

REZUMATUL CARACTERISTICILOR PRODUSULUI

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Suispirin, 1000 mg/g, pulbere pentru administrare orală, la porci

2. COMPOZIȚIE CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ

1,0 g de pulbere conține:

Substanță activă:

Acid acetilsalicilic 1000 mg

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Pulbere orală.

Pulbere de culoare albă sau aproape albă.

4. PARTICULARITATI CLINICE

4.1 Speciile tintă

Porcine

4.2 INDICATII PENTRU UTILIZARE, CU SPECIFICAREA SPECIILOR TINTA

Porcine:

Tratament de susținere pentru reducerea febrei în combinație cu un tratament antiinfeccios adecvat, dacă este necesar.

4.3 CONTRAINDICAȚII

A nu se utiliza în caz de hipersensibilitate la substanță activă sau în cazuri de iritație gastrointestinală sau ulcer, afecțiuni gastrointestinale cronice, bronhospasim, afectare a funcției hepatice sau nefropatii.

A nu se utiliza la scroafe gestante sau care alăptează.

A nu se utiliza la porcei mai tineri de 4 săptămâni.

4.4 AVERTIZARI SPECIALE PENTRU FICARE SPECIE TINTA

Atunci când tratamentul este combinat cu un tratament pe bază de tetracicline, se recomandă un interval de cel puțin o oră între administrările celor doi agenți activi.

4.5 Precautii speciale pentru utilizare

Precautii speciale pentru utilizare la animale

Trebuie să vă asigurați că animalele consumă o cantitate suficientă de apă în timpul tratamentului.

Având în vedere că Suispirin poate inhiba coagularea sângei, este recomandat să nu aibă loc intervenții chirurgicale elective pentru animalele tratate, în termen de 7 zile de la finalizarea tratamentului.

Precautii speciale ce trebuie luate de persoana care administreaza produsul medicinal veterinar la animale.

Nu mâncați, nu beți și nu fumați în timp ce utilizați acest produs. Trebuie evitat contactul produsului cu pielea sau mucoasele utilizatorului, din cauza riscului de sensibilizare. Dacă știți că sunteți alergic la aspirină, evitați contactul cu acest produs. Utilizați îmbrăcăminte de protecție adecvată în timp ce folosiți acest produs, ca de exemplu mănuși de protecție și o mască pentru față. Spălați-vă mâinile și toate suprafetele de piele expuse la produs după utilizare.

4.6 Reacții adverse (frecvență și gravitate)

Pot apărea iritații gastrointestinale în special la animalele care suferă de o afecțiune gastrointestinală pre-existentă. Astfel de iritații se pot manifesta clinic prin producerea de excremente negre ca urmare a sângerărilor din tractul gastrointestinal.

Uneori poate avea loc o inhibare a coagulării normale a sângeului. În cazul în care acest efect se produce, el va fi reversibil, efectul reducându-se în termen de aproximativ 7 zile.

4.7 Folosirea in timpul gestatiei sau lactatiei

Nu utilizați produsul pe durata sarcinii și lactației.

4.8 Interacțiunea cu alte medicamente și alte forme de interacțiune

Penicilina, sulfonamidele

Deoarece are o capacitate ridicată de fixare de proteinele plasmatice, acidul acetilsalicilic poate inhiba substanțele cu o fixare puternică, cum ar fi penicilina și sulfonamidele, potențând astădat efectul acestora.

Furosemidul

Efectul diuretic al furosemidului este redus. Acest lucru poate cauza simptome de toxicitate la animalele cărora li se administrează doze mari de aspirină.

Tetraciclinele

Administrarea combinată a acidului acetilsalicilic tamponat cu tetracicine poate cauza formarea de compuși chelatice.

Antibioticele aminoglicozidice

O combinare a acidului acetilsalicilic cu antibiotice aminoglicozidice poate conduce la un potențial nefrotoxic crescut.

Acidul ascorbic, metionina, clorura de amoniu

Acidificarea urinei cauzată de acidul ascorbic, metionină sau clorură de amoniu conduce la o excreție renală întârziată a acidului salicilic, crescând astfel riscul de reacții toxice.

Medicamente ce cauzează alcalinizarea urinei (carbonat hidrogenat de sodiu)

Excreția renală a acidului salicilic este accelerată de alcalinizarea urinei (carbonat hidrogenat de sodiu).

Antiinflamatoare nesteroidiene

Combinația cu alte antiinflamatoare nesteroidiene duce la intensificarea riscului de apariție a efectelor adverse, în special în ceea ce privește tractul gastrointestinal.

Glucocorticoizi

Administrarea simultană de glucocorticoizi crește riscurile de săngerare gastrointestinală.

4.9 Cantitatile și calea de administrare

Pulbere pentru administrare orală, ce se va adăuga în furaje.

A se folosi pentru porci crescăți individual, sau la ferme unde un număr mic de porci va primi produsul medicamentos veterinar.

Porcine:

30 mg de acid acetilsalicilic (corespunde cu 30 mg de produs)/ kg corp, de două ori pe zi.

Perioada de tratament este de 3 zile consecutive.

Greutatea minimă a porcilor ce vor fi tratați: 11 kg.

Tratamentul se realizează prin amestecarea produsului cu aproximativ 50 g sau 200 g (depinzând de greutatea corporală) din hrana normală a porcinelor, pentru fiecare porc. Pentru măsurarea cantității corecte de produs medicinal veterinar, vă rugăm să folosiți lingurile livrate împreună cu produsul, urmând dozele prezentate în tabelul de mai jos. Animalului nu i se vor oferi furaje nemedicamentate decât după ce întreaga cantitate de furaj medicamentat a fost consumată. În timpul tratamentului animalele trebuie izolate de celelalte animale.

Furajul medicamentat trebuie să fie proaspăt pregătit înainte de fiecare administrare.

Tip de porc	Greutate corporală (kg)	Grame de produs per animal (de două ori pe zi)	Cantitate echivalentă în ml (pentru măsurarea dozei cu lingura)
Purcei înțărcați (mici)	11	0,33	0,4
Purcei înțărcați (mari)	25	0,75	1,0
Porci pentru îngrășare (mici)	50	1,50	2,0
Porci pentru îngrășare (mari)	100	3,00	4,0
Scroafe	250	7,50	10,0

Linguri – sunt furnizate două linguri a către 0,4 ml (= 0,33 g de produs) respectiv 3 ml (= 2,25 g de produs).

Furajele consumate doar parțial trebuie eliminate împreună cu alte deșeuri de furaje, și nu vor fi oferite altor animale.

Pentru a evita supradozarea, porcii tratați trebuie cântăriți, sau greutatea corporală trebuie estimată corect de către o persoană cu experiență.

Consumul de furaje poate fi redus la animale cu afecțiuni clinice precum și la porci mai bătrâni, aşadar poate fi necesară o ajustare a cantității de furaje ingerate astfel încât să se asigure ingerarea dozei întă. Cantitatea corectă de produs trebuie să fie amestecată bine cu furajele într-o găleată sau un alt recipient similar. Pentru ca medicamentul să fie bine amestecat, obținându-se omogenitatea amestecului, se poate recurge la un amestec preliminar. Produsul trebuie adăugat numai la furaje uscate, negrilate. A nu se utiliza în containere uscate de alimentare în formă de pâlnie sau alimentatoare pentru hrană semi-lichidă.

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

Porcinele tolerează doze de până la 90 mg/kg timp de până la 6 zile fără să apară efecte adverse semnificative.

Tratament în caz de supradozare: opriți imediat tratamentul cu acid acetilsalicilic și inițiați un tratament al simptomelor apărute. Alcalinizarea urinei cu carbonat hidrogenat de sodiu poate conduce la excreția accelerată a acidului acetilsalicilic sau salicilic.

4.11 Perioada de așteptare

Porcine:

Carne și organe: 1 zi

5. PROPRIETĂȚI FARMACOLOGICE

Grupa farmacoterapeutică: Alte analgezice și antipiretice, acid salicilic și derivate.
Cod ATCvet: QN02BA01

5.1 Particularități farmacodinamice:

Acidul acetilsalicilic este un antiinflamator nesteroidian bine cunoscut și un analgezic ușor. Acidul acetilsalicilic are un efect antiinflamator, precum și un efect analgezic periferic și un efect antipiretic, inhibând agregarea trombocitară.

Eficiența acidului acetilsalicilic se datorează în principal inhibării enzimei denumite ciclooxygenază, responsabilă de formarea prostaglandinelor și tromboxanului din acidul arahidonic. Prostaglandinele cauzează inflamații, durere și febră.

5.2 Particularități farmacocinetice

După administrarea orală, acidul acetilsalicilic este absorbit în stomac și în partea superioară a intestinului subțire, în funcție de conținutul stomacului, de valoarea pH-ului și de timpul de evacuare, precum și de forma galenică. Acesta este hidrolizat în numai câteva minute, obținându-se principalul său produs metabolic, acidul salicilic. Deacetilarea începe odată cu absorbția în mucoasă și are loc în mare parte în timpul metabolismului presistemic. Concentrații deosebit de ridicate ale principalului produs metabolic, acidul salicilic, se găsesc la nivelul pereților stomacului, ficatului, inimii, plămânilor, cortexului renal, plasmei sanguine, măduvei osoase și țesutului inflamat. Concentrații relativ scăzute se observă la nivelul mușchiului neinflamat și al țesuturilor adipooase și conjunctive. După administrarea acidului acetilsalicilic la porci, concentrațiile plasmatiche maxime de acid salicilic se obțin la aproximativ 2-3 ore după administrarea odată cu furajele. La 24 de ore după administrarea finală, la nivelul plasmei și țesuturilor nu se mai găsesc decât urme de acid salicilic.

Volumul de distribuție al acidului salicilic este scăzut. La porcine, până la 75% din acidul salicilic se fixează în proteinele plasmatici. Salicilatul poate trece de bariera placentală.

Timpul de înjumătățire prin eliminare crește la creșterea dozelor de acid acetilsalicilic. Timpul de înjumătățire mediu terminal pentru acidul salicilic, observat după administrarea acestui produs prin intermediul furajelor, s-a situat între 1,8 și 3,7 ore.

După conjugarea la nivelul ficatului, acidul salicilic este excretat prin intermediul rinichilor. Excreția este accelerată iar valoarea pH-ului urinei crește între 5 și 8.

6. PARTICULARITĂȚI FARMACEUTICE

6.1 Lista excipientilor

Niciunul.

6.2 Incompatibilități

Acest produs nu poate fi amestecat cu alte produse de uz veterinar fără a se efectua în prealabil un studiu de compatibilitate.

6.3 Perioadă de valabilitate

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar asa cum este ambalat pentru vanzare:

5 ani

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 6 luni

Perioada de valabilitate după incorporare in furaj, conform instrucțiunilor: 15 ore

6.4. Precauții speciale pentru depozitare

Închideți bine recipientele sau plicurile folosite parțial după deschidere.

6.5 Natura și compoziția ambalajului primar

Plicuri din hârtie/polietilenă/aluminiu/folie de polietilenă ce contin 100 g pulbere:

1 x 100 g pulbere și 10 x 100 g de pulbere

Se livrează cu linguri de polistiren de 0,4 ml si 3 ml.

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 medicamental veterinar nefolosit sau orice deșeuri rezultate din folosirea acestui tip de produse medicamentale veterinare trebuie să fie eliminate în conformitate cu regulamentele locale.

7. DEȚINĂTORUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

ANIMEDICA GMBH

Im Südfeld 9
48308 Senden-Bösensell
Germania

8. NUMĂRUL (NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

9. DATA PRIMEI AUTORIZAȚII / REÎNNOIRII AUTORIZAȚIEI

<{ZZ/LL/AAAA}>

10 DATA REVIZUIRII TEXTULUI

<{LL/AAAA}>

INTERDICȚII PENTRU VÂNZARE, ELIBERARE ȘI/SAU UTILIZARE

Nu se aplică.

A se elibera numai pe baza unei rețete veterinare.

A. ETICHETAREA

INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL SECUNDAR

{Cutie de carton}

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Suispirin, 1000 mg/g, pulbere pentru administrare orală, la porci
Acid acetilsalicilic

2. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR SUBSTANȚE

1,0 g de pulbere conține:

Substanță activă:

Acid acetilsalicilic 1000 mg

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Pulbere orală

4. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI

100 g
10x100g

5. SPECII TINTĂ

Porcine

6. INDICAȚII

Porcine:

Tratament de susținere pentru reducerea febrei în combinație cu un tratament antiinfectios adecvat, dacă este necesar.

7. MOD ȘI CALE DE ADMINISTRARE

Pulbere pentru administrare orală, ce se va adăuga în furaj.
Citiți prospectul din interiorul ambalajului înainte de utilizare.

8. TIMP DE AȘTEPTARE

Porcine:

Carne și organe: 1 zi

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

Suispirin
UK/V/0364/001/DC

Partea IB
Versiunea: 28.09.2011,SyR
aprobat de:

national pahse RO

Citiți prospectul din interiorul ambalajului înainte de utilizare.

10. DATA DE EXPIRARE

EXP {lună/an}

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar:

6 luni

Perioada de valabilitate după incorporare în furaj, conform instrucțiunilor:

15 ore

Odata desigilat, utilizați până la

11. CONDIȚII SPECIALE DE DEPOZITARE

Închideți bine recipientele folosite parțial după deschidere.

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

Orice produs medicinal veterinar nefolosit sau orice deșeuri rezultate din folosirea acestui tip de produse medicinale veterinare trebuie să fie eliminate în conformitate cu regulamentele locale.

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

Numai pentru tratamentul animalelor – a se elibera numai pe baza unei rețete veterinare.

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

A nu se lăsa la îndemâna copiilor.

15. NUMELE ȘI ADRESA DETINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

aniMedica GmbH

Im Südfeld 9

48308 Senden

Germania

16. NUMĂRUL (NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

17. NUMĂRUL DE FABRICATIE AL SERIEI DE PRODUS

<Lot> <Serie> <BN> {număr}

Anexa nr. 4

aniMedica GmbH
Suispirin

B. PROSPECT

Suispirin
UK/V/0364/001/DC

Partea IB
Versiunea: 28.09.2011,SyR
aprobat de:

national pahse RO

11 din 16

PROSPECT

Suispirin, 1000 mg/g, pulbere pentru administrare orală, la porci

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

Detinatorul Autorizatiei de Comercializare și producătorul responsabil de eliberarea seriei:

aniMedica GmbH
Im Südfeld 9
48308 Senden-Bösensell
Germania

2. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Suispirin, 1000 mg/g, pulbere pentru administrare orală, la porci
Acid acetilsalicilic

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

1,0 g de pulbere conține:

Substanță activă:

Acid acetilsalicilic 1000 mg
Pulbere de culoare albă sau aproape albă.

4. INDICAȚII

Porcine:

Tratament de susținere pentru reducerea febrei în combinație cu un tratament antiinfeccios adecvat, dacă este necesar.

5. CONTRAINDICAȚII

A nu se utiliza în caz de hipersensibilitate la substanța activă sau în cazuri de iritație gastrointestinală și ulcer, afecțiuni gastrointestinale cronice, bronhospasm, afectare a funcției hepatice sau nefropatii.

A nu se utiliza la scroafe gestante sau care alăpteză.

A nu se utiliza la porcei mai tineri de 4 săptămâni.

6. REACȚII ADVERSE

Pot apărea iritații gastrointestinale în special la animalele care suferă de o afecțiune gastrointestinală pre-existentă. Astfel de iritații se pot manifesta clinic prin producerea de excremente negre ca urmare a sângerărilor din tractul gastrointestinal.

Uneori poate avea loc o inhibare a coagulării normale a săngelui. În cazul în care acest efect se produce, el va fi reversibil, efectul reducându-se în termen de aproximativ 7 zile.

Dacă observați apariția unor efecte grave sau a altor efecte, ce nu sunt menționate în acest prospect, vă rugăm să consultați medicul veterinar.

7. SPECII ȚINTĂ

Porcine

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

Pulbere pentru administrare orală, ce se va adăuga în furaj.

A se folosi pentru porci crescuți individual, sau la ferme unde un număr mic de porci va primi produsul medicamentos veterinar.

Porcine:

30 mg de acid acetilsalicilic (coresponde cu 30 mg de produs) per kg corp, de două ori pe zi.

Perioada de tratament este de 3 zile consecutive.

Greutatea minimă a porcilor ce vor fi tratați: 11 kg.

Tratamentul se realizează prin amestecarea Suispirin cu aproximativ 50 g sau 200 g (depinzând de greutatea corporală) din furaj normală a porcinelor, pentru fiecare porc. Pentru măsurarea cantității corecte de produs medicinal veterinar, vă rugăm să folosiți lingurile livrate împreună cu produsul, urmând dozele prezentate în tabelul de mai jos. Animalului nu i se vor oferi furaje nemedicamente decât după ce întreaga cantitate de furaj medicamentat a fost consumată. În timpul tratamentului animalele trebuie izolate de celelalte animale. Furajele medicamente trebuie să fie proaspăt pregătite înainte de fiecare administrare.

Tip de porc	Greutate corporală (kg)	Grame de produs per animal (de două ori pe zi)	Cantitate echivalentă în ml (pentru măsurarea dozei cu lingura)
Purcei înțărcați (mici)	11	0,33	0,4
Purcei înțărcați (mari)	25	0,75	1,0
Porci pentru îngrășare (mici)	50	1,50	2,0
Porci pentru îngrășare (mari)	100	3,00	4,0
Scroafe	250	7,50	10,0

Linguri – sunt furnizate două linguri a căte 0,4 ml (= 0,33 g de produs) respectiv 3 ml (= 2,25 g de produs).

Furajele consumate doar parțial trebuie eliminate împreună cu alte deșeuri de furaje, și nu vor fi oferite altor animale.

Pentru a evita supradoxarea, porcii tratați trebuie cântăriți, sau greutatea corporală trebuie estimată corect de către o persoană cu experiență.

Consumul de furaje poate fi redus la animale cu afecțiuni clinice precum și la porci mai bătrâni, aşadar poate fi necesară o ajustare a cantității de furaje ingerate astfel încât să se asigure ingerarea dozei întărită. Cantitatea corectă de produs trebuie să fie amestecată bine cu furajele într-o găleată sau un alt recipient similar. Pentru ca medicamentul să fie bine amestecat, obținându-se omogenitatea amestecului, se poate recurge la un amestec preliminar. Produsul trebuie adăugat numai la furaje uscate, negranulate. A nu se utiliza în containere uscate de alimentare în formă de pâlnie sau alimentatoare pentru hrană semi-lichidă.

9. RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

Nu se aplică.

10. TIMP DE AȘTEPTARE

Porcine:

Carne și organe: 1 zi

11. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A nu se lăsa la îndemâna copiilor.

A nu se utilizează după data de expirare afișată pe plicuri sau pe cutia exterioară după „EXP”.

Închideți bine recipientele sau plicurile folosite parțial după deschidere.

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar:	6 luni
Perioada de valabilitate după incorporare în furaj, conform instrucțiunilor:	15 ore

12. ATENȚIONARE (ATENȚIONĂRI) SPECIALĂ (SPECIALE)

Atunci când tratamentul este combinat cu un tratament pe bază de tetracicline, se recomandă un interval de cel puțin o oră între administrările celor doi agenți activi.

Precauții speciale pentru utilizare la animale

Trebuie să vă asigurați că animalele consumă o cantitate suficientă de apă în timpul tratamentului.

Având în vedere că Suispirin poate inhiba coagularea sângei, este recomandat să nu aibă loc intervenții chirurgicale elective pentru animalele tratate, în termen de 7 zile de la finalizarea tratamentului.

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

Nu mâncați, nu beți și nu fumați în timp ce utilizați acest produs. Trebuie evitat contactul produsului cu pielea sau mucoasele utilizatorului, din cauza riscului de sensibilizare. Dacă știți că sunteți alergic la aspirină, evitați contactul cu acest produs. Utilizați îmbrăcăminte de protecție adecvată în timp ce folosiți acest produs, ca de exemplu mănuși de protecție și o mască pentru față. Spălați-vă mâinile și toate suprafețele de piele expuse la produs după utilizare.

Utilizare în perioada de gestație, lactație sau în perioada de ouat

Nu utilizați produsul pe durata sarcinii și lactației.

Interacțiunea cu alte medicamente și alte forme de interacțiune

Penicilina, sulfonamidele

Deoarece are o capacitate ridicată de fixare de proteinele plasmatiche, acidul acetilsalicilic poate inhiba substanțele cu o fixare puternică, cum ar fi penicilina și sulfonamidele, potențând astădat efectul acestora.

Furosemidul

Efectul diuretic al furosemidului este redus. Acest lucru poate cauza simptome de toxicitate la animalele cărora li se administrează doze mari de aspirină.

Tetraciclinele

Administrarea combinată a acidului acetilsalicilic tamponat cu tetracicline poate cauza formarea de compuși chelatici.

Antibioticele aminoglicozidice

O combinare a acidului acetilsalicilic cu antibiotice aminoglicozidice poate conduce la un potențial nefotoxic crescut.

Acidul ascorbic, metionina, clorura de amoniu

Acidificarea urinei cauzată de acidul ascorbic, metionină sau clorură de amoniu conduce la o excreție renală întârziată a acidului salicilic, crescând astfel riscul de reacții toxice.

Medicamente ce cauzează alcalinizarea urinei (carbonat hidrogenat de sodiu)

Excreția renală a acidului salicilic este accelerată de alcalinizarea urinei (carbonat hidrogenat de sodiu).

Antiinflamatoare nesteroidiene

Combinația cu alte antiinflamatoare nesteroidiene duce la intensificarea riscului de apariție a efectelor adverse, în special în ceea ce privește tractul gastrointestinal.

Glucocorticoizi

Administrarea simultană de glucocorticoizi crește riscurile de sângeare gastrointestinală.

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

Porcinele tolerează doze de până la 90 mg/kg timp de până la 6 zile fără să apară efecte adverse semnificative.

Tratament în caz de supradozare: opriți imediat tratamentul cu acid acetilsalicilic și inițiați un tratament al simptomelor apărute. Alcalinizarea urinei cu carbonat hidrogenat de sodiu poate conduce la excreția accelerată a acidului acetilsalicilic sau salicilic.

Incompatibilități

Acest produs nu poate fi amestecat cu alte produse de uz veterinar fără a se efectua în prealabil un studiu de compatibilitate.

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

Medicamentele nu trebuie să fie eliminate odată cu apa uzată sau deșeurile menajere.
Întrebați medicul veterinar cum trebuie să eliminați medicamentele de care nu mai aveți nevoie.
Aceste măsuri ar trebui să ajute la protejarea mediului înconjurător.

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

15. ALTE INFORMAȚII

Plicuri din hârtie/polietilenă/aluminiu/folie de polietilenă ce contin 100 g pulbere:

1 x 100 g pulbere și 10 x 100 g de pulbere

Se livrează cu linguri de polistiren de 0,4 ml și 3 ml.

Nu toate dimensiunile de ambalaje pot fi comercializate.

Numai pentru tratamentul animalelor. A se elibera numai pe baza unei rețete veterinare.