

RESUMO DAS CARACTERÍSTICAS DO MEDICAMENTO

1. NOME DO MEDICAMENTO VETERINÁRIO

Combiótico suspensão injetável para bovinos, ovinos, suínos, equinos

2. COMPOSIÇÃO QUALITATIVA E QUANTITATIVA

Por ml:

Substâncias ativas:

Benzilpenicilina procaína	200 000 U.I.
Dihidroestreptomicina (na forma de sulfato)	250 mg

Excipientes

Butilparabeno	0,15 mg
---------------	---------

Para a lista completa de excipientes, ver secção 6.1.

3. FORMA FARMACÊUTICA

Suspensão injetável.

Suspensão branca a ligeiramente amarelada.

4. INFORMAÇÕES CLÍNICAS

4.1 Espécie(s)-alvo

Bovinos, ovinos, suínos, equinos,

4.2 Indicações de utilização, especificando as espécies-alvo

Tratamento de infeções sistémicas em bovinos, ovinos, suínos, equinos, causadas por, ou associadas a, organismos sensíveis à penicilina e/ou dihidroestreptomicina incluindo:

Bovinos: *Fusobacterium necrophorum*, *Pasteurella multocida*;

Ovinos: *Actinobacterium pyogenes*, *Listeria monocytogenes*, *Mannheimia haemolytica*, *Pasteurella multocida*, *Stafilococci*, *Streptococci*.

Suínos: *Arcanobacterium pyogenes*, *Haemophilus parasuis*, *Pasteurella multocida*, *Streptococcus suis*.

Equinos: *Actinobacillus* spp, *Escherichia coli*, *Streptococcus equi*, *Staphylococcus aureus*, *Streptococcus* betahemolítico, *Streptococcus zooepidemicus*.

4.3 Contraindicações

Não administrar em caso de hipersensibilidade conhecida às substâncias ativas ou a qualquer um dos excipientes.

Não administrar a coelhos, cobaias e *hamsters*.

Não administrar por via intravenosa.

Não administrar a animais com antecedentes de hipersensibilidade aos antibióticos beta-lactâmicos e/ou aminoglicosidos.

Não administrar a animais com insuficiência renal ou obstrução das vias urinárias pois pode

manifestar-se nefrotoxicidade ou neurotoxicidade.

4.4 Advertências especiais para cada espécie-alvo

Não existem.

4.5 Precauções especiais de utilização

Precauções especiais para utilização em animais

A administração do medicamento veterinário deve basear-se em testes de sensibilidade de bactérias isoladas do animal. Caso isso não seja possível, a terapêutica deve basear-se na informação epidemiológica local (regional, ao nível da exploração) sobre a sensibilidade da bactéria alvo. Deverá ter-se o cuidado de não exceder a dosagem recomendada.

Deve ter-se em consideração as medidas antimicrobianas oficiais, nacionais e regionais quando o medicamento veterinário é administrado. A utilização sistemática de uma única classe de antibióticos pode resultar na indução de resistências na população bacteriana. A utilização fora das indicações recomendadas neste RCMV pode também aumentar a prevalência de bactérias resistentes a betalactâmicos ou aminoglicosidos e mesmo diminuir a eficácia do tratamento com antibióticos de outras classes.

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

As pessoas com hipersensibilidade conhecida às penicilinas, outros antibióticos β -lactâmicos e aminoglicosidos devem evitar o contacto com o medicamento. A hipersensibilidade às penicilinas pode levar a reações cruzadas com as cefalosporinas e vice-versa. As penicilinas e as cefalosporinas podem causar hipersensibilidade (alergia) a seguir à injeção, inalação, ingestão ou contacto com a pele. Lavar as mãos depois de administrar.

Não manusear este medicamento veterinário se souber que é sensível a ele ou se tiver sido avisado a não trabalhar com este tipo de preparações.

Em caso de autoinjeção acidental ou se se desenvolverem sintomas após exposição ao medicamento, tais como *rash* cutâneo, o médico deverá ser imediatamente contactado. O edema do rosto, lábios ou olhos ou dificuldade respiratória são sintomas mais graves que requerem atenção médica urgente.

4.6 Reações adversas (frequência e gravidade)

Raramente, são possíveis reações de hipersensibilidade, alérgicas ou choque anafilático. Quando ocorrerem deverá interromper-se o tratamento em curso e administrar tratamento sintomático.

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

- Muito comum (mais de 1 em 10 animais apresentando eventos adversos durante o decurso de um tratamento)
- Comum (mais de 1 mas menos de 10 animais em 100 animais)
- Pouco frequente (mais de 1 mas menos de 10 animais em 1.000 animais)
- Raro (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).

4.7 Utilização durante a gestação, a lactação e a postura de ovos

Administrar apenas em conformidade com a avaliação benefício/risco realizada pelo veterinário responsável.

4.8 Interações medicamentosas e outras formas de interação

Não existem dados disponíveis. A decisão da administração deste medicamento com outros medicamentos veterinários não é recomendada.

4.9 Posologia e via de administração

Administração por via intramuscular profunda. Agitar bem antes de administrar.

Para assegurar a administração da dose correta, o peso corporal deve ser determinado tão rigorosamente quanto possível, de forma a evitar a subdosagem.

Posologia

Bovinos e equinos: 4,5 ml do medicamento veterinário /100 kg p.c. (9000 UI de benzilpenicilina procaína + 11,25 mg de dihidroestreptomicina, por kg de peso corporal/dia), correspondente a 5 a 10 ml (vitelos e potros) ou 15 a 30 ml (bovinos e equinos adultos) diariamente, durante 5 dias.

Ovinos e suínos: em suínos adultos, 1 ml do medicamento veterinário /10 kg p.c. (20000 UI de benzilpenicilina procaína + 25 mg de dihidroestreptomicina, por kg de peso corporal/dia), correspondente a 5 a 15 ml; em leitões e ovinos, 2 ml do medicamento veterinário /10 kg p.c. (40000 UI de benzilpenicilina procaína + 50 mg de dihidroestreptomicina, por kg de peso corporal/dia), diariamente, durante 5 dias.

É recomendado avaliar a resposta ao tratamento num período de 48 horas, e se não forem evidentes melhoras, rever o diagnóstico e tratamento.

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

Não observados.

4.11 Intervalos de segurança

Carne e vísceras:

Bovinos, ovinos e suínos: 74 dias.

Não administrar a equinos cuja carne se destine ao consumo humano.

Leite:

Bovinos: 108 horas (4,5 dias).

Ovinos: 7 dias.

5. PROPRIEDADES FARMACOLÓGICAS

Grupo farmacoterapêutico: antimicrobianos para uso sistémico. Associação de antibacterianos.
ATC Vet Code: QJ01RA01

5.1 Propriedades farmacodinâmicas

A benzilpenicilina procaína é um antibiótico bactericida de reduzido espectro, pertencente ao grupo dos beta-lactâmicos. Actua inibindo a síntese da parede celular bacteriana por inibição das enzimas transpeptidases, provocando rotura da membrana celular e lise das bactérias em fase de crescimento.

A dihidroestreptomicina é um antibiótico bactericida pertencente ao grupo dos aminoglicosidos. Actua no interior da célula bacteriana inibindo a sua síntese proteica ao ligar-se ao receptor específico da subunidade ribossomal 30S, bloqueando a ligação do ARNm.

A associação benzilpenicilina com dihidroestreptomicina, tem um efeito sinérgico sobre algumas bactérias, Gram (+) e Gram (-) incluindo os seguintes microrganismos:
Streptococcus spp, *Staphylococcus* spp, *Clostridium* spp, *Haemophilus* spp, *Pasteurella* spp, *Corynebacterium pyogenes*, *Leptospira* spp.

5.2 Propriedades farmacocinéticas

A dihidroestreptomicina é rapidamente absorvida a partir do local de injeção, sendo a concentração plasmática máxima atingida ao fim de 1 hora. A sua absorção é mais rápida do que a da benzilpenicilina.

Após administração intramuscular a penicilina G liberta-se mais lentamente a partir do local de injeção, produzindo uma concentração máxima mais tardia após a administração e mantendo níveis plasmáticos terapêuticos mais prolongados.

Ambas as substâncias são eliminada na urina, em grande parte (90%) sob a forma inalterada. O perfil farmacocinético da combinação dos dois antibióticos é semelhante nas diferentes espécies alvo.

6. INFORMAÇÕES FARMACÊUTICAS

6.1 Lista de excipientes

Butilparabeno
Sulfoxilato formaldeído sódico
Polivinilpirrolidona
Lecitina
Citrato de sódio
Fosfito sódio
Ureia
Cloridrato de procaína
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 e transportar refrigerado (2°C - 8°C).

Não congelar. Proteger da luz.

Manter fora da vista e do alcance das crianças.

6.5 Natureza e composição do acondicionamento primário

Frascos de vidro com tampa de borracha e selados com cápsula de alumínio.

Apresentações: embalagens com 1 frasco de 100 ml ou 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 Titular de Autorização de Introdução no Mercado

Huvepharma NV
Uitbreidingstraat 80
2600 Antuérpia
Bélgica

8. NÚMERO DE AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO

1111/01/17NFVPT

9. DATA DA PRIMEIRA AUTORIZAÇÃO/RENOVAÇÃO DA AUTORIZAÇÃO

22-04-1971

10. DATA DA REVISÃO DO TEXTO

Junho 2017

ROTULAGEM E FOLHETO INFORMATIVO

A. ROTULAGEM

INDICAÇÕES A INCLUIR NO ACONDICIONAMENTO SECUNDÁRIO

Caixa

1. NOME DO MEDICAMENTO VETERINÁRIO

Combiótico suspensão injetável para bovinos, ovinos, suínos, equinos

2. DESCRIÇÃO DAS SUBSTÂNCIAS ATIVAS E OUTRAS SUBSTÂNCIAS

Por ml:

Substâncias ativas:

Benzilpenicilina procaína	200 000 U.I.
Dihidroestreptomicina (na forma de sulfato)	250 mg

Excipientes

Butilparabeno	0,15 mg
---------------	---------

3. FORMA FARMACÊUTICA

Suspensão injetável.

4. DIMENSÃO DA EMBALAGEM

100 ml

250 ml

5. ESPÉCIES-ALVO

Bovinos, ovinos, suínos, equinos

6. INDICAÇÕES

Tratamento de infeções sistémicas em bovinos, ovinos, suínos, equinos, causadas por, ou associadas a, organismos sensíveis à penicilina e/ou dihidroestreptomicina.

7. MODO E VIA(S) DE ADMINISTRAÇÃO

Via intramuscular.

Antes de utilizar, leia o folheto informativo.

8. INTERVALO DE SEGURANÇA

Carne e vísceras:

Bovinos, ovinos e suínos: 74 dias.

Não administrar a equinos cuja carne se destine ao consumo humano.

Leite:

Bovinos: 108 horas (4,5 dias).

Ovinos: 7 dias.

9. ADVERTÊNCIAS ESPECIAIS, SE NECESSÁRIO

Antes de utilizar, leia o folheto informativo.

10. PRAZO DE VALIDADE

VAL {mês/ano}

Depois da primeira abertura da embalagem, utilizar dentro de 28 dias.

11. CONDIÇÕES ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO

Conservar e transportar refrigerado (2°C - 8°C).

Não congelar. Proteger da luz.

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

Eliminação dos restos não utilizados: 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

Exclusivamente para uso veterinário - Medicamento veterinário sujeito a receita médico veterinária.

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

Manter fora do alcance e da vista das crianças.

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

Titular de Autorização de Introdução no Mercado

Huvepharma NV
Uitbreidingstraat 80
2600 Antuérpia
Bélgica

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

1111/01/17NFVPT

17. NÚMERO DO LOTE DE FABRICO

Lote {número}

INDICAÇÕES A INCLUIR NO ACONDICIONAMENTO PRIMÁRIO

Frascos

1. NOME DO MEDICAMENTO VETERINÁRIO

Combiótico suspensão injetável para bovinos, ovinos, suínos, equinos

2. DESCRIÇÃO DAS SUBSTÂNCIAS ATIVAS E OUTRAS SUBSTÂNCIAS

Por ml:

Substâncias ativas:

Benzilpenicilina procaína	200 000 U.I.
Dihidroestreptomicina (na forma de sulfato)	250 mg

Excipientes

Butilparabeno	0,15 mg
---------------	---------

3. FORMA FARMACÊUTICA

Suspensão injetável.

4. DIMENSÃO DA EMBALAGEM

100 ml

250 ml

5. ESPÉCIES-ALVO

Bovinos, ovinos, suínos, equinos

6. INDICAÇÕES

Antes de utilizar, leia o folheto informativo.

7. MODO E VIA DE ADMINISTRAÇÃO

IM

Antes de utilizar, leia o folheto informativo.

8. INTERVALO DE SEGURANÇA

Carne e vísceras:

Bovinos, ovinos e suínos: 74 dias.

Não administrar a equinos cuja carne se destine ao consumo humano.

Leite:

Bovinos: 108 horas (4,5 dias).

Ovinos: 7 dias.

9. ADVERTÊNCIAS ESPECIAIS, SE NECESSÁRIO

Antes de utilizar, leia o folheto informativo.

10. PRAZO DE VALIDADE

VAL {mês/ano}

Depois da primeira abertura da embalagem, utilizar dentro de 28 dias.

11. CONDIÇÕES ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO

Conservar e transportar refrigerado (2°C - 8°C).

Não congelar. Proteger da luz.

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 “EXCLUSIVAMENTE PARA USO VETERINÁRIO” E CONDIÇÕES OU RESTRIÇÕES RELATIVAS AO FORNECIMENTO E À UTILIZAÇÃO, se for caso disso

USO VETERINÁRIO

Exclusivamente para 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 de Autorização de Introdução no Mercado

Huvepharma NV
Uitbreidingstraat 80
2600 Antuérpia
Bélgica

16. NÚMERO DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO

1111/01/17NFVPT

17. NÚMERO DO LOTE DE FABRICO

Lote {número}

B. FOLHETO INFORMATIVO

FOLHETO INFORMATIVO

Combiótico suspensão injetável para bovinos, ovinos, suínos, equinos

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 de Autorização de Introdução no Mercado

Huvepharma NV
Uitbreidingstraat 80
2600 Antuérpia
Bélgica

Fabricante responsável pela libertação dos lotes:

Haupt Pharma Latina, S.r.l.
Strada Statale 156, Km 47,6
04100 Borgo S. Michele, Latina
Itália

2. NOME DO MEDICAMENTO VETERINÁRIO

Combiótico suspensão injetável para bovinos, ovinos, suínos, equinos

3. DESCRIÇÃO DAS SUBSTÂNCIAS ATIVAS E OUTRAS SUBSTÂNCIAS

Por ml:

Substâncias ativas:

Benzilpenicilina procaína	200 000 U.I.
Dihidroestreptomicina (na forma de sulfato)	250 mg

Excipientes

Butilparabeno	0,15 mg
---------------	---------

4. INDICAÇÕES

Tratamento de infeções sistémicas em bovinos, ovinos, suínos, equinos, causadas por, ou associadas a, organismos sensíveis à penicilina e/ou dihidroestreptomicina incluindo:

Bovinos: *Fusobacterium necrophorum*, *Pasteurella multocida*;

Ovinos: *Actinobacterium pyogenes*, *Listeria monocytogenes*, *Mannheimia haemolytica*, *Pasteurella multocida*, *Stafilococci*, *Streptococci*.

Suínos: *Arcanobacterium pyogenes*, *Haemophilus parasuis*, *Pasteurella multocida*, *Streptococcus suis*.

Equinos: *Actinobacillus* spp, *Escherichia coli*, *Streptococcus equi*, *Staphylococcus aureus*, *Streptococcus* betahemolítico, *Streptococcus zooepidemicus*.

5. CONTRAINDICAÇÕES

Não administrar em caso de hipersensibilidade conhecida às substâncias ativas ou a qualquer um dos excipientes.

Não administrar a coelhos, cobaias e *hamsters*.

Não administrar por via intravenosa.

Não administrar a animais com antecedentes de hipersensibilidade aos antibióticos beta-lactâmicos e/ou aminoglicosídeos.

Não administrar a animais com insuficiência renal ou obstrução das vias urinárias pois pode manifestar-se nefrotoxicidade ou neurotoxicidade.

6. REAÇÕES ADVERSAS

Raramente, são possíveis reações de hipersensibilidade, alérgicas ou choque anafilático. Quando ocorrerem deverá interromper-se o tratamento em curso e administrar tratamento sintomático.

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

- Muito comum (mais de 1 em 10 animais apresentando eventos adversos durante o decurso de um tratamento)
- Comum (mais de 1 mas menos de 10 animais em 100 animais)
- Pouco frequente (mais de 1 mas menos de 10 animais em 1.000 animais)
- Raro (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 detete efeitos graves ou outros efeitos não mencionados neste folheto, informe o médico veterinário.

7. ESPÉCIES-ALVO

Bovinos, ovinos, suínos, equinos

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

Administração por via intramuscular profunda. Agitar bem antes de administrar.

Para assegurar a administração da dose correta, o peso corporal deve ser determinado tão rigorosamente quanto possível, de forma a evitar a subdosagem.

Posologia

Bovinos e equinos: 4,5 ml do medicamento veterinário /100 kg p.c. (9000 UI de benzilpenicilina procaína + 11,25 mg de dihidroestreptomicina, por kg de peso corporal/dia), correspondente a 5 a 10 ml (vitelos e potros) ou 15 a 30 ml (bovinos e equinos adultos) diariamente, durante 5 dias.

Ovinos e suínos: em suínos adultos, 1 ml do medicamento veterinário /10 kg p.c. (20000 UI de benzilpenicilina procaína + 25 mg de dihidroestreptomicina, por kg de peso corporal/dia), correspondente a 5 a 15 ml; em leitões e ovinos, 2 ml do medicamento veterinário /10 kg p.c. (40000 UI de benzilpenicilina procaína + 50 mg de dihidroestreptomicina, por kg de peso corporal/dia), diariamente, durante 5 dias.

É recomendado avaliar a resposta ao tratamento num período de 48 horas, e se não forem evidentes melhoras, rever o diagnóstico e tratamento.

9. INSTRUÇÕES COM VISTA A UMA UTILIZAÇÃO CORRETA

Agitar bem antes de administrar.

10. INTERVALO DE SEGURANÇA

Carne e vísceras:

Bovinos, ovinos e suínos: 74 dias.

Não administrar a equinos cuja carne se destine ao consumo humano.

Leite:

Bovinos: 108 horas (4,5 dias).

Ovinos: 7 dias.

11. PRECAUÇÕES ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO

Conservar e transportar refrigerado (2°C - 8°C).

Não congelar. Proteger da luz.

Manter fora da vista e do alcance das crianças.

Não utilizar depois de expirado o prazo de validade indicado na embalagem. Prazo de validade após a primeira abertura do recipiente: 28 dias.

12. ADVERTÊNCIAS ESPECIAIS

Precauções especiais para utilização em animais

A administração do medicamento veterinário deve basear-se em testes de sensibilidade de bactérias isoladas do animal. Caso isso não seja possível, a terapêutica deve basear-se na informação epidemiológica local (regional, a nível da exploração) sobre a sensibilidade da bactéria alvo. Deverá ter-se o cuidado de não exceder a dosagem recomendada.

Deve ter-se em consideração as medidas antimicrobianas oficiais, nacionais e regionais quando o medicamento veterinário é administrado. A utilização sistemática de uma única classe de antibióticos pode resultar na indução de resistências na população bacteriana. A utilização fora das indicações recomendadas neste RCMV pode também aumentar a prevalência de bactérias resistentes a betalactâmicos ou aminoglicosidos e mesmo diminuir a eficácia do tratamento com antibióticos de outras classes.

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

As pessoas com hipersensibilidade conhecida às penicilinas, outros antibióticos β -lactâmicos e aminoglicosidos devem evitar o contacto com o medicamento. A hipersensibilidade às penicilinas pode levar a reações cruzadas com as cefalosporinas e vice-versa. As penicilinas e as cefalosporinas podem causar hipersensibilidade (alergia) a seguir à injeção, inalação, ingestão ou contacto com a pele. Lavar as mãos depois de administrar.

Não manusear este medicamento veterinário se souber que é sensível a ele ou se tiver sido avisado a não trabalhar com este tipo de preparações.

Em caso de autoinjeção acidental ou se se desenvolverem sintomas após exposição ao medicamento, tais como *rash* cutâneo, o médico deverá ser imediatamente contactado. O edema do rosto, lábios ou olhos ou dificuldade respiratória são sintomas mais graves que requerem atenção médica urgente.

Utilização durante a gestação e a lactação

Administrar apenas em conformidade com a avaliação benefício/risco realizada pelo veterinário responsável.

Interações medicamentosas e outras formas de interação

Não existem dados disponíveis. A decisão da administração deste medicamento com outros medicamentos veterinários não é recomendada.

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 nos cursos de água nem nos 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

Junho 2017

15. OUTRAS INFORMAÇÕES

Apresentações: embalagens com 1 frasco de 100 ml ou 250 ml.

É possível que não sejam comercializadas todas as apresentações