

## **ANEXO I**

### **RESUMO DAS CARACTERÍSTICAS DO MEDICAMENTO**

## 1. NOME DO MEDICAMENTO VETERINÁRIO

Myodine 25 mg/ml solução injetável para cães e gatos

## 2. COMPOSIÇÃO QUALITATIVA E QUANTITATIVA

Cada ml contém:

### Substância ativa:

Laurato de nandrolona 25 mg  
(equivalente a 15 mg de nandrolona)

### Excipiente(s):

Álcool benzílico (E1519) 104 mg

Para a lista completa de excipientes, ver secção 6.1.

## 3. FORMA FARMACÊUTICA

Solução injetável.

Solução oleosa límpida amarelada.

## 4. INFORMAÇÕES CLÍNICAS

### 4.1 Espécie(s)-alvo

Caninos (cães) e felinos (gatos).

### 4.2 Indicações de utilização, especificando as espécies-alvo

Indicado para a utilização em cães e gatos como tratamento adjuvante de situações nas quais se considera que a terapêutica anabolizante é benéfica.

### 4.3 Contraindicações

Não administrar a animais gestantes (ver também secção 4.7).

Não administrar a animais com hipercalcemia.

Não administrar a animais com tumores androgenodependentes.

Não administrar a animais reprodutores.

Não administrar em caso de hipersensibilidade à substância ativa ou a algum dos excipientes.

### 4.4 Advertências especiais para cada espécie-alvo

A terapêutica anabolizante destina-se a induzir uma melhoria dos sinais clínicos, e não uma cura. Por conseguinte, o animal deverá ser atentamente examinado quanto a uma potencial doença pré-existente e, se esta estiver presente, a terapêutica anabolizante deverá ser associada ao tratamento para a doença subjacente.

#### 4.5 Precauções especiais de utilização

##### Precauções especiais para utilização em animais

Este medicamento veterinário contém álcool benzílico, e foi documentado que este álcool causa reações adversas em recém-nascidos. Por esta razão, não se recomenda a utilização deste medicamento veterinário em animais muito jovens.

Deve tomar-se especial cuidado (principalmente em pacientes geriátricos) quando se administra este medicamento veterinário a animais com função cardíaca ou renal comprometida porque os esteroides anabolizantes podem aumentar a retenção de sódio e água.

O medicamento veterinário deve ser administrado com precaução a animais com disfunção hepática grave. Deverá efetuar-se a monitorização da função hepática dos animais tratados. Podem ocorrer complicações (p. ex., edema) quando se administra o medicamento veterinário a animais com doença cardíaca, renal ou hepática pré-existente; neste caso, o tratamento tem de ser imediatamente interrompido.

Deve tomar-se especial cuidado quando se administra este medicamento veterinário a animais jovens (em crescimento), visto que os androgénios podem acelerar o encerramento epifisário.

A administração prolongada pode causar o aparecimento de sinais de atividade androgénica, especialmente em fêmeas não castradas.

Os esteroides podem melhorar a tolerância à glucose e diminuir a necessidade de insulina ou de outros medicamentos antidiabéticos. Por conseguinte, os animais diabéticos devem ser monitorizados cuidadosamente, podendo ser necessário o ajuste da dose dos antidiabéticos.

##### Precauções especiais a adotar pela pessoa que administra o medicamento veterinário aos animais

Em caso de autoinjeção acidental, podem ocorrer reações localizadas, dolorosas e transitórias. Evitar a autoinjeção acidental. Em caso de autoinjeção acidental, dirija-se imediatamente a um médico e mostre-lhe o folheto informativo ou o rótulo.

Este medicamento veterinário contém álcool benzílico e pode causar irritação cutânea. Evitar o contacto com a pele. Em caso de contacto com a pele, lavar com água e sabão. Se a irritação persistir, consulte um médico. Lavar as mãos depois de utilizar.

Este medicamento veterinário pode causar irritação ocular. Evitar o contacto com os olhos. Se o medicamento veterinário entrar em contacto com os olhos, lave-os imediatamente com uma quantidade abundante de água e consulte um médico se a irritação persistir.

Pode ocorrer virilização do feto se as mulheres grávidas forem expostas ao medicamento veterinário. Por conseguinte, este medicamento veterinário não deve ser administrado por mulheres grávidas ou por mulheres que estão a tentar engravidar.

Este medicamento veterinário pode causar reações de hipersensibilidade. As pessoas com hipersensibilidade conhecida à nandrolona, ao álcool benzílico ou ao óleo de amendoim devem evitar o contacto com o medicamento veterinário.

Se desenvolver sintomas a seguir à exposição, como erupção na pele, consulte imediatamente um médico e mostre-lhe o folheto informativo do medicamento. Inchaço da face, dos lábios ou dos olhos e dificuldades respiratórias são sintomas mais graves e requerem cuidados médicos urgentes.

#### 4.6 Reações adversas (frequência e gravidade)

Como com todas as soluções oleosas, podem ocorrer reações no local da injeção, que foram notificadas, muito raramente, em notificações espontâneas. Muito raramente foi notificado odor anormal e forte da urina em gatos, em notificações espontâneas.

As reações adversas possíveis dos esteroides anabolizantes em cães e gatos incluem retenção de sódio, cálcio, potássio, água, cloreto e fosfato; hepatotoxicidade; alterações comportamentais de tipo androgénico e perturbações da reprodução (oligospermia, supressão do estro).

A frequência dos eventos adversos é definida utilizando a seguinte convenção:

- muito frequente (mais de 1 animal apresentando evento(s) adverso(s) em 10 animais tratados)
- frequente (mais de 1 mas menos de 10 animais em 100 animais tratados)
- pouco frequente (mais de 1 mas menos de 10 animais em 1 000 animais tratados)
- rara (mais de 1 mas menos de 10 animais em 10 000 animais tratados)
- muito rara (menos de 1 animal em 10 000 animais tratados, incluindo notificações isoladas).

#### **4.7 Utilização durante a gestação, a lactação ou a postura de ovos**

##### Gestação:

Não administrar a animais gestantes.

##### Lactação:

A segurança do medicamento veterinário não foi determinada durante a lactação. Administrar apenas em conformidade com a avaliação benefício/risco realizada pelo médico veterinário responsável.

#### **4.8 Interações medicamentosas e outras formas de interação**

Os esteroides anabolizantes podem potenciar os efeitos dos anticoagulantes.

A administração simultânea de esteroides anabolizantes com ACTH ou com corticosteroides pode aumentar a formação de edema.

#### **4.9 Posologia e via de administração**

Injeção subcutânea ou intramuscular.

Cães e gatos: 2-5 mg de laurato de nandrolona por kg de peso corporal, correspondente a 0,08-0,2 ml do medicamento veterinário por kg de peso corporal.

No caso de terapêutica anabolizantes permanente, o tratamento deve ser repetido em intervalos de 3-4 semanas.

Como com todas as terapêuticas hormonais, pode haver uma variação considerável na resposta ao tratamento. A dose deve ser ajustada de acordo com a resposta clínica.

Utilizar uma agulha e seringa secas e esterilizada para evitar a introdução de contaminação durante a utilização.

#### **4.10 Sobredosagem (sintomas, procedimentos de emergência, antídotos), se necessário**

A administração prolongada indevida, ou a sobredosagem, pode causar o aparecimento de sinais de atividade androgénica (virilização), especialmente em fêmeas não castradas.

#### **4.11 Intervalo(s) de segurança**

Não aplicável.

## **5. PROPRIEDADES FARMACOLÓGICAS**

**Grupo farmacológico:** Esteroides anabolizantes, nandrolona  
**Código ATCvet:** QA14AB01.

### **5.1 Propriedades farmacodinâmicas**

A nandrolona é um derivado da testosterona que tem uma ação anabólica e anticatabólica muito marcada, no entanto na posologia terapêutica recomendada possui uma atividade androgénica ou progestagénica insignificante. Por conseguinte, pode ser administrada a machos e fêmeas com atividade igualmente segura e potente.

### **5.2 Propriedades farmacocinéticas**

Foram realizados estudos metabólicos e de excreção com nandrolona em ratos. A 3H-nandrolona e/ou os seus metabolitos não foram retidos ou armazenados no organismo dos ratos. A semivida biológica da radioatividade foi de 1-2 dias. Foi realizado um estudo farmacocinético em cães. Os níveis de nandrolona aumentaram lentamente após a injeção, atingindo níveis máximos após uma média de 5 dias. Em seguida, os níveis diminuíram de forma constante com uma semivida de eliminação de aproximadamente 12 dias. Vinte e um dias após as injeções ainda estavam presentes níveis mensuráveis de nandrolona. Não se observaram diferenças na farmacocinética entre machos e fêmeas. Deve salientar-se que a dose do medicamento veterinário administrado (1 mg/kg) foi inferior às doses do intervalo recomendado no RCM: 2-5 mg/kg. Os níveis plasmáticos após o tratamento teriam, portanto, um valor máximo um pouco mais elevado e uma duração de ação ligeiramente mais longa.

## **6. INFORMAÇÕES FARMACÊUTICAS**

### **6.1 Lista de excipientes**

Álcool benzílico (E1519)  
Óleo de amendoim refinado

### **6.2 Incompatibilidades principais**

Na ausência de estudos de compatibilidade, este medicamento veterinário não deve ser misturado com outros.

### **6.3 Prazo de validade**

Prazo de validade do medicamento veterinário tal como embalado para venda: 30 meses.  
Prazo de validade após a primeira abertura do acondicionamento primário: 70 dias.

### **6.4 Precauções especiais de conservação**

Manter o frasco para injetáveis dentro da embalagem exterior para proteger da luz. A baixas temperaturas, o medicamento veterinário pode ficar viscoso e turvo. O conteúdo do frasco para injetáveis volta ao estado normal após aquecimento do frasco na mão.

## **6.5 Natureza e composição do acondicionamento primário**

Caixa de cartão com 1 frasco para injetáveis de vidro tipo I transparente contendo 5 ml, com uma rolha de borracha bromobutílica revestida e uma cápsula de fecho de alumínio.

Caixa de cartão com 1 frasco para injetáveis de vidro tipo II transparente contendo 10 ml ou 20 ml, com uma rolha de borracha bromobutílica revestida e uma cápsula de fecho de alumínio.

### Apresentações:

Caixa com 1 frasco para injetáveis de 5 ml

Caixa com 1 frasco para injetáveis de 10 ml

Caixa com 1 frasco para injetáveis de 20 ml

Embalagem com 6 frascos para injetáveis de 5 ml

Embalagem com 6 frascos para injetáveis de 10 ml

Embalagem com 6 frascos para injetáveis de 20 ml

Embalagem com 10 frascos para injetáveis de 5 ml

Embalagem com 10 frascos para injetáveis de 10 ml

Embalagem com 10 frascos para injetáveis de 20 ml

É possível que não sejam comercializadas todas as apresentações.

## **6.6 Precauções especiais para a eliminação de medicamentos veterinários não utilizados ou de desperdícios derivados da utilização desses medicamentos**

O medicamento veterinário não utilizado ou os seus desperdícios devem ser eliminados de acordo com os requisitos nacionais.

## **7. TITULAR DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO**

Le Vet Beheer B.V.  
Wilgenweg 7  
3421 TV Oudewater  
Países Baixos

## **8. NÚMERO(S) DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO**

1103/01/17DFVPT

## **9. DATA DA PRIMEIRA AUTORIZAÇÃO/RENOVAÇÃO DA AUTORIZAÇÃO**

Data da primeira autorização: 02 de maio de 2017.

Data da última renovação: 12 de maio de 2022.

## **10 DATA DA REVISÃO DO TEXTO**

Maio de 2022.

**ANEXO III**  
**ROTULAGEM E FOLHETO INFORMATIVO**

## **A. ROTULAGEM**

**INDICAÇÕES A INCLUIR NO ACONDICIONAMENTO SECUNDÁRIO**

**Embalagem exterior**

**1. NOME DO MEDICAMENTO VETERINÁRIO**

Myodine 25 mg/ml solução injetável para cães e gatos  
laurato de nandrolona

**2. DESCRIÇÃO DAS SUBSTÂNCIAS ATIVAS**

Laurato de nandrolona 25 mg/ml  
(equivalente a nandrolona 15 mg)

**3. FORMA FARMACÊUTICA**

Solução injetável

**4. DIMENSÃO DA EMBALAGEM**

5 ml  
10 ml  
20 ml

**5. ESPÉCIES-ALVO**

Caninos (cães), felinos (gatos)



**6. INDICAÇÃO (INDICAÇÕES)**

**7. MODO E VIA(S) DE ADMINISTRAÇÃO**

Via SC e IM.  
Antes de administrar, ler o folheto informativo.

**8. INTERVALO(S) DE SEGURANÇA**

**9. ADVERTÊNCIA(S) ESPECIAL (ESPECIAIS), SE NECESSÁRIO**

Antes de administrar, ler o folheto informativo.

**10. PRAZO DE VALIDADE**

VAL {mês/ano}

Prazo de validade após a primeira abertura do recipiente: 70 dias.

Após a primeira perfuração da embalagem, administrar até:

**11. CONDIÇÕES ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO**

Manter o frasco para injetáveis dentro da embalagem exterior para proteger da luz.

Antes de administrar, ler o folheto informativo.

**12. PRECAUÇÕES ESPECIAIS DE ELIMINAÇÃO DO MEDICAMENTO NÃO UTILIZADO OU DOS SEUS DESPERDÍCIOS, SE FOR CASO DISSO**

Eliminação dos restos não utilizados: ler o folheto informativo

**13. MENÇÃO “USO VETERINÁRIO” E CONDIÇÕES OU RESTRIÇÕES RELATIVAS AO FORNECIMENTO E À UTILIZAÇÃO, SE FOR CASO DISSO**

**Uso veterinário**

Medicamento veterinário sujeito a receita médico-veterinária.

**14. MENÇÃO “MANTER FORA DA VISTA E DO ALCANCE DAS CRIANÇAS”**

Manter fora da vista e do alcance das crianças.

**15. NOME E ENDEREÇO DO TITULAR DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO**

Le Vet Beheer B.V.  
Wilgenweg 7  
3421 TV Oudewater  
Países Baixos

**16. NÚMERO(S) DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO**

1103/01/17DFVPT

**17. NÚMERO DO LOTE DE FABRICO**

Lote {número}

**INDICAÇÕES MÍNIMAS A INCLUIR EM PEQUENAS UNIDADES DE  
ACONDICIONAMENTO PRIMÁRIO**

**Frascos para injetáveis de vidro de 5, 10 ou 20 ml**

**1. NOME DO MEDICAMENTO VETERINÁRIO**

Myodine 25 mg/ml solução injetável para cães e gatos  
laurato de nandrolona



**2. COMPOSIÇÃO QUANTITATIVA DA(S) SUBSTÂNCIA(S) ATIVA(S)**

25 mg/ml

**3. CONTEÚDO EM PESO, VOLUME OU NÚMERO DE DOSES**

5 ml  
10 ml  
20 ml

**4. VIA(S) DE ADMINISTRAÇÃO**

SC, IM.

**5. INTERVALO(S) DE SEGURANÇA**

**6. NÚMERO DO LOTE**

Lote {número}

**7. PRAZO DE VALIDADE**

VAL {mês/ano}  
Prazo de validade após a primeira abertura do recipiente: 70 dias.  
Após a primeira perfuração da embalagem, administrar até:

**8. MENÇÃO “USO VETERINÁRIO”**

Uso veterinário

## **B. FOLHETO INFORMATIVO**

## FOLHETO INFORMATIVO:

### Myodine 25 mg/ml solução injetável para cães e gatos

#### 1. NOME E ENDEREÇO DO TITULAR DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO E DO TITULAR DA AUTORIZAÇÃO DE FABRICO RESPONSÁVEL PELA LIBERTAÇÃO DO LOTE, SE FOREM DIFERENTES

Titular da autorização de introdução no mercado:

Le Vet Beheer B.V.  
Wilgenweg 7  
3421 TV Oudewater  
Países Baixos

Fabricante responsável pela libertação dos lotes:

Produlab Pharma B.V.  
Forellenweg 16  
4941 SJ Raamsdonksveer  
Países Baixos

#### 2. NOME DO MEDICAMENTO VETERINÁRIO

Myodine 25 mg/ml solução injetável para cães e gatos  
laurato de nandrolona

#### 3. DESCRIÇÃO DA(S) SUBSTÂNCIA(S) ATIVA(S) E OUTRA(S) SUBSTÂNCIA(S)

Cada ml contém:

**Substância ativa:**

Laurato de nandrolona 25 mg  
(equivalente a 15 mg de nandrolona)

**Excipientes:**

Álcool benzílico (E1519) 104 mg

Solução oleosa límpida amarelada.

#### 4. INDICAÇÃO (INDICAÇÕES)

Indicado para utilização em cães e gatos como tratamento adjuvante de situações nas quais se considera que a terapêutica anabolizante é benéfica.

#### 5. CONTRAINDICAÇÕES

Não administrar a animais gestantes (ver também secção 12).  
Não administrar a animais com hipercalcemia.  
Não administrar a animais com tumores androgenodependentes.  
Não administrar a animais reprodutores.  
Não administrar em caso de hipersensibilidade à substância ativa ou a algum dos excipientes.

## 6. REAÇÕES ADVERSAS

Como com todas as soluções oleosas, podem ocorrer reações no local da injeção, que foram notificadas muito raramente em notificações espontâneas. Muito raramente, foi notificado odor anormal e forte da urina em gatos em notificações espontâneas.

As reações adversas possíveis dos esteroides anabolizantes em cães e gatos incluem retenção de sódio, cálcio, potássio, água, cloreto e fosfato; hepatotoxicidade; alterações comportamentais de tipo androgénico e perturbações da reprodução (oligospermia, supressão do estro).

A frequência dos eventos adversos é definida utilizando a seguinte convenção:

- muito frequente (mais de 1 animal apresentando evento(s) adverso(s) em 10 animais tratados)
- frequente (mais de 1 mas menos de 10 animais em 100 animais tratados)
- pouco frequente (mais de 1 mas menos de 10 animais em 1 000 animais tratados)
- rara (mais de 1 mas menos de 10 animais em 10 000 animais tratados)
- muito rara (menos de 1 animal em 10 000 animais tratados, incluindo notificações isoladas).

Caso detete quaisquer efeitos mencionados neste folheto ou outros efeitos mesmo que não mencionados, ou se pensa que o medicamento veterinário não foi eficaz, informe o seu médico veterinário. Alternativamente, pode notificar através do Sistema Nacional de Farmacovigilância Veterinária (SNFV): [farmacovigilancia.vet@dgav.pt](mailto:farmacovigilancia.vet@dgav.pt).

## 7. ESPÉCIES-ALVO

Caninos (cães) e felinos (gatos).



## 8. DOSAGEM EM FUNÇÃO DA ESPÉCIE, VIA(S) E MODO DE ADMINISTRAÇÃO

Injeção subcutânea ou intramuscular.

Cães e gatos: 2-5 mg de laurato de nandrolona por kg de peso corporal, correspondente a 0,08-0,2 ml do medicamento veterinário por kg de peso corporal.

No caso de terapêutica anabolizante permanente, o tratamento deve ser repetido em intervalos de 3-4 semanas.

Como com todas as terapêuticas hormonais, pode haver uma variação considerável na resposta ao tratamento. A dose deve ser ajustada de acordo com a resposta clínica.

## 9. INSTRUÇÕES COM VISTA A UMA UTILIZAÇÃO CORRETA

Utilizar uma agulha e seringa secas e esterilizadas para evitar a introdução de contaminação durante a utilização.

## **10. INTERVALO(S) DE SEGURANÇA**

Não aplicável.

## **11. PRECAUÇÕES ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO**

Manter fora da vista e do alcance das crianças.

Manter o frasco para injetáveis dentro da embalagem exterior para proteger da luz. A baixas temperaturas, o medicamento veterinário pode ficar viscoso e turvo. O conteúdo do frasco para injetáveis volta ao estado normal após aquecimento do frasco na mão.

Não administrar este medicamento veterinário depois de expirado o prazo de validade indicado na embalagem depois de VAL. A validade refere-se ao último dia do mês. Prazo de validade após a primeira abertura do recipiente: 70 dias.

## **12. ADVERTÊNCIA(S) ESPECIAL(AIS)**

### Advertências especiais para cada espécie-alvo:

A terapêutica anabolizante destina-se a induzir uma melhoria dos sinais clínicos, e não uma cura. Por conseguinte, o animal deverá ser atentamente examinado quanto a uma potencial doença pré-existente e, se esta estiver presente, a terapêutica anabolizante deverá ser associada ao tratamento para a doença subjacente.

### Precauções especiais para utilização em animais:

Este medicamento veterinário contém álcool benzílico, e foi documentado que este álcool causa reações adversas em recém-nascidos. Por esta razão, não se recomenda a utilização deste medicamento veterinário em animais muito jovens.

Deve tomar-se especial cuidado (principalmente em pacientes geriátricos) quando se administra este medicamento veterinário a animais com compromisso da função cardíaca ou renal porque os esteroides anabolizantes podem aumentar a retenção de sódio e água.

O medicamento veterinário deve ser administrado com precaução a animais com disfunção hepática grave. Deverá efetuar-se a monitorização da função hepática dos animais tratados. Podem ocorrer complicações (p. ex., edema) quando se administra o medicamento veterinário a animais com doença cardíaca, renal ou hepática pré-existente; neste caso, o tratamento tem de ser imediatamente interrompido.

Deve tomar-se especial cuidado quando se administra este medicamento veterinário a animais jovens (em crescimento), visto que os androgénios podem acelerar o encerramento epifisário.

A administração prolongada pode causar o aparecimento de sinais de atividade androgénica, especialmente em fêmeas não castradas.

Os esteroides podem melhorar a tolerância à glucose e diminuir a necessidade de insulina ou de outros medicamentos antidiabéticos. Por conseguinte, os animais diabéticos devem ser monitorizados cuidadosamente, podendo ser necessário o ajuste da dose dos antidiabéticos.

### Precauções especiais a adotar pela pessoa que administra o medicamento veterinário aos animais:

Em caso de autoinjeção acidental, podem ocorrer reações localizadas, dolorosas e transitórias. Evitar a autoinjeção acidental. Em caso de autoinjeção acidental, dirija-se imediatamente a um médico e mostre-lhe o folheto informativo ou o rótulo.

Este medicamento veterinário contém álcool benzílico e pode causar irritação cutânea. Evitar o contacto com a pele. Em caso de contacto com a pele, lavar com água e sabão. Se a irritação persistir, consulte um médico. Lavar as mãos depois de utilizar.

Este medicamento veterinário pode causar irritação ocular. Evitar o contacto com os olhos. Se o medicamento veterinário entrar em contacto com os olhos, lave-os imediatamente com uma quantidade abundante de água e consulte um médico se a irritação persistir.

Pode ocorrer virilização do feto se as mulheres grávidas forem expostas ao medicamento veterinário. Por conseguinte, este medicamento veterinário não deve ser administrado por mulheres grávidas ou por mulheres que estão a tentar engravidar.

Este medicamento veterinário pode causar reações de hipersensibilidade. As pessoas com hipersensibilidade conhecida à nandrolona, ao álcool benzílico ou ao óleo de amendoim devem evitar o contacto com o medicamento veterinário.

Se desenvolver sintomas a seguir à exposição, como erupção na pele, consulte imediatamente um médico e mostre-lhe o folheto informativo do medicamento. Inchaço da face, dos lábios ou dos olhos e dificuldades respiratórias são sintomas mais graves e requerem cuidados médicos urgentes.

#### Gestação e lactação:

Não administrar a animais gestantes.

A segurança do medicamento veterinário não foi determinada durante a lactação. Administrar apenas em conformidade com a avaliação benefício/risco realizada pelo médico veterinário responsável.

#### Sobredosagem (sintomas, procedimentos de emergência, antídotos):

A administração indevidamente prolongada, ou a sobredosagem, pode causar o aparecimento de sinais de atividade androgénica (virilização), especialmente em fêmeas não castradas.

#### Interações:

Os esteroides anabolizantes podem potenciar os efeitos dos anticoagulantes.

A administração simultânea de esteroides anabolizantes com ACTH ou com corticosteroides pode aumentar a formação de edema.

#### Incompatibilidades:

Na ausência de estudos de compatibilidade, este medicamento veterinário não deve ser misturado com outros.

### **13. PRECAUÇÕES ESPECIAIS DE ELIMINAÇÃO DO MEDICAMENTO NÃO UTILIZADO OU DOS SEUS DESPERDÍCIOS, SE FOR CASO DISSO**

O medicamento veterinário não utilizado ou os seus desperdícios devem ser eliminados de acordo com os requisitos nacionais.

### **14. DATA DA ÚLTIMA APROVAÇÃO DO FOLHETO INFORMATIVO**

Maior de 2022.

### **15. OUTRAS INFORMAÇÕES**

#### Apresentações:

Caixa com 1 frasco para injetáveis de 5 ml, 10 ml ou 20 ml.

Embalagem com 6 frascos para injetáveis de 5 ml, 10 ml ou 20 ml.

Embalagem com 10 frascos para injetáveis de 5 ml, 10 ml ou 20 ml.

É possível que não sejam comercializadas todas as apresentações.