

ANEXO I

RESUMO DAS CARACTERÍSTICAS DO MEDICAMENTO VETERINÁRIO

1. NOME DO MEDICAMENTO VETERINÁRIO

Suifertil 4 mg/ml solução oral para suínos

2. COMPOSIÇÃO QUALITATIVA E QUANTITATIVA

Cada ml contém:

Substância(s) ativa(s):

Altrenogest 4,00 mg

Excipiente(s):

Composição qualitativa dos excipientes e outros componentes	Composição quantitativa, se esta informação for essencial para a administração adequada do medicamento veterinário
Butil-hidroxianisol (E320)	0,07 mg
Butil-hidroxitolueno (E321)	0,07 mg
Óleo de soja	

Solução amarela, transparente.

3. INFORMAÇÃO CLÍNICA

3.1 Espécies-alvo

Suínos (porcas adultas nulíparas).

3.2 Indicações de utilização para cada espécie-alvo

Sincronização do ciclo éstrico em porcas adultas nulíparas.

3.3 Contraindicações

Não administrar a varrões.

Não administrar a porcas gestantes (ver secção 3.7) ou com infeção uterina.

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

3.4 Advertências especiais

Administrar apenas a porcas adultas nulíparas que tenham tido, pelo menos, um ciclo éstrico.

3.5 Precauções especiais de utilização

Precauções especiais para a utilização segura nas espécies-alvo:

A ração medicada deve ser dada a porcas adultas nulíparas depois de adicionado o medicamento veterinário.

A restante ração não ingerida tem de ser seguramente eliminada e não pode ser dada a quaisquer outros animais.

Assegurar que a dose correta é administrada diariamente, dado a subdosagem poder conduzir à formação de folículos quísticos.

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

O contacto direto com a pele deve ser evitado. Durante a administração do medicamento veterinário deve ser utilizado equipamento de proteção individual constituído por luvas e fatos de macaco. Luvas porosas podem permitir que este medicamento veterinário passe para a pele. Se o medicamento veterinário entrar em contacto com a pele por baixo da luva, a presença de materiais oclusivos como o látex ou a borracha nas luvas pode potenciar a absorção transcutânea do medicamento veterinário.

Os derrames acidentais sobre a pele ou olhos devem ser lavados de imediato com água abundante.

Lavar as mãos após o tratamento e antes das refeições.

As mulheres grávidas e mulheres com potencial para engravidar devem evitar o contacto com o medicamento veterinário, ou devem ter especial precaução ao manusear este medicamento veterinário.

As pessoas com tumores dependentes de progesterona (conhecidos ou suspeitos) ou afeções tromboembólicas não devem administrar o medicamento veterinário.

As pessoas com hipersensibilidade conhecida à substância ativa devem evitar o contacto com o medicamento veterinário.

Efeitos da exposição excessiva (sobre-exposição): A absorção acidental pode causar a interrupção do ciclo menstrual, cólicas uterinas ou abdominais, aumento ou diminuição do sangramento uterino, prolongamento da gestação ou cefaleias. Em caso de exposição excessiva, dirija-se a um médico.

Precauções especiais para a proteção do ambiente:

Ao espalhar estrume proveniente de animais tratados, deve ser rigorosamente respeitada a distância mínima para as águas superficiais, tal como definido na legislação nacional ou local, porque o estrume pode conter altrenogest o qual pode causar efeitos adversos no ambiente aquático.

3.6 Eventos adversos

Desconhecidos.

A notificação de eventos adversos é importante. Permite a monitorização contínua da segurança de um medicamento veterinário. As notificações devem ser enviadas, de preferência por um médico veterinário, ao Titular da Autorização de Introdução no Mercado ou ao respetivo representante local ou à autoridade nacional competente através do Sistema Nacional de Farmacovigilância Veterinária. Consulte o folheto informativo para obter os respetivos detalhes de contacto.

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

Gestação e lactação:

Não administrar a porcas gestantes e a porcas lactantes.

3.8 Interação com outros medicamentos e outras formas de interação

A griseofulvina pode alterar os efeitos de altrenogest quando é administrada concomitantemente com este medicamento veterinário.

3.9 Posologia e via de administração

Solução de cobertura sobre o alimento.

20 mg de altrenogest/animal, ou seja, 5 ml por animal uma vez por dia, durante 18 dias consecutivos.

Os animais devem ser separados e medicados individualmente.

Adicionar o medicamento veterinário como solução de cobertura à ração, imediatamente antes da alimentação. Eliminar toda e qualquer ração medicada não ingerida.

A maioria das porcas adultas nulíparas tratadas entra em cio 5 a 6 dias após o 18º dia de tratamento consecutivo.

O medicamento veterinário deve ser administrado apenas com o sistema de dosagem por bomba Suifertil.

Administração com o sistema de dosagem:

Para preparar o doseador:

- Colocar o frasco numa posição vertical;
- Puxar o gatilho lentamente até aparecer uma gota em forma de pérola na ponta do bico.

A partir desse momento, o doseador fornece uma dose de 5 ml por cada ativação completa do gatilho. O doseador deve permanecer no frasco ao longo de todo o período de administração do medicamento veterinário, devendo ser utilizada a tampa do sistema para eventual armazenamento entre tratamentos.

3.10 Sintomas de sobredosagem (e, quando aplicável, procedimentos de emergência e antídotos)

Desconhecidos.

3.11 Restrições especiais de utilização e condições especiais de utilização, incluindo restrições à utilização de medicamentos veterinários antimicrobianos e antiparasitários, a fim de limitar o risco de desenvolvimento de resistência

Não aplicável.

3.12 Intervalos de segurança

Carne e vísceras: 9 dias.

4. PROPRIEDADES FARMACOLÓGICAS

4.1 Código ATCvet:

QG03DX90.

4.2 Propriedades farmacodinâmicas

O altrenogest é um progestagénio sintético, pertencente à família da 19-nortestosterona. É ativado pela via oral. O altrenogest atua reduzindo as concentrações das gonadotrofinas endógenas LH e FSH no sangue. Os baixos níveis de gonadotrofinas induzem a regressão dos folículos grandes (> 5 mm) presentes no início do tratamento e impedem o crescimento de folículos de tamanho superior a 3 mm, resultando assim na ausência de cio e ovulação durante o tratamento. Depois de terminado o tratamento, verifica-se um aumento regular na concentração da LH, permitindo o crescimento e maturação folicular.

4.3 Propriedades farmacocinéticas

O altrenogest é rapidamente absorvido após administração por via oral e é metabolizado principalmente no fígado. O altrenogest é excretado através da bÍlis e nas fezes e, em percentagem variável, na urina.

5. INFORMAÇÕES FARMACÊUTICAS

5.1 Incompatibilidades principais

Na ausência de estudos de compatibilidade, este medicamento veterinário não deve ser misturado com outros.

5.2 Prazo de validade

Prazo de validade do medicamento veterinário tal como embalado para venda: 5 anos.
Prazo de validade após a primeira abertura do acondicionamento primário: 3 meses.

5.3 Precauções especiais de conservação

Manter o frasco na posição vertical após a primeira utilização.

5.4 Natureza e composição do acondicionamento primário

Frasco de alumínio com verniz de proteção interna, e tampa roscada (PP) com anilha (LDPE/Al) e tampão (LDPE).

Tamanhos de embalagem:

1 x 1000 ml frasco

5.5 Precauções especiais para a eliminação de medicamentos veterinários não utilizados ou de desperdícios derivados da utilização desses medicamentos

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

O medicamento veterinário não deve ser eliminado nos cursos de água, porque pode constituir perigo para peixes e outros organismos aquáticos.

Utilize regimes de recolha de medicamentos veterinários para a eliminação de medicamentos veterinários não utilizados ou de resíduos resultantes da utilização desses medicamentos, em cumprimento dos requisitos nacionais e de quaisquer sistemas de recolha nacionais aplicáveis ao medicamento veterinário em causa.

6. NOME DO TITULAR DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO

aniMedica GmbH

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

975/01/16RFVPT

8. DATA DA PRIMEIRA AUTORIZAÇÃO

Data da primeira autorização: 5 de janeiro de 2016.

9. DATA DA ÚLTIMA REVISÃO DO RESUMO DAS CARACTERÍSTICAS DO MEDICAMENTO VETERINÁRIO

11/2025

10. CLASSIFICAÇÃO DOS MEDICAMENTOS VETERINÁRIOS

Medicamento veterinário sujeito a receita médico-veterinária.

Está disponível informação pormenorizada sobre este medicamento veterinário na base de dados de medicamentos da União Europeia [Union Product Database](https://medicines.health.europa.eu/veterinary) (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

ANEXO III

ROTULAGEM E FOLHETO INFORMATIVO

A. ROTULAGEM

INDICAÇÕES A INCLUIR NO ACONDICIONAMENTO SECUNDÁRIO

{Rótulo, frasco}

1. NOME DO MEDICAMENTO VETERINÁRIO

Suifertil 4 mg/ml solução oral

2. DESCRIÇÃO DAS SUBSTÂNCIAS ATIVAS

Cada ml contém:

Substância ativa:

Altrenogest 4,00 mg

3. DIMENSÃO DA EMBALAGEM

1000 ml

4. ESPÉCIES-ALVO

Suínos (porcas adultas nulíparas).

5. INDICAÇÕES**6. VIAS DE ADMINISTRAÇÃO**

Solução de cobertura sobre o alimento.

7. INTERVALOS DE SEGURANÇA

Intervalos de segurança:

Carne e vísceras: 9 dias.

8. PRAZO DE VALIDADE

Exp. {mm/aaaa}

Após a primeira abertura da embalagem, administrar no prazo de 3 meses.

Após a primeira abertura da embalagem, administrar até:

9. PRECAUÇÕES ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO

Manter o frasco na posição vertical após a primeira utilização.

10. MENÇÃO "Antes de administrar, ler o folheto informativo"

Antes de administrar, ler o folheto informativo.

11. MENÇÃO "USO VETERINÁRIO"

USO VETERINÁRIO

Medicamento veterinário sujeito a receita médico-veterinária.

12. MENÇÃO "MANTER FORA DA VISTA E DO ALCANCE DAS CRIANÇAS"

Manter fora da vista e do alcance das crianças.

13. NOME DO TITULAR DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO

aniMedica GmbH

14. NÚMEROS DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO

975/01/16RFVPT

15. NÚMERO DO LOTE

Lot {número}

B. FOLHETO INFORMATIVO

FOLHETO INFORMATIVO

1. Nome do medicamento veterinário

Suifertil 4 mg/ml solução oral para suínos

2. Composição

Cada ml contém:

Substância(s) ativa(s):

Altrenogest 4,00 mg

Excipiente(s):

Butil-hidroxianisol (E320) 0,07 mg

Butil-hidroxitolueno (E321) 0,07 mg

Solução amarela, transparente.

3. Espécies-alvo

Suínos (porcas adultas nulíparas).

4. Indicações de utilização

Sincronização do ciclo éstrico em porcas adultas nulíparas.

5. Contraindicações

Não administrar a varrões.

Não administrar a porcas gestantes (ver secção “Gestação e lactação”) ou com infeção uterina.

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

6. Advertências especiais

Advertências especiais:

Administrar apenas a porcas adultas nulíparas que tenham tido, pelo menos, um ciclo éstrico.

Precauções especiais para uma utilização segura nas espécies-alvo:

A ração medicada deve ser dada a porcas adultas nulíparas depois de adicionado o medicamento veterinário.

A restante ração não ingerida tem de ser seguramente eliminada e não pode ser dada a quaisquer outros animais.

Assegurar que a dose correta é administrada diariamente, dado a subdosagem poder conduzir à formação de folículos quísticos.

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

O contacto direto com a pele deve ser evitado. Durante a administração do medicamento veterinário deve ser utilizado equipamento de proteção individual constituído por luvas e fatos de

macaco. Luvas porosas podem permitir que este medicamento veterinário passe para a pele. Se o medicamento veterinário entrar em contacto com a pele por baixo da luva, a presença de materiais oclusivos como o látex ou a borracha nas luvas pode potenciar a absorção transcutânea do medicamento veterinário.

Os derrames acidentais sobre a pele ou olhos devem ser lavados de imediato com água abundante.

Lavar as mãos após o tratamento e antes das refeições.

As mulheres grávidas e mulheres com potencial para engravidar devem evitar o contacto com o medicamento veterinário ou devem ter especial precaução ao manusear este medicamento veterinário.

As pessoas com tumores dependentes de progesterona (conhecidos ou suspeitos) ou afeções tromboembólicas não devem administrar o medicamento veterinário.

As pessoas com hipersensibilidade conhecida à substância ativa devem evitar o contacto com o medicamento veterinário.

Efeitos da exposição excessiva (sobre-exposição): A absorção acidental pode causar a interrupção do ciclo menstrual, cólicas uterinas ou abdominais, aumento ou diminuição do sangramento uterino, prolongamento da gestação ou cefaleias. Em caso de exposição excessiva, dirija-se a um médico.

Precauções especiais para a proteção do ambiente:

Ao espalhar estrume proveniente de animais tratados, deve ser rigorosamente respeitada a distância mínima para as águas superficiais, tal como definido na legislação nacional ou local, porque o estrume pode conter altrenogest o qual pode causar efeitos adversos no ambiente aquático.

Gestação e lactação:

Não administrar a porcas gestantes e porcas lactantes.

Interação com outros medicamentos e outras formas de interação:

A griseofulvina pode alterar os efeitos de altrenogest quando é administrada concomitantemente com este medicamento veterinário.

Sobredosagem:

Desconhecidos.

Incompatibilidades principais:

Na ausência de estudos de compatibilidade, este medicamento veterinário não deve ser misturado com outros.

7. Eventos adversos

Desconhecidos.

A notificação de eventos adversos é importante. Permite a monitorização contínua da segurança de um medicamento veterinário. Caso detete quaisquer efeitos mencionados neste folheto ou outros efeitos mesmo que não mencionados, ou pense que o medicamento veterinário não foi eficaz, informe o seu médico veterinário. Também pode comunicar quaisquer eventos adversos

ao Titular da Autorização de Introdução no Mercado ou representante local utilizando os detalhes de contacto no final deste folheto, ou através do Sistema Nacional de Farmacovigilância Veterinária (SNFV): farmacovigilancia.vet@dgav.pt.

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

Solução de cobertura sobre o alimento.

20 mg de altrenogest/animal, ou seja, 5 ml por animal uma vez por dia, durante 18 dias consecutivos.

Os animais devem ser separados e medicados individualmente.

Adicionar o medicamento veterinário como solução de cobertura à ração, imediatamente antes da alimentação. Eliminar toda e qualquer ração medicada não ingerida.

A maioria das porcas adultas nulíparas tratadas entra em cio 5 a 6 dias após o 18º dia de tratamento consecutivo.

9. Instruções com vista a uma administração correta

O medicamento veterinário deve ser administrado apenas com o sistema de dosagem por bomba Suifertil.

Administração com o sistema de dosagem:

Para preparar o doseador:

- Colocar o frasco numa posição vertical;
- Puxar o gatilho lentamente até aparecer uma gota em forma de pérola na ponta do bico.

A partir desse momento, o doseador fornece uma dose de 5 ml por cada ativação completa do gatilho. O doseador deve permanecer no frasco ao longo de todo o período de administração do medicamento veterinário, devendo ser utilizada a tampa do sistema para eventual armazenamento entre tratamentos.

10. Intervalos de segurança

Carne e vísceras: 9 dias.

11. Precauções especiais de conservação

Manter fora da vista e do alcance das crianças.

Manter o frasco na posição vertical após a primeira utilização.

Não administrar este medicamento veterinário depois de expirado o prazo de validade indicado no rótulo depois de Exp. O prazo de validade corresponde ao último dia do mês indicado.

Prazo de validade após a primeira abertura do acondicionamento primário: 3 meses.

12. Precauções especiais de eliminação

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

O medicamento veterinário não deve ser eliminado nos cursos de água, porque pode constituir perigo para peixes e outros organismos aquáticos.

Utilize regimes de recolha de medicamentos veterinários para a eliminação de medicamentos veterinários não utilizados ou de resíduos resultantes da utilização desses medicamentos, em cumprimento dos requisitos nacionais e de quaisquer sistemas de recolha nacionais aplicáveis. Estas medidas destinam-se a ajudar a proteger o ambiente.

Pergunte ao seu médico veterinário ou farmacêutico como deve eliminar os medicamentos veterinários que já não são necessários.

13. Classificação dos medicamentos veterinários

Medicamento veterinário sujeito a receita médico-veterinária.

14. Números de autorização de introdução no mercado e tamanhos de embalagem

AIM n° 975/01/16RFVPT.

Tamanho da embalagem: 1000 ml.

15. Data em que o folheto informativo foi revisto pela última vez

11/2025

Está disponível informação pormenorizada sobre este medicamento veterinário na base de dados de medicamentos da União Europeia [Union Product Database](https://medicines.health.europa.eu/veterinary) (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Detalhes de contacto

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

aniMedica GmbH
Im Südfeld 9
48308 Senden-Bösensell
Alemanha

Fabricante responsável pela libertação do lote:

aniMedica GmbH
Im Südfeld 9
48308 Senden-Bösensell
Alemanha

Industria Italiana Integratori TREI S.p.A.
Via Affarosa 4
42010 Rio Saliceto
Itália

Representantes locais e detalhes de contacto para comunicar suspeitas de eventos adversos:

Campifarma, Lda.
Av. Pedro Álvares Cabral
CESE V, Ed. E24
2710-297 Sintra
Tel: +351 211 929 009
Email: farmacovigilancia@campifarma.com

Para quaisquer informações sobre este medicamento veterinário, contacte o representante local do Titular da Autorização de Introdução no Mercado.

17. Outras informações

Suifertil 4 mg/ml não contém nenhum conservante.

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

{Rótulo}

1. NOME DO MEDICAMENTO VETERINÁRIO

Suifertil 4 mg/ml solução oral para suínos

2. COMPOSIÇÃO

Cada ml contém:

Substância(s) ativa(s):

Altrenogest 4,00 mg

Excipiente(s):

Butil-hidroxianisol (E320) 0,07 mg

Butil-hidroxitolueno (E321) 0,07 mg

Solução amarela, transparente.

3. DIMENSÃO DA EMBALAGEM

1000 ml.

4. ESPÉCIES-ALVO

Suínos (porcas adultas nulíparas).

5. INDICAÇÕES DE UTILIZAÇÃO

Indicações de utilização

Sincronização do ciclo éstrico em porcas adultas nulíparas.

6. CONTRAINDICAÇÕES

Contraindicações

Não administrar a varrões.

Não administrar a porcas gestantes (ver secção “Gestação e lactação”) ou com infeção uterina.

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

7. ADVERTÊNCIAS ESPECIAIS

Advertências especiais

Advertências especiais:

Administrar apenas a porcas adultas nulíparas que tenham tido, pelo menos, um ciclo éstrico.

Precauções especiais para uma utilização segura nas espécies-alvo:

A ração medicada deve ser dada a porcas adultas nulíparas depois de adicionado o medicamento veterinário.

A restante ração não ingerida tem de ser seguramente eliminada e não pode ser dada a quaisquer outros animais.

Assegurar que a dose correta é administrada diariamente, dado a subdosagem poder conduzir à formação de folículos quísticos.

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

O contacto direto com a pele deve ser evitado. Durante a administração do medicamento veterinário deve ser utilizado equipamento de proteção individual constituído por luvas e fatos de macaco. Luvas porosas podem permitir que este medicamento veterinário passe para a pele. Se o medicamento veterinário entrar em contacto com a pele por baixo da luva, a presença de materiais oclusivos como o látex ou a borracha nas luvas pode potenciar a absorção transcutânea do medicamento veterinário.

Os derrames acidentais sobre a pele ou olhos devem ser lavados de imediato com água abundante.

Lavar as mãos após o tratamento e antes das refeições.

As mulheres grávidas e mulheres com potencial para engravidar devem evitar o contacto com o medicamento veterinário ou devem ter especial precaução ao manusear este medicamento veterinário.

As pessoas com tumores dependentes de progesterona (conhecidos ou suspeitos) ou afeções tromboembólicas não devem administrar o medicamento veterinário.

As pessoas com hipersensibilidade conhecida à substância ativa devem evitar o contacto com o medicamento veterinário.

Efeitos da exposição excessiva (sobre-exposição): A absorção acidental pode causar a interrupção do ciclo menstrual, cólicas uterinas ou abdominais, aumento ou diminuição do sangramento uterino, prolongamento da gestação ou cefaleias. Em caso de exposição excessiva, dirija-se a um médico.

Precauções especiais para a proteção do ambiente:

Ao espalhar estrume proveniente de animais tratados, deve ser rigorosamente respeitada a distância mínima para as águas superficiais, tal como definido na legislação nacional ou local, porque o estrume pode conter altrenogest o qual pode causar efeitos adversos no ambiente aquático.

Gestação e lactação:

Não administrar a porcas gestantes e porcas lactantes.

Interação com outros medicamentos e outras formas de interação:

A griseofulvina pode alterar os efeitos de altrenogest quando é administrada concomitantemente com este medicamento veterinário.

Sobredosagem:
Desconhecidos.

Incompatibilidades principais:

Na ausência de estudos de compatibilidade, este medicamento veterinário não deve ser misturado com outros.

8. EVENTOS ADVERSOS

Eventos adversos

Desconhecidos.

A notificação de eventos adversos é importante. Permite a monitorização contínua da segurança de um medicamento veterinário. Caso detete quaisquer efeitos mencionados neste folheto ou outros efeitos mesmo que não mencionados, ou pense que o medicamento veterinário não foi eficaz, informe o seu médico veterinário. Também pode comunicar quaisquer eventos adversos ao Titular da Autorização de Introdução no Mercado ou ao representante local utilizando os dados de contacto no final deste folheto, ou através do Sistema Nacional de Farmacovigilância Veterinária (SNFV): farmacovigilancia.vet@dgav.pt.

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

Dosagem para cada espécie, vias e modo de administração

Solução de cobertura sobre o alimento.

20 mg de altrenogest/animal, ou seja, 5 ml por animal uma vez por dia, durante 18 dias consecutivos.

Os animais devem ser separados e medicados individualmente.

Adicionar o medicamento veterinário como solução de cobertura à ração, imediatamente antes da alimentação. Eliminar toda e qualquer ração medicada não ingerida.

A maioria das porcas adultas nulíparas tratadas entra em cio 5 a 6 dias após o 18º dia de tratamento consecutivo.

10. INSTRUÇÕES COM VISTA A UMA ADMINISTRAÇÃO CORRETA

Instruções com vista a uma administração correta

O medicamento veterinário deve ser administrado apenas com o sistema de dosagem por bomba Suifertil.

Administração com o sistema de dosagem:

Para preparar o doseador:

- Colocar o frasco numa posição vertical;
- Puxar o gatilho lentamente até aparecer uma gota em forma de pérola na ponta do bico.

A partir desse momento, o doseador fornece uma dose de 5 ml por cada ativação completa do gatilho. O doseador deve permanecer no frasco ao longo de todo o período de administração do medicamento veterinário, devendo ser utilizada a tampa do sistema para eventual armazenamento entre tratamentos.

11. INTERVALOS DE SEGURANÇA

Intervalos de segurança

Carne e vísceras: 9 dias.

12. PRECAUÇÕES ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO

Precauções especiais de conservação

Manter fora da vista e do alcance das crianças.

Manter o frasco na posição vertical após a primeira utilização.

Não administrar este medicamento veterinário depois de expirado o prazo de validade indicado no rótulo depois de Exp. O prazo de validade corresponde ao último dia do mês indicado.

13. PRECAUÇÕES ESPECIAIS DE ELIMINAÇÃO

Precauções especiais de eliminação

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

O medicamento não deve ser eliminado nos cursos de água, porque pode constituir perigo para peixes e outros organismos aquáticos.

Utilize regimes de retoma de medicamentos veterinários para a eliminação de medicamentos veterinários não utilizados ou de resíduos resultantes da utilização desses medicamentos, em cumprimento dos requisitos nacionais e de quaisquer sistemas de recolha nacionais aplicáveis. Estas medidas destinam-se a ajudar a proteger o ambiente.

Pergunte ao seu médico-veterinário ou farmacêutico como deve eliminar os medicamentos veterinários que já não são necessários.

14. CLASSIFICAÇÃO DOS MEDICAMENTOS VETERINÁRIOS

Classificação dos medicamentos veterinários

Medicamento veterinário sujeito a receita médico-veterinária.

15. NÚMEROS DE AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO E TAMANHOS DE EMBALAGEM

AIM nº 975/01/16RFVPT.

Tamanhos de embalagem:

1000 ml

16. DATA EM QUE O FOLHETO INFORMATIVO FOI REVISTO PELA ÚLTIMA VEZ

Data em que o folheto informativo foi revisto pela última vez

11/2025

Estão disponíveis informações detalhadas sobre este medicamento veterinário na Base de Dados da União (UPD). (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

17. DETALHES DE CONTACTO

Detalhes de contacto

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

aniMedica GmbH

Im Südfeld 9

48308 Senden-Bösensell

Alemanha

Fabricante responsável pela libertação do lote:

aniMedica GmbH

Im Südfeld 9

48308 Senden-Bösensell

Alemanha

Industria Italiana Integratori TREI S.p.A.

Via Affarosa 4

42010 Rio Saliceto

Itália

Representantes locais e detalhes de contacto para comunicar suspeitas de eventos adversos:

Campifarma, Lda.

Av. Pedro Álvares Cabral

CESE V, Ed. E24

2710-297 Sintra

Tel: +351 211 929 009

Email: farmacovigilancia@campifarma.com

Para quaisquer informações sobre este medicamento veterinário, contacte o representante local do titular da Autorização de Introdução no Mercado.

18. OUTRAS INFORMAÇÕES

Outras informações

Suifertil 4 mg/ml não contém nenhum conservante.

19. MENÇÃO "USO VETERINÁRIO"

USO VETERINÁRIO.

20. PRAZO DE VALIDADE

Exp. {mm/aaaa}

Após a primeira abertura da embalagem, administrar no prazo de 3 meses.

Após a primeira abertura da embalagem, administrar até: ...

21. NÚMERO DO LOTE

Lote {número}