

**ANEXA I**

**REZUMATUL CARACTERISTICILOR PRODUSULUI**

## **1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR**

Fungiconazol 200 mg comprimate pentru câini

## **2. COMPOZIȚIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ**

Fiecare comprimat conține:

**Substanță activă:**

Ketoconazol                  200 mg

**Excipienti:** Pentru lista completă a excipientilor, vezi secțiunea 6.1.

## **3. FORMA FARMACEUTICĂ**

Comprimat

Comprimate aromate, de formă rotundă, cu puncte maronii, cu linii mediane cu rol de divizare în patru părți.

Comprimatele pot fi divizate în jumătăți și sferturi.

## **4. DATE CLINICE**

### **4.1 Specii țintă**

Câini

### **4.2 Indicații pentru utilizare, cu specificarea speciilor țintă**

Tratamentul dermatomicozelor cauzate de următorii dermatofiți:

- *Microsporum canis*,
- *Microsporum gypseum*,
- *Trichophyton mentagrophytes*.

### **4.3 Contraindicații**

Nu se administrează la animale cu insuficiență hepatică.

Nu se utilizează în cazurile de hipersensibilitate la substanța activă sau la oricare dintre excipienți.

### **4.4 Atenționări speciale pentru fiecare specie țintă**

Cu toate că acest lucru apare rar, utilizarea repetată a ketoconazolului poate induce rezistență încrucișată față de alte medicamente azolice.

#### **4.5 Precauții speciale pentru utilizare**

##### Precauții speciale pentru utilizare la animale

Tratamentul cu ketoconazol determină supresia concentrațiilor de testosteron și creșterea concentrațiilor de progesteron și poate afecta eficiența reproducerei la câinii de sex masculin în timpul tratamentului și timp de câteva săptămâni după tratament.

Tratamentul dermatomicozei nu trebuie limitat la tratarea animalului (animalelor) infectat(e).

Trebuie să includă, de asemenea, dezinfecțarea mediului înconjurător, deoarece sporii pot supraviețui în mediu perioade lungi de timp. Alte măsuri includ utilizarea frecventă a aspiratorului,dezinfecțarea echipamentului de îngrijire, iar îndepărțarea tuturor materialelor potențial contaminate, care nu pot fi dezinfecțate, va reduce la minimum riscul de reinfecțare sau răspândirea infecției.

Se recomandă asocierea tratamentului sistemic cu cel topical.

În cazul administrării pe termen lung, trebuie monitorizată cu atenție funcția hepatică. Dacă apar semne clinice care sugereză disfuncție hepatică, tratamentul trebuie întrerupt imediat. Având în vedere că comprimatele sunt aromate, acestea trebuie păstrate la loc sigur, fără a se afla la îndemâna animalelor.

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

Trebuie evitată ingestia accidentală. A se păstra blisterul în cutia de carton pentru a împiedica accesul copiilor. Părțile (jumătate/sfert) de comprimat trebuie păstrate în blisterul original și pot fi utilizate pentru următoarea administrare. În caz de ingestie accidentală, solicitați imediat sfatul medicului și prezentați medicului prospectul produsului sau eticheta.

Persoanele cu hipersensibilitate cunoscută la ketoconazol trebuie să evite contactul cu produsul medicinal veterinar. Spălați-vă pe mâini după utilizare.

##### Alte precauții

Dermatofiții menționați în indicație au potențial zoonotic, cu risc de transmitere la om.

Mențineți o igienă personală bună (spălarea mâinilor după manipularea animalului și evitând contactul direct cu animalul). Dacă apar semne de leziuni cutanate, contactați-vă medicul.

#### **4.6 Reacții adverse (frecvență și gravitate)**

În cazuri rare (mai mult de 1, dar mai puțin de 10 animale din 10 000 animale tratate), la dozele standard pot fi observate simptome neurologice (apatie, ataxie, tremor), toxicitate hepatică, vârsături, anorexie și/sau diaree.

Ketoconazolul are efecte anti-androgenice și anti-glucocorticoidice tranzitorii; acesta inhibă conversia colesterolului în hormoni steroidieni, cum sunt testosteronul și cortisolul, în funcție de doza administrată și de timp. Vezi și secțiunea 4.5.1 pentru efecte la câinii de reproducere de sex masculin.

#### **4.7 Utilizare în perioada de gestație, lactație sau în perioada de ouat**

Studiile la animale de laborator au demonstrat existența efectelor teratogene și embrio-toxice.

Siguranța produsului nu a fost stabilită la cățele gestante sau lactante.

Nu este recomandată utilizarea pe parcursul perioadei de gestație.

#### **4.8 Interacțiuni cu alte produse medicinale sau alte forme de interacțiune**

În medicina umană, au fost descrise interacțiuni între ketoconazol și alte medicamente, rezultate din interacțiuni cu citocromul P 450 3A4 (CYP3A4) și P-glicoproteine (PgP).

Aceasta poate duce la creșterea concentrațiilor plasmatici, de exemplu de midazolam, ciclosporină, digoxină, cloramfenicol, ivermectină sau metilprednisolon, administrate oral.

Concentrațiile plasmatici crescute ale medicamentelor menționate mai sus pot prelungi durata efectelor, precum și a reacțiilor adverse.

Ketoconazolul poate crește concentrația serică a antidiabeticelor orale, ceea ce poate duce la hipoglicemie.

Pe de altă parte, unele medicamente, de exemplu barbituricele sau fenitoina pot determina creșterea ratei de metabolizare a ketoconazolului, ducând la scăderea biodisponibilității și, prin urmare, la scăderea eficacității.

Deoarece ketoconazolul necesită un mediu acid pentru absorbția maximă, antiacidele provoacă o reducere marcată a absorbției.

Utilizarea concomitentă cu eritromicina poate crește concentrația plasmatică a ketoconazolului.

Au fost, de asemenea, raportate la om interacțiuni între ketoconazol și antagoniști ai calciului.

Aceste medicamente pot avea efecte inotrope negative asupra inimii.

Nu se știe în ce măsură aceste interacțiuni sunt relevante pentru căini și pisici, dar în absența datelor, administrarea produsului și a acestor medicamente concomitent trebuie evitată.

#### **4.9 Cantități de administrat și calea de administrare**

Pentru administrare orală.

10 mg de ketoconazol pe kg de greutate corporală pe zi, prin administrare orală. Aceasta corespunde la 1 comprimat pe 20 kg greutate corporală pe zi.

Se recomandă recoltarea de probe de la animal o dată pe lună în timpul tratamentului și oprirea administrării produsului antifungic după două culturi negative. Atunci când nu este posibilă urmărire micologică, tratamentul trebuie continuat pe o perioadă de timp adecvată, pentru a asigura vindecarea micologică. Dacă leziunile persistă după 8 săptămâni de tratament, medicația trebuie reevaluată de către medicul veterinar responsabil.

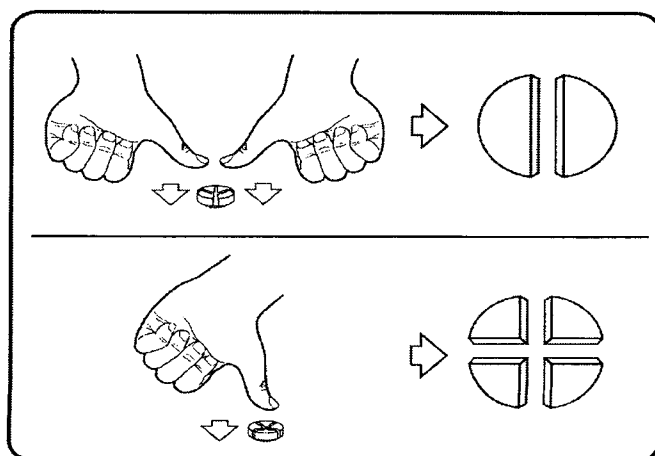
Produsul trebuie administrat de preferință împreună cu alimente, pentru a maximiza absorbția.

Comprimatele pot fi divizate în jumătăți sau sferturi, pentru a asigura administrarea adecvată.

Puneți comprimatul pe o suprafață plană, cu liniile de marcăre în sus și cu partea convexă (rotunjită) spre suprafața respectivă.

Jumătăți: Exercitați o ușoară presiune verticală cu vârful degetelor mari asupra ambelor părți ale comprimatului pentru a-l rupe în jumătăți.

Sferturi: Exercitați o ușoară presiune verticală cu vârful degetului mare asupra mijlocului comprimatului pentru a-l rupe în sferturi.



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

În cazurile de supradozare pot fi observate următoarele efecte: anorexie, vârsături, prurit, alopecia și creșterea valorilor enzimelor hepatice alaninaminotransferază (ALT) și fosfatază alcalină (ALP).

#### **4.11 Timp de aşteptare**

Nu este cazul.

### **5. PROPRIETĂȚI FARMACOLOGICE**

Grupa farmacoterapeutică: antimicotice sistemicе, derivați de imidazol.

Codul veterinar ATC: QJ02AB02

#### **5.1 Proprietăți farmacodinamice**

Ketoconazolul este un medicament antifungic cu spectru larg, derivat din imidazol-dioxolan, care exercită un efect fungistatic și sporicid asupra dermatofiziilor la câini.

Ketoconazolul inhibă în mare măsură sistemul citocromului P450. Ketoconazolul modifică permeabilitatea membranelor fungilor și inhibă în mod specific sinteza ergosterolului, care este o componentă esențială a membranei celulare a fungilor, în principal prin inhibarea enzimei citocromului P450 14-alfa-demetilază (P45014DM).

Ketoconazolul are efecte anti-androgenice și anti-glucocorticoidice; acesta inhibă conversia colesterolului în hormoni steroidieni, cum sunt testosteronul și cortizolul. Acest efect este produs prin inhibarea enzimelor citocromului P450 implicate în sinteză.

Prin inhibarea CYP3A4, se reduce metabolizarea multor medicamente, iar biodisponibilitatea *in vivo* a acestora crește.

Ketoconazolul inhibă pompa de eflux reprezentată de glicoproteina P și poate determina creșterea absorbției orale și distribuția tisulară a altor medicamente, de exemplu a prednisolonului.

#### **5.2 Particularități farmacocinetice**

După administrarea orală, concentrațiile plasmaticе maxime de 22 – 49 µg/ml (media 35 µg/ml) sunt atinse în interval de 1,5 până la 4,0 ore (media 2,9 ore).

Absorbția ketoconazolului este intensificată într-un mediu acid, iar medicamentele care determină creșterea pH-ului gastric pot diminua absorbția. La nivelul ficatului, glandelor suprarenale și al glandei hipofize se găsesc concentrații crescute de medicament, iar la nivelul rinichilor, plămânilor, vezicii urinare, măduvei osoase și miocardului se găsesc concentrații mai moderate. La dozele uzuale (10 mg/kg), concentrațiile de medicament atinse sunt, probabil, neadecvate la nivelul creierului, testiculelor și ochilor pentru tratarea majorității infecțiilor; sunt necesare doze mai mari. Traversează placenta (la şobolani) și se excretă în lapte.

Ketoconazolul se leagă în proporție de 84% - 90% de fracția albuminică a proteinelor plasmaticе. Ketoconazolul este metabolizat prin intermediul ficatului în mai mulți metaboliți inactivi. Se excretă predominant în bilă și într-o măsură mai mică în urină. Timpul terminal de înjumătățire plasmatică prin eliminare a variat între 3 și 9 ore (media 4,6 ore).

## **6. PARTICULARITĂȚI FARMACEUTICE**

### **6.1 Lista excipienților**

Celuloză microcristalină  
Amidon glicolat de sodiu tip A  
Laurilsulfat de sodiu  
Drojdie uscată  
Aromă de pui  
Dioxid de siliciu coloidal anhidru  
Stearat de magneziu

### **6.2 Incompatibilități majore**

Nu este cazul.

### **6.3 Perioada de valabilitate**

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar aşa cum este ambalat pentru vânzare:  
2 ani  
Perioada de valabilitate în uz a comprimatelor divizate (jumătăți/sferturi): 3 zile

### **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 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10 blistere din aluminiu/PVC/PE/PVDC, conținând fiecare câte 10 comprimate.  
Nu toate dimensiunile de ambalaj pot fi comercializate.

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

Orice produs medicinal veterinar neutilitat 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: 14.05.2015  
Data ultimei reînnoiri:

## **10. DATA REVIZUIRII TEXTULUI**

Ianuarie 2020

**ANEXA III**

**ETICHETARE ȘI PROSPECT**



## A. ETICHETARE

**INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL SECUNDAR****Cutie de carton****1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR**

Fungiconazol 200 mg comprimate pentru câini  
 Ketoconazol

**2. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE**

Fiecare comprimat conține:

Ketoconazol            200 mg

**3. FORMA FARMACEUTICĂ**

Comprimate

**4. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI**

10, 20, 30, 40, 50, 60, 70, 80, 90, 100 comprimate

**5. SPECII ȚINTĂ**

Câini

**6. INDICAȚIE (INDICAȚII)****7. MOD ȘI CALE DE ADMINISTRARE**

Orală

Citiți prospectul înainte de utilizare.

**8. TEMP DE AȘTEPTARE****9. ATENȚIONARE (ATENȚIONĂRI) SPECIALĂ (SPECIALE), DUPĂ CAZ**

Citiți prospectul înainte de utilizare.

**10. DATA EXPIRĂRII**

EXP {lună/an}

**11. CONDIȚII SPECIALE DE DEPOZITARE****12. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU ELIMINAREA PRODUSELOR NEUTILIZATE SAU A DEȘEURILOR, DUPĂ CAZ**

Eliminarea: citiți prospectul produsului.

**13. MENTIUNEA „NUMAI PENTRU UZ VETERINAR” ȘI CONDIȚII SAU RESTRICTIONE  
PRIVIND ELIBERAREA ȘI UTILIZARE, după caz**

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

**14. MENTIUNEA „A NU SE LĂSA LA VEDEREA SI ÎNDEMÂNĂ COPIILOR”**

A nu se lăsa la vederea si 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 FABRICАȚIE AL SERIEI DE PRODUS**

Lot {număr}

**INFORMAȚII MINIME CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE BLISTERE SAU FOLII**

**Blister din Alu/PVC/PE/PVDC**

**1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR**

Fungiconazol 200 mg comprimate pentru câini  
Ketoconazol

**2. NUMELE DETINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE**

Le Vet

**3. DATA EXPIRĂRII**

EXP {lună/an}

**4. NUMĂRUL SERIEI**

Lot {număr}

**5. MENTIUNEA „NUMAI PENTRU UZ VETERINAR”**

Numai pentru uz veterinar.

## PROSPECT PENTRU

**Fungiconazol 200 mg comprimate pentru câini**

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

Detinătorul autorizației de comercializare:

Le Vet Beheer B.V.  
Wilgenweg 7  
3421 TV Oudewater  
Tarile de Jos

Producător responsabil pentru eliberarea seriei:

Lelypharma B.V.  
Zuiveringweg 42  
8243 PZ Lelystad  
Tarile de Jos

Genera Inc.  
Svetonedelska cesta 2  
Kalinovica  
10436 Rakov Potok  
Croatia

**Numai locul de testare și eliberare a seriilor va fi menționat pe prospectul tipărit.**

**2. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR**

Fungiconazol 200 mg comprimate pentru câini  
Ketoconazol

**3. DECLARAREA (SUBSTANȚEI) SUSTANȚELOR ACTIVE SI A ALTOR  
INGREDIENTE (INGREDIENȚI)**

Fiecare comprimat conține:  
Substanță activă: Ketoconazol 200 mg

Comprimate aromate, de formă rotundă, cu puncte maronii, divizabile în jumătăți și sferturi.

**4. INDICAȚIE (INDICAȚII)**

Tratamentul infecțiilor fungice cauzate de:

- *Microsporum canis*,
- *Microsporum gypseum*,
- *Trichophyton mentagrophytes*.

**5. CONTRAINDIICAȚII**

Nu se administrează la animale cu insuficiență hepatică.

Nu se utilizează în cazurile de hipersensibilitate la substanță activă sau la oricare dintre excipienti.

**6. REACȚII ADVERSE**

În cazuri rare (mai mult de 1, dar mai puțin de 10 animale din 10 000 animale tratate) la dozele standard pot fi observate simptome neurologice - apatie, ataxie, tremur (de exemplu câinele poate părea pasiv, instabil și/sau poate avea spasme musculare) - hepatotoxicitate (leziuni hepatice), vărsături, anorexie (lipsa severă a apetitului alimentar) și/sau diaree.

Ketoconazolul are efecte anti-androgenice și anti-glucocorticoidice tranzitorii; acesta inhibă conversia colesterolului în hormoni steroidieni, cum sunt testosteronul și cortizolul, în funcție de doza administrată și de timp. Vezi și secțiunea 12 pentru efecte la câinii de reproducție de sex masculin. 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. Alternativ, puteți raporta prin intermediul sistemului național de raportare {farmacovigilenta@ansvs.ro}.

## 7. SPECII ȚINTĂ

Câini

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

Pentru administrare orală.

10 mg de ketoconazol pe kg de greutate corporală pe zi, prin administrare orală. Aceasta corespunde la 1 comprimat pe 20 kg greutate corporală pe zi.

Se recomandă recoltarea de probe de la animal o dată pe lună în timpul tratamentului și oprirea administrării produsului antifungic după două culturi negative. Atunci când nu este posibilă urmărirea micologică, tratamentul trebuie continuat pe o perioadă de timp adecvată, pentru a asigura vindecarea micologică. Dacă leziunile persistă după 8 săptămâni de tratament, medicația trebuie reevaluată de către medicul veterinar responsabil.

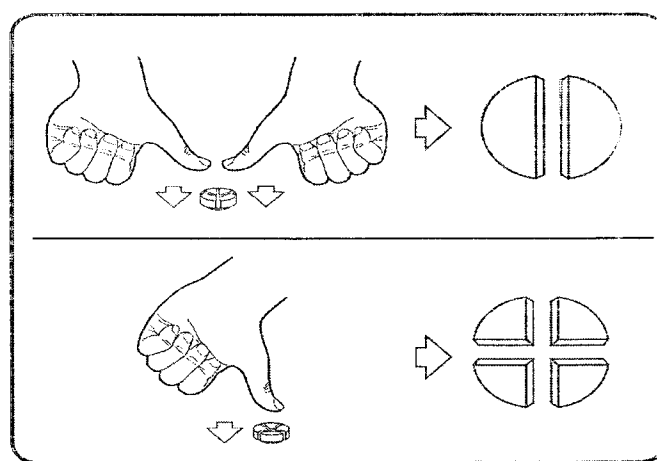
## 9. RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

Produsul trebuie administrat de preferință împreună cu alimente, pentru a maximiza absorția.

Comprimatele pot fi divizate în jumătăți sau sferturi, pentru a asigura administrarea adecvată. Puneți comprimatul pe o suprafață plană, cu liniile de marcăre în sus și cu partea convexă (rotunjită) spre suprafață respectivă.

Jumătăți: Exercitați o ușoară presiune verticală cu vârful degetelor mari asupra ambelor părți ale comprimatului pentru a-l rupe în jumătăți.

Sferturi: Exercitați o ușoară presiune verticală cu vârful degetului mare asupra mijlocului comprimatului pentru a-l rupe în sferturi.



## 10. TEMPORALIZARE

Nu este cazul.

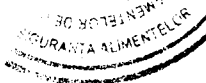
## **II. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE**

A nu se lăsa la vedere și îndemâna copiilor.

Acest produs medical veterinar nu necesită condiții speciale de depozitare.

Perioada de valabilitate în uz a comprimatelor divizate (jumătăți/sferturi): 3 zile

A nu se utilizează acest produs veterinar după data expirării marcată pe cutie după EXP.



## **12. ATENȚIONARE (ATENȚIONĂRI) SPECIALĂ (SPECIALE)**

Cu toate că acest lucru apare rar, utilizarea repetată a ketoconazolului poate induce rezistență încrucișată față de alte medicamente azolice.



### Precautii speciale pentru utilizare la animale:

Tratamentul cu ketoconazol determină supresia concentrațiilor de testosteron și creșterea concentrațiilor de progesteron și poate afecta eficiența reproducerei la cainii de sex masculin în timpul tratamentului și timp de câteva săptămâni după tratament.

Tratamentul dermatomicozei nu trebuie limitat la tratarea animalului (animalelor) infectat(e). Trebuie să includă, de asemenea, dezinfecțarea mediului înconjurător, deoarece spori pot supraviețui în mediu perioade lungi de timp. Alte măsuri includ utilizarea frecventă a aspiratorului,dezinfecțarea echipamentului de îngrijire, iar îndepărțarea tuturor materialelor potențial contaminate, care nu pot fi dezinfecțiate, va reduce la minimum riscul de reinfecție sau răspândirea infecției.

Se recomandă asocierea tratamentului sistemic cu cel topical.

În cazul administrării pe termen lung, trebuie monitorizată cu atenție funcția hepatică. Dacă apar semne clinice care sugerează disfuncție hepatică, tratamentul trebuie întrerupt imediat. Având în vedere că comprimatele sunt aromate, acestea trebuie păstrate la loc sigur, fără a se afla la îndemâna animalelor.

### Precautii speciale care vor fi luate de persoana care administrează produsul medicinal veterinar la animale:

Trebuie evitată ingestia accidentală. A se păstra blisterul în cutia de carton pentru a împiedica accesul copiilor. Părțile (jumătate/sfert) de comprimat trebuie păstrate în blisterul original și pot fi utilizate pentru următoarea administrare. În caz de ingestie accidentală, solicitați imediat sfatul medicului și prezențați medicului prospectul produsului sau eticheta.

Persoanele cu hipersensibilitate cunoscută la ketoconazol trebuie să evite contactul cu produsul medicinal veterinar. Spălați-vă pe mâini după utilizare.

### Alte precautii

Dermatoftiții menționați în indicație au potențial zoonotic, cu risc de transmitere la om. Mențineți o igienă personală bună (spălarea mâinilor după manipularea animalului și evitând contactul direct cu animalul). Dacă apar semne de leziuni cutanate, contactați-vă medicul.

### Gestație și lactație:

Studiile la animale de laborator au demonstrat existența efectelor teratogene și embrio-toxice.

Siguranța produsului nu a fost stabilită la cătele gestante sau lactante.

Nu este recomandată utilizarea pe parcursul perioadei de gestație.

### Interacțiuni cu alte produse medicinale sau alte forme de interacțiune:

În medicina umană, au fost descrise interacțiuni între ketoconazol și alte medicamente, rezultate din interacțiuni cu citocromul P 450 3A4 (CYP3A4) și P-glicoproteine (PgP).

Aceasta poate duce la creșterea concentrațiilor plasmatici, de exemplu de midazolam, ciclosporină, digoxină, cloramfenicol, ivermectină sau metilprednisolon, administrate oral.

Concentrațiile plasmatici crescute ale medicamentelor menționate mai sus pot prelungi durata efectelor, precum și a reacțiilor adverse.

Ketoconazolul poate crește concentrația serică a antidiabeticelor orale, ceea ce poate duce la hipoglicemie.

Pentru că parte a altelor medicamente, de exemplu barbituricele sau fenitoïna pot determina creșterea raterii de metabolism a ketoconazolului, ducând la scăderea biodisponibilității și, prin urmare, la scăderea eficacității.

Deoarece ketoconazolul necesită un mediu acid pentru absorbția maximă, antiacidele provoacă o reducere marcată a absorbției.

Utilizarea concomitentă cu eritromicina poate crește concentrația plasmatică a ketoconazolului.

Au fost, de asemenea, raportate la om interacțiuni între ketoconazol și antagoniști ai calciului.

Aceste medicamente pot avea efecte inotrope negative asupra inimii.

Nu se știe în ce măsură aceste interacțiuni sunt relevante pentru câini și pisici, dar în absența datelor, administrarea produsului și a acestor medicamente concomitent trebuie evitată.

Nu administrați niciun alt medicament câinelui dumneavoastră fără a consulta mai întâi medicul veterinar.

#### Supradozare (simptome, proceduri de urgență, antidot):

În cazurile de supradozare pot fi observate următoarele efecte: anorexie (lipsa severă a poftei de mâncare), vârsături, prurit (mâncăriri), alopecia (cădere părului) și creșterea valorilor unor enzime hepatice (ALT și ALAT).

#### Incompatibilități:

Nu este cazul.

### **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** Ianuarie 2020

### **15. ALTE INFORMAȚII**

Cutie de carton conținând 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10 blistere din aluminiu/PVC/PE/PVDC, conținând fiecare câte 10 comprimate.

Nu toate dimensiunile de ambalaj pot fi comercializate.