

ANNEXE I

RÉSUMÉ DES CARACTÉRISTIQUES DU PRODUIT

1. DÉNOMINATION DU MÉDICAMENT VÉTÉRINAIRE

Dermanolon 1,77 mg/ml + 17,7 mg/ml solution pour pulvérisation cutanée pour chiens et chats

2. COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

1 ml contient :

Substances actives :

Acétonide de triamcinolone	1,77 mg
Acide salicylique	17,7 mg

Pour la liste complète des excipients, voir rubrique 6.1.

3. FORME PHARMACEUTIQUE

Solution pour pulvérisation cutanée.
Solution limpide et incolore.

4. INFORMATIONS CLINIQUES

4.1 Espèces cibles

Chiens et chats.

4.2 Indications d'utilisation, en spécifiant les espèces cibles

Traitement symptomatique de la dermatite séborrhéique

4.3 Contre-indications

Ne pas utiliser en cas d'hypersensibilité aux corticoïdes, à l'acide salicylique ou à l'un des excipients
Ne pas utiliser sur les ulcères cutanés.
Ne pas utiliser chez les chiens atteints de démodécidose.
Ne pas administrer aux animaux pesant moins de 3,5 kg.

4.4 Mises en garde particulières à chaque espèce cible

Au début du traitement, les squames et/ou les débris d'exfoliation présents doivent être retirés. Il peut être nécessaire de tondre le poil autour ou au-dessus des lésions afin que le médicament vétérinaire puisse atteindre la zone cutanée affectée.
La dermatite séborrhéique peut être une affection primitive, mais elle peut également être la conséquence de troubles ou de processus pathologiques sous-jacents (troubles allergiques, troubles endocriniens, tumeur, par exemple). Par ailleurs, il est fréquent que des infections (bactériennes, parasitaires ou fongiques) accompagnent la dermatite séborrhéique. Il est donc essentiel d'identifier tout processus pathologique sous-jacent et d'instaurer un traitement adapté, si nécessaire.

4.5 Précautions particulières d'emploi

Précautions particulières d'emploi chez l'animal

La dose maximale pouvant être appliquée est de 1 activation de la pompe pour pulvérisation par tranche de 3,5 kg de masse corporelle par traitement (1 activation de la pompe pour pulvérisation par tranche de 1,75 kg de masse corporelle par jour). Par conséquent, le produit ne pourra pas être utilisé chez certains animaux, notamment les chiens et chats de petite taille ou ceux présentant des lésions très étendues.

Des effets systémiques du corticoïde sont possibles, en particulier lorsque le produit est utilisé sous un pansement occlusif, sur des lésions cutanées étendues, en présence d'un débit sanguin élevé ou s'il est ingéré par léchage. L'ingestion (y compris par léchage) du produit par les animaux traités et les contacts entre les animaux traités et d'autres animaux doivent être évités. L'utilisation d'un traitement supplémentaire par corticoïde ne doit se faire qu'après évaluation du rapport bénéfice/risque établi par le vétérinaire. Utiliser avec précaution chez les animaux présentant des troubles endocriniens suspectés ou confirmés (diabète, hypothyroïdie ou hyperthyroïdie, hyperadrénocorticisme, etc.). Les glucocorticoïdes étant connus pour ralentir la croissance, leur utilisation chez les jeunes animaux (âgés de moins de 7 mois) devra s'appuyer sur l'évaluation du rapport bénéfice/risque établi par le vétérinaire et s'accompagner de réévaluations cliniques régulières.

Ne pas appliquer dans les yeux ni sur les muqueuses. Ne pas appliquer le médicament vétérinaire sur une peau abîmée.

Précautions particulières à prendre par la personne qui administre le médicament vétérinaire aux animaux

Ce produit contient de l'acétonide de triamcinolone, de l'acide salicylique et de l'éthanol et peut être nocif chez les enfants en cas d'ingestion accidentelle. Ne pas laisser le produit sans surveillance. En cas d'ingestion accidentelle, demandez immédiatement conseil à un médecin et montrez-lui la notice ou l'étiquetage.

Ce produit peut être nocif pour les enfants à naître. Le produit pouvant être absorbé au travers de la peau, les femmes enceintes et les femmes en âge de procréer ne doivent pas manipuler ce produit ni maintenir l'animal immobile pendant le traitement et doivent éviter tout contact avec l'animal traité pendant au moins 4 heures après l'application.

Ce produit peut être irritant pour la peau ou provoquer des réactions d'hypersensibilité. Les personnes présentant une hypersensibilité connue aux corticoïdes ou à l'acide salicylique devraient éviter tout contact avec le produit.

Éviter tout contact cutané avec le produit. Porter des gants imperméables jetables lors de la manipulation du produit, y compris pour faire pénétrer le produit dans la zone cutanée affectée ou pour maintenir l'animal immobile pendant le traitement. En cas de contact, lavez vos mains ou la zone cutanée exposée et demandez conseil à un médecin si une réaction d'hypersensibilité survient ou si l'irritation persiste.

Ce produit peut être irritant pour les yeux. Éviter tout contact avec les yeux, y compris les contacts entre la main et l'œil. En cas de contact, rincer à l'eau claire. En cas d'irritation oculaire persistante, demandez conseil à un médecin et montrez-lui la notice ou l'étiquetage.

Ce produit peut être nocif en cas d'inhalation, en particulier chez les personnes asthmatiques. Effectuer la pulvérisation dans un espace bien ventilé. Éviter de respirer les gouttelettes pulvérisées.

Les animaux traités ne doivent pas être manipulés et il doit être interdit aux enfants de jouer avec les animaux traités jusqu'à ce que le site d'application soit sec. Il est recommandé de ne pas autoriser les animaux récemment traités à dormir avec leur propriétaire, en particulier avec les enfants.

4.6 Effets indésirables (fréquence et gravité)

L'utilisation prolongée et massive de corticoïdes en préparations topiques est connue pour déclencher des effets locaux et systémiques, notamment une suppression de la fonction surrénalienne, un amincissement de l'épiderme et un retard de cicatrisation.

4.7 Utilisation en cas de grossesse et de lactation

Le médicament vétérinaire ne doit pas être utilisé au cours de la gestation et de la lactation en raison de la possible absorption de l'acétonide de triamcinolone, en particulier lorsqu'il est nécessaire de traiter des régions cutanées étendues.

4.8 Interactions médicamenteuses et autres formes d'interactions

Pas de données disponibles. L'utilisation d'un traitement supplémentaire par corticoïde ne doit se faire qu'après évaluation du rapport bénéfice/risque établi par le vétérinaire.

4.9 Posologie et voie d'administration

Voie cutanée. Le produit doit être appliqué deux fois par jour. La dose maximale pouvant être appliquée est de 1 activation de la pompe pour pulvérisation par tranche de 3,5 kg de masse corporelle par traitement (1 activation de la pompe pour pulvérisation par tranche de 1,75 kg de masse corporelle par jour). Par conséquent, le produit ne pourra pas être utilisé chez certains animaux, notamment les chiens et chats de petite taille ou ceux présentant des lésions très étendues.

Veiller à pointer l'embout de la pompe pour pulvérisation en direction de la zone à traiter. Brosser le pelage de l'animal à rebrousse-poil, puis pulvériser le produit en tenant la pompe à 10 cm environ de la zone à traiter. Veiller à éviter de pulvériser le produit à proximité de la gueule de l'animal.

Si nécessaire, masser délicatement la zone afin que le médicament vétérinaire couvre la zone cutanée affectée dans sa totalité. Laisser sécher. Chez les chiens sévèrement atteints, l'effet peut être amplifié en appliquant une deuxième et une troisième couche dès que la première couche est sèche, à condition de ne pas dépasser le nombre total maximal de pulvérisations autorisé (1 activation de la pompe pour pulvérisation par tranche de 1,75 kg par jour). Chaque activation de la pompe pour pulvérisation délivre environ 0,2 ml de produit sur une zone circulaire de 10 cm de diamètre environ.

Le traitement doit être poursuivi sans interruption jusqu'à ce que les symptômes cliniques aient totalement disparu depuis quelques jours mais sans dépasser un total de 14 jours.

4.10 Surdosage (symptômes, conduite d'urgence, antidotes), si nécessaire

L'utilisation prolongée de triamcinolone à hautes doses peut provoquer une insuffisance surrénalienne.

4.11 Temps d'attente

Sans objet.

5. PROPRIÉTÉS PHARMACOLOGIQUES

Groupe pharmacothérapeutique : corticoïdes d'activité modérée, autres associations.

Code ATCvet : QD07XB02

5.1 Propriétés pharmacodynamiques

L'acétonide de triamcinolone, à cette concentration, est un stéroïde d'activité modérée. Les corticoïdes exercent une action anti-inflammatoire et vasoconstrictrice. Ils inhibent la réponse inflammatoire et les symptômes de divers troubles souvent associés à un prurit. Cependant, le traitement ne soigne pas la pathologie sous-jacente.

L'acide salicylique exerce un effet kératolytique et acidifiant.

5.2 Caractéristiques pharmacocinétiques

L'acétonide de triamcinolone peut être absorbé au travers de la peau et, bien que sa concentration soit faible, une action systémique ne peut être exclue. Après absorption systémique, la triamcinolone se lie aux protéines plasmatiques à hauteur de 60 % à 70 %. La triamcinolone est métabolisée essentiellement dans le foie. Le principal métabolite est la 6 β -hydroxytriamcinolone, qui est excrétée principalement sous la forme de sulfates et de glucuroconjugués dans les urines.

6. INFORMATIONS PHARMACEUTIQUES

6.1 Liste des excipients

Éthanol (96 %)
Chlorure de benzalkonium
Eau purifiée

6.2 Incompatibilités

En l'absence d'études de compatibilité, ce médicament vétérinaire ne doit pas être mélangé avec d'autres médicaments vétérinaires.

6.3 Durée de conservation

Durée de conservation du médicament vétérinaire tel que conditionné pour la vente : 30 mois.
Durée de conservation après première ouverture du récipient : 3 mois

6.4 Précautions particulières de conservation

Pas de précautions particulières de conservation.

6.5 Nature et composition du conditionnement primaire

Boîte contenant un récipient blanc en polyéthylène haute densité de 50 ou 75 ml équipé d'une pompe pour pulvérisation et d'un bouchon en polymère styrène-acrylonitrile. Toutes les présentations peuvent ne pas être commercialisées.

6.6 Précautions particulières à prendre lors de l'élimination de médicaments vétérinaires non utilisés ou de déchets dérivés de l'utilisation de ces médicaments

Tous les médicaments vétérinaires non utilisés ou déchets dérivés de ces médicaments doivent être éliminés conformément aux exigences locales.

7. TITULAIRE DE L'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHÉ

Le Vet Beheer B.V.
Wilgenweg 7
3421 TV Oudewater, Pays-Bas

8. NUMÉRO(S) D'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHÉ

BE-V503991

9. DATE DE PREMIÈRE AUTORISATION/RENOUVELLEMENT DE L'AUTORISATION

Date de première autorisation : 03/01/2017 (Approval date in Belgium)

10. DATE DE MISE À JOUR DU TEXTE

03/01/2017 (Approval date in Belgium)

INTERDICTION DE VENTE, DÉLIVRANCE ET/OU D'UTILISATION

A ne délivrer que sur ordonnance vétérinaire.

ANNEXE III
ÉTIQUETAGE ET NOTICE

A. ÉTIQUETAGE

**MENTIONS DEVANT FIGURER SUR L'EMBALLAGE EXTÉRIEUR ET LE
CONDITIONNEMENT PRIMAIRE**

Boîte en carton
Récipient en PE-HD de 75 ml

1. DÉNOMINATION DU MÉDICAMENT VÉTÉRINAIRE

Dermanolon 1,77 mg/ml + 17,7 mg/ml solution pour pulvérisation cutanée pour chiens et chats
acétonide de triamcinolone / acide salicylique



2. LISTE DE LA (DES) SUBSTANCE(S) ACTIVE(S) ET D'AUTRES SUBSTANCES

1 ml contient :
Acétonide de triamcinolone 1,77 mg
Acide salicylique 17,7 mg

3. FORME PHARMACEUTIQUE

Solution pour pulvérisation cutanée.

4. TAILLE DE L'EMBALLAGE

75 ml

5. ESPÈCES CIBLES

Chiens et chats.

6. INDICATION(S)

7. MODE ET VOIE(S) D'ADMINISTRATION

Voie cutanée.
Lire la notice avant utilisation.

8. TEMPS D'ATTENTE

9. MISE(S) EN GARDE

Ce produit peut provoquer des effets indésirables sévères. Lire la notice avant utilisation.

10. DATE DE PÉREMPTION

EXP

Durée de conservation après première ouverture du récipient : 3 mois.

Après ouverture, utiliser avant

11. CONDITIONS PARTICULIÈRES DE CONSERVATION

12. PRÉCAUTIONS PARTICULIÈRES POUR L'ÉLIMINATION DES MÉDICAMENTS VÉTÉRINAIRES NON UTILISÉS OU DES DÉCHETS DÉRIVÉS DE CES MÉDICAMENTS, LE CAS ÉCHÉANT

Élimination : lire la notice

13. LA MENTION « À USAGE VÉTÉRINAIRE » ET CONDITIONS OU RESTRICTIONS DE DÉLIVRANCE ET D'UTILISATION, LE CAS ÉCHÉANT

À usage vétérinaire.

À ne délivrer que sur ordonnance vétérinaire.

14. LA MENTION « TENIR HORS DE LA VUE ET DE LA PORTÉE DES ENFANTS »

Tenir hors de la vue et de la portée des enfants.

15. NOM ET ADRESSE DU TITULAIRE DE L'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHÉ

Le Vet Beheer B.V.
Wilgenweg 7
3421 TV Oudewater, Pays-Bas

16. NUMÉRO(S) D'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHÉ

BE-VXXXXXX

17. NUMÉRO DU LOT DE FABRICATION

Lot :

**MENTIONS MINIMALES DEVANT FIGURER SUR LES PETITS CONDITIONNEMENTS
PRIMAIRES**

Récipient : 50 ml

1. DÉNOMINATION DU MÉDICAMENT VÉTÉRINAIRE

Dermanolon 1,77 mg/ml + 17,7 mg/ml solution pour pulvérisation cutanée
acétonide de triamcinolone / acide salicylique



2. QUANTITÉ DE(S) SUBSTANCE(S) ACTIVE(S)

Acétonide de triamcinolone 1,77 mg/ml

Acide salicylique 17,7 mg/ml

3. CONTENU EN POIDS, EN VOLUME OU EN NOMBRE DE DOSES

50 ml

4. VOIE(S) D'ADMINISTRATION

Voie cutanée.

5. TEMPS D'ATTENTE

6. NUMÉRO DU LOT

Lot :

7. DATE DE PÉREPTION

EXP :

Après ouverture, utiliser avant

8. LA MENTION « À USAGE VÉTÉRINAIRE »

À usage vétérinaire.

B. NOTICE

NOTICE

Dermanolon 1,77 mg/ml + 17,7 mg/ml solution pour pulvérisation cutanée pour chiens et chats

1. NOM ET ADRESSE DU TITULAIRE DE L'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHÉ ET DU TITULAIRE DE L'AUTORISATION DE FABRICATION RESPONSABLE DE LA LIBÉRATION DES LOTS, SI DIFFÉRENT

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché

Le Vet Beheer B.V.

Wilgenweg 7

3421 TV Oudewater, Pays-Bas

Fabricant responsable de la libération des lots :

Produlab Pharma B.V.

Forellenweg 16

4941 SJ Raamsdonksveer

Pays-Bas

2. DÉNOMINATION DU MÉDICAMENT VÉTÉRINAIRE

Dermanolon 1,77 mg/ml + 17,7 mg/ml solution pour pulvérisation cutanée pour chiens et chats
acétonide de triamcinolone / acide salicylique

3. LISTE DE LA (DES) SUBSTANCE(S) ACTIVE(S) ET AUTRE(S) INGRÉDIENT(S)

1 ml contient :

Substances actives :

Acétonide de triamcinolone 1,77 mg

Acide salicylique 17,7 mg

Solution limpide et incolore.

4. INDICATION(S)

Traitement symptomatique de la dermatite séborrhéique.

5. CONTRE-INDICATIONS

Ne pas utiliser en cas d'hypersensibilité aux corticoïdes, à l'acide salicylique ou à l'un des excipients.

Ne pas utiliser sur les ulcères cutanés.

Ne pas utiliser chez les chiens atteints de démodécidose.

Ne pas administrer aux animaux pesant moins de 3,5 kg.

6. EFFETS INDÉSIRABLES

L'utilisation prolongée et massive de corticoïdes en préparations topiques est connue pour déclencher des effets locaux et systémiques, notamment une suppression de la fonction surrénalienne, un amincissement de l'épiderme et un retard de cicatrisation. Si vous constatez des effets indésirables graves ou d'autres effets ne figurant pas sur cette notice, veuillez en informer votre vétérinaire.

7. ESPÈCE(S) CIBLE(S)

Chiens et chats.

8. POSOLOGIE POUR CHAQUE ESPÈCE, VOIE(S) ET MODE D'ADMINISTRATION

Voie cutanée. Le produit doit être appliqué deux fois par jour.

La dose maximale pouvant être appliquée est de 1 activation de la pompe pour pulvérisation par tranche de 3,5 kg de masse corporelle par traitement (1 activation de la pompe pour pulvérisation par tranche de 1,75 kg de masse corporelle par jour). Par conséquent, le produit ne pourra pas être utilisé chez certains animaux, notamment les chiens et chats de petite taille ou ceux présentant des lésions très étendues.

Le traitement doit être poursuivi sans interruption jusqu'à ce que les symptômes cliniques aient totalement disparu depuis quelques jours mais sans dépasser un total de 14 jours.

9. CONSEILS POUR UNE ADMINISTRATION CORRECTE

Veiller à pointer l'embout de la pompe pour pulvérisation en direction de la zone à traiter. Brosser le pelage de l'animal à rebrousse-poil, puis pulvériser le produit en tenant la pompe à 10 cm environ de la zone à traiter. Veiller à éviter de pulvériser le produit à proximité de la gueule de l'animal.

Si nécessaire, masser délicatement la zone afin que le médicament vétérinaire couvre la zone cutanée affectée dans sa totalité. Laisser sécher. Chez les chiens sévèrement atteints, l'effet peut être amplifié en appliquant une deuxième et une troisième couche dès que la première couche est sèche, à condition de ne pas dépasser le nombre total maximal de pulvérisations autorisé (1 activation de la pompe pour pulvérisation par tranche de 1,75 kg par jour). Chaque activation de la pompe pour pulvérisation délivre environ 0,2 ml de produit sur une zone circulaire de 10 cm de diamètre environ.

10. TEMPS D'ATTENTE

Sans objet.

11. CONDITIONS PARTICULIÈRES DE CONSERVATION

Tenir hors de la vue et de la portée des enfants.

Pas de précautions particulières de conservation.

Durée de conservation après ouverture du récipient : 3 mois

Ne pas utiliser ce médicament vétérinaire après la date de péremption figurant sur le récipient après EXP.

La date de péremption correspond au dernier jour du mois indiqué.

12. MISE(S) EN GARDE PARTICULIÈRE(S)

Précautions particulières pour chaque espèce cible

Au début du traitement, les squames et/ou les débris d'exfoliation présents doivent être retirés. Il peut être nécessaire de tondre le poil autour ou au-dessus des lésions afin que le médicament vétérinaire puisse atteindre la zone cutanée affectée.

La dermatite séborrhéique peut être une affection primitive, mais elle peut également être la conséquence de troubles ou de processus pathologiques sous-jacents (troubles allergiques, troubles endocriniens, tumeur, par exemple). Par ailleurs, il est fréquent que des infections (bactériennes, parasitaires ou fongiques) accompagnent la dermatite séborrhéique. Il est donc essentiel d'identifier tout processus pathologique sous-jacent et d'instaurer un traitement adapté, si nécessaire.

Précautions particulières d'utilisation chez l'animal

La dose maximale pouvant être appliquée est de 1 activation de la pompe pour pulvérisation par tranche de 3,5 kg de masse corporelle par traitement (1 activation de la pompe pour pulvérisation par tranche de 1,75 kg de masse corporelle par jour). Par conséquent, le produit ne pourra pas être utilisé chez certains animaux, notamment les chiens et chats de petite taille ou ceux présentant des lésions très étendues.

Des effets systémiques du corticoïde sont possibles, en particulier lorsque le produit est utilisé sous un pansement occlusif, sur des lésions cutanées étendues, en présence d'un débit sanguin élevé ou s'il est ingéré par léchage. L'ingestion (y compris par léchage) du produit par les animaux traités et les

contacts entre les animaux traités et d'autres animaux doivent être évités. L'utilisation d'un traitement supplémentaire par corticoïde ne doit se faire qu'après évaluation du rapport bénéfice/risque établi par le vétérinaire. Utiliser avec précaution chez les animaux présentant des troubles endocriniens suspectés ou confirmés (diabète, hypothyroïdie ou hyperthyroïdie, hyperadrénocorticisme, etc.). Les glucocorticoïdes étant connus pour ralentir la croissance, leur utilisation chez les jeunes animaux (âgés de moins de 7 mois) devra s'appuyer sur l'évaluation du rapport bénéfice/risque établi par le vétérinaire et s'accompagner de réévaluations cliniques régulières.

Ne pas appliquer dans les yeux ni sur les muqueuses. Ne pas appliquer le médicament vétérinaire sur une peau abîmée.

Précautions particulières à prendre par la personne qui administre le médicament aux animaux

Ce produit contient de l'acétonide de triamcinolone, de l'acide salicylique et de l'éthanol et peut être nocif chez les enfants en cas d'ingestion accidentelle. Ne pas laisser le produit sans surveillance. En cas d'ingestion accidentelle, demandez immédiatement conseil à un médecin et montrez-lui la notice ou l'étiquetage.

Ce produit peut être nocif pour les enfants à naître. Le produit pouvant être absorbé au travers de la peau, les femmes enceintes et les femmes en âge de procréer ne doivent pas manipuler ce produit ni maintenir l'animal immobile pendant le traitement et doivent éviter tout contact avec l'animal traité pendant au moins 4 heures après l'application.

Ce produit peut être irritant pour la peau ou provoquer des réactions d'hypersensibilité. Les personnes présentant une hypersensibilité connue aux corticoïdes ou à l'acide salicylique devraient éviter tout contact avec le produit. Éviter tout contact cutané avec le produit. Porter des gants imperméables jetables lors de la manipulation du produit, y compris pour faire pénétrer le produit dans la zone cutanée affectée ou pour maintenir l'animal immobile pendant le traitement. En cas de contact, lavez vos mains ou la zone cutanée exposée et demandez conseil à un médecin si une réaction d'hypersensibilité survient ou si l'irritation persiste.

Ce produit peut être irritant pour les yeux. Éviter tout contact avec les yeux, y compris les contacts entre la main et l'œil. En cas de contact, rincer à l'eau claire. En cas d'irritation oculaire persistante, demandez conseil à un médecin et montrez-lui la notice ou l'étiquetage.

Ce produit peut être nocif en cas d'inhalation, en particulier chez les personnes asthmatiques. Effectuer la pulvérisation dans un espace bien ventilé. Éviter de respirer les gouttelettes pulvérisées.

Les animaux traités ne doivent pas être manipulés et il doit être interdit aux enfants de jouer avec les animaux traités jusqu'à ce que le site d'application soit sec. Il est recommandé de ne pas autoriser les animaux récemment traités à dormir avec leur propriétaire, en particulier avec les enfants.

Utilisation en cas de grossesse et de lactation

Le médicament vétérinaire ne doit pas être utilisé au cours de la gestation et de la lactation en raison de la possible absorption systémique de l'acétonide de triamcinolone, en particulier lorsqu'il est nécessaire de traiter des régions cutanées étendues.

Interactions médicamenteuses ou autres formes d'interactions

Pas de données disponibles. L'utilisation d'un traitement supplémentaire par corticoïde ne doit se faire qu'après évaluation du rapport bénéfice/risque établi par le vétérinaire.

Surdosage

L'utilisation prolongée de triamcinolone à hautes doses peut provoquer une insuffisance surrénalienne.

Incompatibilités

En l'absence d'études de compatibilité, ce médicament vétérinaire ne doit pas être mélangé avec d'autres médicaments vétérinaires.

13. PRÉCAUTIONS PARTICULIÈRES POUR L'ÉLIMINATION DES MÉDICAMENTS VÉTÉRINAIRES NON UTILISÉS OU DES DÉCHETS DÉRIVÉS DE CES MÉDICAMENTS, LE CAS ÉCHÉANT

Tous les médicaments vétérinaires non utilisés ou déchets dérivés de ces médicaments doivent être éliminés conformément aux exigences locales.

14. DATE DE LA DERNIÈRE NOTICE APPROUVÉE

03/2017 (Approval date in Belgium)

15. INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES

Récipients de 50 ml et 75 ml.

Toutes les présentations peuvent ne pas être commercialisées.

Pour toute information complémentaire concernant ce médicament vétérinaire, veuillez prendre contact avec le représentant local du titulaire de l'autorisation de mise sur le marché.

BE-V503991

À ne délivrer que sur ordonnance vétérinaire.