

ANEXO I

RESUMO DAS CARACTERÍSTICAS DO MEDICAMENTO

1. NOME DO MEDICAMENTO VETERINÁRIO

SPECTOLIKEL 50/100 mg/ml solução injetável para vitelos, ovinos e suínos.

2. COMPOSIÇÃO QUALITATIVA E QUANTITATIVA

Cada ml contém:

Substâncias ativas:

Lincomicina.....50 mg

(equivalente a 54,47 mg de hidróclorido de lincomicina (substância seca))

Espectinomicina.....100 mg

(equivalente a 129,45 mg de sulfato de espectinomicina (substância seca)).

Excipientes:

Álcool benzílico 9 mg

Para a lista completa de excipientes, ver secção 6.1.

3. FORMA FARMACÊUTICA

Solução injetável.

Solução estéril incolor.

4. INFORMAÇÕES CLÍNICAS

4.1 Espécies-alvo

Vitelos pré-ruminantes, ovinos, suínos

4.2 Indicações de utilização, especificando as espécies-alvo

Tratamento de infeções causadas por organismos sensíveis à lincomicina e/ou à espectinomicina.

Vitelos pré-ruminantes:

- Tratamento de infeções respiratórias causadas por organismos sensíveis à lincomicina e/ou à espectinomicina.

Ovinos:

- Tratamento de infeções respiratórias causadas por organismos sensíveis à lincomicina e/ou à espectinomicina.

- Tratamento de infeções causadas por *Mycoplasma spp* sensíveis à lincomicina e/ou à espectinomicina.

Suínos:

- Tratamento de adenomatoses entéricas (ileites) causadas por *Lawsonia intracellularis*.

- Tratamento de disenteria causada por *Brachyspira hyodysenteriae*.

- Tratamento de infeções causadas por *E. coli* sensíveis à lincomicina e/ou à espectinomicina.

- Tratamento de infeções causadas por *Mycoplasma spp* sensíveis à lincomicina e/ou à espectinomicina.
- Tratamento de artrites infecciosas causadas por organismos sensíveis à lincomicina e/ou à espectinomicina.

4.3 Contra-indicações

Não administrar em caso de hipersensibilidade às substâncias ativas.

Não administrar a coelhos, hamsters, porquinhos-da-Índia, chinchilas ou cavalos por risco de perturbações gastrointestinais graves.

4.4 Advertências especiais para cada espécie-alvo

Não existem.

4.5 Precauções especiais de utilização

Precauções especiais para a utilização em animais

A administração de medicamentos veterinários deve basear-se em testes de sensibilidade à bactéria isolada do animal.

Se isso não for possível, a terapia deve basear-se nas informações epidemiológicas locais acerca da sensibilidade da bactéria alvo.

Administrar com cuidado a animais com antecedentes de reações alérgicas.

Não administrar doses superiores às doses recomendadas a ovelhas no fim da gestação ou início da lactação.

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

A lincomicina e a espectinomicina podem provocar hipersensibilidade (alergia) após a injeção, inalação, ingestão ou contacto com a pele.

As reações alérgicas a estas substâncias podem ser graves.

As pessoas com hipersensibilidade conhecida a estes antibióticos devem evitar o contacto com o medicamento veterinário.

Devem ser tomadas todas as precauções com a manipulação deste medicamento veterinário para evitar qualquer risco de exposição.

Em caso de exposição ao medicamento veterinário podem aparecer sintomas como a erupção cutânea.

Consultar imediatamente um médico e mostrar-lhe o folheto informativo ou o rótulo do medicamento veterinário.

Inchaço da face, lábios ou pálpebras, ou dificuldades respiratórias são sintomas mais graves, que requerem cuidados médicos urgentes.

Devem ser tomados cuidados para evitar a autoinjecção accidental.

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

4.6 Reações adversas (frequência e gravidade)

Muito raramente podem ser observadas fezes moles. É uma situação transitória que desaparece em poucos dias sem tratamento.

Muito raramente a administração deste medicamento veterinário pode causar reação no local da injeção.

Muito raramente as lincosaminas e os aminoglicosídeos podem causar bloqueio neuromuscular.

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

- Muito frequente (mais de 1 em 10 animais tratados apresentando evento(s) adverso(s))
- Frequente (mais de 1 mas menos de 10 animais em 100 animais tratados)
- Pouco frequentes (mais de 1 mas menos de 10 animais em 1.000 animais tratados)
- Raros (mais de 1 mas menos de 10 animais em 10.000 animais tratados)
- Muito rara (menos de 1 animal em 10.000 animais, incluindo relatos isolados tratados)

4.7 Utilização durante a gestação, a lactação

Não existem estudos realizados em fêmeas gestantes ou lactantes. Administrar apenas em conformidade com a avaliação benefício/risco realizada pelo médico veterinário responsável.

4.8 Interações medicamentosas e outras formas de interação

A administração concomitante com anestésicos gerais ou agentes bloqueadores neuromusculares pode causar bloqueio neuromuscular.

4.9 Posologia e via de administração

Para ser administrado em injeção intramuscular.

Vitelos pré-ruminantes:

5 mg de lincomicina e 10 mg de espectinomicina por kg p.v. (correspondente a 1 ml de medicamento veterinário/10 kg p.v.) por via intramuscular, duas vezes por dia no primeiro dia seguidas de uma vez por dia durante 3-5 dias.

Ovinos:

5 mg de lincomicina e 10 mg de espectinomicina por kg p.v. (correspondente a 1 ml de medicamento veterinário /10 kg p.v.) por via intramuscular, uma vez por dia durante 3-5 dias.

Suínos:

5 mg de lincomicina e 10 mg de espectinomicina por kg p.v. (correspondente a 1 ml de medicamento veterinário /10 kg p.v.) por via intramuscular, para ser repetido, se necessário, 24 horas mais tarde e durante 5 dias no máximo.

Para assegurar uma dosagem correta, o peso corporal deve ser determinado da forma mais precisa possível.

Não perfurar a rolha do frasco mais do que 30 vezes, de outro modo, deve usar-se uma seringa automática ou uma agulha adequada para evitar a excessiva perfuração da rolha.

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

Desconhecidas.

4.11 Intervalos de segurança

Vitelos pré-ruminantes:

Carne e vísceras: 23 dias

Ovinos:

Carne e vísceras: 15 dias

Leite: Não é autorizada a administração a fêmeas produtoras de leite destinado ao consumo humano.

Suínos:

Carne e vísceras: 14 dias

5. PROPRIEDADES FARMACOLÓGICAS

Grupo farmacoterapêutico: antibacterianos para uso sistémico, Lincomicina, associações

Código ATCvet: QJ01FF52

5.1 Propriedades farmacodinâmicas

A associação lincomicina-espectinomicina é ativa contra um amplo espectro de bactérias Gram-positivas, Gram-negativas e micoplasmas. A Lincomicina é especialmente activa contra bactérias Gram-positivas (tais como *streptococcus* e *staphylococcus*) e micoplasmas. A espectinomicina é mais especificamente ativa contra bactérias Gram-negativas (*colibacillus*, *pasteurella*, *salmonella*) e *micoplasmas*.

5.2 Propriedades farmacocinéticas

ESPECTINOMICINA:

Após a administração intramuscular, é rapidamente absorvida, atinge concentrações máximas no sangue em 20 minutos e é detetável durante 12 horas. Apresenta fraca penetração nos tecidos e a sua distribuição é essencialmente extracelular. É expelida através de filtração glomerular e cerca de 80% pode ser recuperado sem alteração na urina das primeiras 24-48 horas.

LINCOMICINA:

É bem absorvida depois da administração intramuscular. Atinge o pico plasmático entre 2 a 4 horas depois da administração, com concentrações terapêuticas que permanecem durante aproximadamente 6-8 horas.

É bem distribuída pelo corpo, atravessando a barreira placentária. As concentrações atingidas nos tecidos são mais elevadas do que as concentrações séricas. É metabolizada no fígado, atingindo concentrações elevadas na biliar. Cerca de 30% da dose é expelida através da urina durante as primeiras 4 horas e 14% através das fezes. É também expelida através do leite.

6. INFORMAÇÕES FARMACÊUTICAS

6.1 Lista de excipientes

Álcool benzílico (E1519)

Hidróxido de sódio

Ácido hidroclorídrico
Água para injetáveis

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: 28 dias.

6.4 Precauções especiais de conservação

Conservar a temperatura inferior a 30 °C.

6.5 Natureza e composição do acondicionamento primário

Frascos translúcidos de polipropileno de 100 ml e 250 ml, com rolha de bromobutilo e cápsula de alumínio com sistema de selagem FLIP-OFF.

Dimensão das embalagens:

- Caixa com 1 frasco de 100 ml
- Caixa com 1 frasco de 250 ml
- Caixa com 10 frascos de 100 ml
- Caixa com 6 frascos de 250 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

KELA N.V.
Sint Lenaartseweg 48
2320 Hoogstraten
BÉLGICA

8. NÚMERO DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO

720/01/13DFVPT

9. DATA DA PRIMEIRA AUTORIZAÇÃO/RENOVAÇÃO DA AUTORIZAÇÃO

Data da primeira autorização: 1 de Outubro de 2013

Data da última renovação: 9 de Agosto de 2018

10. DATA DA REVISÃO DO TEXTO

Agosto de 2018

PROIBIÇÃO DE VENDA, FORNECIMENTO E/OU UTILIZAÇÃO

A. ROTULAGEM

INDICAÇÕES A INCLUIR NO ACONDICIONAMENTO SECUNDÁRIO**CAIXA DE CARTÃO (100 ml, 250 ml)****1. NOME DO MEDICAMENTO VETERINÁRIO**

SPECTOLIKEL 50/100 mg/ml solução injetável para vitelos, ovinos e suínos
Lincomicina / Espectinomicina

2. DESCRIÇÃO DAS SUBSTÂNCIAS ACTIVAS

Espectinomicina (como sulfato)..... 100 mg/ml
Lincomicina (como cloridrato)50 mg/ml

3. FORMA FARMACÊUTICA

Solução injetável

4. DIMENSÃO DA EMBALAGEM

100 ml
250 ml
10 x 100 ml
6 x 250 ml

5. ESPÉCIES-ALVO

Vitelos pré-ruminantes, ovinos, suínos.

6. INDICAÇÕES

Antes de usar, ler o folheto informativo.

7. MODO E VIAS DE ADMINISTRAÇÃO

Vitelos pré-ruminantes, ovinos e suínos: administração IM.
Antes de usar, ler o folheto informativo.

8. INTERVALO DE SEGURANÇA

Vitelos pré-ruminantes:
Carne e vísceras: 23 dias

Ovinos:

Carne e vísceras: 15 dias

Leite: Não é autorizada a administração a fêmeas produtoras de leite destinado ao consumo humano.

Suínos:

Carne e vísceras: 14 dias

9. ADVERTÊNCIAS ESPECIAIS, SE NECESSÁRIO

Antes de usar, ler o folheto informativo.

10. PRAZO DE VALIDADE

EXP

Prazo de validade após a primeira abertura do acondicionamento primário: 28 dias.

Após a primeira abertura da embalagem, administrar até:

11. CONDIÇÕES ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO

Conservar a temperatura inferior a 30°C.

12. 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 a legislação em vigor.

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

KELA N.V.
Sint Lenaartseweg 48
2320 Hoogstraten
Bélgica

16. NÚMERO DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO

720/01/13DFVPT

| |
|--------------------------------------|
| 17. NÚMERO DO LOTE DE FABRICO |
|--------------------------------------|

Lot

INDICAÇÕES A INCLUIR NO ACONDICIONAMENTO PRIMÁRIO**RÓTULO (100 ml, 250 ml)****1. NOME DO MEDICAMENTO VETERINÁRIO**

SPECTOLIKEL 50/100 mg/ml solução injetável para vitelos, ovinos e suínos
Lincomicina / Espectinomomicina

2. DESCRIÇÃO DAS SUBSTÂNCIAS ACTIVAS

Espectinomomicina (como sulfato)..... 100 mg/ml
Lincomicina (como cloridrato)50 mg/ml

3. FORMA FARMACÊUTICA

Solução injetável

4. DIMENSÃO DA EMBALAGEM

100 ml
250 ml

5. ESPÉCIES-ALVO

Vitelos pré-ruminantes, ovinos, suínos.

6. INDICAÇÕES

Antes de usar, ler o folheto informativo.

7. MODO E VIAS DE ADMINISTRAÇÃO

Vitelos pré-ruminantes, ovinos e suínos: administração IM
Antes de usar, ler o folheto informativo.

8. INTERVALO DE SEGURANÇA

Vitelos pré-ruminantes:
Carne e vísceras: 23 dias

Ovinos:
Carne e vísceras: 15 dias

Leite: Não é autorizada a administração a fêmeas produtoras de leite destinado ao consumo humano.

Suínos:

Carne e vísceras: 14 dias

9. ADVERTÊNCIAS ESPECIAIS, SE NECESSÁRIO

Antes de usar, ler o folheto informativo.

10. PRAZO DE VALIDADE

EXP

Prazo de validade após a primeira abertura do acondicionamento primário: 28 dias.

Após a primeira abertura da embalagem, administrar até:

11. CONDIÇÕES ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO

Conservar a temperatura inferior a 30°C.

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”

Mantem fora da vista e do alcance das crianças.

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

KELA N.V.
Sint Lenaartseweg 48
2320 Hoogstraten
Bélgica

16. NÚMERO DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO

720/01/13DFVPT

17. NÚMERO DO LOTE DE FABRICO

Lot

B. FOLHETO INFORMATIVO

**FOLHETO INFORMATIVO PARA:
SPECTOLIKEL 50/100 mg/ml solução injetável para vitelos, ovinos e suínos**

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:

KELA N.V.
Sint Lenaartseweg 48
2320 Hoogstraten
BÉLGICA

Fabricante responsável pela libertação dos lotes:

S.P. VETERINARIA, S.A.
Ctra. Reus a Vinyols, Km 4,1
43330 – RIUDOMS
TARRAGONA, ESPANHA

2. NOME DO MEDICAMENTO VETERINÁRIO

SPECTOLIKEL 50/100 mg/ml solução injetável para vitelos, ovinos e suínos
Lincomicina / Espectinomicina

3. DESCRIÇÃO DAS SUBSTÂNCIAS ACTIVAS E OUTRAS SUBSTÂNCIAS

Lincomicina.....50 mg/ml
(equivalente a 54,47 mg de hidróclorido de lincomicina (substância seca))
Espectinomicina.....100 mg/ml
(equivalente a 129,45 mg de sulfato de espectinomicina (substância seca)).
Álcool benzílico 9 mg/ml

Solução estéril incolor.

4. INDICAÇÕES

Tratamento de infeções causadas por organismos sensíveis à lincomicina e/ou à espectinomicina.

Vitelos pré-ruminantes:

- Tratamento de infeções respiratórias causadas por organismos sensíveis à lincomicina e/ou à espectinomicina.

Ovinos:

- Tratamento de infeções respiratórias causadas por organismos sensíveis à lincomicina e/ou à espectinomicina.
- Tratamento de infeções causadas por *Mycoplasma spp* sensíveis à lincomicina e/ou à espectinomicina.

Suínos:

- Tratamento de adenomatoses entéricas (ileites) causadas por *Lawsonia intracellularis*.
- Tratamento de disenteria causada por *Brachyspira hyodysenteriae*.
- Tratamento de infeções causadas por *E. coli* sensíveis à lincomicina e/ou à espectinomicina.
- Tratamento de infeções causadas por *Mycoplasma spp* sensíveis à lincomicina e/ou à espectinomicina.
- Tratamento de artrites infecciosas causadas por organismos sensíveis à lincomicina e/ou à espectinomicina.

5. CONTRA-INDICAÇÕES

Não administrar em caso de hipersensibilidade às substâncias ativas.

Não administrar a coelhos, hamsters, porquinhos-da-Índia, chinchilas ou cavalos por risco de perturbações gastrointestinais graves.

6. REACÇÕES ADVERSAS

Muito raramente podem ser observadas fezes moles. É uma situação transitória que desaparece em poucos dias sem tratamento.

Muito raramente a administração deste medicamento veterinário pode causar reação no local da injeção.

Muito raramente as lincosaminas e os aminoglicosídeos podem causar bloqueio neuromuscular.

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

- Muito frequente (mais de 1 em 10 animais apresentando evento(s) adverso(s) durante o decurso de um tratamento)
- Frequente (mais de 1 mas menos de 10 animais em 100 animais)
- Pouco frequentes (mais de 1 mas menos de 10 animais em 1.000 animais)
- Raros (mais de 1 mas menos de 10 animais em 10.000 animais)
- Muito rara (menos de 1 animal em 10.000 animais, incluindo relatos isolados)

Caso detecte quaisquer efeitos mencionados neste folheto ou outros efeitos mesmo que não mencionados, informe o seu médico veterinário.

7. ESPÉCIES-ALVO

Vitelos pré-ruminantes, ovinos, suínos.

8. DOSAGEM EM FUNÇÃO DA ESPÉCIE, VIA E MODO DE ADMINISTRAÇÃO

Para ser administrado em injeção intramuscular.

Vitelos pré-ruminantes:

5 mg de lincomicina e 10 mg de espectinomicina por kg p.v. (correspondente a 1 ml de medicamento veterinário/10 kg p.v.) por via intramuscular, duas vezes por dia no primeiro dia seguidas de uma vez por dia durante 3-5 dias.

Ovinos:

5 mg de lincomicina e 10 mg de espectinomicina por kg p.v. (correspondente a 1 ml de medicamento veterinário/10 kg p.v.) por via intramuscular, uma vez por dia durante 3-5 dias.

Suínos:

5 mg de lincomicina e 10 mg de espectinomicina por kg p.v. (correspondente a 1 ml de medicamento veterinário/10 kg p.v.) por via intramuscular, para ser repetido, se necessário, 24 horas mais tarde e durante 5 dias no máximo.

Para assegurar uma dosagem correta, o peso corporal deve ser determinado da forma mais precisa possível.

9. INSTRUÇÕES COM VISTA A UMA UTILIZAÇÃO CORRECTA

Não perfurar a rolha do frasco mais do que 30 vezes, de outro modo, deve usar-se uma seringa automática ou uma agulha adequada para evitar a excessiva perfuração da rolha.

10. INTERVALO DE SEGURANÇA

Vítelos pré-ruminantes:

Carne e vísceras: 23 dias

Ovinos:

Carne e vísceras: 15 dias

Leite: Não é autorizada a administração a fêmeas produtoras de leite destinado ao consumo humano.

Suínos:

Carne e vísceras: 14 dias

11. PRECAUÇÕES ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO

Manter fora da vista e do alcance das crianças.

Conservar a temperatura inferior a 30°C.

Não administrar depois de expirado o prazo de validade indicado no rótulo.

Prazo de validade após a primeira abertura do acondicionamento primário: 28 dias.

12. ADVERTÊNCIAS ESPECIAIS

Advertências especiais para cada espécie alvo:

Não existem.

Precauções especiais para utilização em animais:

A administração de medicamentos veterinários deve basear-se em testes de sensibilidade à bactéria isolada do animal. Se isso não for possível, a terapia deve basear-se nas informações epidemiológicas locais acerca da sensibilidade da bactéria alvo.

Administrar com cuidado a animais com antecedentes de reações alérgicas.

Não administrar doses superiores às doses recomendadas a ovelhas no fim da gestação ou início da lactação.

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

A lincomicina e a espectinomicina podem provocar hipersensibilidade (alergia) após a injeção, inalação, ingestão ou contacto com a pele.

As reações alérgicas a estas substâncias podem ser graves.

As pessoas com hipersensibilidade conhecida a estes antibióticos devem evitar o contacto com o medicamento veterinário.

Devem ser tomadas todas as precauções com a manipulação deste medicamento veterinário para evitar qualquer risco de exposição.

Em caso de exposição ao medicamento veterinário podem aparecer sintomas como a erupção cutânea. Consulte imediatamente um médico e mostre-lhe o folheto informativo ou o rótulo do medicamento veterinário. Inchaço da face, lábios ou pálpebras, ou dificuldades respiratórias são sintomas mais graves, que requerem cuidados médicos urgentes.

Devem ser tomados cuidados para evitar a autoinjecção acidental. Em caso de autoinjecção acidental, dirija-se imediatamente a um médico e mostre-lhe o folheto informativo ou o rótulo.

Gestação ou lactação

Não há estudos realizados em fêmeas gestantes ou lactantes. Administrar apenas em conformidade com a avaliação benefício/risco realizada pelo médico veterinário responsável.

Interações medicamentosas e outras formas de interação:

A administração concomitante com anestésicos gerais ou agentes bloqueadores neuromusculares pode causar bloqueio neuromuscular.

Sobredosagem (sintomas, procedimentos de emergência, antídotos):

Desconhecidas.

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 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

Agosto de 2018

15. OUTRAS INFORMAÇÕES

Dimensão das embalagens:

- Caixa com 1 frasco de 100 ml
- Caixa com 1 frasco de 250 ml
- Caixa com 10 frascos de 100 ml
- Caixa com 6 frascos de 250 ml

É possível que não sejam comercializadas todas as apresentações.

Uso veterinário - Medicamento veterinário sujeito a receita médico-veterinária.