



ANEXO I

RESUMO DAS CARACTERÍSTICAS DO MEDICAMENTO





1. NOME DO MEDICAMENTO VETERINÁRIO

Crotax 10 mg/g pomada oftálmica para cães, gatos e equinos de desporto

2. COMPOSIÇÃO QUALITATIVA E QUANTITATIVA

Substância ativa:

Cloranfenicol 10 mg/g

Excipientes:

Para a lista completa de excipientes, ver secção 6.1.

3. FORMA FARMACÊUTICA

Pomada oftálmica.

Pomada amarelada, inodora ou quase inodora, com consistência mole.

4. INFORMAÇÕES CLÍNICAS

4.1 Espécie(s)-alvo

Cães, gatos e equinos de desporto.

4.2 Indicações de utilização, especificando as espécies-alvo

O medicamento veterinário está indicado no tratamento tópico de infeções bacterianas do globo ocular e estruturas anexas provocadas por microrganismos sensíveis ao cloranfenicol, nomeadamente: conjuntivites, blefarites, dacriocistites, úlceras da córnea e queratites. Indicado no tratamento profilático de úlceras da córnea.

4.3 Contraindicações

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

Não administrar em animais produtores de alimentos para consumo humano.

O medicamento veterinário não deve ser administrado em animais com patologias da medula óssea, anemias ou imunossupressão.

Não administrar em fêmeas gestantes e/ou lactantes e recém-nascidos.

Não administrar em animais que foram ou serão vacinados proximamente.





4.4 Advertências especiais para cada espécie-alvo

O medicamento veterinário não deve ser utilizado de modo prolongado ou em tratamentos repetidos e frequentes dado que, nessas condições pode favorecer o aparecimento de aplasias medulares e/ou discrasias sanguíneas (anemia aplástica, anemia hipoplástica, trombocitopenia e granulocitopenia).

Em gatos o medicamento veterinário não deverá ser utilizado por um período superior a 5 dias consecutivos pois podem ocorrer discrasias sanguíneas.

O cloranfenicol não deve ser usado em situações banais, só se justificando a sua utilização se não houver terapêutica alternativa que comporte menos riscos.

Como com qualquer antibiótico deverá vigiar-se o aparecimento de superinfeção e alterações gastrointestinais.

O medicamento veterinário deve ser utilizado com precaução em animais com insuficiência renal ou hepática.

4.5 Precauções especiais de utilização

Precauções especiais para a utilização em animais

A maioria das bactérias sensíveis irá responder à terapêutica com cloranfenicol em poucos dias. Se não for observada melhoria neste período de tempo, deve ser considerada uma alternativa terapêutica.

Quando se suspeita que a infeção é a causa de um processo de doença, especialmente na conjuntivite purulenta, devem ser realizados testes de sensibilidade, antes de aplicar qualquer preparação oftálmica, para determinar qual o antibiótico mais adequado.

A administração do medicamento veterinário deve ser baseada na identificação e teste de sensibilidade das bactérias que causam a infeção bacteriológica. O uso inadequado de medicamentos que contenham antimicrobianos pode aumentar o aparecimento de resistência bacteriana.

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

As pessoas com hipersensibilidade conhecida ao cloranfenicol devem evitar o contacto com o medicamento veterinário e administrar o medicamento veterinário com precaução.

As mãos devem ser sempre lavadas antes da aplicação da pomada. A ponta da bisnaga não deve tocar em qualquer superfície, incluindo os olhos e as mãos. Assim é evitada a contaminação da pomada, o que poderia causar uma infeção no olho.

4.6 Reações adversas (frequência e gravidade)

Após a aplicação deste medicamento veterinário poderá ocorrer irritação local, sensação transitória de ardor e picada no olho, edema e eritema conjuntival.

Este medicamento veterinário pode causar depressão da medula óssea e alterações sanguíneas (anemia aplástica, anemia hipoplástica, trombocitopenia e granulocitopenia).

O uso continuado de cloranfenicol pode causar alterações na conjuntiva, como um resultado de infeções secundárias por *Pseudomonas* spp.

Em tratamentos prolongados podem aparecer sobreinfeções provocadas por microrganismos não sensíveis, incluindo fungos.





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

Gestação

Não administrar durante toda a gestação.

Lactação

Não administrar durante a lactação.

4.8 Interações medicamentosas e outras formas de interação

Têm sido descritas interações com outros antibióticos, por exemplo, as tetraciclinas, verificando-se antagonismos.

O cloranfenicol pode prolongar o efeito de vários medicamentos se administrados simultaneamente. Deve ser evitada a terapêutica concomitante com outros medicamentos que produzem depressão da medula óssea.

4.9 Posologia e via de administração

A posologia bem como a duração do tratamento devem ser instituídas pelo médico veterinário, caso a caso.

Aplicar topicamente na mucosa ocular (no ângulo interno) a cada 8-12 horas.

Para administrar o medicamento veterinário siga as seguintes instruções:

Preparação da bisnaga (primeira administração)



Ao preparar a bisnaga verifique sempre se possui tampa (A), base (ponteira) (B) e anilha (C). Caso não tenha anilha, não administre o medicamento veterinário e fale com o médico veterinário ou farmacêutico.





Desenrosque cuidadosamente o conjunto base (ponteira) e tampa. Retire a anilha e deite-a fora.



Volte a enroscar o conjunto base (ponteira) e tampa e assegure que o filme de alumínio que sela a bisnaga é quebrado. Após este passo não volte a desenroscar a base (ponteira) da bisnaga.

Sempre que precisar de administrar o medicamento veterinário remova apenas a tampa.

Antes de cada administração

Depois da preparação da bisnaga (no caso de ser a primeira administração), ou nas administrações seguintes, siga as instruções abaixo sempre que precisar de administrar o medicamento veterinário:









Segure a base (ponteira) da bisnaga com uma mão e com a outra desenrosque e remova a tampa.

Aquando da primeira administração da pomada oftálmica deverá rejeitar-se a primeira porção. Evite o contacto da ponta da bisnaga com as mãos ou qualquer outra superfície, de modo a não contaminar a pomada. No final da administração, volte a enroscar a tampa na base (ponteira) da bisnaga. Após cada administração da pomada no olho, e mesmo sem pressionar a bisnaga, é normal que a pomada continue a escoar para fora da mesma. Descarte essa porção antes de fechar novamente a bisnaga.

Dado que a ação do antibiótico é predominantemente bacteriostática, a terapêutica deve ser continuada até 48 horas depois da cura objetivada.

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

Não se conhecem para a forma farmacêutica em questão.

4.11 Intervalo(s) de segurança

Não aplicável.

5. PROPRIEDADES FARMACOLÓGICAS

Grupo farmacoterapêutico: Medicamentos usados em afeções oculares. Anti-infeciosos tópicos.

Antibacterianos.

Código ATCvet: QS01AA01

5.1 Propriedades farmacodinâmicas

O cloranfenicol é utilizado topicamente no tratamento de infeções oculares pelo seu largo espectro de ação e pela sua capacidade de penetração no tecido ocular e no humor aquoso. Cloranfenicol possui uma elevada penetração na córnea atingindo concentrações terapêuticas no humor aquoso.

O cloranfenicol é um antibiótico bacteriostático de largo espectro de ação e marcada atividade antimicrobiana contra bactérias anaeróbias e aeróbias (gram-positivas e gram-negativas) e riquétsias. Cloranfenicol possui ação sobre *Mycoplasma* spp e clamidófilas. A maioria das bactérias gram-positivas é inibida em concentrações de 1-10 µg/ml e muitas bactérias gram-negativas são inibidas por concentrações de 0,2-5 µg/ml. *Haemophilus influenzae*, *Neisseria meningitidis*, e algumas estirpes de bacteriáceas são altamente sensíveis ao cloranfenicol, podendo este ser bactericida para estes microrganismos.





O cloranfenicol atua como potente inibidor da síntese das proteínas microbianas, ligando-se reversivelmente à subunidade 50S dos ribossomas bacterianos, e inibindo a etapa peptidil transferase da síntese proteica.

Em algumas populações sensíveis ao cloranfenicol poderá surgir resistência em níveis reduzidos através da seleção de mutantes com permeabilidade reduzida. As resistências com significado clínico devem-se à produção da acetiltransferase do cloranfenicol, uma enzima por plasmídeo que inativa a molécula.

5.2 Propriedades farmacocinéticas

Existem evidências que sugerem que o cloranfenicol é absorvido sistemicamente após administração por via oftálmica.

O cloranfenicol difunde-se rapidamente através da córnea até atingir a câmara anterior, especialmente quando administrado em pomada. Após a administração, o cloranfenicol é amplamente distribuído por praticamente todos os tecidos. Verifica-se uma concentração elevada ao nível do figado e dos rins, mas os níveis terapêuticos mantém-se nos vários tecidos e fluidos, incluindo no humor aquoso e vítreo.

O cloranfenicol encontra-se extensamente ligado às proteínas do plasma. É amplamente metabolizado a nível hepático e é eliminado sob a forma conjugada através da bílis e da urina, com semividas de cerca de 1,1-5,0 horas nos cães e 4-8 horas nos gatos.

A principal via de excreção do cloranfenicol é a via renal. Os gatos excretam pela urina cerca de 25% da dose administrada sob a forma inalterada.

O cloranfenicol é excretado no leite materno e atravessa a placenta.

6. PROPRIEDADES FARMACÊUTICAS

6.1 Lista dos excipientes

Lanolina e vaselina sólida.

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

6.4. Precauções especiais de conservação

Não conservar acima de 25°C





6.5 Natureza e composição do acondicionamento primário

O medicamento veterinário apresenta-se em bisnagas de alumínio de 5 g com tampa de polietileno de alta densidade.

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

VAPP - Produção e Comercialização de Produtos para Veterinária, Lda. Rua Casal do Canas, 6 2790-204 Carnaxide Portugal

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

979/02/16NFVPT

9. DATA DA PRIMEIRA AUTORIZAÇÃO/RENOVAÇÃO DA AUTORIZAÇÃO

Data da primeira autorização: 05/02/2016 Data da última renovação: 03/09/2020

10 DATA DA REVISÃO DO TEXTO

07/2022

PROIBIÇÃO DE VENDA, FORNECIMENTO E/OU UTILIZAÇÃO

Não aplicável.





ANEXO III ROTULAGEM E FOLHETO INFORMATIVO





A. ROTULAGEM





INDICAÇÕES A INCLUIR NO ACONDICIONAMENTO SECUNDÁRIO

EMBALAGEM EXTERIOR

1. NOME DO MEDICAMENTO VETERINÁRIO

Crotax 10 mg/g pomada oftálmica para cães, gatos e equinos de desporto Cloranfenicol

2. DESCRIÇÃO DAS SUBSTÂNCIAS ATIVAS

Composição: cloranfenicol a 10 mg/g. Excipientes: lanolina e vaselina sólida.

3. FORMA FARMACÊUTICA

Pomada oftálmica

4. DIMENSÃO DA EMBALAGEM

5 g

5. ESPÉCIES-ALVO

Cães, gatos e equinos de desporto

6. INDICAÇÃO (INDICAÇÕES)

7. MODO E VIA DE ADMINISTRAÇÃO

USO OFTLÁLMICO

Antes de administrar, ler o folheto informativo.

< Espaço destinado à inscrição da posologia prescrita >

8. INTERVALO DE SEGURANÇA

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

10. PRAZO DE VALIDADE

EXP

Aberto em: [espaço em branco]

Após a primeira abertura da bisnaga, utilizar num prazo de 28 dias.





11.	CONDICÕ	ES ESPE	CIAIS DE	CONSERV	ACÃO
11.	COMPIÇE	LES ESTE	CIAIS DE	CONSERV	AÇAU

Não conservar acima de 25°C

- 12. PRECAUÇÕES ESPECIAIS DE ELIMINAÇÃO DO MEDICAMENTO NÃO UTILIZADO OU DOS SEUS DESPERDÍCIOS, SE FOR CASO DISSO
- 13. MENÇÃO "EXCLUSIVAMENTE 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

VAPP - Produção e Comercialização de Produtos para Veterinária, Lda. Rua Casal do Canas, 6 2790-204 Carnaxide Portugal

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

979/02/16NFVPT

17. NÚMERO DO LOTE DE FABRICO

Lot





INDICAÇÕES MÍNIMAS A INCLUIR EM PEQUENAS UNIDADES DE ACONDICIONAMENTO PRIMÁRIO

RÓTULO

1. NOME DO MEDICAMENTO VETERINÁRIO

Crotax 10 mg/g pomada oftálmica para cães, gatos e equinos de desporto Cloranfenicol

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

Cloranfenicol a 10 mg/g

3. CONTEÚDO EM PESO, VOLUME OU NÚMERO DE DOSES

5 g

4. VIA(S) DE ADMINISTRAÇÃO

USO OFTLÁLMICO

- 5. INTERVALO DE SEGURANÇA
- 6. NÚMERO DO LOTE

<Lot> <Número do lote inscrito diretamente na Zona de fecho da bisnaga>

7. PRAZO DE VALIDADE

<EXP> <Data inscrita diretamente na Zona de fecho da bisnaga>

Após a primeira abertura da bisnaga, utilizar num prazo de 28 dias.

8. MENÇÃO "EXCLUSIVAMENTE PARA USO VETERINÁRIO"

Uso veterinário





B.FOLHETO INFORMATIVO





FOLHETO INFORMATIVO: Crotax 10 mg/g, pomada oftálmica para cães, gatos e equinos de desporto

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:

VAPP - Produção e Comercialização de Produtos para Veterinária, Lda. Rua Casal do Canas, 6 2790-204 Carnaxide Portugal

Fabricante responsável pela libertação dos lotes:

Laboratório Edol – Produtos Farmacêuticos, S.A. Rua Quinta do Salrego 22-22A, Portela de Carnaxide, 2790-144 Carnaxide - Portugal Rua Casal do Canas 6-6A, 2790-204 Carnaxide - Portugal

2. NOME DO MEDICAMENTO VETERINÁRIO

Crotax 10 mg/g, pomada oftálmica para cães, gatos e equinos de desporto Cloranfenicol

3. DESCRIÇÃO DA(S) SUBSTÂNCIA(S) ACTIVA(S) E OUTRA(S) SUBSTÂNCIA(S)

A substância ativa é o cloranfenicol.

Os outros componentes são: lanolina e vaselina sólida.

4. INDICAÇÕES

O medicamento veterinário está indicado no tratamento tópico de infeções bacterianas do globo ocular e estruturas anexas provocadas por microrganismos sensíveis ao cloranfenicol, nomeadamente: conjuntivites, blefarites, dacriocistites, úlceras da córnea e queratites. Indicado no tratamento profilático de úlceras da córnea.

5. CONTRAINDICAÇÕES

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





Não administrar em animais produtores de alimentos para consumo humano.

O medicamento veterinário não deve ser administrado em animais com patologias da medula óssea, anemias ou imunossupressão.

Não administrar em fêmeas gestantes e/ou lactantes e recém-nascidos.

Não administrar em animais que foram ou serão vacinados proximamente.

6. REAÇÕES ADVERSAS

Após a aplicação deste medicamento veterinário poderá ocorrer irritação local, sensação transitória de ardor e picada no olho, edema e eritema conjuntival.

Este medicamento veterinário pode causar depressão da medula óssea e alterações sanguíneas (anemia aplástica, anemia hipoplástica, trombocitopenia e granulocitopenia).

O uso continuado de cloranfenicol pode causar alterações na conjuntiva, como um resultado de infeções secundárias por *Pseudomonas* spp.

Em tratamentos prolongados podem aparecer sobreinfeções provocadas por microrganismos não sensíveis, incluindo fungos.

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

7. ESPÉCIES-ALVO

Cães, gatos e equinos de desporto.

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

Utilize este medicamento exatamente como indicado pelo seu médico veterinário. Fale com o seu médico veterinário se tiver dúvidas.

A posologia bem como a duração do tratamento devem ser instituídas pelo médico veterinário, caso a

Aplicar topicamente na mucosa ocular (no ângulo interno) a cada 8-12 horas.

Aquando da primeira aplicação convém rejeitar a pequena porção de pomada em contacto com a tampa.

Dado que a ação do antibiótico é predominantemente bacteriostática, a terapêutica deve ser continuada até 48 horas depois da cura objetivada.

No caso de haver esquecimento de uma dose, esta deve ser aplicada assim que possível. O tratamento deve continuar posteriormente com a administração da dose seguinte, tal como planeado.





9. INSTRUÇÕES COM VISTA A UMA UTILIZAÇÃO CORRETA

As pessoas com hipersensibilidade conhecida ao cloranfenicol devem evitar o contacto com o medicamento veterinário e administrar o medicamento veterinário com precaução.

Como utilizar o medicamento veterinário:

Preparação da bisnaga (primeira administração)

Lave bem as mãos e, se necessário, coloque umas luvas.



Ao preparar a bisnaga verifique sempre se possui tampa (A), base (ponteira) (B) e anilha (C). Caso não tenha anilha, não administre o medicamento veterinário e fale com o seu médico veterinário ou farmacêutico.





Desenrosque cuidadosamente o conjunto base (ponteira) e tampa. Retire a anilha e deite-a fora.

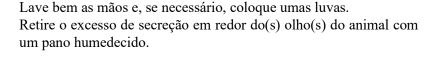


Volte a enroscar o conjunto base (ponteira) e tampa e assegure que o filme de alumínio que sela a bisnaga é quebrado. Após este passo não volte a desenroscar a base (ponteira) da bisnaga.

Sempre que precisar de administrar o medicamento veterinário remova apenas a tampa.

Antes de cada administração

Depois da preparação da bisnaga (no caso de ser a primeira administração), ou nas administrações seguintes, siga as instruções abaixo sempre que precisar de administrar o medicamento veterinário:







Segure a base (ponteira) da bisnaga com uma mão e com a outra desenrosque e remova a tampa.

Aquando da primeira administração da pomada oftálmica deverá rejeitar-se a primeira porção.

Evite o contacto da ponta da bisnaga com as mãos ou qualquer outra superfície, de modo a não contaminar a pomada.









Incline a cabeça do animal para trás de modo que este fique a olhar para o teto.



Puxe ligeiramente para baixo a pálpebra inferior do olho afetado e coloque a ponta da bisnaga próxima do canto medial do olho, mas de modo a não lhe tocar.

Certifique-se que a ponta da bisnaga não aponta diretamente para o olho e que não toca nos olhos, pálpebras ou cílios do animal.

Segurando a bisnaga paralelamente à pálpebra, aplique a quantidade correta na borda interna da pálpebra inferior. Deve-se aplicar aproximadamente 0,5 cm de pomada no saco conjuntival.

Pressione cuidadosamente a(s) pálpebra(s) fechada(s) e massaje para dispersar a medicação.

Se necessário repetir a aplicação no outro olho.

No final da administração, volte a enroscar a tampa na base (ponteira) da bisnaga, retire as luvas, caso aplicável, e lave as mãos.

Deve sempre elogiar e recompensar o animal para incentivar a cooperação.

Após cada administração da pomada no olho, e mesmo sem pressionar a bisnaga, é normal que a pomada continue a escoar para fora da mesma. Descarte essa porção antes de fechar novamente a bisnaga.

10. INTERVALO(s) DE SEGURANÇA

Não aplicável

11. PRECAUÇÕES ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO

Manter fora da vista e do alcance das crianças.

Não conservar acima de 25°C.

Não utilizar depois de expirado o prazo de validade indicado na embalagem depois de "EXP". A validade refere-se ao último dia do mês.

Prazo de validade após a primeira abertura da bisnaga: 28 dias.





12. ADVERTÊNCIA(S) ESPECIAL(AIS)

Advertências especiais para cada espécie-alvo

O medicamento veterinário não deve ser utilizado de modo prolongado ou em tratamentos repetidos e frequentes dado que, nessas condições pode favorecer o aparecimento de aplasias medulares e/ou discrasias sanguíneas (anemia aplástica, anemia hipoplástica, trombocitopenia e granulocitopenia).

Em gatos o medicamento veterinário não deverá ser utilizado por um período superior a 5 dias consecutivos pois podem ocorrer discrasias sanguíneas.

O cloranfenicol não deve ser usado em situações banais, só se justificando a sua utilização se não houver terapêutica alternativa que comporte menos riscos.

Como com qualquer antibiótico deverá vigiar-se o aparecimento de superinfeção e alterações gastrointestinais.

O medicamento veterinário deve ser utilizado com precaução em animais com insuficiência renal ou hepática.

Precauções especiais de utilização

Precauções especiais para a utilização em animais

A maioria das bactérias sensíveis irá responder à terapêutica com cloranfenicol em poucos dias. Se não for observada melhoria neste período de tempo, deve ser considerada uma alternativa terapêutica.

Quando se suspeita que a infeção é a causa de um processo de doença, especialmente na conjuntivite purulenta, devem ser realizados testes de sensibilidade, antes de aplicar qualquer preparação oftálmica, para determinar qual o antibiótico mais adequado.

A administração do medicamento veterinário deve ser baseada na identificação e teste de sensibilidade das bactérias que causam a infeção bacteriológica. O uso inadequado de medicamentos que contenham antimicrobianos pode aumentar o aparecimento de resistência bacteriana.

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

As pessoas com hipersensibilidade conhecida ao cloranfenicol devem evitar o contacto com o medicamento veterinário e administrar o medicamento veterinário com precaução.

As mãos devem ser sempre lavadas antes da aplicação da pomada. A ponta da bisnaga não deve tocar em qualquer superfície, incluindo os olhos e as mãos. Assim é evitada a contaminação da pomada, o que poderia causar uma infeção no olho.

Gestação

Não administrar durante toda a gestação.

Lactação

Não administrar durante a lactação.

Interações medicamentosas e outras formas de interação

Informe o seu médico veterinário se o animal estiver a utilizar ou tiver utilizado recentemente, ou se vier a utilizar outros medicamentos.





Têm sido descritas interações com outros antibióticos, por exemplo, as tetraciclinas, verificando-se antagonismos.

O cloranfenicol pode prolongar o efeito de vários medicamentos se administrados simultaneamente. Deve ser evitada a terapêutica concomitante com outros medicamentos que produzem depressão da medula óssea.

Sobredosagem (sintomas, procedimentos de emergência, antídotos)

Não se conhecem casos de sobredosagem para a forma farmacêutica em questão.

Incompatibilidades principais

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.

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

07/2025

15. OUTRAS INFORMAÇÕES

O medicamento veterinário é apresentado como uma pomada amarelada, inodora ou quase inodora, com consistência mole, em bisnagas de alumínio de 5 g com tampa de polietileno de alta densidade.