



## **RESUMO DAS CARACTERÍSTICAS DO MEDICAMENTO**

## 1. NOME DO MEDICAMENTO VETERINÁRIO

**belfer** 100 mg/ml Solução injetável para equídeos, bovinos, suínos, ovinos, caprinos e cães

## 2. COMPOSIÇÃO QUALITATIVA E QUANTITATIVA

Cada ml contém:

### Substância ativa:

Ferro (III) como complexo de hidróxido de ferro (III) dextrano 100 mg

### Excipientes:

4-hidrobenzoato de metilo de sódio 1,05 mg

4-hidrobenzoato de propilo de sódio 0,16 mg

Para a lista completa de excipientes, ver secção 6.1.

## 3. FORMA FARMACÊUTICA

Solução injetável.

Solução límpida e castanho-avermelhada escura.

## 4. INFORMAÇÕES CLÍNICAS

### 4.1 Espécie(s)-alvo

Equídeos (potros em período de lactação), bovinos, suínos, ovinos, caprinos e caninos (cães)

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

No tratamento da deficiência de ferro e da anemia por deficiência de ferro.

Na prevenção da anemia por deficiência de ferro em leitões.

### 4.3 Contraindicações

Não administrar a animais que sofram de doença infecciosa, especialmente diarreia.

Não administrar a leitões em caso de suspeita de deficiência de vitamina E e/ou selénio.

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

#### 4.4 Advertências especiais para cada espécie alvo

A anemia por deficiência de ferro nos equídeos (potros) é muito rara porque a disponibilidade de ferro na alimentação normal é normalmente adequada e os equídeos têm uma capacidade inata para conservar o ferro. No entanto, pode desenvolver-se deficiência de ferro nos potros jovens em período de lactação, que pode ser causada por baixas reservas de ferro, maior exigência de ferro derivada de um crescimento rápido ou baixas concentrações de ferro no leite da égua. Embora a suplementação oral seja preferível nos equídeos, a suplementação parenteral poderá ser necessária em caso de condição geral gravemente afetada, anorexia ou absorção intestinal deficiente. É necessário um esforço particular e experiência para diagnosticar a deficiência de ferro nos equídeos por meio de testes diagnósticos apropriados.

#### 4.5 Precauções especiais de utilização

##### Precauções especiais para utilização em animais

Não administrar mais de 10 ml do medicamento veterinário por local de injeção.

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

As pessoas com hipersensibilidade conhecida ao complexo de hidróxido de ferro (III) dextrano ou a algum dos excipientes não devem administrar o medicamento veterinário.

Evitar o contacto com a pele, as membranas mucosas e os olhos.

Os derrames acidentais na pele ou para os olhos devem ser abundantemente lavados com água.

Lavar as mãos após a administração

Nas pessoas sensíveis, o ferro dextrano pode causar reações anafiláticas após a injeção.

A administração deve ser efetuada com cautela para evitar a autoinjeção acidental.

Em caso de autoinjeção acidental, dirija-se imediatamente a um médico e mostre-lhe o folheto informativo ou o rótulo.

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

Em casos muito raros, a injeção de ferro dextrano pode causar hipersensibilidade ou mesmo reações anafiláticas, que podem ser graves ou fatais em situações pontuais. Nos leitões recém-nascidos, a deficiência de vitamina E e selénio é considerada um fator de risco particular.

Ocorrem reações idiossincráticas, por vezes fatais, nos equídeos.

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

- muito frequentes (mais de 1 em 10 animais tratados apresentando evento(s) adverso(s))
- frequentes (mais de 1 mas menos de 10 animais em 100 animais tratados)
- pouco frequentes (mais de 1 mas menos de 10 animais em 1000 animais tratados)
- raros (mais de 1 mas menos de 10 animais em 10 000 animais tratados)
- muito raros (menos de 1 animal em 10 000 animais, incluindo relatos isolados tratados).

A ocorrência de efeitos indesejáveis após a aplicação do complexo de hidróxido de ferro (III) dextrano deve ser notificada às autoridades sanitárias nacionais ou ao titular da autorização de introdução no mercado.

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

Não aplicável.

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

A absorção de ferro oral administrado concomitantemente pode ser reduzida. Ver igualmente a secção 6.2.

#### 4.9 Posologia e via de administração

Por via intramuscular ou subcutânea em leitões, suínos e vitelos.  
Por via intramuscular em potros, ovinos, caprinos, bovinos e cães.

Leitões:

100 mg de ferro III / kg de peso corporal, equivalentes a 1 ml do medicamento veterinário por kg de peso corporal.

Para prevenção, uma única injeção entre o 1.º e o 3.º dia de vida. Recomenda-se uma segunda injeção na 3.ª semana de vida dos leitões.

Vitelos, potros:

10 - 30 mg de ferro III / kg de peso corporal, equivalentes a  
0,1 - 0,3 ml do medicamento veterinário por kg de peso corporal.

Suínos:

2 mg de ferro III / kg de peso corporal, equivalentes a  
0,2 ml do medicamento veterinário por 10 kg de peso corporal.

Ovinos, caprinos:

2 mg de ferro III / kg de peso corporal, equivalentes a  
0,2 ml do medicamento veterinário por 10 kg de peso corporal.

Bovinos:

1 mg de ferro III / kg de peso corporal, equivalentes a  
1 ml do medicamento veterinário por 100 kg de peso corporal.

Cães:

1 - 2 mg de ferro III / kg de peso corporal, equivalentes a  
0,1 - 0,2 ml do medicamento veterinário por 10 kg de peso corporal.

A terapia parenteral inicial nos cães deve ser seguida de terapia oral.

Para administração única.

Caso seja necessária, pode ser administrada uma segunda injeção 8 a 10 dias após o primeiro tratamento.

Não administrar mais de 10 ml de belfer por local de injeção.

No tratamento de grupos de animais de uma vez, usar uma seringa multidoso de modo a evitar que a rolha seja excessivamente perfurada.

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

Podem ocorrer perturbações gastrointestinais, assim como insuficiência cardíaca e circulatória, na sequência de sobredosagem.

Grandes quantidades de ferro administradas por via parenteral podem resultar numa redução temporária da capacidade do sistema imunitário, devido à sobrecarga de ferro dos macrófagos linfáticos.

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

Equídeos, bovinos, suínos, ovinos, caprinos:

Carne e vísceras: zero dias

Equídeos, bovinos, ovinos, caprinos:

Leite: zero dias

### **5. PROPRIEDADES FARMACOLÓGICAS**

Grupo farmacoterapêutico: Ferro, preparações parenterais

Código ATCvet: QB03AC

#### **5.1 Propriedades farmacodinâmicas**

O ferro é um oligoelemento essencial para o organismo. Faz parte da molécula de hemoglobina e mioglobina, responsável pelo transporte do oxigénio. Mas também em algumas enzimas, como o citocromo, as catalases e as peroxidases, o ferro é uma componente essencial.

Em virtude de um elevado grau de reciclagem do ferro no metabolismo e de uma ingestão quase suficiente com a ração, a deficiência de ferro raramente ocorre em animais adultos.

#### **5.2 Propriedades farmacocinéticas**

Na sequência de injeção intramuscular, o ferro é absorvido no espaço de três dias pelo tecido linfático, sendo libertado  $Fe^{3+}$  do complexo dextrano, que é armazenado como ferritina nos órgãos de depósito, sobretudo no fígado, no baço e no sistema reticuloendotelial. No sangue, o ferro livre liga-se à transferrina (forma de transporte) e é principalmente usado na síntese da hemoglobina. O ferro libertado nos processos de metabolismo é reciclado em 90%, sendo a excreção, por conseguinte, limitada.

Na sequência de injeção intramuscular ou subcutânea de belfer nos leitões, as concentrações fisiológicas essenciais de ferro no plasma (níveis séricos de resposta plasmática de  $\geq 18 \mu\text{mol}$  de ferro/l) são obtidas no espaço de 1 a 6 horas e mantidas durante, pelo menos, 48 horas. A semivida varia entre aproximadamente 30 e 50 horas.

## **6. INFORMAÇÕES FARMACÊUTICAS**

### **6.1 Lista de excipientes**

4-hidrobenzoato de metilo de sódio  
4-hidrobenzoato de propilo de sódio  
Edetato de sódio  
Hidróxido de sódio (para ajuste do pH)  
Ácido clorídrico (para ajuste do pH)  
Água para injeções

### **6.2 Incompatibilidades**

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: 2 anos  
Prazo de validade após a primeira abertura do acondicionamento primário: 14 dias

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

Este medicamento veterinário não necessita de qualquer temperatura especial de conservação.  
Proteger da luz.

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

Frasco-ampola âmbar de 100 ml com rolhas de borracha de bromobutil e tampas de alumínio.

#### Apresentações:

1 x 100 ml  
6 x 100 ml  
12 x 100 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 a legislação em vigor.

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

bela-pharm GmbH & Co.KG  
Lohner Str. 19  
49377 Vechta  
Alemanha

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

1150/01/17DFVPT

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

27 de Novembro de 2017

**10. DATA DA REVISÃO DO TEXTO**

Novembro de 2017

**11. PROIBIÇÃO DE VENDA, FORNECIMENTO E/OU UTILIZAÇÃO**

Não aplicável.

## **ROTULAGEM E FOLHETO INFORMATIVO**



## **A. ROTULAGEM**



**INDICAÇÕES A INCLUIR NO ACONDICIONAMENTO PRIMÁRIO**  
**Frasco-ampola de 100 ml**

**1. NOME DO MEDICAMENTO VETERINÁRIO**

**belfer** 100 mg/ml

Solução injetável para equídeos, bovinos, suínos, ovinos, caprinos e cães

Ferro (III) como complexo de hidróxido de ferro (III) dextrano

**2. DESCRIÇÃO DAS SUBSTÂNCIAS ATIVAS**

Cada ml contém:

Ferro (III) como complexo de hidróxido de ferro (III) dextrano 100 mg

**3. FORMA FARMACÊUTICA**

Solução injetável

**4. DIMENSÃO DA EMBALAGEM**

100 ml

**5. ESPÉCIES ALVO**

Equídeos (potros em período de lactação), bovinos, suínos, ovinos, caprinos e caninos (cães)

**6. INDICAÇÃO (INDICAÇÕES)**

**7. MODO E VIA(S) DE ADMINISTRAÇÃO**

Para administração intramuscular ou subcutânea.

Antes de usar, leia o folheto informativo.



## 8. INTERVALO DE SEGURANÇA

Equídeos, bovinos, suínos, ovinos, caprinos:

Intervalo de segurança:

Carne e vísceras: zero dias

Leite: zero dias

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

Antes de usar, leia o folheto informativo.

## 10. PRAZO DE VALIDADE

VAL {mês/ano}

Após a primeira abertura, administrar no prazo de 14 dias.

Uma vez aberto, administrar até:

## 11. CONDIÇÕES ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO

Proteger da luz.

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

## 13. MENÇÃO “EXCLUSIVAMENTE PARA 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

### Titular da autorização de introdução no mercado

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Lohner Straße 19

49377 Vechta

Alemanha

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

1150/01/17DFVPT

**17. NÚMERO DO LOTE DE FABRICO**

Número do Lote:



**INDICAÇÕES A INCLUIR NO ACONDICIONAMENTO SECUNDÁRIO**  
**Caixa de cartão com 1, 6 ou 12 frascos-ampola**

**1. NOME DO MEDICAMENTO VETERINÁRIO**

**Belfer** 100 mg/ml

Solução injetável para equídeos, bovinos, suínos, ovinos, caprinos e cães  
Ferro (III) como complexo de hidróxido de ferro (III) dextrano.

**2. DESCRIÇÃO DAS SUBSTÂNCIAS ATIVAS**

Cada ml contém:

Ferro (III) como complexo de hidróxido de ferro (III) dextrano 100 mg

**3. FORMA FARMACÊUTICA**

Solução injetável

**4. DIMENSÃO DA EMBALAGEM**

100 ml  
6 x 100 ml  
12 x 100 ml

**5. ESPÉCIES ALVO**

Equídeos (potros em período de lactação), bovinos, suínos, ovinos, caprinos e caninos (cães)

**6. INDICAÇÃO (INDICAÇÕES)**

**7. MODO E VIA(S) DE ADMINISTRAÇÃO**

Para utilização intramuscular ou subcutânea.

Antes de usar, ler o folheto informativo.



## 8. INTERVALO DE SEGURANÇA

Intervalo de segurança:

Equídeos, bovinos, suínos, ovinos, caprinos:

Carne e vísceras: zero dias

Leite: zero dias

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

Antes de usar, ler o folheto informativo.

## 10. PRAZO DE VALIDADE

VAL {mês/ano}

Após a primeira perfuração, usar no prazo de: 14 dias

## 11. CONDIÇÕES ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO

Este medicamento veterinário não necessita de qualquer temperatura especial de conservação.  
Proteger da luz.

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

Antes de usar, ler o folheto informativo.

## 13. MENÇÃO “EXCLUSIVAMENTE PARA 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

### Titular da autorização de introdução no mercado

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Lohner Straße 19

49377 Vechta

Alemanha

**16. NÚMERO DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO**

1150/01/17DFVPT

**17. NÚMERO DO LOTE DE FABRICO**

Número do Lote:

MVG

## **B. FOLHETO INFORMATIVO**





## FOLHETO INFORMATIVO PARA:

**belfer 100 mg/ml Solução injetável para equídeos, bovinos, suínos, ovinos, caprinos e cães**

### 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 e fabricante responsável pela libertação dos lotes:

bela-pharm GmbH & Co.KG

Lohner Str. 19

49377 Vechta

Alemanha

### 2. NOME DO MEDICAMENTO VETERINÁRIO

**belfer 100 mg/ml** Solução injetável para equídeos, bovinos, suínos, ovinos, caprinos e cães  
Ferro (III) como complexo de hidróxido de ferro (III) dextrano

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

Cada ml contém:

#### **Substância ativa:**

Ferro (III) como complexo de hidróxido de ferro (III) dextrano 100 mg

#### **Excipientes:**

4-hidrobenzoato de metilo de sódio 1,05 mg

4-hidrobenzoato de propilo de sódio 0,16 mg

### 4. INDICAÇÃO (INDICAÇÕES)

No tratamento da deficiência de ferro e da anemia por deficiência de ferro.

Na prevenção da anemia por deficiência de ferro em leitões.

## 5. CONTRAINDICAÇÕES

Não administrar a animais que sofram de doença infecciosa, especialmente diarreia.  
Não administrar a leitões em caso de suspeita de deficiência de vitamina E e/ou selénio.  
Não administrar em caso de hipersensibilidade à substância ativa ou a algum dos excipientes.

## 6. REAÇÕES ADVERSAS

Em casos muito raros, a injeção de ferro dextrano pode causar hipersensibilidade ou mesmo reações anafiláticas, que podem ser graves ou fatais em situações pontuais. Nos leitões recém-nascidos, a deficiência de vitamina E e selénio é considerada um fator de risco particular.

Ocorrem reações idiossincráticas, por vezes fatais, nos equídeos.

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

- muito frequentes (mais de 1 em 10 animais tratados apresentando evento(s) adverso(s))
- frequentes (mais de 1 mas menos de 10 animais em 100 animais tratados)
- pouco frequentes (mais de 1 mas menos de 10 animais em 1000 animais tratados)
- raros (mais de 1 mas menos de 10 animais em 10 000 animais tratados)
- muito raros (menos de 1 animal em 10 000 animais, incluindo relatos isolados tratados).

Caso detete quaisquer efeitos mencionados neste folheto ou outros efeitos mesmo que não mencionados, informe o seu médico veterinário. Em alternativa, pode comunicar através do sistema nacional de notificação.

## 7. ESPÉCIES ALVO

Equídeos (potros em período de lactação), bovinos, suínos, ovinos, caprinos e caninos (cães)

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

Por via intramuscular ou subcutânea em leitões, suínos e vitelos.  
Por via intramuscular em potros, ovinos, caprinos, bovinos e cães.

Leitões:

100 mg de ferro III / kg de peso corporal, equivalentes a 1 ml do medicamento veterinário por kg de peso corporal.

Para prevenção, administrar uma única injeção entre o 1.º e o 3.º dia de vida. Recomenda-se uma segunda injeção na 3.ª semana de vida dos leitões.

Vitelos, potros:

10 - 30 mg de ferro III / kg de peso corporal, equivalentes a  
0,1 - 0,3 ml do medicamento veterinário por kg de peso corporal.

Suínos:

2 mg de ferro III / kg de peso corporal, equivalentes a

0,2 ml do medicamento veterinário por 10 kg de peso corporal.

Ovinos, caprinos:

2 mg de ferro III / kg de peso corporal, equivalentes a  
0,2 ml do medicamento veterinário por 10 kg de peso corporal.

Bovinos:

1 mg de ferro III / kg de peso corporal, equivalentes a  
1 ml do medicamento veterinário por 100 kg de peso corporal.

Cães:

1 - 2 mg de ferro III / kg de peso corporal, equivalentes a  
0,1 - 0,2 ml do medicamento veterinário por 10 kg de peso corporal.

A terapia parenteral inicial nos cães deve ser seguida de terapia oral.

Para administração única.

Caso seja necessária, pode ser administrada uma segunda injeção 8 a 10 dias após o primeiro tratamento.

Não injetar mais de 10 ml de medicamento veterinário por local de injeção.

No tratamento de grupos de animais de uma vez, usar uma seringa multidose de modo a evitar que a rolha seja excessivamente perfurada.

## **9. INSTRUÇÕES COM VISTA A UMA UTILIZAÇÃO CORRETA**

Não aplicável.

## **10. INTERVALO(S) DE SEGURANÇA**

Equídeos, bovinos, suínos, ovinos, caprinos:

Carne e vísceras: zero dias

Equídeos, bovinos, ovinos, caprinos:

Leite: zero dias

## **11. CONDIÇÕES ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO**

Manter fora da vista e do alcance das crianças.

Este medicamento veterinário não necessita de qualquer temperatura especial de conservação.  
Proteger da luz.

Não administrar depois de expirado o prazo de validade indicado no rótulo.  
A validade refere-se ao último dia do mês.

Prazo de validade após a primeira abertura do recipiente: 14 dias

## 12. ADVERTÊNCIA(S) ESPECIAL(AIS)

### Advertências especiais para cada espécie alvo:

A anemia por deficiência de ferro nos equídeos (potros) é muito rara porque a disponibilidade de ferro na alimentação normal é normalmente adequada e os equídeos têm uma capacidade inata para conservar o ferro. No entanto, pode desenvolver-se deficiência de ferro nos potros jovens em período de lactação, que pode ser causada por baixas reservas de ferro, maior exigência de ferro derivada de um crescimento rápido ou baixas concentrações de ferro no leite da égua. Embora a suplementação oral seja preferível nos equídeos, a suplementação parenteral poderá ser necessária em caso de condição geral gravemente afetada, anorexia ou absorção intestinal deficiente. É necessário um esforço particular e experiência para diagnosticar a deficiência de ferro nos equídeos por meio de testes diagnósticos apropriados.

### Precauções especiais para utilização em animais:

Não administrar mais de 10 ml do medicamento veterinário por local de injeção.

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

As pessoas com hipersensibilidade conhecida ao complexo de hidróxido de ferro (III) dextrano ou a algum dos excipientes não devem administrar o medicamento veterinário.

Evitar o contacto com a pele, as membranas mucosas e os olhos.

Os derrames acidentais na pele ou para os olhos devem ser abundantemente lavados com água.

Lavar as mãos após a administração.

Nas pessoas sensíveis, o ferro dextrano pode causar reações anafiláticas após a injeção.

A administração deve ser efetuada com cautela para evitar a autoinjeção acidental.

Em caso de autoinjeção acidental, dirija-se imediatamente a um médico e mostre-lhe o folheto informativo ou o rótulo.

### Gestação e lactação:

Não aplicável.

### Interações medicamentosas e outras formas de interação

A absorção de ferro oral administrado concomitantemente pode ser reduzida. Ver igualmente a secção “Incompatibilidades”.

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

Podem ocorrer perturbações gastrointestinais, assim como insuficiência cardíaca e circulatória, na sequência de sobredosagem.

Grandes quantidades de ferro administradas por injeção podem resultar numa sobrecarga de células imunitárias importantes, que podem, por sua vez, reduzir a capacidade imunológica.

### 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**

Os medicamentos não devem ser eliminados no lixo ou esgotos domésticos.

Pergunte ao seu médico veterinário ou farmacêutico como deve eliminar os medicamentos veterinários que já não são necessários. Estas medidas contribuem para a proteção do ambiente.

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

Novembro de 2017

### **15. OUTRAS INFORMAÇÕES**

#### Apresentações:

1 x 100 ml

6 x 100 ml

12 x 100 ml

É possível que não sejam comercializadas todas as apresentações.