

PROSPECTO

1. Denominación del medicamento veterinario

RHEMOX 500 mg/g polvo para administración en agua de bebida para porcino, pollos, patos y pavos

2. Composición

Cada g contiene:

Principio activo:

Amoxicilina trihidrato 500 mg
(equivalente a 435,6 mg de amoxicilina)

Polvo fino homogéneo de color blanco o blanco crema.

3. Especies de destino

Porcino.

Pollos (de engorde), patos (de engorde) y pavos (de engorde).

4. Indicaciones de uso

Porcino: Para el tratamiento de procesos infecciosos causados por cepas de *Streptococcus suis* sensibles a la amoxicilina.

Pollos de engorde, patos de engorde y pavos de engorde: Para el tratamiento de pasteurelosis y colibacilosis causadas por cepas de *Pasteurella* spp. y *Escherichia coli* sensibles a la amoxicilina.

5. Contraindicaciones

No usar en casos de hipersensibilidad al principio activo, a las penicilinas, a otros betalactámicos o a alguno de los excipientes.

No usar por vía oral en conejos, cobayas, hámsteres u otros pequeños herbívoros, ya que la amoxicilina, al igual que todas las aminopenicilinas, tiene una acción importante sobre la población bacteriana cecal.

No usar en équidos, ya que la amoxicilina, al igual que todas las aminopenicilinas, tiene una acción importante sobre la población bacteriana cecal.

No usar por vía oral en animales con el rumen funcional.

No usar en animales con disfunciones renales graves, incluyendo anuria y oliguria.

6. Advertencias especiales

Advertencias especiales:

El uso del medicamento veterinario debe combinarse con unas buenas prácticas de manejo, como una buena higiene, una ventilación adecuada y unas explotaciones no sobrecargadas.

La ingesta de la medicación por los animales se puede alterar como consecuencia de la enfermedad. En caso de ingesta insuficiente de agua, los animales se deberán tratar por vía parenteral.

Precauciones especiales para una utilización segura en las especies de destino:

El medicamento veterinario no es eficaz contra microorganismos productores de beta-lactamasa.

La buena práctica clínica requiere basar el tratamiento en los ensayos de identificación y sensibilidad de los patógenos diana. Si esto no es posible, el tratamiento debe basarse en la información epidemiológica y el conocimiento sobre la sensibilidad de los patógenos diana a nivel de explotación, o a nivel local/regional.

El uso de este medicamento veterinario debe realizarse de acuerdo con las recomendaciones oficiales, (nacionales y regionales) sobre el uso de antimicrobianos.

El uso del medicamento veterinario en condiciones distintas a las recomendadas en la Ficha Técnica puede incrementar la prevalencia de bacterias resistentes a la amoxicilina y puede disminuir la eficacia del tratamiento con otras penicilinas como consecuencia de la aparición de resistencias cruzadas.

Se debe seleccionar siempre un antibiótico de espectro reducido con el menor riesgo de selección de resistencia como tratamiento de primera elección cuando los ensayos de sensibilidad sugieran la eficacia de este enfoque.

Precauciones específicas que debe tomar la persona que administre el medicamento veterinario a los animales:

Las penicilinas y las cefalosporinas pueden producir reacciones de hipersensibilidad (alergia) tras la inyección, inhalación, ingestión o contacto con la piel. La hipersensibilidad a penicilinas puede provocar reacciones cruzadas con cefalosporinas y viceversa. Las reacciones alérgicas a estas sustancias pueden ser ocasionalmente graves. Este medicamento veterinario puede ser irritante para la piel, los ojos y las membranas mucosas.

No manipule el medicamento veterinario si es alérgico a las penicilinas y/o cefalosporinas o si le han aconsejado que no trabaje con dichos preparados.

Manipule el medicamento veterinario con sumo cuidado para evitar inhalar el polvo, así como el contacto con piel, ojos y mucosas, durante la preparación y administración del agua medicada tomando precauciones específicas.

Usar un equipo de protección personal consistente en mascarilla antipolvo (desechable, conforme con la norma EN 149, o no desechable, conforme con la norma EN 140 con un filtro EN 143), guantes, mono de trabajo y gafas de seguridad aprobadas al manipular el medicamento veterinario o el agua medicada.

No fumar, comer o beber mientras se manipula el medicamento veterinario.

Lavar las manos después de usar.

En caso de contacto con la piel, los ojos y las mucosas, aclarar con abundante agua clara.

Si aparecen síntomas tras la exposición, como una erupción cutánea, consultar a un médico y presentar el prospecto o la etiqueta. La inflamación de la cara, labios u ojos o dificultad respiratoria son signos más graves que requieren atención médica urgente.

Gestación y lactancia:

Los estudios de laboratorio efectuados en rata y ratón no han demostrado efectos teratogénicos, tóxicos para el feto o tóxicos para la madre.

No ha quedado demostrada la seguridad del medicamento veterinario durante la gestación o la lactancia en cerdas. Utilícese únicamente de acuerdo con la evaluación beneficio/riesgo efectuada por el veterinario responsable.

Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción:

No usar simultáneamente con la neomicina ya que bloquea la absorción de las penicilinas orales.

No usar conjuntamente con antibióticos bacteriostáticos, como las tetraciclinas, los macrólidos y las sulfamidas, ya que pueden antagonizar la acción bactericida de las penicilinas.

Sobredosificación:

No se ha observado ningún acontecimiento adverso aparte de los ya mencionados en la sección 7.

En caso de sobredosis, el tratamiento debe ser sintomático. No existe un antídoto específico conocido.

Restricciones y condiciones especiales de uso:

Medicamento administrado bajo el control o supervisión del veterinario.

Incompatibilidades principales:

En ausencia de estudios de compatibilidad, este medicamento veterinario no debe mezclarse con otros medicamentos veterinarios.

7. Acontecimientos adversos

Porcino, pollos de engorde, patos de engorde y pavos de engorde:

Muy raros (<1 animal por cada 10 000 animales tratados, incluidos informes aislados):	Reacciones de hipersensibilidad ¹ (por ejemplo, erupción cutánea y shock anafiláctico) Trastornos del tracto digestivo (por ejemplo, vómitos o diarrea) Infección oportunista ²
---	---

¹ En ocasiones pueden ser graves. La gravedad puede variar desde una erupción cutánea hasta un *shock* anafiláctico.

² Por microorganismos no sensibles tras un uso prolongado.

La notificación de acontecimientos adversos es importante. Permite la vigilancia continua de la seguridad de un medicamento veterinario. Si observa algún efecto secundario, incluso aquellos no mencionados en este prospecto, o piensa que el medicamento no ha sido eficaz, póngase en contacto, en primer lugar, con su veterinario. También puede comunicar los acontecimientos adversos al titular de la autorización de comercialización utilizando los datos de contacto que encontrará al final de este prospecto, o mediante su sistema nacional de notificación:

Tarjeta verde: https://www.aemps.gob.es/vigilancia/medicamentosVeterinarios/docs/formulario_tarjeta_verde.doc.

o NOTIFICAVET <https://sinaem.aemps.es/FVVET/notificavet/Pages/CCAA.aspx>

8. Posología para cada especie, modo y vías de administración

Administración en agua de bebida. Líquido transparente e incoloro cuando está en solución.

Dosificación y esquema de tratamiento:

Porcino: 20 mg de amoxicilina trihidrato (equivalente a 17,4 mg de amoxicilina) /kg de peso vivo cada día (correspondiente a 40 mg de medicamento veterinario/kg de peso vivo/día) durante 4 días.

Pollos de engorde: 15 mg de amoxicilina trihidrato (equivalente a 13,1 mg de amoxicilina) /kg de peso vivo cada día (correspondiente a 30 mg de medicamento veterinario/kg de peso vivo/día) durante 5 días.

Patos de engorde: 20 mg de amoxicilina trihidrato (equivalente a 17,4 mg de amoxicilina) /kg de peso vivo cada día (correspondiente a 40 mg de medicamento veterinario/kg de peso vivo/día) durante 3 días.

Pavos de engorde: 15 - 20 mg de amoxicilina trihidrato (equivalente a 13,1 - 17,4 mg de amoxicilina) /kg de peso vivo cada día (correspondiente a 30 - 40 mg de medicamento veterinario/kg de peso vivo/día) durante 5 días.

9. Instrucciones para una correcta administración

El agua medicada debe renovarse cada 24 horas.

Debe determinarse el peso de los animales con la mayor exactitud posible para garantizar una dosificación correcta.

El consumo diario de agua depende de la situación clínica de los animales. En consecuencia, para asegurar una dosificación correcta, puede ser necesario ajustar la concentración de amoxicilina en agua.

Según la dosis recomendada, el número y el peso de los animales que deben recibir tratamiento, se debe calcular la dosis diaria exacta del medicamento veterinario aplicando la fórmula siguiente:

$$\frac{\text{Dosis (mg de medicamento veterinario por kg de peso vivo y día)}}{\text{Consumo medio diario de agua (litros) por animal y día}} \times \text{Peso vivo medio de los animales (kg)} = \text{___ mg de medicamento veterinario por litro de agua de bebida}$$

El medicamento veterinario primero debe diluirse en una pequeña cantidad de agua para obtener una solución madre que será diluida en el depósito de agua o será introducida mediante una bomba de dosificación.

ción. Cuando se use una bomba de dosificación, se debe ajustar la bomba entre el 2% y el 5% y adaptar el volumen de la solución debidamente. La solubilidad máxima del medicamento veterinario es 20 g/l.

Se recomienda el uso de equipos de medición calibrados correctamente.

Preparar la solución medicada inmediatamente antes de su uso.

La ingesta de agua debe controlarse a intervalos frecuentes durante la medicación.

Con el fin de asegurar el consumo del agua medicada, los animales no deben tener acceso a otras fuentes de agua durante todo el periodo de tratamiento.

Después del tratamiento, el sistema de suministro de agua debe limpiarse adecuadamente para evitar la ingesta de cantidades sub-terapéuticas de la sustancia activa.

10. Tiempos de espera

Carne: Porcino: 6 días.

Pollos: 1 día.

Pavos: 5 días.

Patos: 9 días.

Su uso no está autorizado en aves cuyos huevos se utilizan para el consumo humano.

No usar en un plazo de 4 semanas desde el inicio de la puesta.

11. Precauciones especiales de conservación

Mantener fuera de la vista y el alcance de los niños.

Este medicamento veterinario no requiere condiciones especiales de conservación. No usar este medicamento veterinario después de la fecha de caducidad que figura en la etiqueta después de Exp. La fecha de caducidad se refiere al último día del mes indicado.

Periodo de validez después de abierto el envase primario: 3 meses.

Periodo de validez después de su disolución según las instrucciones: 16 horas.

12. Precauciones especiales para la eliminación

Los medicamentos no deben ser eliminados vertiéndolos en aguas residuales o <mediante los vertidos domésticos.

Utilice sistemas de retirada de medicamentos veterinarios para la eliminación de cualquier medicamento veterinario no utilizado o los residuos derivados de su uso de conformidad con las normativas locales y con los sistemas nacionales de retirada aplicables. Estas medidas están destinadas a proteger el medio ambiente.

Pregunte a su veterinario o farmacéutico cómo debe eliminar los medicamentos que ya no necesita.

13. Clasificación de los medicamentos veterinarios

Medicamento sujeto a prescripción veterinaria.

14. Números de autorización de comercialización y formatos

1879 ESP

Formatos:

Bolsas de 400 g y 1 kg.

Es posible que no se comercialicen todos los formatos.

15. Fecha de la última revisión del prospecto

10/2024

Encontrará información detallada sobre este medicamento veterinario en la base de datos de medicamentos de la Unión (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Datos de contacto

Titular de la autorización de comercialización, fabricante responsable de la liberación del lote y datos de contacto para comunicar las sospechas de acontecimientos adversos:

Industrial Veterinaria, S.A.
Esmeralda, 19
08950 Esplugues de Llobregat
Barcelona, España
Tel: +34 934 706 270

Fabricante responsable de la liberación del lote:

aniMedica Herstellungs GmbH
Pappelstr. 7, 72160 Horb a. N.
Alemania

Industria Italiana Integratori Trei S.p.A.
Via Affarosa, 4
42010 Rio Saliceto (RE) Italia

ETIQUETA-PROSPECTO

DATOS QUE DEBEN FIGURAR EN EL ENVASE PRIMARIO - ETIQUETA-PROSPECTO

Bolsas de 1 kg

1. DENOMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO

RHEMOX 500 mg/g polvo para administración en agua de bebida para porcino, pollos, patos y pavos

2. COMPOSICIÓN

Cada g contiene:

Principio activo:

Amoxicilina trihidrato 500 mg/g
(equivalente a 435,6 mg de amoxicilina)

Polvo fino homogéneo de color blanco o blanco crema.

3. TAMAÑO DEL ENVASE

1 kg

4. ESPECIES DE DESTINO

Porcino.

Pollos (de engorde), patos (de engorde) y pavos (de engorde).

5. INDICACIONES DE USO

Indicaciones de uso

Porcino: Para el tratamiento de procesos infecciosos causados por cepas de *Streptococcus suis* sensibles a la amoxicilina.

Pollos de engorde, patos de engorde y pavos de engorde: Para el tratamiento de pasteurelosis y colibacilosis causadas por cepas de *Pasteurella* spp. y *Escherichia coli* sensibles a la amoxicilina.

6. CONTRAINDICACIONES

Contraindicaciones

No usar en casos de hipersensibilidad al principio activo, a las penicilinas, a otros betalactámicos o a alguno de los excipientes.

No usar por vía oral en conejos, cobayas, hámsteres u otros pequeños herbívoros, ya que la amoxicilina, al igual que todas las aminopenicilinas, tiene una acción importante sobre la población bacteriana cecal.

No usar en équidos, ya que la amoxicilina, al igual que todas las aminopenicilinas, tiene una acción importante sobre la población bacteriana cecal.

No usar por vía oral en animales con el rumen funcional.

No usar en animales con disfunciones renales graves, incluyendo anuria y oliguria.

7. ADVERTENCIAS ESPECIALES

Advertencias especiales

Advertencias especiales:

El uso del medicamento veterinario debe combinarse con unas buenas prácticas de manejo, como una buena higiene, una ventilación adecuada y unas explotaciones no sobrecargadas.

La ingesta de la medicación veterinario por los animales se puede alterar como consecuencia de la enfermedad. En caso de ingesta insuficiente de agua, los animales se deberán tratar por vía parenteral.

Precauciones especiales para una utilización segura en las especies de destino:

El medicamento veterinario no es eficaz contra microorganismos productores de beta-lactamasa.

La buena práctica clínica requiere basar el tratamiento en los ensayos de identificación y sensibilidad de los patógenos diana. Si esto no es posible, el tratamiento debe basarse en la información epidemiológica y el conocimiento sobre la sensibilidad de los patógenos diana a nivel de explotación, o a nivel local/regional.

El uso de este medicamento veterinario debe realizarse de acuerdo con las recomendaciones oficiales, (nacionales y regionales) sobre el uso de antimicrobianos.

El uso del medicamento veterinario en condiciones distintas a las recomendadas en la Ficha Técnica puede incrementar la prevalencia de bacterias resistentes a la amoxicilina y puede disminuir la eficacia del tratamiento con otras penicilinas como consecuencia de la aparición de resistencias cruzadas.

Se debe seleccionar siempre un antibiótico de espectro reducido con el menor riesgo de selección de resistencia como tratamiento de primera elección cuando los ensayos de sensibilidad sugieran la eficacia de este enfoque.

Precauciones específicas que debe tomar la persona que administre el medicamento veterinario a los animales:

Las penicilinas y las cefalosporinas pueden producir reacciones de hipersensibilidad (alergia) tras la inyección, inhalación, ingestión o contacto con la piel. La hipersensibilidad a penicilinas puede provocar reacciones cruzadas con cefalosporinas y viceversa. Las reacciones alérgicas a estas sustancias pueden ser ocasionalmente graves. Este medicamento veterinario puede ser irritante para la piel, los ojos y las membranas mucosas.

No manipule el medicamento veterinario si es alérgico a las penicilinas y/o cefalosporinas o si le han aconsejado que no trabaje con dichos preparados.

Manipule el medicamento veterinario con sumo cuidado para evitar inhalar el polvo, así como el contacto con piel, ojos y mucosas, durante la preparación y administración del agua medicada tomando precauciones específicas.

Usar un equipo de protección personal consistente en mascarilla antipolvo (desechable, conforme con la norma EN 149, o no desechable, conforme con la norma EN 140 con un filtro EN 143), guantes, mono de trabajo y gafas de seguridad aprobadas al manipular el medicamento veterinario o el agua medicada.

No fumar, comer o beber mientras se manipula el medicamento veterinario.

Lavar las manos después de usar.

En caso de contacto con la piel, los ojos y las mucosas, aclarar con abundante agua clara.

Si aparecen síntomas tras la exposición, como una erupción cutánea, consultar a un médico y presentar el prospecto o la etiqueta. La inflamación de la cara, labios u ojos o dificultad respiratoria son signos más graves que requieren atención médica urgente.

Gestación y lactancia:

Los estudios de laboratorio efectuados en rata y ratón no han demostrado efectos teratogénicos, tóxicos para el feto o tóxicos para la madre.

No ha quedado demostrada la seguridad del medicamento veterinario durante la gestación o la lactancia en cerdas. Utilícese únicamente de acuerdo con la evaluación beneficio/riesgo efectuada por el veterinario responsable.

Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción:

No usar simultáneamente con la neomicina ya que bloquea la absorción de las penicilinas orales.

No usar conjuntamente con antibióticos bacteriostáticos, como las tetraciclinas, los macrólidos y las sulfamidas, ya que pueden antagonizar la acción bactericida de las penicilinas.

Sobredosificación:

No se ha observado ningún acontecimiento adverso aparte de los ya mencionados en la sección "Acontecimientos adversos".

En caso de sobredosis, el tratamiento debe ser sintomático. No existe un antídoto específico conocido.

Restricciones y condiciones especiales de uso:

Medicamento administrado bajo el control o supervisión del veterinario.

Incompatibilidades principales:

En ausencia de estudios de compatibilidad, este medicamento veterinario no debe mezclarse con otros medicamentos veterinarios.

8. ACONTECIMIENTOS ADVERSOS

Acontecimientos adversos

Porcino, pollos de engorde, patos de engorde y pavos de engorde:

Muy raros (<1 animal por cada 10 000 animales tratados, incluidos informes aislados):	Reacciones de hipersensibilidad ¹ (por ejemplo, erupción cutánea y shock anafiláctico) Trastornos del tracto digestivo (por ejemplo, vómitos o diarrea) Infección oportunista ²
---	---

¹ En ocasiones pueden ser graves. La gravedad puede variar desde una erupción cutánea hasta un *shock* anafiláctico.

² Por microorganismos no sensibles tras un uso prolongado.

La notificación de acontecimientos adversos es importante. Permite la vigilancia continua de la seguridad de un medicamento veterinario. Si observa algún efecto secundario, incluso aquellos no mencionados en este prospecto, o piensa que el medicamento no ha sido eficaz, póngase en contacto, en primer lugar, con su veterinario. También puede comunicar los acontecimientos adversos al titular de la autorización de comercialización utilizando los datos de contacto que encontrará al final de este prospecto, o mediante su sistema nacional de notificación:

Tarjeta verde: https://www.aemps.gob.es/vigilancia/medicamentosVeterinarios/docs/formulario_tarjeta_verde.doc.

o NOTIFICAVET <https://sinaem.aemps.es/FVVET/notificavet/Pages/CCAA.aspx>

9. POSOLOGÍA PARA CADA ESPECIE, MODO Y VÍAS DE ADMINISTRACIÓN

Posología para cada especie, modo y vías de administración

Administración en agua de bebida. Líquido transparente e incoloro cuando está en solución.

Dosificación y esquema de tratamiento:

Porcino: 20 mg de amoxicilina trihidrato (equivalente a 17,4 mg de amoxicilina) /kg de peso vivo cada día (correspondiente a 40 mg de medicamento veterinario/kg de peso vivo/día) durante 4 días.

Pollos de engorde: 15 mg de amoxicilina trihidrato (equivalente a 13,1 mg de amoxicilina) /kg de peso vivo cada día (correspondiente a 30 mg de medicamento veterinario/kg de peso vivo/día) durante 5 días.

Patos de engorde: 20 mg de amoxicilina trihidrato (equivalente a 17,4 mg de amoxicilina) /kg de peso vivo cada día (correspondiente a 40 mg de medicamento veterinario/kg de peso vivo/día) durante 3 días.

Pavos de engorde: 15 - 20 mg de amoxicilina trihidrato (equivalente a 13,1 - 17,4 mg de amoxicilina) /kg de peso vivo cada día (correspondiente a 30 - 40 mg de medicamento veterinario/kg de peso vivo/día) durante 5 días.

10. INSTRUCCIONES PARA UNA CORRECTA ADMINISTRACIÓN

Instrucciones para una correcta administración

El agua medicada debe renovarse cada 24 horas.

Debe determinarse el peso de los animales con la mayor exactitud posible para garantizar una dosificación correcta.

El consumo diario de agua depende de la situación clínica de los animales. En consecuencia, para asegurar una dosificación correcta, puede ser necesario ajustar la concentración de amoxicilina en agua.

Según la dosis recomendada, el número y el peso de los animales que deben recibir tratamiento, se debe calcular la dosis diaria exacta del medicamento veterinario aplicando la fórmula siguiente:

$$\frac{\text{Dosis (mg de medicamento veterinario por kg de peso vivo y día)} \times \text{Peso vivo medio de los animales (kg)}}{\text{Consumo medio diario de agua (litros) por animal y día}} = \frac{\text{mg de medicamento veterinario por litro de agua de bebida}}$$

El medicamento veterinario debe primero diluirse en una pequeña cantidad de agua para obtener una solución madre que será diluida en el depósito de agua o será introducida mediante una bomba de dosificación. Cuando se use una bomba de dosificación, se debe ajustar la bomba entre el 2% y el 5% y adaptar el volumen de la solución debidamente. La solubilidad máxima del medicamento veterinario es 20 g/l.

Se recomienda el uso de equipos de medición calibrados correctamente.

Preparar la solución medicada inmediatamente antes de su uso.

La ingesta de agua debe controlarse a intervalos frecuentes durante la medicación.

Con el fin de asegurar el consumo del agua medicada, los animales no deben tener acceso a otras fuentes de agua durante todo el periodo de tratamiento.

Después del tratamiento, el sistema de suministro de agua debe limpiarse adecuadamente para evitar la ingesta de cantidades sub-terapéuticas de la sustancia activa.

11. TIEMPOS DE ESPERA

Tiempos de espera

Carne: Porcino: 6 días.

Pollos: 1 día.

Pavos: 5 días.

Patos: 9 días.

Su uso no está autorizado en aves cuyos huevos se utilizan para el consumo humano.

No usar en un plazo de 4 semanas desde el inicio de la puesta.

12. PRECAUCIONES ESPECIALES DE CONSERVACIÓN

Precauciones especiales de conservación

Mantener fuera de la vista y el alcance de los niños.

Este medicamento veterinario no requiere condiciones especiales de conservación.

No usar este medicamento veterinario después de la fecha de caducidad que figura en la etiqueta después de Exp. La fecha de caducidad se refiere al último día del mes indicado.

13. PRECAUCIONES ESPECIALES PARA LA ELIMINACIÓN

Precauciones especiales para la eliminación

Los medicamentos no deben ser eliminados vertiéndolos en aguas residuales o mediante los vertidos domésticos.

Utilice sistemas de retirada de medicamentos veterinarios para la eliminación de cualquier medicamento veterinario no utilizado o los residuos derivados de su uso de conformidad con las normativas locales y con los sistemas nacionales de retirada aplicables. Estas medidas están destinadas a proteger el medio ambiente.

Pregunte a su veterinario o farmacéutico cómo debe eliminar los medicamentos que ya no necesita.

14. CLASIFICACIÓN DE LOS MEDICAMENTOS VETERINARIOS

Clasificación de los medicamentos veterinarios

Medicamento sujeto a prescripción veterinaria.

15. NÚMEROS DE AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN Y FORMATOS

1879 ESP

Formatos:

Bolsa de 400 g

Bolsa de 1 kg

Es posible que no se comercialicen todos los formatos.

16. FECHA DE LA ÚLTIMA REVISIÓN DE LA ETIQUETA-PROSPECTO

Fecha de la última revisión de la etiqueta-prospecto

10/2024

Encontrará información detallada sobre este medicamento veterinario en la base de datos de medicamentos de la Unión.

17. DATOS DE CONTACTO

Datos de contacto

Titular de la autorización de comercialización, fabricante responsable de la liberación del lote y datos de contacto para comunicar las sospechas de acontecimientos adversos:

Industrial Veterinaria, S.A.

Esmeralda, 19

08950 Esplugues de Llobregat

Barcelona, España

Tel: +34 934 706 270

Fabricante responsable de la liberación del lote:

aniMedica Herstellungs GmbH

Pappelstr. 7, 72160 Horb a. N.

Alemania

Industria Italiana Integratori Trei S.p.A.
Via Affarosa, 4
42010 Rio Saliceto (RE) Italia

18. INFORMACIÓN ADICIONAL

19. LA MENCIÓN “USO VETERINARIO”

Uso veterinario.

20. FECHA DE CADUCIDAD

Exp. {mm/aaaa}

Periodo de validez después de abierto el envase primario: 3 meses.

Periodo de validez después de su disolución según las instrucciones: 16 horas.

Una vez abierto, utilizar antes de ...

21. NÚMERO DE LOTE

Lot {número}