

Wellicox

50 mg/ml

Injektionsvæske, opløsning, til kvæg, svin og hest

Flunixin

Indehaver af markedsføringsstilladelsen:

Ceva Santé Animale, 10 Avenue de la Ballastière, 33500 Libourne, Frankrig

Fremstiller ansvarlig for batchfrigivelse:

Ceva Santé Animale, 10 Avenue de la Ballastière, 33500 Libourne, Frankrig

Vetem S.p.A., Lungomare Pirandello 8, 92014 Porto Empedocle (AG), Italien.

ANGIVELSE AF DET AKTIVE STOF OG ANDRE INHOLDSSTOFFER

1 ml indeholder:

Aktivt stof:	Flunixin (som meglumin)	50 mg
Hjælpestoffer:	Phenol	5 mg
	Natriumformaldehydsulfoxylat	2,5 mg
	Dinatriummedetat	0,1 mg

INDIKATIONER

Kvæg:

- Lindring af kliniske symptomer i forbindelse med respirationsvejslidelser samtidig med korrekt antibiotikabehandling.
- Svin:
 - Understøttende behandling i forbindelse med antibiotikabehandling af MMA- (Mastitis- Metritis-Agalakti) syndrom.
 - Understøttende febermedsættende behandling i forbindelse med respirationsvejslidelser sammen med specifikt antibiotikabehandling.
- Hest:
 - Lindring af betændelse og smerte i forbindelse med lidelser i bevægeapparatet.
 - Lindring af visceral smerte i forbindelse med kolik.

KONTRAINDIKATIONER

Bør ikke anvendes til dyr, der lider af kroniske lidelser i bevægeapparatet.

Bør ikke anvendes til dyr med hjerte-, lever- eller nyresygdom.

Bør ikke anvendes til dyr med gastrointestinale læsioner (sår eller blødning i mave-tarmkanalen).

Bør ikke anvendes ved hæmorrhagiske lidelser.

Bør ikke anvendes i tilfælde af overfolsomhed over for flunixinmeglumin, andre NSAID eller over for et eller flere af hjælpestofferne.

Bør ikke anvendes til dyr, der lider af kolik forårsaget af ileus og forbundet med dehydrering.

Bør ikke bruges til koer/kvær inden for 48 timer før forventet kalvning. I sådanne tilfælde er der observeret en stigning i antallet af dødfodte.

Overskrift ikke den angivne dosis eller behandlingsvarighed.

BIVIRKNINGER - Ligesom for andre ikke-steroide antiinflammatoriske lægemidler kan der iagttages bivirkninger i form af nyre- eller leverdysfunkcier.

Hos kvæg og hest er der i sjældne tilfælde iagttaget letale anafylaktiske reaktioner (kollaps), hovedsagelig i tilslutning til hurtig intravenøs injektion.

Bivirkninger i form af blødninger, gastrointestinale læsioner (irritation, mavesår), opkast og nyresvigt kan ses, især i dehydrerede eller hypovolaemiske dyr kan iagttages meget sjældent.

Efter intravenøs injektion hos hest ses meget sjældent blod i feces eller vandig diarré.

Hos kvæg ses meget sjældent reaktion ved injektionsstedet efter intramuskulær injektion.

Lægemidlet kan forsinke fødsel og forøge antallet af dødfodte via en tokolytisk virkning ved at hæmme de prostaglandiner, der er vigtige for fødsels lønsgatsættelse. Brug af præparatet umiddelbart post partum kan resultere i tilbageholdt efterbyrd. Se også afsnittet "Drægtighed og diegvning".

I tilfælde af bivirkninger standses behandlingen og der søges lægehjælp.

Hypoigheden af bivirkninger er defineret som:

- Meget almindelig (flere end 1 ud af 10 behandlede dyr, der viser bivirkninger i løbet af en behandling)
- Almindelige (flere end 1, men færre end 10 af 100 behandlede dyr)
- Ikke almindelige (flere end 1, men færre end 10 af 1.000 behandlede dyr)
- Sjældne (flere end 1, men færre end 10 dyr ud af 10.000 behandlede dyr)
- Meget sjældne (færre end 1 dyd ud af 10.000 behandlede dyr, herunder isolerede rapporter)

Kontakt din dyrlæge, hvis du observerer bivirkninger. Dette gælder også bivirkninger, der ikke allerede er anført i denne indlægsseddelen eller hvis du mener, at dette lægemiddel ikke har virket efter anbefalingerne.

Alternativt kan du indberette observerede bivirkninger via det nationale bivirkningssystem

Lægemiddelstyrelsen

Axel Heides Gade 1, DK-2300 København S

Websted: www.meldenbivirkning.dk. E-mail: dkma@dkma.dk

DYRARTER - Kvæg, svin og hest.

DOSERING FOR HVER DYREART, ANVENDELSESMÅDE OG INDGIVELSESEWÆ

Kvæg og svin: intramuskulær administration.

Kvæg og hest: intravenøs administration. Kropsvægt bør bestemmes nojagtigt for administration.

Kvæg: 2 mg flunixin/kg kropsvægt, svarende til 2 ml/50 kg kropsvægt ved intravenøs eller intramuskulær injektion en gang dagligt i 1-3 på hinanden følgende dage. Et injektionsvolumen større end 20 ml skal deles og gives på mindst 2 forskellige injektionssteder.

Svin: Understøttende behandling i forbindelse med antibiotikabehandling af MMA- (Mastitis- Metritis-Agalakti) syndrom:

2 mg flunixin/kg kropsvægt svarende til 2 ml/50 kg kropsvægt ved intramuskulær injektion en gang dagligt i 1-3 på hinanden følgende dage.

Febermedsættende behandling i forbindelse med respirationsvejslidelser: 2 mg flunixin/kg kropsvægt svarende til 2 ml/50 kg kropsvægt én gang ved intramuskulær injektion.

Det maksimale injektionsvolumen pr. injektionssted er 5 ml. Et injektionsvolumen større end 5 ml skal deles og gives på forskellige injektionssteder.

Hest: Lindring af betændelse og smerte i forbindelse med lidelser i bevægeapparatet:

1 mg flunixin/kg kropsvægt svarende til 1 ml/50 kg kropsvægt ved intravenøs injektion en gang dagligt i 1-5 på hinanden følgende dage.

Lindring af visdiceret smerte i forbindelse med kolik: 1 mg flunixin/kg kropsvægt svarende til 1 ml/50 kg kropsvægt ved intravenøs injektion en gang dagligt. Behandlingen kan gentages 1 eller 2 gange ved tilbagefaldf.

Gummiproppen kan penetreres op til 10 gange. Ved behandling af store antal dyr, anbefales brug af automatsprøje Vær opmærksom på, at dyrlægen kan have foreskrevet anden anvendelse eller dosering end angivet i denne information. Følg altid dyrlægens anvisning og oplysninger på doseringsetiketten.

TILBAGEHOLDELSESTIDER

Kvæg: Slagtning: 10 dage (i.v.) / 31 dage (i.m.). Mælk: 24 timer (i.v.) / 36 timer (i.m.).

Svin: Slagtning: 20 dage.

Hest: Slagtning: 10 dage. Mælk: Må ikke anvendes til dyr, hvis mælk er bestemt til menneskesfæde.

EVENTUELLE SÆRLIGE FORHOLDSREGLER VEDRØRENDE OPBEVARING - Opbevares utilgængeligt for børn. Må ikke opbevares over 25°C efter første åbning af den indre emballage.

Brug ikke dette lægemiddel efter den udløbsdato, der står på etiketten eller den ydre emballage. Udløbsdatoen refererer til den sidste dag i den pågældende måned.

Opbevaringstid: Efter første åbning af den indre emballage: anvendes inden 28 dage.

SÆRLIGE ADVARSLER

Særlige advarsler for hver dyreart: Den bagvedliggende årsag til en inflammatorisk tilstand eller kolik skal afdækkes og behandles med passende supplerende terapi.

Særlige forsigtighedsregler vedrørende brugen: Anvendelse til dyr yngre end 6 uger (kvæg og hest) eller til ældre dyr kan give en forøget risiko. Hvis sådan anvendelse ikke kan undgås, kan en reduceret dosis og noje klinisk overvågning være påkrævet. Det anbefales, at dyr, der har været i generel anæstesi, ikke behandles med NSAID, der hæmmer prostaglandinsyntesen, for de er helt restituert. Undgå brug til dehydrerede, hypovolaemiske eller hypotensive dyr, undtagen i tilfælde af endotoxæmi eller septisk shock. I sjældne tilfælde kan der ses shock, ev. med dødelig udgang, efter intravenøs behandling pga. stor mængde af propylenglykol i lægemidlet. Lægemidlet bør injiceres langsommere og ved legemstemperatur. Injektionen bør standses ved de første tegn på intolerancetegn og shock behandles, om nødvendigt. Flunixin kan skjule kliniske symptomer pga. dets antiinflammatoriske egenskaber og således også mulig resistsens over for antibiotikabehandling.

Særlige forholdsregler der skal træffes af personer, der administrerer lægemidlet: Lægemidlet kan forårsage reaktion hos modtagelige personer. Ved kendi overførsel over for stoffer, der tilhører gruppen af ikke-steroide antiinflammatoriske stoffer, bør kontakt med veterinærægemidlet undgås. Intolerancereaktioner kan være alvorlige. Undgå kontakt med hud eller øjne.

I tilfælde af kontakt med huden skal det utsatte område vaskes med masser af vand og sæbe. Hvis symptomer vedværer, skal der søges lægehjælp. I tilfælde af kontakt med øjne skal øjnene vaskes med rent vand, og der skal søges lægehjælp. Undgå risiko for indgå. Spis og drik ikke samtidig med anvendelse af lægemidlet. Vask hænderne efter brug. I tilfælde af indgå skal der søges lægehjælp. I tilfælde af indgå ved hændeligt uhed skal der straks søges lægehjælp, og indlæggssedlen eller etiketten bør vises til lægen.

Drægtighed og diegvning: Laboratorieundersøgelser har vist tegn på føtal toksicitet af flunixin efter oral administration (kanin og rotte) og intramuskulær administration (rotte) ved maternelle toksiske doser samt en øgning i drægtighedsperioden (rotte). Lægemidlets sikkerhed hos drægtige hoper,avlshingste ogavlstyre er ikke fastlagt. Må ikke anvendes til disse dyr.

Lægemidlets sikkerhed hos drægtige kør og soer samt orner er fastlagt. Lægemidlet kan anvendes til disse dyr med undtagelse af 48 timer før fødsel (se afsnittet for bivirkninger og kontraindikationer). Lægemidlet bør kun anvendes i de første 36 timer post partum i henhold til den ansvarlige dyrlæges vurdering af fordele og ulemper, og behandlede dyr bør overvåges for tilbageholdt efterbyrd.

Interaktion med andre lægemidler og andre former for interaktion: Undgå samtidig anvendelse af andre NSAID eller anvendelse af disse inden for 24 timer, da kan forøge toksiciteten, især gastrointestinalt - selv ved lave doser af acetylsalicylsyre. Samtidig anvendelse af kortikoider kan forøge toksiciteten af begge lægemidler og forøge risikoen for mavesår, hvorfor dette bør undgås. Flunixin kan ned sætte effekten af nogle anti-hypertensive lægemidler ved hæmning af prostaglandinsyntesen, eks. diureтика, ACE-hæmmere og betablokkere.

Samtidig behandling med potentielt nyretoxiske midler, især aminoglykosider, bør undgås. Flunixin kan ned sætte udskillelse via nyrenne af nogle lægemidler og forøge toksiciteten, eks. aminoglykosider.

Overdosis: Overdosering er forbundet med gastrointestinal toksicitet. Symptomer på ataxi og inkoordination kan også forekomme. Hest: En forbigående stigning i blodtrykket kan iagttages ved 3 gange den anbefaede dosis (3 mg/kg kropsvægt) administreret intravenøst. Kvæg: der blev ikke iagttaget nogen bivirkninger ved 3 gange den anbefaede dosis (6 mg/kg kropsvægt) administreret intravenøst.

Svin: smerte på injektionsstedet og stigning i antallet af leukocyter blev iagttaget ved 2 mg flunixin/kg administreret 2 gange dagligt.

Uforligheder: Da der ikke foreligger undersøgelser vedrørende eventuelle uforligheder, bør dette lægemiddel ikke blandes med andre lægemidler.

EVENTUELLE SÆRLIGE FORHOLDSREGLER BEVORTSKAFFELSE AF UBRUGTE LÆGEMIDDLER ELLER AFFALD FRA SÅDANNE, OM NØDVENDIGT - Ikke anvendte veterinærægemidler, samt affald heraf bør destrueres i henhold til lokale retningslinjer. Lægemidler må ikke bortskaftes sammen med spildevand eller husholdningsaffald. Kontakt din dyrlæge vedrørende bortskaftelse af lægemidler, der ikke længere findes anvendelse for. Disse foranstaltninger skal bidrage til at beskytte miljøet.

DATO FOR SENESTE REVISION AF INDLÆGGSSEDELLEN: 05/2021

ANDRE OPLYSNINGER.

Farvelös type II glasflaske ELLER farvelös polyetylen-terephthalat-flaske, forseglet med chlorobutyl gummipropog aluminium-forsegling med en flip-off hætte på.

Æske med 1 hætteglas af glas indeholdende 50 ml, 100 ml eller 250 ml.

Æske med 1 hætteglas af plastik indeholdende 50 ml, 100 ml eller 250 ml.

Ikke alle pakningsstørrelser er nødvendigvis markedsført.

Den senest reviderede indlægsseddel findes på www.indlægsseddel.dk.

SE

Injektionsvätska, lösning till nötkreatur, svin och häst

Flunixin

Innehavare av godkännande för försäljning

Ceva Santé Animale, 10 Avenue de la Ballastière, 33500 Libourne, Frankrike

Tillverkare ansvarig för frisläppande av tillverkningssats:

Ceva Santé Animale, 10 Avenue de la Ballastière, 33500 Libourne, Frankrike

Vetem S.p.A., Lungomare Pirandello 8, 92014 Porto Empedocle (AG), Italien.

DEKLARATION AV AKTIV SUBSTANS OCH ÖVRIGA SUBSTANSER

Varje ml innehåller:

Aktiv substans: Flunixin (som meglumin) 50 mg

Hjälpämnen: Fenol 5 mg

Naftromformaldehydsulfonat 2,5 mg

Dingatriumedat 0,1 mg

ANVÄNDNINGSOMRÅDEN

Nötkreatur: För lindring av sjukdomssymptom vid luftvägsinfektion tillsammans med lämplig antibiotikabehandling.

Svin: För att stödja lämplig antibiotikaterapi vid behandling av mastit-metrin-agalakti syndromet. För lindring av feber vid luftvägsjukdomar i samband med specifik antibiotikabehandling.

Häst: För lindring av inflammation och smärta i muskler, leder och skelett. För lindring av buksmärta vid kolik.

KONTRAINDIKATIONER

Använd inte till djur med kroniska sjukdomar i muskler, leder och skelett.

Använd inte till djur med hjärt-, lever- eller njursjukdom.

Använd inte till djur med sår eller blödningar i magtarmkanalen.

Använd inte till blödningsrubbningar.

Använd inte vid överkänslighet mot flunixinmeleglin, andra NSAIDs (icke-steroida antiinflammatoriska medel) eller mot några hjälpämnen.

Använd inte till uttorkade djur med kolik orsakad av tarmvred.

Använd inte till kön inom 48 timmar före beräknad kalvning. Vid denna typ av behandling har en ökning av antalet dödfödslar observerats.

BIVERKNINGAR - Som för andra icke-steroida antiinflammatoriska läkemedel kan idiosynkratiska (biverkningar som inte är orsakade av någon känd farmakologisk mekanism) njur- eller leverbiverkningar observeras.

I sällsynta fall har dödliga anafylaktiska reaktioner (kollaps) observerats hos nötkreatur och häst, främst vid snabb intravenös injektion.

I mycket sällsynta fall har biverkningar, inkluderat blödningar, gastrointestinala lesioner (irritation, magsår), kräkningar och njurskador frånst hos dehydrerade (uttorkade) och hypovolemiska djur, observerats.

Hos häst har blod i träckan såväl som flytande diarré efter intravenös injektion rapporterats i mycket sällsynta fall.

Hos nötkreatur kan reaktioner vid injektionsstället efter intramuskulär injektion observeras i mycket sällsynta fall.

Läkemedlet kan försära förlossningen och öka risken för dödfödsar genom en tokolytisk effekt; inhiberar av prostaglandiner som signalerar för förlossningens igångsättande. Användning av läkemedlet direkt efter förlossning kan resultera i kvarhållen placenta (moderkaka). Se även avsnitt «Dräktighet och laktation».

Vid biverkningar, avbryt behandlingen och kontakta veterinär.

Frekvensen av biverkningar anges enligt konvention:

- Mycket vanliga (fler än 10 av 100 behandlade djur som uppvisar biverkningar)
- Vanliga (fler än 1 men färre än 10 djur av 100 behandlade djur)
- Mindre vanliga (fler än 1 men färre än 10 djur av 1000 behandlade djur)
- Sällsynta (fler än 1 men färre än 10 djur av 10 000 behandlade djur)
- Mycket sällsynta (färre än 1 djur av 10 000 behandlade djur, enstaka rapporterade händelser inkluderade)

Om du observerar allvarliga biverkningar eller andra effekter som inte nämns i denna bipackesedel, tal om det för veterinären.

DJURSLAG - Nötkreatur, svin, och häst.

DOSERING FÖR VARJE DJURSLAG, ADMINISTRERINGSSÄTT OCH ADMINISTRERINGSVÄGAR

Nötkreatur och svin: i.m. (intramuskulär injektion).

Nötkreatur och häst: i.v. (intravenös injektion).

Nötkreatur: 2 mg flunixin per kg kroppsvikt, motsvarande 2 ml lösning per 50 kg kroppsvikt, via intravenös eller intramuskulär injektion en gång dagligen under 1 till 3 dagar i följd.

En injektionsvolym överstigande 20 ml bör delas upp och administreras vid minst två olika injektionsställen.

Svin: För att stödja lämplig antibiotikaterapi vid behandling av mastit-metrin-agalakti syndromet:

2 mg flunixin per kg kroppsvikt, motsvarande 2 ml lösning per 50 kg kroppsvikt, genom intramuskulär injektion en gång dagligen under 1 till 3 dagar i följd.

För lindring av feber vid luftvägsjukdomar:

2 mg flunixin per kg kroppsvikt, motsvarande 2 ml lösning per 50 kg kroppsvikt, en gång dagligen genom intramuskulär injektion.

Injektionsvolymen bör begränsas till 5 ml per injektionsställe. En injektionsvolym överstigande 5 ml bör delas upp och ges vid olika injektionsställen.

Häst: För lindring av inflammation och smärta i muskler, leder och skelett: 1 mg flunixin per kg kroppsvikt, motsvarande 1 ml lösning per 50 kg kroppsvikt, genom intravenös injektion en gång dagligen under 1 till 5 dagar i följd.

För lindring av buksmärta vid kolik: 1 mg flunixin per kg kroppsvikt, motsvarande 1 ml lösning per 50 kg kroppsvikt, genom intravenös injektion en gång dagligen. Behandlingen kan upprepas en till två gånger om koliken återkommer.

Locket på injektionsflaskan kan punkteras upp till 10 gånger. Använd en automatspruta när stora grupper av djur ska behandlas på en gång.

KARENSTID

Nötkreatur:

Kött och slaktbjörsprodukter: 10 dagar (intravenös injektion) / 31 dagar (intramuskulär injektion).

Mjölk: 24 timmar (intravenös injektion) / 36 timmar (intramuskulär injektion).

Svin: Kött och slaktbjörsprodukter: 20 dagar.

Häst: Kött och slaktbjörsprodukter: 10 dagar.

Mjölk: Skall inte användas till laktaterande som producerar mjölk för humankonsumtion.

SÄRSKILDA FÖRVARINGSANVISNINGAR

Förvaras utan syn- och räckhåll för barn.

Förvaras vid högst 25°C efter första öppnandet av innerförpackningen.

Använd inte detta läkemedel efter utgångsdatumet på etiketten eller kartongen.

Hållbarhet i öppnat förpackning, glasflaska: 3 år.

Hållbarhet i öppnat förpackning, polyetentereftalat-flaska: 2 år.

Hållbarhet i öppnat innerförpackning: 28 dagar.

SÄRSKILDA VARNINGAR

Särskilda varningar för respektive djurslag: Den underliggande orsaken till inflammationen eller koliken skall bestämmas och behandlas med lämplig samtidig terapi.

Särskilda försiktighetsåtgärder för djur: Behandling av djur yngre än 6 veckor (nötkreatur, häst) eller gamla djur kan innebära en ökad risk. Om denna användning inte kan undvikas, kan dessa djur behöva behandlas med en lägre dos och noggrann övervakning av tillståndet.

NSAID-preparat som hämmar prostaglandinsyntesen bör inte ges till djur som genomgått narkos förrän de är fullt återställda.

Undvik användning till uttorkade djur, djur med lågt blodvolym eller lågt blodtryck, förutom vid behandling av endotokxiemi (blodförgiftning) eller septisk chock.

I sällsynt fall kan (potentellt dödlig) chock uppstå efter intravenös injektion på grund av halten propylenglykol i detta läkemedel. Läkemedlet måste injiceras långsamt och vid kroppstemperatur. Avbryt injektionen direkt vid tecken på intolerans, och behandla mot chock om nödvändigt.

På grund av dess antiinflammatoriska egenskaper kan flunixin dölja kliniska symptom och därfor också en möjlig antibiotikaresistens.

Särskilda försiktighetsåtgärder för personer som ger läkemedlet till djur: Produkten kan orsaka reaktioner hos känsliga personer.

Personer med känd överkänslighet mot icke-steroida antiinflammatoriska läkemedel bör undvika kontakt med detta läkemedel. Överkänslighetsreaktioner kan vara allvarliga.

Undvik kontakt med hud och ögon. Vid hudkontakt, tvätta det exponerade området rikligt med tvål och vatten. Om symptom kvarstår, uppsök läkare.

Vid kontakt med ögonen, skölj noggrant med rent vatten och uppsök läkare. Undvik risk för intag. Är eller drick inte vid användning av detta läkemedel, och tvätta händerna efter användning.

Vid oavsiktlig intag, uppsök läkare. Vid oavsiktlig självinjektion, uppsök genast läkare och visa denna information eller etiketten.

Dräktighet och fertilitet: Försöksdjurstudier har visat föstorskande effekter av flunixin efter oral administrering (räta, karin) och intramuskulär administrering (räta) vid doser skadliga för modern, samt även en för längd dräktighet (räta). Säkerheten av flunixin har inte undersöks hos dräktiga ston, avslingshstar och tjurar. Använd inte till dessa djur.

Säkerheten av flunixin har visats hos dräktiga kor och suggor samt hos galltar. Läkemedlet kan användas till dessa djur, förutom inom 48 timmar före förlossning (se avsnitt «Kontraindikationer» och «Biverkningar»). Läkemedlet ska endast ges första 36 timmarna efter förlossning i enlighet med ansvarig veterinärs nytta/riskbedömning, och behandlade djur ska undersökas för kvarhållen moderkaka.

Andra läkemedel och Wellcox: Administrera ej tillsammans eller inom 24 timmar med andra NSAID, då det kan resultera ytterligare eller ökad frekvens av biverkningar, särskilt i magtarmkanalen,

även vid låga doser acetylsalicylsyrna. Samtidig behandling med kortkosteroider kan öka skadligheten hos bågge substanserna och öka risken för sår i mag-tarmkanalen. Det bör därför undvikas. Flunixin kan genom hämning av prostaglandinsyntesen minska effekten av vissa blodtryckssänkande läkemedel såsom diureтика, ACE-hämmare och betablockare.

Samtidig behandling med potentieltyt njurskaliga läkemedel, särskilt aminoglykosider, bör undvikas.

Flunixin kan reducera utsöndring via njurarna av vissa läkemedel och därmed öka deras toxicitet, t.ex. aminoglykosider.

Overdosing (symptom, akuta åtgärder, motgift): Överdosering är förknippat med biverkningar i mag-tarmkanalen. Okoordinerade muskelrörelser och andra koordinationssymtom kan också uppstå. Hos häst, intravenöst administrerad 3 gånger rekommenderad dos (3 mg/kg kroppsvikt), kan en övergående blodtrycksökning observeras. Hos nötkreatur intravenöst administrerade 3 gånger rekommenderad dos (6 mg/kg kroppsvikt) sågs inga biverkningar.

Hos gris administrerad 2 mg flunixin/kg två gånger per dag rapporterades smärtssamma reaktioner vid injektionsstället och en ökning av antalet vita blodkroppar.

Blandbarhetsproblem: Då blandbarhetsstudier saknas ska detta läkemedel inte blandas med andra läkemedel.

SÄRSKILDA FÖRSIKTIGHETSÅTGÄRDER FÖR DESTRUKTION AV EJ ANVÄNT LÄKEMEDEL ELLER AVFALL, I FÖREKOMMENDE FALL - Ej använt läkemedel och avfall ska kasseras enligt gällande anvisningar. Medicinen ska inte kastas i avloppet eller bland hushållsavfall.

Fråga veterinären eller apotekspersonalen hur man gör med mediciner som inte längre används. Dessa åtgärder är till för att skydda miljön.

DATUM DÅ BIPACKSEDELN SENAST GODKÄNDES: 2021-07-02

ÖVRIGA UPPLYSNINGAR

Kartong med en injektionsflaska av glas innehållande 50 ml, 100 ml eller 250 ml.

Kartong med en injektionsflaska av plast innehållande 50 ml, 100 ml eller 250 ml.

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstörlek att marknadsföras.