



ANEXA I
REZUMATUL CARACTERISTICILOR PRODUSULUI

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Dermanolon 1.77 mg/ml + 17.7 mg/ml spray cutanat, soluție pentru câini și pisici

2. COMPOZIȚIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ

1 ml conține:

Substanțe active:

Acetonidă de triamcinolon	1,77 mg
Acid salicilic	17,7 mg

Pentru lista completă a excipienților, vezi secțiunea 6.1.

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Spray cutanat, soluție.
Soluție limpede, incoloră.

4. PARTICULARITĂȚI CLINICE

4.1 Specii țintă

Câini și pisici.

4.2 Indicații pentru utilizare, cu specificarea speciilor țintă

Tratamentul simptomatic al dermatitei seboreice.

4.3 Contraindicații

Nu se utilizează în caz de hipersensibilitate la corticosteroizi, acid salicilic sau la oricare dintre excipienți.

Nu se utilizează pentru ulcerele cutanate.

Nu se utilizează pentru câini cu demodicoză.

Nu se administrează la animale cu greutatea corporală sub 3,5 kg.

4.4 Atenționări speciale pentru fiecare specie țintă

La începutul tratamentului trebuie eliminate crustele și/sau reziduurile exfoliative. Poate fi necesară tunderea părului din jurul leziunilor sau cel care le acoperă, pentru a permite produsului medicinal veterinar să ajungă la pielea afectată.

Dermatita seboreică poate fi tulburarea primară, însă poate apărea și ca rezultat al unor tulburări sau procese maladive de fond (de ex. tulburări alergice, tulburări endocrine, neoplazie). Mai mult, infecțiile (bacteriene, parazitice sau fungice) apar frecvent concomitent cu dermatita seboreică. Prin urmare, este esențială identificarea oricărui proces malativ de fond și inițierea tratamentului specific, dacă se consideră necesar.

4.5 Precauții speciale pentru utilizare

Precauții speciale pentru utilizare la animale

Doza maximă care poate fi aplicată este de 1 activare a pompei spray-ului per 3,5 kg greutate corporală, per tratament (1 activare a pompei spray-ului per 1,75 kg greutate corporală pe zi). Din acest motiv, produsul nu va fi adecvat pentru utilizare la anumiți pacienți, cum sunt câinii de talie mai mică și pisicile sau animalele cu leziuni extensive.

Sunt posibile efecte ale corticosteroidilor sistemici, în special atunci când produsul este utilizat sub pansament ocuziv, asupra leziunilor cutanate extensive, în cazul unui debit crescut de sânge sau dacă produsul este ingerat prin lingere. Trebuie evitată ingestia orală (inclusiv lingerea) produsului de către animalele tratate sau animale care au contact cu animalele tratate. Tratamentul suplimentar cu corticosteroizi trebuie utilizat numai în conformitate cu evaluarea beneficiu/risc efectuată de medicul veterinar responsabil. Utilizați cu precauție la animalele cu tulburări endocrine suspectate sau confirmate (adică diabet zaharat; hipotiroidie sau hipertirodie, hiperadrenocorticism etc.). Având în vedere că se cunoaște faptul că glucocorticoizii încetinesc creșterea, utilizarea la animalele tinere (cu vârsta sub 7 luni) trebuie să se bazeze pe o evaluare beneficiu/risc efectuată de medicul veterinar curant și cu efectuarea de reevaluări clinice regulate. Nu aplicați la nivelul ochilor sau mucoaselor. Nu aplicați produsul medicinal veterinar pe pielea afectată.

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

Acest produs conține acetamidă de triamcinolon, acid salicilic și alcool etilic și poate avea efecte dăunătoare asupra copiilor după ingestia accidentală. Nu lăsați produsul nesupravegheat. În caz de ingestie accidentală, solicitați imediat sfatul medicului și prezentați medicului prospectul produsului sau eticheta.

Acest produs poate avea efecte dăunătoare asupra fătului. Având în vedere că produsul poate fi absorbit prin piele, femeile gravide și femeile aflate la vârsta fertilă trebuie să nu manipuleze acest produs sau să imobilizeze animalul în timpul tratamentului, și trebuie să evite contactul cu animalul tratat până la cel puțin 4 ore de la aplicare.

Acest produs poate fi iritant pentru piele sau poate induce reacții de hipersensibilitate. Persoanele cu hipersensibilitate cunoscută la corticosteroizi sau la acidul salicilic trebuie să evite contactul cu produsul.

Evitați contactul produsului cu pielea. Purtați mănuși impermeabile de unică folosință la manipularea produsului, inclusiv la frecarea pielii afectate a animalului sau imobilizarea animalului în timpul tratamentului. Dacă are loc contactul, spălați mâinile sau pielea expusă și solicitați sfatul medicului în caz de reacții de hipersensibilitate sau dacă iritarea persistă.

Acest produs poate fi iritant pentru ochi. Evitați contactul cu ochii, inclusiv contactul mână-ochi. Dacă are loc contactul, clătiți cu apă curată. Dacă iritația oculară persistă, solicitați sfatul medicului și prezentați medicului prospectul produsului sau eticheta.

Acest produs poate fi dăunător după inhalare, în special pentru persoanele cu astm bronșic. Utilizați spray-ul într-o zonă bine ventilată. Evitați să respirați în zona vaporilor spray-ului.

Animalele tratate nu trebuie manipulate și copiii nu trebuie să li se permită să se joace cu animalele tratate până la uscarea locului de aplicare. Se recomandă ca animalelor tratate recent să nu li se permită să doarmă cu stăpânii, în special cu copiii.

4.6 Reacții adverse (frecvență și gravitate)

Este cunoscut faptul că utilizarea prelungită și extensivă a produselor topice pe bază de corticosteroizi declanșează efecte locale și sistemice, incluzând supresia funcției suprarenale, subțierea epidermei și întârzierea vindecării.

4.7 Utilizare în perioada de gestație și lactație

Produsul medicinal veterinar nu trebuie utilizat pe durata gestației și lactației din cauza absorbției posibile a acetonidei de triamcinolon. În special dacă este necesar să fie tratate zone mai extinse ale pielii.

4.8 Interacțiuni cu alte produse medicinale sau alte forme de interacțiune

Nu există date disponibile. Utilizați tratamentul suplimentar cu corticosteroizi numai în conformitate cu evaluarea beneficiu/risc efectuată de medicul veterinar responsabil.

4.9 Cantități de administrat și calea de administrare

Pentru administrare cutanată. Produsul trebuie aplicat de două ori pe zi. Doza maximă care poate fi aplicată este de 1 activare a pompei spray-ului per 3,5 kg greutate corporală, per tratament (1 activare a pompei spray-ului per 1,75 kg greutate corporală pe zi). Din acest motiv, produsul nu va fi adecvat pentru utilizare la anumiți pacienți, cum sunt câinii de talie mai mică și pisicile sau animalele cu leziuni extensive.

Asigurați-vă că deschiderea pompei spray-ului este îndreptată spre zona care urmează să fie tratată. Periați părul animalului în direcție opusă sensului de creștere al blănii, apoi pulverizați produsul ținând pompa la aproximativ 10 cm de zona care urmează să fie tratată. Trebuie luate măsuri de precauție pentru evitarea pulverizării în apropierea feței animalului.

Dacă este necesar, masați ușor zona pentru a asigura faptul că produsul medicinal veterinar ajunge pe toată zona de piele afectată. Lăsați să se usuce. În cazuri severe la câini, efectul poate fi crescut prin aplicarea unui al doilea și al treilea strat imediat după uscarea primului strat, cu condiția ca numărul total de activări de spray aplicate să nu depășească numărul maxim (1 activare a pompei spray-ului per 1,75 kg greutate corporală pe zi). O activare a pompei spray-ului furnizează aproximativ 0,2 ml de produs pe o zonă circulară cu diametrul de aproximativ 10 cm.

Tratamentul trebuie continuat fără întrerupere până la câteva zile după dispariția completă a simptomelor clinice, dar fără a depăși 14 zile.

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

Utilizarea prelungită a unor doze crescute de triamcinolon poate induce insuficiență suprarenală.

4.11 Timp de așteptare

Nu este cazul.

5. PROPRIETĂȚI FARMACOLOGICE

Grupa farmacoterapeutică: Corticosteroizi, cu potență moderată, alte combinații.
Codul veterinar ATC: QD07XB02

5.1 Proprietăți farmacodinamice

Acetonida de triamcinolon în această concentrație este un steroid cu potență moderată. Corticosteroizii au o acțiune antiinflamatorie și vasoconstrictoare. Aceștia suprimă răspunsul inflamator și simptomele diferitelor tulburări asociate adesea cu prurit. Cu toate acestea, tratamentul nu vindecă bolile de fond. Acidul salicilic are un efect cheratolitic și acidifiant.

5.2 Particularități farmacocinetice

Acetonida de triamcinolon poate fi absorbită prin piele și, deși concentrația este scăzută, nu se exclude o acțiune sistemică. După absorbția sistemică, triamcinolonul se leagă în proporție de 60-70% de proteinele plasmatice. Triamcinolonul este metabolizat în principal la nivelul ficatului. Metabolitul principal este β -hidroxitriamcinolonul, care se excretă în principal sub formă de sulfatați și glucuronide în urină.

6. PARTICULARITĂȚI FARMACEUTICE

6.1 Lista excipienților

Alcool etilic (96%)
Clorură de benzalconiu
Apă purificată

6.2 Incompatibilități

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: 30 luni.
Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 3 luni

6.4 Precauții speciale pentru depozitare

Acest produs medicinal veterinar nu necesită condiții speciale de depozitare.

6.5 Natura și compoziția ambalajului primar

Cutie de carton conținând un recipient din polietilenă de înaltă densitate, de culoare albă, de 50 sau 75 ml, cu pompă tip spray și un capac fără filet din polimer stiren acrilonitril. Nu toate dimensiunile de ambalaje 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 eliminat în conformitate cu cerințele locale.

7. DEȚINĂTORUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

Le Vet Beheer B.V.
Wilgenweg 7
3421 TV Oudewater, Olanda

8. NUMĂRUL (NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

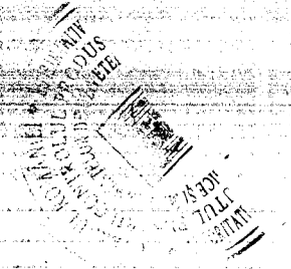
9. DATA PRIMEI AUTORIZĂRI/REÎNNOIRII AUTORIZAȚIEI

Data primei autorizări:

10. DATA REVIZUIRII TEXTULUI

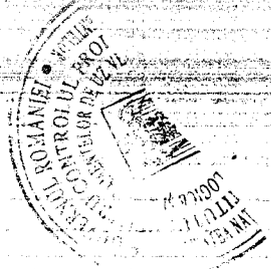
INTERDICȚII PENTRU VÂNZARE, ELIBERARE ȘI/SAU UTILIZARE

Se eliberează numai pe baza de rețetă veterinară.





ANEXA III
ETICHETARE ȘI PROSPECT



A. ETICHETARE

INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL SECUNDAR ȘI AMBALAJUL PRIMAR

Cutie din carton
Recipient din HDPE x 75 ml

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Dermanolon 1,77 mg/ml + 17,7 mg/ml, spray cutanat, soluție pentru câini și pisici
acetonidă de triamcinolon / acid salicilic



2. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR SUBSTANȚE

1 ml conține:
Acetonidă de triamcinolon 1,77 mg
Acid salicilic 17,7 mg

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Spray cutanat, soluție.

4. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI

75 ml

5. SPECII ȚINTĂ

Câini și pisici.

6. INDICAȚIE (INDICAȚII)

7. MOD ȘI CALE DE ADMINISTRARE

Pentru administrare cutanată.
Citiți prospectul înainte de utilizare.

8. TIMP DE AȘTEPTARE

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

Acest produs poate provoca reacții adverse severe. Citiți prospectul înainte de utilizare.

10. DATA EXPIRĂRII

EXP

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 3 luni.

După deschidere, se va utiliza până la...

11. CONDIȚII SPECIALE DE DEPOZITARE

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, după 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

Le Vet Beheer B.V.
Wilgenweg 7
3421 TV Oudewater, Olanda

16. NUMĂRUL (NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

17. NUMĂRUL DE FABRICAȚIE AL SERIEI DE PRODUS

Lot:

INFORMAȚII MINIME CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE UNITĂȚILE MICI DE AMBALAJ PRIMAR

Recipient x 50 ml

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Dermanolon 1,77 mg/ml + 17,7 mg/ml, spray cutanat, soluție acetonică de triamcinolon / acid salicilic



2. CANTITATEA DE SUBSTANȚĂ (SUBSTANȚE) ACTIVĂ (ACTIVE)

Acetonidă de triamcinolon	1,77 mg
Acid salicilic	17,7 mg

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

50 ml

4. CALE (CĂI) DE ADMINISTRARE

Pentru administrare cutanată.

5. TIMP DE AȘTEPTARE

6. NUMĂRUL SERIEI

Lot:

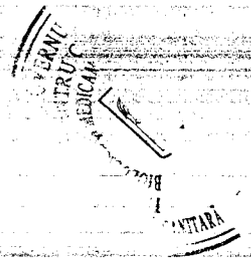
7. DATA EXPIRĂRII

EXP:

După deschidere, se va utiliza până la....

8. MENȚIUNEA „NUMAI PENTRU UZ VETERINAR”

Numai pentru uz veterinar.



B. PROSPECT

Dermanolon 1,77 mg/ml + 17,7 mg/ml, spray cutanat, soluție pentru câini și pisici

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

Le Vet Beheer B.V.
Wilgenweg 7
3421 TV Oudewater, Olanda

Producător responsabil pentru eliberarea seriei:

Produlab Pharma B.V.
Forellenweg 16
4941 SJ Raamsdonksveer
Olanda

2. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Dermanolon 1,77 mg/ml + 17,7 mg/ml, spray cutanat, soluție pentru câini și pisici
acetonidă de triamcinolon / acid salicilic

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

1 ml conține:

Substanțe active:

Acetonidă de triamcinolon	1,77 mg
Acid salicilic	17,7 mg

Soluție limpede, incoloră.

4. INDICAȚIE (INDICAȚII)

Tratamentul simptomatic al dermatitei seboreice.

5. CONTRAINDICAȚII

Nu se utilizează în caz de hipersensibilitate la corticosteroizi, acid salicilic sau la oricare dintre excipienți.

Nu se utilizează pentru ulcerele cutanate.

Nu se utilizează pentru câini cu demodicoză.

Nu se administrează la animale cu greutatea corporală sub 3,5 kg.

6. REACȚII ADVERSE

Este cunoscut faptul că utilizarea prelungită și extensivă a produselor-topice pe bază de corticosteroizi declanșează efecte locale și sistemice, incluzând supresia funcției suprarenale, subțierea epidermei și întârzierea vindecării. Dacă observați reacții grave sau alte efecte care nu sunt menționate în acest prospect, vă rugăm informați medicul veterinar.

7. SPECII ŢINTĂ

Câini și pisici.

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

Pentru administrare cutanată. Produsul trebuie aplicat de două ori pe zi.
Doza maximă care poate fi aplicată este de 1 activare a pompei spray-ului per 3,5 kg greutate corporală per tratament (1 activare a pompei spray-ului per 1,75 kg greutate corporală pe zi). Din acest motiv, produsul nu va fi adecvat pentru utilizare la anumiți pacienți, cum sunt câinii de talie mică și pisicile sau animalele cu leziuni extensive.

Tratamentul trebuie continuat fără întrerupere până la câteva zile după dispariția completă a simptomelor clinice, dar fără a depăși 14 zile.

9. RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

Asigurați-vă că deschiderea pompei spray-ului este îndreptată spre zona care urmează să fie tratată. Periați părul animalului în direcție opusă sensului de creștere al blănii, apoi pulverizați produsul ținând pompa la aproximativ 10 cm de zonă care urmează să fie tratată. Trebuie luate măsuri de precauție pentru evitarea pulverizării în apropierea feței animalului.

Dacă este necesar, masați ușor zona pentru a asigura faptul că produsul medicinal veterinar ajunge pe toată zona de piele afectată. Lăsați să se usuce. În cazuri severe la câini, efectul poate fi crescut prin aplicarea unui al doilea și al treilea strat imediat după uscarea primului strat, cu condiția ca numărul total de activări de spray aplicate să nu depășească numărul maxim (1 activare a pompei spray-ului per 1,75 kg greutate corporală pe zi). O activare a pompei spray-ului furnizează aproximativ 0,2 ml de produs pe o zonă circulară cu diametrul de aproximativ 10 cm.

10. TIMP DE AȘTEPTARE

Nu este cazul.

11. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

Acest produs medicinal veterinar nu necesită condiții speciale de depozitare.

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 3 luni

A nu se utiliza acest produs veterinar după data expirării marcată pe eticheta după EXP.

Data expirării se referă la ultima zi din acea lună.

12. ATENȚIONARE (ATENȚIONĂRI) SPECIALĂ (SPECIALE)

Precauții speciale pentru fiecare specie țintă

La începutul tratamentului trebuie eliminate crustele și/sau reziduurile exfoliative. Poate fi necesară tunderea părului din jurul leziunilor sau cel care le acoperă, pentru a permite produsului medicinal veterinar să ajungă la pielea afectată.

Dermatita seboreică poate fi tulburarea primară, însă poate apărea și ca rezultat al unor tulburări sau procese maladive de fond (de ex. tulburări alergice, tulburări endocrine, neoplazie). Mai mult, infecțiile (bacteriene, parazitice sau fungice) apar frecvent concomitent cu dermatita seboreică. Prin urmare este esențială identificarea oricărui proces malativ de fond și inițierea tratamentului specific, dacă se consideră necesar.

Precauții speciale pentru utilizare la animale

Doza maximă care poate fi aplicată este de 1 activare a pompei spray-ului per 3,5 kg greutate corporală per tratament (1 activare a pompei spray-ului per 1,75 kg greutate corporală pe zi). Din

acest motiv, produsul nu va fi adecvat pentru utilizare la anumiți pacienți, cum sunt câinii de talie mică și pisicile sau animalele cu leziuni extensive.

Sunt posibile efecte ale corticosteroizilor sistemici, în special atunci când produsul este utilizat sub pansament ocluziv, asupra leziunilor cutanate extensive, în cazul unui debit crescut de sânge sau dacă produsul este ingerat prin lingere. Trebuie evitată ingestia orală (inclusiv lingerea) produsului de către animalele tratate sau animale care au contact cu animalele tratate. Tratamentul suplimentar cu corticosteroizi trebuie utilizat numai în conformitate cu evaluarea beneficiu/risc efectuată de medicul veterinar responsabil. Utilizați cu precauție la animalele cu tulburări endocrine suspectate sau confirmate (adică diabet zaharat; hipotiroidie sau hipertiroidie, hiperadrenocorticism etc.). Având în vedere că se cunoaște faptul că glucocorticoizii încetinesc creșterea, utilizarea la animalele tinere (cu vârsta sub 7 luni) trebuie să se bazeze pe o evaluare beneficiu/risc efectuată de medicul veterinar curant și cu efectuarea de reevaluări clinice regulate.

Nu aplicați la nivelul ochilor sau mucoaselor. Nu aplicați produsul medicinal veterinar pe pielea afectată.

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

Acest produs conține acetamidă de triamcinolon, acid salicilic și alcool etilic și poate avea efecte dăunătoare asupra copiilor după ingestia accidentală. Nu lăsați produsul nesupravegheat. În caz de ingestie accidentală, solicitați imediat sfatul medicului și prezentați medicului prospectul produsului sau eticheta.

Acest produs poate avea efecte dăunătoare asupra fătului. Având în vedere că produsul poate fi absorbit prin piele, femeile gravide și femeile aflate la vârsta fertilă trebuie să nu manipuleze acest produs sau să imobilizeze animalul în timpul tratamentului, și trebuie să evite contactul cu animalul tratat până la cel puțin 4 ore de la aplicare.

Acest produs poate fi iritant pentru piele sau poate induce reacții de hipersensibilitate. Persoanele cu hipersensibilitate cunoscută la corticosteroizi sau la acidul salicilic trebuie să evite contactul cu produsul. Evitați contactul produsului cu pielea. Purtați mănuși impermeabile de unică folosință la manipularea produsului, inclusiv la frecarea pielii afectate a animalului sau imobilizarea animalului în timpul tratamentului. Dacă are loc contactul, spălați mâinile sau pielea expusă și solicitați sfatul medicului în caz de reacții de hipersensibilitate sau dacă iritarea persistă.

Acest produs poate fi iritant pentru ochi. Evitați contactul cu ochii, inclusiv contactul mână-ochi. Dacă are loc contactul, clătiți cu apă curată. Dacă iritația oculară persistă, solicitați sfatul medicului și prezentați medicului prospectul produsului sau eticheta.

Acest produs poate fi dăunător după inhalare, în special pentru persoanele cu astm bronșic. Utilizați spray-ul într-o zonă bine ventilată. Evitați să respirați în zona vaporilor spray-ului.

Animalele tratate nu trebuie manipulate și copiii nu trebuie să li se permită să se joace cu animalele tratate până la uscarea locului de aplicare. Se recomandă ca animalelor tratate recent să nu li se permită să doarmă cu stăpânii, în special cu copiii.

Utilizare în perioada de gestație și lactație

Produsul medicinal veterinar nu trebuie utilizat în timpul gestației și lactației din cauza absorbției sistemice posibile a acetamidei de triamcinolon, în special dacă este necesar să fie tratate zone mai extinse ale pielii.

Interacțiuni cu alte produse medicinale sau alte forme de interacțiune

Nu există date disponibile. Utilizați tratamentul suplimentar cu corticosteroizi numai în conformitate cu evaluarea beneficiu/risc efectuată de medicul veterinar responsabil.

Supradozare

Utilizarea prelungită a unor doze crescute de triamcinolon poate induce insuficiență suprarenală.

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

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

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

15. ALTE INFORMAȚII

Recipiente de 50 ml și 75 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.