

REZUMATUL CARACTERISTICILOR PRODUSULUI

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

DEPO-PROMONE, 50 mg/ml, suspensie injectabilă pentru cățele

2. COMPOZIȚIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ

1 ml produs conține:

Substanța activă:

Medroxiprogesteron acetat	50 mg
---------------------------	-------

Excipienți:

Parahidroxibenzoat de propil	0,14 mg
Parahidroxibenzoat de metil	1,30 mg

Pentru lista completă a excipienților, vezi secțiunea 6.1.

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Suspensie injectabilă

Suspensie injectabilă, apoasă, de culoare albă.

4. PARTICULARITĂȚI CLINICE

4.1 Specii țintă

Cățele

4.2 Indicații pentru utilizare, cu specificarea speciilor țintă

Prevenirea estrului la cățelele în călduri în concordanță cu următoarele recomandări:

1. Cățelele pentru care monta sau fătarea implică un risc foarte mare pentru viața animalului.

2. Cățele care prezintă un risc chirurgical mare în cazul operației de ovario-histerectomie.

Trebuie să se țină cont că o parte din aceste cățele pot să necesite o intervenție chirurgicală mai târziu (se va consulta secțiunea contraindicații, avertismente, etc.). Depo-Promone poate oferi acestor femele posibilitatea mai multor luni de prelungire a longevității fără a determina tulburări ale estrului sau consecințe indezirabile asupra gestației.

3. Cățele la care gestația nu este dorită.

4. Cățele la care gestația este opțională.

O administrare de Depo-Promone este recomandată pentru prelungirea datei de instalare a unei noi gestații.

4.3 Contraindicații

Nu se recomandă pentru cățele de la care se dorește obținerea de pui (cele din canisă).

Progesteronul stimulează proliferarea și activitatea secretorie a endometrului la cățea. La cățele tratate și netratate cu Depo-Promone acest răspuns este de natură tranzitorie, dar, la unele femele, poate persista determinând mărirea uterului sau o acumulare inacceptabilă de mucus la nivelul uterului sau scurgeri

vaginale și poate fi legată de apariția piometrului. Astfel, Depo-Promone este contraindicat la cățele în următoarele situații:

1. Pro-estru, estru sau metestru,
2. Cățele înainte de primul estru,
3. Cățele gestante,
4. Antecedente de afecțiuni genito-urinare,
5. Scurgeri vaginale anormale și persistente,
6. Nimfomanie sau perioade anormale de estru,
7. Gestație falsă,
8. Tumori mamare ce pot fi stimulate sub influența activității progesteronice,
9. Alte anomalii depistabile ale sistemului endocrin sau reproducător.

Studiile clinice au demonstrat că Depo-Promone poate induce lactație și mărirea în volum a glandei mamare la unele cățele; în acest caz, acest produs nu trebuie administrat la femelele ce au prezentat astfel de manifestări.

Gradul măririi în volum a glandei mamare variază de la foarte puțin până la unele cazuri la care procesul poate fi de nedorit. Efectul este de nedorit la femelele din rasele de ogari care participă la curse.

Depo-Promone singur sau în combinație cu estrogenii nu trebuie administrat la animalele ce prezintă sângerări uterine anormale, tumori mamare sau mărirea în volum a glandei mamare până când un diagnostic precis nu este stabilit și posibilitatea apariției neoplaziei a fost exclusă.

Unele efecte de subțiere a pielii sau/și decolorare a părului au fost raportate la nivelul locului de injectare subcutanată. Aceste efecte localizate sunt determinate probabil de efectul antiinflamator al medroxiprogesteronului acetat. Din acest motiv Depo-Promone trebuie să fie inoculat într-un loc puțin vizibil cum ar fi fața internă a coapsei.

La unele cățele expuse la doze mari de steroizi progestaționali s-a observat apariția de noduli mamari. Animalele aflate sub terapie cu Depo-Promone trebuie să fie examinate periodic pentru a se observa dacă au apărut noduli mamari situație în care se va institui o terapie diferită de la caz la caz.

Unii indivizi pot prezenta o predispoziție către obezitate în cazul tratamentului cu Depo-Promone. Acești indivizi trebuie să fie examinați pentru alte cauze posibile și trebuie luate măsurile corespunzătoare.

Se va avea în vedere și regimul alimentar. Depo-Promone nu trebuie să fie utilizat la animalele aflate sub tratament pentru diabet fără o menținere strictă sub observație pentru a se observa apariția sau nu a acestor efecte.

Hiperplazia endometrială chistică a fost observată la unele animale în cazul utilizării Depo-Promone. S-a demonstrat că ovarele trebuie să fie prezente, pentru ca, la nivelul uterului să se obțină un răspuns de tip gestațional în cazul utilizării Depo-Promone. Se poate specula că aceste cățele cu o activitate ovariană marcantă sau cu un uter mult mai reactiv sunt cele care răspund prin diferite grade de hiperplazie endometrială sau de mărire în volum a uterului. Cățelele care răspund negativ nu pot fi depistate înainte de a se administra Depo-Promone. Cele care prezintă o mărire extremă a uterului sau scurgeri vaginale persistente trebuie să fie supuse, în mod uzual, la ovario-histerectomie pentru corectarea acestei stări de sănătate. Infecțiile, ca cele evidențiate prin semne histologice ale inflamației sunt descoperite doar ocazional. Conținutul uterului mărit în volum este în general de natură mucoidă, dar poate varia până la prezența materialului purulent.

Cu toate acestea, Depo-Promone nu trebuie să fie utilizat la cățelele ale căror proprietari doresc să le utilizeze pentru obținerea de pui fără acordul proprietarului și fără a-l informa asupra riscului de apariție a hiperplaziei chistice endometriale, a piometrului și a necesității recurgerii la ovariohisterectomie. Proprietarii trebuie să fie atenționați să anunțe prompt medicul veterinar despre prezența oricăror scurgeri vaginale anormale sau mărire anormală a abdomenului cu scopul de reducere a posibilității apariției toxiemiei sistemice sau a piometrului.

4.4 Atenționări speciale pentru fiecare specie țintă

Nu se recomandă ca acest produs să fie administrat la alte specii decât la cățele.

4.5 Precauții speciale pentru utilizare

Precauții speciale pentru utilizarea la animale

Se va agita bine flaconul înainte de utilizare.

Precauții speciale care trebuie luate de persoana care administrează produsul medicinal veterinar la animale

Persoanele cu hipersensibilitate cunoscută la substanța activă trebuie să evite contactul cu produsul medicinal veterinar.

În cazul contactului ochilor cu produsul se va spăla cu apă din abundență.

În cazul contactului cu pielea, se va spăla cu apă din abundență.

În cazul autoinjectării accidentale, solicitați imediat sfatul medicului și prezentați medicului prospectul produsului sau eticheta.

Se recomandă ca femeile gravide sau cele aflate la vârsta fertilității să nu administreze acest produs medicinal veterinar.

4.6 Reacții adverse (frecvență și gravitate)

Nu se cunosc.

4.7 Utilizare în perioada de gestație, lactație

Depo-Promone este contraindicat la cățelele gestante și în lactație.

4.8 Interacțiuni cu alte produse medicinale sau alte forme de interacțiune

Nu se cunosc.

4.9 Cantități de administrat și calea de administrare

Pentru prevenirea estrului se administrează 1ml produs(echivalent cu 50 mg medroxiprogesteron acetat), administrat pe cale subcutanată în timpul anestrului, cu repetare după un interval de 6 luni, administrat într-un loc ferit privirilor datorită posibilității modificării culorii părului, subțierii pielii. La cățele, perioada recomandată pentru administrarea produsului pentru prevenirea estrului este de 3-5 luni după estru. Se recomandă ca perioada din ciclul estral să fie determinată fie prin anamneza animalului sau/și prin executarea unui frotiu vaginal înainte de administrarea produsului.

La animalele la care prevenirea estrului este dorită pe o perioadă mai mare de timp, repetarea injecțiilor subcutanate trebuie să se realizeze la intervalele recomandate de 6 luni. Omiterea readministrării produsului poate determina reapariția estrului după o perioadă variabilă de timp.

4.10 Supradozare (simptome, proceduri de urgență, antidoturi), după caz

Nu este cazul. Se va respecta doza recomandată.

4.11 Timp de așteptare

Nu este cazul.

5. PROPRIETĂȚI FARMACOLOGICE

Grupa farmacoterapeutică: Progesteroni

Codul veterinar ATC: QG03AC06

5.1 Proprietăți farmacodinamice

Medroxiprogesteronul este un derivat sintetic mai puternic al progesteronului. Progesteronii difuzează liber către celulele țintă din sistemul reproducător femel, glandele mamare, hipotalamus, hipofiza și se leagă la receptorii de progesteron. Odată legați la receptor, progesteronii reduc frecvența eliberării factorului de eliberare a gonadotropinei din hipotalamus și limitează evoluția preovulatorie a LH-ului.

5.2 Particularități farmacocinetice

Când se administrează IM la o doză de 1,5 mg/kg, MPA intră în circulație mai încet în comparație cu administrarea orală la câini, maimuțe și om ; mai rapid cu 1/6 la câine și cu 1/10 la maimuță. Nivelul de substanță activă în plasmă atinge maximum numai la 2h după doza orală, 4 zile la câine și 6 zile la maimuță după administrare IM la ambele specii. Nivelurile de substanță activă măsurabile în plasmă persistă 90 zile la ambele specii, după administrare IM de MPA marcat cu tritiu.

MPA este eliminat în principal prin fecale, 45% la om și 9% la șobolan. Numai 20% se elimină în urină la câine.

6. PARTICULARITĂȚI FARMACEUTICE

6.1 Lista excipienților

Parahidroxibenzoat de metil
Parahidroxibenzoat de propil
Clorură de sodiu
Polisorbat 80
Macrogol 3350
Hidroxid de sodiu (ajustare pH)
Acid clorhidric (ajustare pH)
Apă pentru preparate injectabile

6.2 Incompatibilități majore

În absența studiilor de compatibilitate, acest produs medicinal veterinar nu trebuie amestecat cu alte produse medicinale veterinare.

6.3 Perioadă de valabilitate

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar așa cum este ambalat pentru vânzare: 60 luni.

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 28 zile.

6.4 Precauții speciale pentru depozitare

A se păstra la temperatură mai mică de 25°C. A nu se congela.

6.5 Natura și compoziția ambalajului primar

Flacon de sticlă incoloră, tip I de 3 ml sau 5 ml cu dop de cauciuc bromobutilic.
Cutie de carton cu un flacon de 3 ml sau de 5 ml.

Nu toate dimensiunile de ambalaj pot fi comercializate.

6.6 Precauții speciale pentru eliminarea produselor medicinale veterinare neutilizate sau a deșeurilor provenite din utilizarea unor astfel de produse

Orice produs medicinal veterinar neutilizat sau deșeu provenit din utilizarea unor astfel de produse trebuie eliminate în conformitate cu cerințele locale.

7. DEȚINĂTORUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

Zoetis Belgium SA
Rue Laid Burniat 1,
1348 Louvain-la-Neuve,
Belgia

8. NUMĂRUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

160261

9. DATA PRIMEI AUTORIZĂRI/REÎNNOIRII AUTORIZAȚIEI

Data primei autorizări: 21.06.2004
Data ultimei reînnoiri: 18.08.2016

10. DATA REVIZUIRII TEXTULUI

01.2021

INTERDICȚII PENTRU VÂNZARE, ELIBERARE ȘI/SAU UTILIZARE

Se eliberează numai pe bază de rețetă veterinară.

ANEXA III
ETICHETARE ȘI PROSPECT

A. ETICHETARE

INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL SECUNDAR

Cutie de carton cu flacon de 3 ml sau 5 ml

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

DEPO-PROMONE, 50 mg/ml, suspensie injectabilă pentru cățele
Medroxiprogesteron acetat

2. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE

1 ml produs conține:

Substanță activă:

Medroxiprogesteron acetat – 50 mg

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Suspensie injectabilă

4. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI

3 ml

5 ml

5. SPECII ȚINTĂ

Cățele

6. INDICAȚII

Citiți prospectul înainte de utilizare.

7. MOD ȘI CALE DE ADMINISTRARE

Citiți prospectul înainte de utilizare.

1 ml de produs (echivalent cu 50 mg medroxiprogesteron acetat), administrat pe cale subcutanată.

8. TIMP DE AȘTEPTARE

Nu este cazul.

9. ATENȚIONARE (ATENȚIONĂRI) SPECIALĂ (SPECIALE), DUPĂ CAZ

Citiți prospectul înainte de utilizare.

10. DATA EXPIRĂRII

EXP {lună/an}

După deschidere, se va utiliza până la 28 zile.

11. CONDIȚII SPECIALE DE DEPOZITARE

A se păstra la temperatură mai mică de 25°C.
A nu se congela.

12. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU ELIMINAREA PRODUSELOR NEUTILIZATE SAU A DEȘEURILOR, DUPĂ CAZ

Eliminarea: citiți prospectul produsului.

13. MENȚIUNEA „NUMAI PENTRU UZ VETERINAR” ȘI CONDIȚII SAU RESTRICȚII PRIVIND ELIBERAREA ȘI UTILIZARE, DUPA CAZ

Numai pentru uz veterinar. Se eliberează numai pe bază de rețetă veterinară.

14. MENȚIUNEA „A NU SE LĂSA LA VEDEREA ȘI ÎNDEMÂNA COPIILOR”

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

15. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

Zoetis Belgium SA
Rue Laid Burniat 1,
1348 Louvain-la-Neuve,
Belgia

16. NUMĂRUL (NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

160261

17. NUMĂRUL DE FABRICAȚIE AL SERIEI DE PRODUS

Lot {număr}

INFORMAȚII MINIME CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE UNITĂȚILE MICI DE AMBALAJ PRIMAR

Flacon de sticlă tip I x 3 ml, x 5 ml

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

DEPO-PROMONE, 50 mg/ml, suspensie injectabilă pentru cățele
Medroxiprogesteron acetat

2. CANTITATEA DE SUBSTANȚĂ ACTIVĂ

Medroxiprogesteron acetat– 50 mg/ml

3. CONȚINUT PE UNITATE DE GREUTATE, VOLUM SAU NUMĂR DE DOZE

3 ml, 5 ml

4. CALE (CĂI) DE ADMINISTRARE

s.c.

5. TIMP DE AȘTEPTARE

Nu este cazul.

6. NUMĂRUL SERIEI

Lot {număr}

7. DATA EXPIRĂRII

EXP {lună/an}

După deschidere, se va utiliza până la 28 zile.

8. MENȚIUNEA „NUMAI PENTRU UZ VETERINAR”

Numai pentru uz veterinar.

B. PROSPECT

PROSPECT
DEPO-PROMONE, 50 mg/ml, suspensie injectabilă pentru cățele

1. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE ȘI A DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE FABRICARE, RESPONSABIL PENTRU ELIBERAREA SERIILOR DE PRODUS, DACĂ SUNT DIFERITE

Deținătorul autorizației de comercializare:

Zoetis Belgium SA
Rue Laid Burniat 1,
1348 Louvain-La-Neuve,
Belgia

Producător responsabil pentru eliberarea seriei:

Pfizer Manufacturing Belgium
Rijksweg 12
2870 Puurs-Sint-Amands
Belgia

2. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

DEPO-PROMONE, 50 mg/ml, suspensie injectabilă pentru cățele
Medroxiprogesteron acetat.

3. DECLARAREA (SUBSTANȚEI) SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR INGREDIENTE (INGREDIENTI)

1 ml produs conține:

Substanță activă:

Medroxiprogesteron acetat	50 mg
---------------------------	-------

Excipienți:

Parahidroxibenzoat de propil	0,14 mg
Parahidroxibenzoat de metil	1,30 mg

4. INDICAȚIE (INDICAȚII)

Prevenirea estrului la cățelele în călduri în concordanță cu următoarele recomandări:

1. Cățelele pentru care monta sau fătarea implică un risc foarte mare pentru viața animalului.
2. Cățele care prezintă un risc chirurgical mare în cazul operației de ovario-histerectomie.

Trebuie să se țină cont că o parte din aceste cățele pot să necesite o intervenție chirurgicală mai târziu (se va consulta secțiunea contraindicații, avertismente, etc.). Depo-Promone poate oferi acestor femele posibilitatea mai multor luni de prelungire a longevității fără a determina tulburări ale estrului sau consecințe indesezirabile asupra gestației.

3. Cățele la care gestația nu este dorită.

4. Cățele la care gestația este opțională.

O administrare de Depo-Promone este recomandată pentru prelungirea datei de instalare a unei noi gestații.

5. CONTRAINDICAȚII

Nu se recomandă pentru cățele de la care se dorește obținerea de pui (cele din canisă).

Progesteronul stimulează proliferarea și activitatea secretorie a endometrului la cătea. La cățele tratate și netratate cu Depo-Promone acest răspuns este de natură tranzitorie, dar, la unele femele, poate persista determinând mărirea uterului sau o acumulare inacceptabilă de mucus la nivelul uterului sau scurgeri vaginale și poate fi legată de apariția piometrului. Astfel, Depo-Promone este contraindicat la cățele în următoarele situații:

1. Pro-estru, estru sau metestru,
2. Cățele înainte de primul estru,
3. Cățele gestante,
4. Antecedente de afecțiuni genito-urinare,
5. Scurgeri vaginale anormale și persistente,
6. Nimfomanie sau perioade anormale de estru,
7. Gestație falsă,
8. Tumori mamare ce pot fi stimulate sub influența activității progesteronice,
9. Alte anomalii depistabile ale sistemului endocrin sau reproducător.

Studiile clinice au demonstrat că Depo-Promone poate induce lactație și mărirea în volum a glandei mamare la unele cățele; în acest caz, acest produs nu trebuie administrat la femelele ce au prezentat astfel de manifestări.

Gradul măririi în volum a glandei mamare variază de la foarte puțin până la unele cazuri la care procesul poate fi de nedorit. Efectul este de nedorit la femelele din rasele de ogari care participă la curse.

Depo-Promone singur sau în combinație cu estrogenii nu trebuie administrat la animalele ce prezintă sângerări uterine anormale, tumori mamare sau mărirea în volum a glandei mamare până când un diagnostic precis nu este stabilit și posibilitatea apariției neoplaziei a fost exclusă.

Unele efecte de subțiere a pielii sau/și decolorare a părului au fost raportate la nivelul locului de injectare subcutanată. Aceste efecte localizate sunt determinate probabil de efectul antiinflamator al medroxiprogesteronului acetat. Din acest motiv Depo-Promone trebuie să fie inoculat într-un loc puțin vizibil cum ar fi fața internă a coapsei.

La unele cățele expuse la doze mari de steroizi progestaționali s-a observat apariția de noduli mamari. Animalele aflate sub terapie cu Depo-Promone trebuie să fie examinate periodic pentru a se observa dacă au apărut noduli mamari situație în care se va institui o terapie diferită de la caz la caz.

Unii indivizi pot prezenta o predispoziție către obezitate în cazul tratamentului cu Depo-Promone. Acești indivizi trebuie să fie examinați pentru alte cauze posibile și trebuie luate măsurile corespunzătoare.

Se va avea în vedere și regimul alimentar. Depo-Promone nu trebuie să fie utilizat la animalele aflate sub tratament pentru diabet fără o menținere strictă sub observație pentru a se observa apariția sau nu a acestor efecte.

Hiperplazia endometrială chistică a fost observată la unele animale în cazul utilizării Depo-Promone. S-a demonstrat că ovarele trebuie să fie prezente, pentru ca, la nivelul uterului să se obțină un răspuns de tip gestațional în cazul utilizării Depo-Promone. Se poate specula că aceste cățele cu o activitate ovariană marcantă sau cu un uter mult mai reactiv sunt cele care răspund prin diferite grade de hiperplazie endometrială sau de mărire în volum a uterului. Cățelele care răspund negativ nu pot fi depistate înainte de a se administra Depo-Promone. Cele care prezintă o mărire extremă a uterului sau scurgeri vaginale persistente trebuie să fie supuse, în mod uzual, la ovario-histerectomie pentru corectarea acestei stări de sănătate. Infecțiile, ca cele evidențiate prin semne histologice ale inflamației sunt descoperite doar

ocasional. Conținutul uterului mărit în volum este în general de natură mucoidă, dar poate varia până la prezența materialului purulent.

Cu toate acestea, Depo-Promone nu trebuie să fie utilizat la cățelele ale căror proprietari doresc să le utilizeze pentru obținerea de pui fără acordul proprietarului și fără a-l informa asupra riscului de apariție a hiperplaziei chistice endometriale, a piometrului și a necesității recurgerii la ovariohisterectomie. Proprietarii trebuie să fie atenționați să anunțe prompt medicul veterinar despre prezența oricăror scurgeri vaginale anormale sau mărire anormală a abdomenului cu scopul de reducere a posibilității apariției toxiemiei sistemice sau a piometrului.

6. REACȚII ADVERSE

Nu se cunosc.

Dacă observați orice reacție adversă, chiar și cele care nu sunt deja incluse în acest prospect sau credeți că medicamentul nu a avut efect vă rugăm să informați medicul veterinar.

7. SPECII ȚINTĂ

Cățele.

8. POSOLOGIE PENTRU FIECARE SPECIE, CALE (CĂI) DE ADMINISTRARE ȘI MOD DE ADMINISTRARE

Pentru prevenirea estrului se administrează 1ml produs(echivalent cu 50 mg medroxiprogesteron acetat), administrat pe cale subcutanată în timpul anestrului, cu repetare după un interval de 6 luni, administrat într-un loc ferit privirilor datorită posibilității modificării culorii părului, subțierii pielii.

9. RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

La cățele, perioada recomandată pentru administrarea produsului pentru prevenirea estrului este de 3-5 luni după estru. Se recomandă ca perioada din ciclul estral să fie determinată fie prin anamneza animalului sau/și prin executarea unui frotiu vaginal înainte de administrarea produsului.

La animalele la care prevenirea estrului este dorită pe o perioadă mai mare de timp, repetarea injecțiilor subcutanate trebuie să se realizeze la intervalele recomandate de 6 luni. Omiterea readministrării produsului poate determina reapariția estrului după o perioadă variabilă de timp.

10. TIMP DE AȘTEPTARE

Nu este cazul.

11. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A se păstra la temperatură mai mică de 25°C. A nu se congela.

A nu se utiliza acest produs veterinar după data expirării menționate pe etichetă sau cutie după EXP. Data expirării se referă la ultima zi din acea lună.

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 28 zile.

12. ATENȚIONARE (ATENȚIONĂRI) SPECIALĂ (SPECIALE)

Atenționări speciale pentru fiecare specie țintă

Nu se recomandă ca acest produs să fie administrat la alte specii decât la cățele.

Precauții speciale pentru utilizarea la animale

Se va agita bine flaconul înainte de utilizare.

Precauții speciale care trebuie luate de persoana care administrează produsul medicinal veterinar la animale

Persoanele cu hipersensibilitate cunoscută la substanța activă trebuie să evite contactul cu produsul medicinal veterinar.

În cazul contactului ochilor cu produsul se va spăla cu apă din abundență.

În cazul contactului cu pielea, se va spăla cu apă din abundență.

În cazul autoinjectării accidentale, solicitați imediat sfatul medicului și prezentați medicului prospectul produsului sau eticheta.

Se recomandă ca femeile gravide sau cele aflate la vârsta fertilității să nu administreze acest produs medicinal veterinar.

Gestație și lactație

Depo-Promone este contraindicat la cățelele gestante și în lactație.

Interacțiuni cu alte produse medicinale sau alte forme de interacțiune

Nu se cunosc,

Supradozare (simptome, proceduri de urgență, antidoturi), după caz

Nu este cazul. Se va respecta doza recomandată.

Incompatibilități

În absența studiilor de compatibilitate, acest produs medicinal veterinar nu trebuie amestecat cu alte produse medicinale veterinare.

13. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU ELIMINAREA PRODUSULUI NEUTILIZAT SAU A DEȘEURILOR, DUPĂ CAZ

Medicamentele nu trebuie aruncate în ape reziduale sau resturi menajere.

Solicitați medicului veterinar informații referitoare la modalitatea de eliminare a medicamentelor care nu mai sunt necesare. Aceste măsuri contribuie la protecția mediului.

14. DATE ÎN BAZA CĂRORA A FOST APROBAT ULTIMA DATĂ PROSPECTUL

08.2023

15. ALTE INFORMAȚII

Flacon de sticlă incoloră, tip I de 3 ml sau 5 ml cu dop de cauciuc bromobutilic.
Cutie de carton cu un flacon de 3 ml sau de 5 ml.

Nu toate dimensiunile de ambalaj pot fi comercializate.

Pentru orice informații referitoare la acest produs medicinal veterinar, vă rugăm să contactați reprezentantul local al deținătorului autorizației de comercializare.

Zoetis România SRL, Piața Montreal, nr. 10, Clădirea World Trade Center, Intrarea F, Etaj 1, sector 1, București, 011469, România, Tel: +4021 202 3083, Fax:+4021 202 3100