

Wellicox 50 mg/ml

Injektionsvæske, opløsning, til kvæg, svin og hest

Flunixin

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

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 INDHOLDSSTOFFER

1 ml indeholder:

Aktivt stof: Flunixin (som meglumin)	50 mg
Hjælpstoffer: Phenol	5 mg
Natriumformaldehydsulfoxylat	2,5 mg
Dinatriumedetat	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 febernedsættende behandling i forbindelse med respirationsvejslidelser sammen med specifik antibiotikabehandling.

Hest:

- Lindring af betændelse og smerte i forbindelse med lidelser i bevægeapparatet.

- Lindring af viscerale smerte i forbindelse med kolik.

KONTRAIKATIONER

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 overfølsomhed 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 køer/kvier inden for 48 timer før forventet kælvning. I sådanne tilfælde er der observeret en stigning i antallet af dødfødt.

Overskrid ikke den angivne dosis eller behandlingsvarighed.

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

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 nyrsvigt kan ses, især i dehydrerede eller hypovolæmiske dyr kan iagttages meget sjældent.

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

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

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

I tilfælde af bivirkninger standses behandlingen og der søges dyr lægehjælp.

Hypypigheden 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 dyr af 100 behandlede dyr)

- Ikke almindelige (flere end 1, men færre end 10 dyr af 1.000 behandlede dyr)

- Sjældne (flere end 1, men færre end 10 dyr ud af 10.000 behandlede dyr)

- Meget sjældne (færre end 10 dyr 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 indlæggsseddel 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

DYREARTER - Kvæg, svin og hest.

DOSENING FOR HVER DYREART, ANVENDELSMÅDE OG INDGIVELSEVEJE

Kvæg og svin: intramuskulær administration.

Kvæg og hest: intravenøs administration. Kropsvægt bør bestemmes nøjagtigt før administration.

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

Febernedsættende behandling i forbindelse med respirationsvejslidelser: 2 mg flunixin/kg kropps vægt svarende til 2 ml/50 kg kropps vægt 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 kropps vægt svarende til 1 ml/50 kg kropps vægt ved intravenøs injektion en gang dagligt i 1-5 på hinanden følgende dage. Lindring af viscerale smerte i forbindelse med kolik: 1 mg flunixin/kg kropps vægt svarende til 1 ml/50 kg kropps vægt ved intravenøs injektion en gang dagligt. Behandlingen kan gentages 1 eller 2 gange ved tilbagefald. Gummiproppen kan penetreres op til 10 gange. Ved behandling af store antal dyr, anbefales brug af automatsprøjte. Vær opmærksom på, at dyrlægen kan have foreskrevet anden anvendelse eller dosering end angivet i denne information. Følg altid dyrlægens anvisning og oplysningerne på doseringsetiketten.

TILBAGEHOLDESESTIDER

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 menneskeføde.

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.

Opbevaringssted: 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 afklares og behandles med passende supplerende terapi.

Særlige forsigtighedsregler vedrørende bruget: 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 nøje klinisk overvågning være påkrævet. Det anbefales, at dyr, der har været i generel anæstesi, ikke behandles med NSAID, der hæmmer prostaglandinsyntesen, før de er helt restitueret. Undgå brug til dehydrerede, hypovolæmiske eller hypotensive dyr, undtagen i tilfælde af endotoxæmi eller septisk shock. I sjældne tilfælde kan der ses shock, evt. med dødelig udgang, efter intravenøs behandling pga. stor mængde af propylenglykol i lægemidlet. Lægemidlet bør injiceres langsomt og ved legemstemperatur. Injektionen bør standses ved de første tegn på intolerance og shock behandles, om nødvendigt. Flunixin kan skjule kliniske symptomer pga. dets antiinflammatoriske egenskaber og således også mulig resistens over for antibiotikabehandling.

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

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

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

Lægemidlets sikkerhed hos drægtige køer og søer samt omer 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 de 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 nedsætte effekten af nogle anti-hypertensive lægemidler ved hæmning af prostaglandinsyntesen, eks. diuretika, ACE-hæmmere og betablokkere. Samtidig behandling med potentielt nyretoksiske midler, især aminoglykosider, bør undgås. Flunixin kan nedsætte udskillelse via nyrene 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 anbefalede dosis (3 mg/kg kropps vægt) administreret intravenøst. Kvæg: der blev ikke iagttaget nogen bivirkninger ved 3 gange den anbefalede dosis (6 mg/kg kropps vægt) administreret intravenøst.

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

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

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

DATO FOR SENESTE REVISION AF INDLÆGGSELLEN: 05/2021

ANDRE OPlysNINGER.

Farvelostype II glasflaska ELLER farvelostype polyethylen-terephtalat-flaska, förseglet med chlorobutyl gummirop och aluminium-försegling med en flip-off hätta på.

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

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

Ikke alle pakningsstørrelser er nødvendigvis markedsført.

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

SE

Injektionsvætske, løsning 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 tillverkningsatts:

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
Natriumformaldehydsulfoxylat	2,5 mg
Dinatriumedetat	0,1 mg

ANVÄNDNINGSGRÄNSEN

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

Svin: För att stödja lämplig antibiotikaterapi vid behandling av mastit-metrit-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 vid blödningsrubbingar.

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

Använd inte till uttorkade djur med kolik orsakad av tarmvred.

Använd inte till kor inom 48 timmar före beräknad kalvning. Vid denna typ av behandling har en ökning av antalet dödfödselar 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 främst hos dehydrerade (uttorkade) och hypovolemiska djur, observerats.

Hos häst har blod i träcken 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 försena förlösningen och öka risken för dödfödselar genom en tokolytisk effekt; inhibering av prostaglandiner som signalerar för förlösningens igångsättande. Användning av läkemedlet direkt efter förlösning kan resultera i kvarhållen placenta (moderkaka). Se även avsnitt «Dräktighet och laktation».

Vid biverkningar, avbryt behandlingen och kontakta veterinär.

Frekvensen av biverkningar anges enligt följande konvention:

- Mycket vanliga (fler än 1 av 10 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 bipacksedel, tala 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-metrit-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 slaktbiprodukter: 10 dagar (intravenös injektion) / 31 dagar (intramuskulär injektion).

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

Svin: Kött och slaktbiprodukter: 20 dagar.

Häst: Kött och slaktbiprodukter: 10 dagar.

Mjolk: Skall inte användas till lakterande ston som producerar mjölk för humankonsumtion.

SÄRSKILDA FÖRVARINGSANVISNINGAR

Förvaras utom 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 öppnad förpackning, glasflaska: 3 år.

Hållbarhet i öppnad förpackning, polyeterterefatalt-flaska: 2 år.

Hållbarhet i öppnad 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 låg blodvolym eller lågt blodtryck, förutom vid behandling av endotoxemi (blodförgiftning) eller septisk chock.

I sällsynta fall kan (potentiellt 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 därför 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. Ät eller drick inte vid användning av detta läkemedel, och tvätta händerna efter användning.

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

Dräktighet och Fertilitet: Försöksdjurstudier har visat fosterskadande effekter av flunixin efter oral administrering (rätta, kanin) och intramuskulär administrering (rätta) vid doser skadliga för modern, samt även en förlängd dräktighet (rätta). Säkerheten av flunixin har inte undersökts hos dräktiga ston, avelslingstjärnor och tjurar. Använd inte till dessa djur.

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

Andra läkemedel och Wellicox: 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 acetylsalicylsyra. Samtidig behandling med kortikosteroider kan öka skadligheten hos bägge 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 diuretika, ACE-hämmare och betablockare.

Samtidig behandling med potentiellt njurskadliga läkemedel, särskilt aminoglykosider, bör undvikas.

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

Överdosering (symptom, akuta åtgärder, motgift): Överdosering är förknippat med biverkningar i mag-tarmkanalen.

Okkoordinerade muskelrörelser och andra koordinationsproblem 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 smärtsamma 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 FÖREKOMMANDE 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 förpackningsstorlekar att marknadsföras.