossimetilpenicillina potassica

2. INDICAZIONE DEI PRINCIPI ATTIVI E DI ALTRE SOSTANZE

1 grammo contiene:

Principio attivo:

Fenossimetilpenicillina	293 mg
equivalente a fenossimetilpenicillina potassica	325 mg

3. FORMA FARMACEUTICA

Polvere per soluzione orale

4. CONFEZIONI

250 grammi o 1 kg

5. SPECIE DI DESTINAZIONE

Polli

6. INDICAZIONE(I)

Prevenzione della mortalità, a livello di gruppo, dovuta ad enterite necrotica nei polli causata da *Clostridium perfringens* sensibile alla fenossimetilpenicillina.

7. MODALITÀ E VIA(E) DI SOMMINISTRAZIONE

Per uso orale, dopo dissoluzione in acqua di bevanda

Prima dell'uso leggere il foglietto illustrativo.

Spazio per la posologia prescritta

8. TEMPO DI ATTESA

Carne e visceri: 2 giorni.

Uova: zero giorni.

9. AVVERTENZA(E) SPECIALE(I)

Prima dell'uso leggere il foglietto illustrativo.

10. DATA DI SCADENZA

SCAD

Periodo di validità dopo prima apertura del contenitore: 3 mesi

Periodo di validità dopo ricostituzione in acqua di bevanda conformemente alle istruzioni: 24 ore.

Dopo l'apertura, usare entro:

11. PRECAUZIONI PARTICOLARI PER LA CONSERVAZIONE

Conservare a temperatura inferiore a 25 °C.

Non refrigerare o congelare.

Proteggere dal gelo.

Conservare nella confezione originale.

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

Il medicinale veterinario non utilizzato o i rifiuti derivati da tale medicinale veterinario devono essere smaltiti 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 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:

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Elanco Italia S.p.A.

Via dei Colatori, 12

50019 Sesto Fiorentino (FI)

Produttore responsabile del rilascio dei lotti di fabbricazione:

Dopharma B.V., Zalmweg 24, 4941 VX Raamsdonksveer, Olanda

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

A.I.C. 104355033

A.I.C. 104355019

A.I.C. 104355021

17. NUMERO DEL LOTTO DI FABBRICAZIONE

Lotto <<numero>>

SPAZIO PER CODICE A LETTURA OTTICA
DM 17/12/2007

FOGLIETTO ILLUSTRATIVO PER:

BayCubis, 293 mg/g polvere per soluzione orale per polli
BayCubis, 325 mg/g powder for oral solution for chickens (NL)
BayCubis, 325 mg/g Pulver zum Eingeben über das Trinkwasser (DE)
BayCubis, 293 mg/g powder for oral solution for chickens (FR)

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:

Elanco Italia S.p.A.
Via dei Colatori, 12
50019 Sesto Fiorentino (FI)

Produttore responsabile del rilascio dei lotti di fabbricazione:

Dopharma B.V.
Zalmweg 24
4941 VX Raamsdonksveer, Olanda

2. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO

BayCubis, 325 mg/g polvere per soluzione orale per polli

Fenossimetilpenicillina potassica

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

1 grammo contiene:

Principio attivo:

Fenossimetilpenicillina	293 mg
equivalente a fenossimetilpenicillina potassica	325 mg

Polvere da bianca a biancastra

4. INDICAZIONE(I)

Prevenzione della mortalità, a livello di gruppo, dovuta ad enterite necrotica nei polli causata da *Clostridium perfringens* sensibile alla fenossimetilpenicillina.

5. CONTROINDICAZIONI

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

6. REAZIONI AVVERSE

Sebbene dopo la somministrazione del medicinale veterinario non sia stata osservata alcuna reazione avversa, le penicilline possono causare vomito, diarrea e alterare la flora intestinale selezionando batteri resistenti.

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

Polli

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

13,5 – 20 mg di fenossimetilpenicillina per kg di peso vivo al giorno, corrispondenti a 46 – 68 mg di prodotto per kg di peso vivo al giorno, per 5 giorni.

Questo prodotto viene somministrato ai polli dopo dissoluzione in acqua di bevanda.

Per determinare la quantità in grammi di prodotto che deve essere aggiunta a 1000 litri di acqua deve essere eseguito il seguente calcolo:

$$\frac{\text{mg prodotto/kg di peso vivo/die} \times \text{peso corporeo medio dei singoli animali (kg)} \times \text{numero di animali}}{\text{Consumo totale di acqua dell'allevamento (litri) il giorno precedente}}$$

= mg prodotto/l × 1000 = g prodotto/1000 l d'acqua

Durante la pesata del prodotto da utilizzare, si raccomanda l'impiego di una bilancia calibrata.

9. AVVERTENZE PER UNA CORRETTA SOMMINISTRAZIONE

Tenendo conto del fatto che gli animali malati possano bere meno, si raccomanda di iniziare la terapia con la dose più elevata, per compensare una possibile assunzione ridotta di acqua medicata.

Per garantire il dosaggio corretto, il peso corporeo degli animali deve essere determinato il più accuratamente possibile per evitare sottodosaggi.

La solubilità massima è di 250 g di medicinale veterinario per litro di acqua di bevanda.

Durante il periodo di trattamento non deve essere disponibile nessun'altra fonte di acqua di bevanda.

Nei casi di alterato consumo di acqua di bevanda nei polli, la concentrazione deve essere aggiustata in modo che venga raggiunto il dosaggio raccomandato.

Deve essere preparata acqua di bevanda medicata sufficiente a soddisfare solo il fabbisogno giornaliero.

L'acqua di bevanda medicata deve essere rinnovata o sostituita ogni 24 ore.

10. TEMPO DI ATTESA

Carne e visceri: 2 giorni.

Uova: zero giorni.

11. PARTICOLARI PRECAUZIONI PER LA CONSERVAZIONE

Tenere fuori dalla vista e dalla portata dei bambini.

Conservare a temperatura inferiore a 25 °C.

Non refrigerare o congelare.

Proteggere dal gelo.

Conservare nella confezione originale.

Non utilizzare dopo la data di scadenza riportata sull'etichetta.

Periodo di validità dopo la prima apertura del contenitore: 3 mesi.

Periodo di validità dopo ricostituzione in acqua da bere conformemente alle istruzioni: 24 ore.

Quando il contenitore viene aperto per la prima volta, considerando il periodo di validità in uso specificato in questo foglietto illustrativo, si deve calcolare la data dopo la quale qualsiasi residuo di medicinale veterinario nel contenitore deve essere smaltito. La suddetta data di scadenza deve essere scritta nell'apposito spazio sull'etichetta.

12. AVVERTENZA(E) SPECIALE(I)

Avvertenze speciali per ciascuna specie di destinazione

La somministrazione del medicinale veterinario può portare ad un aumento del consumo di acqua medicata.

Precauzioni speciali per l'impiego negli animali

L'utilizzo del prodotto si deve basare su test di sensibilità di batteri isolati da polli già deceduti in allevamento. Il prodotto non deve essere impiegato per supplire alla scarsa igiene e cattiva gestione dei pollai.

Tenere presenti le politiche antimicrobiche ufficiali, nazionali e regionali, quando si usa il prodotto.

L'uso del prodotto diverso dalle istruzioni indicate nel riassunto delle caratteristiche del prodotto può aumentare la prevalenza di batteri resistenti a fenossimetilpenicillina e può ridurre l'efficacia del trattamento con fenossimetilpenicillina o altre penicilline, a causa del potenziale di resistenza crociata.

Avvertenze per l'operatore

La fenossimetilpenicillina può causare reazioni di ipersensibilità dopo iniezione, inalazione, ingestione orale, contatto cutaneo o oculare. L'ipersensibilità alla fenossimetilpenicillina può portare a sensibilità crociata per altre penicilline e cefalosporine e viceversa. Le reazioni allergiche causate da queste sostanze a volte possono essere gravi.

In caso di ingestione accidentale o gravi sintomi di reazioni di ipersensibilità quali rash cutaneo in seguito ad esposizione, gonfiore del volto, delle labbra o degli occhi, o difficoltà respiratoria, rivolgersi immediatamente ad un medico mostrandogli il foglietto illustrativo.

Le persone con nota ipersensibilità alle penicilline o alle cefalosporine devono evitare il contatto con il medicinale veterinario. In caso di insorgenza di sintomi di ipersensibilità in seguito ad esposizione al medicinale veterinario, deve essere evitato qualsiasi ulteriore contatto con il medicinale veterinario (e con altri medicinali contenenti altre penicilline o cefalosporine).

Maneggiare questo medicinale veterinario con molta attenzione per evitare l'esposizione, prendendo tutte le precauzioni raccomandate. Quando si miscela o si maneggia il medicinale veterinario indossare abiti protettivi, guanti impervi e un respiratore monouso a mezza maschera conforme allo Standard Europeo EN149, oppure un respiratore riutilizzabile conforme allo Standard Europeo EN140 con filtro conforme a EN143. Lavarsi le mani immediatamente dopo aver maneggiato il medicinale veterinario.

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

Studi condotti in animali da laboratorio e nell'uomo non hanno evidenziato l'esistenza di effetti sulla funzione riproduttiva o sullo sviluppo fetale.

Interazione con altri medicinali veterinari e altre forme d'interazione

Non utilizzare il medicinale veterinario in associazione ad antibiotici batteriostatici.

Sovradosaggio (sintomi, procedure d'emergenza, antidoti)

La fenossimetilpenicillina ha un elevato indice terapeutico. La somministrazione di acqua di bevanda medicata 2-5 volte la dose terapeutica raccomandata somministrata per una durata pari al doppio di quella raccomandata non ha evidenziato alcun effetto avverso. In alcuni animali, la somministrazione di cinque volte la dose terapeutica raccomandata per una durata pari al doppio di quella raccomandata ha portato ad un aumento del consumo di acqua, ad una riduzione dell'assunzione di cibo e a feci acquose.

Incompatibilità

È noto che il contatto di soluzioni contenenti penicilline con metalli e l'impiego di sistemi metallici per la loro somministrazione influenza negativamente la stabilità di questi antibiotici. Pertanto tali sistemi devono essere evitati e non devono essere impiegati per la conservazione delle soluzioni.

Non miscelare il medicinale veterinario con altri prodotti 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 veterinario devono essere smaltiti in conformità alle disposizioni di legge locali. 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

Marzo 2021

15. ALTRE INFORMAZIONI

Confezioni:

250 grammi, 1 kg.

È possibile che non tutte le confezioni siano commercializzate.