

ANEXO I
RESUMO DAS CARACTERÍSTICAS DO MEDICAMENTO

1. NOME DO MEDICAMENTO VETERINÁRIO

TAF Spray Solução de 28,5 mg/g para pulverização cutânea

2. COMPOSIÇÃO QUALITATIVA E QUANTITATIVA

Cada g contém:

Substância ativa:

Tianfenicol 28,5 mg

Excipiente:

Curcumina (E100) 0,5 mg

Para a lista completa de excipientes, ver a secção 6.1.

3. FORMA FARMACÊUTICA

Solução para pulverização cutânea.

Solução amarela clara.

4. INFORMAÇÕES CLÍNICAS

4.1 Espécies-alvo

Equinos (cavalos), bovinos, caprinos, ovinos, suínos, visons, coelhos.

4.2 Indicações de utilização, especificando as espécies-alvo

Em todas as espécies-alvo:

- Tratamento das infeções de feridas superficiais causadas por microrganismos suscetíveis ao tianfenicol.

Em bovinos, caprinos e ovinos:

- Tratamento de infeções dos cascos e unhas, como por exemplo peeira, dermatite interdigital, dermatite digital causada por microrganismos suscetíveis ao tianfenicol.

4.3 Contraindicações

Não administrar em casos de hipersensibilidade à substância ativa ou a algum dos excipientes. Ver a secção 4.11.

4.4 Advertências especiais para cada espécie-alvo

Limpar bem a superfície afetada antes de pulverizar. Depois da administração do medicamento veterinário, o animal deve ficar em chão seco pelo menos durante uma hora.

4.5 Precauções especiais de utilização

Precauções especiais para utilização em animais

Proteger os olhos quando se pulveriza junto à cabeça. O animal deve ser impedido de lamber a zona tratada ou as áreas tratadas de outros animais.

A administração do medicamento veterinário deve basear-se em testes de sensibilidade e ter em conta as políticas oficiais e antimicrobianas locais. A administração do medicamento veterinário, desviando-se das instruções fornecidas no RCMV, pode aumentar a prevalência de resistência bacteriana.

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

Em caso de contacto acidental com os olhos, este medicamento veterinário pode causar irritação. Recomenda-se a utilização de proteção dos olhos (por exemplo, óculos). Não pulverize em direção a uma pessoa.

Em caso de irritação, consultar um médico e mostrar-lhe o rótulo ou a embalagem.

Pode ocorrer asma ou rinite por inalação. Não inalar vapores. Aplicar o medicamento veterinário ao ar livre ou num local suficientemente ventilado.

Este medicamento veterinário pode ser tóxico se for ingerido.

Deve-se evitar qualquer contacto com a superfície tratada e é necessário evitar que as crianças brinquem com animais de estimação tratados até o local de aplicação do medicamento veterinário ficar bem seco.

Não comer, beber ou fumar durante a administração.

Pode-se verificar, raramente, hipersensibilidade (alergia) ao tianfenicol. As pessoas com hipersensibilidade conhecida ao tianfenicol devem evitar o contacto com o medicamento veterinário. Se ocorrerem sintomas como inchaço da face, lábios ou olhos ou dificuldade em respirar, procure atendimento médico urgente.

Lavar as mãos após a administração do medicamento veterinário.

Não pulverizar sobre uma chama aberta ou sobre qualquer outra fonte de ignição. Não perfurar nem queimar o recipiente, mesmo depois da administração.

4.6 Reações adversas (frequência e gravidade)

Desconhecidas.

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

A segurança do medicamento veterinário não foi determinada durante a gestação e 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

Desconhecidas.

4.9 Posologia e via de administração

Destina-se a administração cutânea. Agitar bem o recipiente antes de pulverizar.

Pulverizar a solução na superfície afetada durante 3 segundos (equivalente a mais ou menos 45 mg de tianfenicol) uma vez por dia. Pode-se repetir o tratamento, em função do processo de cura, até 3 dias consecutivos.

O recipiente deve ser mantido a uma distância de aproximadamente 15-20 cm da zona a pulverizar. Para uma utilização ideal, as feridas devem ser limpas antes da aplicação.

O recipiente pulverizador pode ser utilizado direito ou invertido.

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

Nenhum conhecido.

4.11 Intervalo(s) de segurança

Carne e vísceras:

- equinos, bovinos, caprinos, ovinos, coelhos: zero dias.
- suínos: 14 dias.

Leite: 0 horas.

Não utilizar no úbere de animais de lactação se o seu leite for destinado a consumo humano.

5. PROPRIEDADES FARMACOLÓGICAS

Grupo farmacoterapêutico: antibiótico para uso dermatológico, outros antibióticos.

Código ATCvet: QD06AX

5.1 Propriedades farmacodinâmicas

O tianfenicol é um agente antimicrobiano de largo espectro, com uma estrutura semelhante à do cloranfenicol. É bacteriostático tanto para bactérias Gram-positivas como Gram-negativas e atua bloqueando a síntese das proteínas.

O mecanismo mais comum de resistência ao tianfenicol é obtido por microrganismos via acetiltransferase codificada de plasmídeos que inibe a substância ativa. A resistência cruzada do tianfenicol com o cloranfenicol é completa na bateria que contém acetiltransferases de cloranfenicol (CATs). A acetilação dos grupos hidroxilos por CATs evita a ligação à subunidade ribossômica 50S. Há também outros mecanismos de resistência, como sistema de efusão, inativação por fosfotransferase e mutação do local alvo ou barreiras de permeabilidade. Os genes CAT encontram-se normalmente nos plasmídeos e a maioria destes plasmídeos veicula um ou mais genes adicionais de resistência.

5.2 Propriedades farmacocinéticas

A absorção de tianfenicol após administração dérmica é pouco significativa.

6. PROPRIEDADES FARMACÊUTICAS

6.1 Lista de excipientes

Curcumina (E100)
Acetona
Dimetilacetamida
Copolímero de vinilpirrolidona e vinil acetato (30/70)
Etanol
Triacetato
Éter dimetílico

6.2 Incompatibilidades principais

Desconhecidas.

6.3 Prazo de validade

Prazo de validade do medicamento veterinário tal como embalado para venda: 2 anos.

6.4 Precauções especiais de conservação

Aerossol extremamente inflamável. Recipiente pressurizado; pode explodir quando aquecido. Proteger da luz solar. Não expor a temperaturas superiores a 50°C. Manter afastado do calor, das superfícies quentes, das faíscas, das chamas abertas e outras fontes de ignição. Não fumar.

6.5 Natureza e composição do acondicionamento primário

Recipientes de alumínio pressurizados com pigmentos epoxifenólicos de 50, 150, 200, 300 e 400 ml:

- Mecanismo de válvula de poliamida /polietileno integrado no topo do recipiente de alumínio;
- Bico de pulverização de polipropileno com nebulizador de polioximetileno.

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

Os medicamentos veterinários não utilizados ou os seus desperdícios devem ser eliminados de acordo com os requisitos nacionais.

7. TITULAR DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO

Eurovet Animal Health B.V.
Handelsweg 25
5531 AE Bladel, Países Baixos

8. NÚMERO DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO

858/01/14DFVPT

9. DATA DA PRIMEIRA AUTORIZAÇÃO / RENOVAÇÃO DA AUTORIZAÇÃO

Data da primeira autorização: 10 de novembro de 2014.

Data da última renovação: 4 de outubro de 2019.

10. DATA DA REVISÃO DO TEXTO

Dezembro de 2021.

PROIBIÇÃO DE VENDA, FORNECIMENTO E/OU UTILIZAÇÃO

ANEXO III
ROTULAGEM E FOLHETO INFORMATIVO

A. ROTULAGEM

INDICAÇÕES A INCLUIR NO ACONDICIONAMENTO SECUNDÁRIO E ACONDICIONAMENTO PRIMÁRIO

Exterior da informação de abertura

{ 50 ml, 150 ml, 200 ml, 300 ml, 400 ml }

1. NOME DO MEDICAMENTO VETERINÁRIO

TAF Spray Solução de 28,5 mg/g para pulverização cutânea
Tianfenicol

2. DESCRIÇÃO DA SUBSTÂNCIA ATIVA

Cada g contém:

Substância ativa:

Tianfenicol 28,5 mg

3. FORMA FARMACÊUTICA

Solução para pulverização cutânea.

4. DIMENSÃO DA EMBALAGEM

50 ml, 150 ml, 200 ml, 300 ml, 400 ml

5. ESPÉCIES-ALVO

Equinos (cavalos), bovinos, caprinos, ovinos, suínos, visons, coelhos.

6. INDICAÇÕES

7. MODO E VIA DE ADMINISTRAÇÃO

Antes de administrar, ler o folheto informativo.

8. INTERVALO DE SEGURANÇA

Carne e vísceras:

- equinos, bovinos, caprinos, ovinos, coelhos: zero dias.
- suínos: 14 dias.

Leite: 0 horas.

Não utilizar no úbere de animais de lactação se o seu leite for destinado a consumo humano.

9. ADVERTÊNCIAS ESPECIAIS, SE NECESSÁRIO

Antes de administrar, ler o folheto informativo.

10. PRAZO DE VALIDADE

EXP {mês / ano}

11. CONDIÇÕES ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO

Antes de administrar, ler o folheto informativo.

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

Antes de administrar, 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.

Uso Externo

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

Eurovet Animal Health BV, Handelsweg 25, 5531 AE Bladel, Países Baixos

16. NÚMEROS DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO

858/01/14DFVPT

17. NÚMERO DE LOTE DO FABRICANTE

Lote {número}

Aerossol extremamente inflamável. Recipiente pressurizado; pode explodir quando aquecido. Proteger da luz solar. Não expor a temperaturas superiores a 50°C. Manter afastado do calor, das superfícies quentes, das faíscas, das chamas abertas e outras fontes de ignição. Não fumar. Não pulverizar sobre uma chama aberta ou sobre qualquer outra fonte de ignição. Não perfurar nem queimar o recipiente, mesmo depois da administração.



Perigo

INDICAÇÕES A INCLUIR NO ACONDICIONAMENTO PRIMÁRIO - ROTULAGEM E FOLHETO INFORMATIVO COMBINADOS

{150 ml, 200 ml, 300 ml, 400 ml}

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:

Eurovet Animal Health BV, Handelsweg 25, 5531 AE Bladel, Países Baixos

Fabricante responsável pela libertação de lote:

Eurovet Animal Health BV, Handelsweg 25, 5531 AE Bladel, Países Baixos

IGS Aerosols GmbH, Im Hemmet 1 und 2, 79664 Wehr, Alemanha

2. Nome do medicamento veterinário

TAF Spray Solução de 28,5 mg/g para pulverização cutânea

Tianfenicol

3. Descrição da substância ativa e outras substâncias

Cada g contém:

Substância ativa:

Tianfenicol 28,5 mg

Excipiente:

Curcumina (E100) 0,5 mg

4. Forma farmacêutica

Pulverização cutânea, solução

Solução amarela clara

5. Dimensão da embalagem

150 ml, 200 ml, 300 ml e 400 ml

6. Indicações

Em todas as espécies-alvo:

- Tratamento das infeções de feridas superficiais causadas por microrganismos suscetíveis ao tianfenicol.

Em bovinos, caprinos e ovinos:

- Tratamento de infeções dos cascos e unhas, como por exemplo peeira, dermatite interdigital, dermatite digital causada por microrganismos suscetíveis ao tianfenicol.

7. Contraindicações

Não administrar em casos de hipersensibilidade à substância ativa ou a algum dos excipientes. Ver a secção "Intervalo de segurança".

8. Reações adversas

Desconhecidas.

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

9. Espécies-alvo

Equinos (cavalos), bovinos, caprinos, ovinos, suínos, visons, coelhos.

10. Dosagem em função da espécie, via e modo de administração

Destina-se a administração cutânea.

Pulverizar a solução na superfície afetada durante 3 segundos (equivalente a mais ou menos 45 mg de tianfenicol) uma vez por dia. Pode-se repetir o tratamento, em função do processo de cura, até 3 dias consecutivos.

11. Instruções com vista a uma utilização correta

Agitar bem o recipiente antes de pulverizar. O recipiente deve ser mantido a uma distância de aproximadamente 15-20 cm da zona a pulverizar. Para uma utilização ideal, as feridas devem ser limpas antes da aplicação. O recipiente pulverizador pode ser utilizado direito ou invertido.

12. INTERVALO DE SEGURANÇA

Carne e vísceras:

- equinos, bovinos, caprinos, ovinos, coelhos: zero dias.
- suínos: 14 dias.

Leite: 0 horas.

Não utilizar no úbere de animais de lactação se o seu leite for destinado a consumo humano.

13. PRECAUÇÕES ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO

Não utilizar este medicamento veterinário depois de expirado o prazo de validade indicado no recipiente. A validade refere-se ao último dia do mês.

14. Advertências especiais

Advertências especiais para cada espécie-alvo

Limpar bem a superfície afetada antes de pulverizar. Depois da administração do medicamento veterinário o animal deve ficar em chão seco pelo menos durante uma hora.

Precauções especiais para utilização em animais

Proteger os olhos quando se pulveriza junto à cabeça. O animal deve ser impedido de lamber a zona tratada ou as áreas tratadas de outros animais. A administração do medicamento veterinário deve basear-se em teste de sensibilidade e ter em conta as políticas oficiais e antimicrobianas locais. A administração do medicamento veterinário desviando-se das instruções fornecidas no rótulo pode aumentar a prevalência de resistência bacteriana.

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

Em caso de contacto accidental com os olhos, este medicamento veterinário pode causar irritação. Recomenda-se a utilização de proteção dos olhos (por exemplo, óculos). Não pulverize em direção a uma pessoa. Em caso de irritação, consultar um médico e mostrar-lhe o rótulo.

Pode ocorrer asma ou rinite por inalação. Não inalar vapores. Aplicar o medicamento veterinário ao ar livre ou num local suficientemente ventilado.

Este medicamento veterinário pode ser tóxico se for ingerido.

Deve-se evitar qualquer contacto com a superfície tratada e é necessário evitar que as crianças brinquem com animais de estimação tratados até o local de aplicação do medicamento veterinário ficar bem seco. Não comer, beber ou fumar durante a administração.

Pode-se verificar, raramente, hipersensibilidade (alergia) ao tianfenicol. As pessoas com hipersensibilidade conhecida ao tianfenicol devem evitar o contacto com o medicamento veterinário. Se ocorrerem sintomas como inchaço da face, lábios ou olhos ou dificuldade em respirar, procure atendimento médico urgente.

Lavar as mãos após a administração do medicamento veterinário.

Gestação e lactação:

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

Interações medicamentosas e outras formas de interação:

Desconhecidas.

Sobredosagem (sintomas, procedimentos de emergência, antídotos):

Nenhum conhecido.

Incompatibilidades:

Desconhecidas.

15. Precauções especiais de eliminação do medicamento não utilizado ou dos seus desperdícios, se for caso disso

Os medicamentos veterinários não utilizados ou os seus desperdícios devem ser eliminados de acordo com os requisitos nacionais.

16. Data da última aprovação do rótulo

Dezembro de 2021.

17. Outras informações

Dimensão da embalagem: 50, 150, 200, 300 e 400 ml.
É possível que não sejam comercializadas todas as apresentações.

18. 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.

Uso Externo

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

Manter fora da vista e do alcance das crianças.

20. Prazo de validade

EXP {mês/ano}

21. Número da autorização de introdução no mercado

858/01/14DFVPT

22. Número do lote de fabrico

Lote {número}

Aerossol extremamente inflamável. Recipiente pressurizado; pode explodir quando aquecido. Proteger da luz solar. Não expor a temperaturas superiores a 50°C. Manter afastado do calor, das superfícies quentes, das faíscas, das chamas abertas e outras fontes de ignição. Não fumar. Não pulverizar sobre

uma chama aberta ou sobre qualquer outra fonte de ignição. Não perfurar nem queimar o recipiente, mesmo depois da administração.



Perigo

B. FOLHETO INFORMATIVO

FOLHETO INFORMATIVO:
TAF Spray, Solução de 28,5 mg/g para pulverização cutânea

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:

Eurovet Animal Health BV, Handelsweg 25, 5531 AE Bladel, Países Baixos

Fabricante responsável pela libertação de lote:

Eurovet Animal Health BV, Handelsweg 25, 5531 AE Bladel, Países Baixos
IGS Aerosols GmbH, Im Hemmet 1 und 2, 79664 Wehr, Alemanha

2. NOME DO MEDICAMENTO VETERINÁRIO

TAF Spray Solução de 28,5 mg/g para pulverização cutânea
Tianfenicol

3. DESCRIÇÃO DA SUBSTÂNCIA ATIVA E OUTRAS SUBSTÂNCIAS

1 g contém:

Substância ativa:

Tianfenicol 28,5 mg

Excipiente:

Curcumina (E100) 0,5 mg

Pulverização cutânea, solução

Solução amarela clara

4. INDICAÇÕES

Em todas as espécies-alvo:

- Tratamento das infeções de feridas superficiais causadas por microrganismos suscetíveis ao tianfenicol.

Em bovinos, caprinos e ovinos:

- Tratamento de infeções dos cascos e unhas, como por exemplo peeira, dermatite interdigital, dermatite digital causada por microrganismos suscetíveis ao tianfenicol.

5. CONTRAINDICAÇÕES

Não administrar em casos de hipersensibilidade à substância ativa ou a algum dos excipientes. Ver a secção “Intervalo de segurança”.

6. REAÇÕES ADVERSAS

Desconhecidas.

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

7. ESPÉCIES-ALVO

Equinos (cavalos), bovinos, caprinos, ovinos, suínos, visons, coelhos.

8. POSOLOGIA PARA CADA ESPÉCIE, VIA E MODO DE ADMINISTRAÇÃO

Destina-se a administração cutânea.

Pulverizar a solução na superfície afetada durante 3 segundos (equivalente a mais ou menos 45 mg de tianfenicol) uma vez por dia. Pode-se repetir o tratamento, em função do processo de cura, até 3 dias consecutivos.

9. INSTRUÇÕES PARA UMA ADMINISTRAÇÃO CORRETA

Agitar bem o recipiente antes de pulverizar. O recipiente deve ser mantido a uma distância de aproximadamente 15-20 cm da zona a pulverizar. Para uma utilização ideal, as feridas devem ser limpas antes da aplicação. O recipiente pulverizador pode ser utilizado direito ou invertido.

10. INTERVALO DE SEGURANÇA

Carne e vísceras:

- equinos, bovinos, caprinos, ovinos, coelhos: zero dias.
- suínos: 14 dias.

Leite: 0 horas.

Não utilizar no úbere de animais de lactação se o seu leite for destinado a consumo humano.

11. PRECAUÇÕES ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO

Manter longe da vista e do alcance das crianças.

Aerossol extremamente inflamável. Recipiente pressurizado; pode explodir quando aquecido. Proteger da luz solar. Não expor a temperaturas superiores a 50°C. Manter afastado do calor, das superfícies quentes, das faíscas, das chamas abertas e outras fontes de ignição. Não fumar.

Não utilizar este medicamento veterinário depois de expirado o prazo de validade indicado no recipiente. A validade refere-se ao último dia do mês.

12. PRECAUÇÕES ESPECIAIS

Advertências especiais para cada espécie-alvo

Limpar bem a superfície afetada antes de pulverizar. Depois da administração do medicamento veterinário o animal deve ficar em chão seco pelo menos durante uma hora.

Precauções especiais para utilização em animais

Proteger os olhos quando se pulveriza junto à cabeça. O animal deve ser impedido de lamber a zona tratada ou as áreas tratadas de outros animais. A administração do medicamento veterinário deve basear-se em teste de sensibilidade e ter em conta as políticas oficiais e antimicrobianas locais. A administração do medicamento veterinário deve basear-se em testes de sensibilidade e ter em conta as políticas oficiais e antimicrobianas locais. A administração do medicamento veterinário, desviando-se das instruções fornecidas no RCMV, pode aumentar a prevalência de resistência bacteriana.

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

Em caso de contacto acidental com os olhos, este medicamento veterinário pode causar irritação. Recomenda-se a utilização de proteção dos olhos (por exemplo, óculos). Não pulverize em direção a uma pessoa. Em caso de irritação, consultar um médico e mostrar-lhe a folha informativa.

Pode ocorrer asma ou rinite por inalação. Não inalar vapores. Aplicar o medicamento veterinário ao ar livre ou num local suficientemente ventilado.

Este medicamento veterinário pode ser tóxico se for ingerido.

Deve-se evitar qualquer contacto com a superfície tratada e é necessário evitar que as crianças brinquem com animais de estimação tratados até o local de aplicação do medicamento veterinário ficar bem seco. Não comer, beber ou fumar durante a administração.

Pode-se verificar, raramente, hipersensibilidade (alergia) ao tianfenicol. As pessoas com hipersensibilidade conhecida ao tianfenicol devem evitar o contacto com o medicamento veterinário. Se ocorrerem sintomas como inchaço da face, lábios ou olhos ou dificuldade em respirar, procure atendimento médico urgente.

Lavar as mãos após a administração do medicamento veterinário.

Não pulverizar sobre uma chama aberta ou sobre qualquer outra fonte de ignição. Não perfurar nem queimar o recipiente, mesmo depois da administração.

Gestação e lactação:

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

Interações medicamentosas e outras formas de interação:

Desconhecidas.

Sobredosagem (sintomas, procedimentos de emergência, antídotos):

Nenhum conhecido.

Incompatibilidades:

Desconhecidas.

13. PRECAUÇÕES ESPECIAIS PARA A ELIMINAÇÃO DE MEDICAMENTOS VETERINÁRIOS NÃO UTILIZADOS OU DESPERDÍCIOS DERIVADOS DA UTILIZAÇÃO DESSES MEDICAMENTOS

Os medicamentos veterinários não utilizados ou os seus desperdícios devem ser eliminados de acordo com os requisitos nacionais.

14. DATA DA ÚLTIMA APROVAÇÃO DO FOLHETO INFORMATIVO

Dezembro de 2021.

15. OUTRAS INFORMAÇÕES

Dimensão da embalagem: 50, 150, 200, 300 e 400 ml.

É possível que não sejam comercializadas todas as apresentações.

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