

## GU Serie Generale n.147 del 27-6-2014

Decreto n. 59 del 5 giugno 2014 Procedura decentrata n. IE/V/0323/001/DC

Medicinale veterinario «**FINADYNE TRANSDERMAL**»  
50 mg/ml soluzione pour-on per bovini.

Titolare A.I.C.: società Intervet International B.V. -  
Boxmeer (Olanda).

Rappresentata in italia da: MSD Animal Health S.r.l.  
con sede legale e domicilio fiscale in Segrate (MI) - Via  
Fratelli Cervi snc - Centro Direzionale Milano 2,  
Palazzo Canova - codice fiscale n. 01148870155.

Produttore responsabile rilascio lotti: Vet Pharma  
Friesoythe GmbH nello stabilimento sito in  
Sedelsberger Str. 2-4, 26169 Friesoythe (Germania).

Confezioni autorizzate e numeri di A.I.C.:

Flacone da 100 ml - A.I.C. n. 104637018

Flacone da 250 ml - A.I.C. n. 104637020

Flacone da 1 L - A.I.C. n. 104637032.

Composizione: Ogni ml contiene: Principio attivo:  
**Flunixin 50 mg** equivalente a 83 mg di flunixin  
meglumina

Decreto n. 58 del 5 giugno 2014

Medicinale veterinario «**CORTYZONE**» 2 mg/ml  
soluzione iniettabile per cani e gatti.

Titolare A.I.C.: IZO S.r.l. a socio unico con sede in Via  
San Zeno n. 99/A - 25124 Brescia, codice fiscale n.  
00291440170.

Produttore responsabile rilascio lotti: lo stabilimento  
IZO S.r.l. a socio unico con sede in S.S. 234 KM 28.2 -  
27013 Chignolo Po (Pavia).

Confezioni autorizzate e numeri di A.I.C.: flacone da  
50 ml - A.I.C. n. 104454018.

Composizione: 1 ml di soluzione contiene: Principio  
attivo **Desametasone sodio fosfato 2 mg**. Eccipienti:  
così come indicato nella tecnica farmaceutica  
acquisita agli atti.

Specie di destinazione: **cani e gatti.**

Specie di destinazione: **Bovini.**

Indicazioni terapeutiche: Per la riduzione della piressia  
associata alla malattia respiratoria bovina.

Validità: Periodo di validità del medicinale veterinario  
confezionato per la vendita: 2 anni. Periodo di validità  
dopo prima apertura del confezionamento primario: 6  
mesi.

Tempi di attesa: Carne e visceri: 7 giorni. Latte: 36 ore.  
Data la possibilità di contaminazione crociata degli  
animali non trattati con questo prodotto a causa del  
leccamento ("grooming"), gli animali devono essere  
tenuti separati dagli animali non trattati per un tempo  
pari a quello di attesa. Il mancato rispetto di questa  
raccomandazione può portare a residui negli animali  
non trattati.

Regime di dispensazione: da vendersi soltanto dietro  
presentazione di ricetta medico-veterinaria in triplice  
copia non ripetibile.

Decorrenza di efficacia del decreto: Efficacia  
immediata.

Indicazioni terapeutiche: Cortyzone è indicato nel  
trattamento di: artriti, borsiti, teno-sinoviti, affezioni  
infiammatorie dei legamenti e dei tendini, shock  
chirurgico, dermatiti allergiche, scottature e  
dermatosi aspecifiche.

Tempi di attesa: non pertinente.

Validità: del medicinale veterinario confezionato per  
la vendita: 2 anni; dopo prima apertura del  
confezionamento primario: 72 ore.

Regime di dispensazione: da vendersi soltanto dietro  
presentazione di ricetta medico-veterinaria ripetibile.

Il presente decreto che sostituisce ed annulla il  
decreto n. 49 del 29 aprile 2014, ha efficacia  
immediata.

Decreto n. 60 del 5 giugno 2014. Procedura decentrata n. PT/V/0110/001/DC.

Medicinale veterinario «**PNEUMOSPECTIN 50/100 mg/ml**» Soluzione iniettabile per vitelli, ovini, caprini, suini, polli, tacchini, cani e gatti.

Titolare A.I.C.: la società Global VET Health S.L. c/Capçanes n. 12 bajos. Poligono Agro-Reus 43206 - Reus-Tarragona, Spain.

Produttore responsabile rilascio lotti: lo stabilimento S.P. Veterinaria, S.A Ctra. Reus - Vinyols Km 4,1 - 43330 Riudoms, Tarragona - Spain.

Confezioni autorizzate e numeri di A.I.C.:

Scatola con 1 flacone da 100 ml - A.I.C. n. 104545013;

Scatola con 1 flacone da 250 ml - A.I.C. n. 104545025.

Composizione: Ogni ml contiene: Principio attivo: **Lincomicina 50 mg** (equivalente a 54,47 mg lincomicina cloridrato (sostanza secca); **Spectinomicina 100 mg** (equivalente a 129,45 mg di spectinomicina solfato (sostanza secca). Eccipienti: così come indicato nella tecnica farmaceutica acquisita agli atti.

Specie di destinazione: **vitelli, ovini, caprini, suini, polli, tacchini, cani e gatti.**

Indicazioni terapeutiche: trattamento di infezioni causate da organismi sensibili alla lincomicina e/o spectinomicina. Vitelli: Trattamento di infezioni respiratorie, artrite e onfalite. Ovini e caprini: Trattamento di infezioni respiratorie e micoplasmosi. Suini: Trattamento di adenomatosi enteritica (ileite causata da Lawsonia intracellularis). Trattamento di enterite emorragica e colibacillosi. Trattamento di micoplasmosi. Trattamento di artrite infettiva.

Procedura decentrata n. UK/V/0483/001DC. Decreto n. 61 del 5 giugno 2014

Medicinale veterinario **CEFFECT LC 75 mg** pomata intramammaria per bovine in lattazione.

Titolare A.I.C.: Emdoka bvba John Lijzenstraatn 16 B-2321 Hoogstraten - Belgio.

Produttore responsabile rilascio lotti: Wirtschaftsgenossenschaft deutscher Tierärzte eG (WDT) - 30827 Garbsen - Germania.

Polli e tacchini: Trattamento di micoplasmosi associata o no a Escherichia coli. Trattamento di aerosacculite causata da Escherichia coli. Trattamento di colera aviaria causato da Pasteurella multifida. Gatti e cani: Trattamento di infezioni respiratorie, intestinali, urinarie e della pelle (incluse ferite e ascessi) e artrite causata da organismi sensibili all'azione della lincomicina e/o spectinomicina, includendo Staphylococcus spp., Streptococcus spp., Bacteroides spp., Clostridium spp., Fusobacterium spp., Actinomyces spp, Mycoplasma spp.

Validità: del medicinale veterinario confezionato per la vendita: 2 anni; dopo prima apertura del confezionamento primario: 28 giorni.

Tempi di attesa: Vitelli: Carne e visceri: 14 giorni. Ovini e caprini: Carne e visceri: 14 giorni. Latte: dal momento che non è stato determinato il tempo di attesa nel latte, non utilizzare in femmine produttrici di latte destinato al consumo umano, durante l'allattamento o periodo in asciutta e nemmeno in future produttrici di latte per il consumo umano nei due mesi precedenti il parto. Suini: Carne e visceri: 14 giorni. Polli e tacchini: Carne e visceri: 14 giorni. Uova: dal momento che non sono stati fissati LMR per le uova, non usare in galline ovaiole che producono uova destinate al consumo umano.

Regime di dispensazione: da vendersi soltanto dietro presentazione di ricetta medico veterinaria in triplice copia non ripetibile.

Decorrenza di efficacia del decreto: efficacia immediata.

Confezioni autorizzate e numeri di A.I.C.:

Scatola da 3 siringhe + salviette detergenti - A.I.C. n. 104627017; Scatola da 15 siringhe + salviette detergenti - A.I.C. n. 104627029; Scatola da 20 siringhe + 20 salviette detergenti - A.I.C. n. 104627031; Scatola da 24 siringhe + salviette detergenti - A.I.C. n. 104627043.

Composizione: Ogni siringa preriempita da 8 g contiene: Principio attivo: Cefquinome (come solfato) 75 mg. Eccipienti: così come indicato nella documentazione di tecnica farmaceutica acquisita agli atti.

Specie di destinazione: **Bovini (bovine in lattazione).**

Indicazioni terapeutiche: Per il trattamento della mastite clinica nelle bovine in lattazione, causata dai seguenti organismi sensibili al cefquinome: Streptococcus uberis, Streptococcus dysgalactiae, Stafhylococcus aureus ed Escherichia coli.

#### [GU Serie Generale n.146 del 26-6-2014](#)

Decreto n. 62 del 5 giugno 2014. Procedura decentrata n. UK/V/0437/001/DC

Medicinale veterinario **SOLUDOX 500 mg/g** polvere per uso in acqua di bevanda per tacchini.

Titolare A.I.C.: Eurovet Animal Health B.V. Handelsweg 25, 5531 AE Bladel, Paesi Bassi.

Produttore responsabile rilascio lotti: Eurovet Animal Health B.V. Handelsweg 25, 5531 AE Bladel, Paesi Bassi.

Confezioni autorizzate e numeri di A.I.C.: 1 sacco da 1 kg - A.I.C. n. 104455011; 1 scatola di cartone con 10 bustine da 100 g - A.I.C. n.104455023.

Composizione: 1 grammo di polvere contiene: principio attivo: **Doxiciclina iclato 500 mg**, corrispondente a 433 mg di doxiciclina; eccipienti: così come indicato nella documentazione di tecnica farmaceutica acquisita agli atti.

Specie di destinazione: **Tacchini (broiler, animali da riproduzione).**

#### [GU Serie Generale n.141 del 20-6-2014](#)

Decreto n. 57 del 30 maggio 2014

Medicinale veterinario ad azione immunologica «**Izovac Clone**» vaccino vivo attenuato per polli.

Titolare A.I.C.: IZO S.r.l. a socio unico con sede in via San Zeno n. 99/A, 25124 Brescia, codice fiscale n. 00291440170.

Tempi di attesa: Carne e visceri: 4 giorni. Latte: 5 giorni (120 ore)

Validità: Periodo di validità del medicinale veterinario confezionato per la vendita: 32 mesi. Periodo di validità dopo prima apertura del confezionamento primario: usare immediatamente.

Regime di dispensazione: da vendersi soltanto dietro presentazione di ricetta medico veterinaria in triplice copia non ripetibile.

Efficacia del decreto: efficacia immediata.

Indicazioni terapeutiche: Tacchini: trattamento delle infezioni respiratorie da Mycoplasma gallisepticum sensibili alla doxiciclina.

Tempi di attesa: Tacchini: Carne e visceri: 12 giorni; Uova: uso non consentito in volatili che producono uova per consumo umano.

Validità: periodo di validità del medicinale veterinario confezionato per la vendita: 3 anni; periodo di validità dopo la prima apertura del confezionamento primario: 6 mesi; periodo di validità dopo diluizione o ricostituzione conformemente alle istruzioni: l'eventuale acqua medicata avanzata deve essere eliminata dopo 24 ore.

Regime di dispensazione: da vendersi soltanto dietro presentazione di ricetta medico veterinaria in triplice copia non ripetibile.

Efficacia del decreto: efficacia immediata.

Produttore responsabile rilascio lotti: lo stabilimento IZO S.r.l. a socio unico con sede in s.s. 234 km 28.2 - 27013 Chignolo Po (Pavia).

Confezioni autorizzate e numeri di A.I.C.: scatola contenente 10 flaconcini x 1000 dosi - A.I.C. n. 104618018.

Composizione: una dose di vaccino contiene: Principio attivo Virus vivo attenuato della Malattia di Newcastle, ceppo Clone:  $106,0 \leq R \leq 107,7$  EID50. Eccipienti: così come indicato nella tecnica farmaceutica acquisita agli atti.

Specie di destinazione: **polli da 1 giorno di età.**

Indicazioni terapeutiche: per l'immunizzazione attiva e riduzione della mortalità dei polli da 1 giorno di età, con o senza immunità materna, contro la malattia di Newcastle. Inizio dell'immunità: 14 giorni dalla somministrazione del vaccino. Durata dell'immunità: 99 giorni (14 settimane) dalla somministrazione del vaccino.

Decreto n. 56 del 28 maggio 2014. Procedura decentrata n. NL/V/0136/001-003/DC.

Medicinale veterinario **ENROTAB 15 mg**, compresse per cani e gatti - **ENROTAB 50 mg e 150 mg**, compresse per cani alle condizioni di seguito specificate:

Titolare A.I.C.: Le Vet B.V., con sede in Wilgenweg 7 - 3421 Oudewater - Paesi Bassi.

Produttore responsabile del rilascio dei lotti: officina Artisan Pharma GmbH & Co KG, con sede in Wendlandstrasse 1, 29439 Lüchow (Germania).

Confezioni autorizzate e numeri di A.I.C.:

15 mg compresse per cani e gatti:  
scatola 1 blister da 10 cpr - A.I.C. n. 104168012;  
scatola 2 blister da 10 cpr (20 cpr) - A.I.C. n. 104168024;  
scatola 3 blister da 10 cpr (30 cpr) - A.I.C. n. 104168036;  
scatola 5 blister da 10 cpr (50 cpr) - A.I.C. n. 104168048;  
scatola 6 blister da 10 cpr (60 cpr) - A.I.C. n. 104168051;  
scatola 10 blister da 10 cpr (100 cpr) - A.I.C. n. 104168063;  
scatola 15 blister da 10 cpr (150 cpr) - A.I.C. n. 104168075;

50 mg compresse per cani:  
scatola 1 blister da 10 cpr - A.I.C. n. 104168087;  
scatola 2 blister da 10 cpr (20 cpr) - A.I.C. n. 104168099;  
scatola 3 blister da 10 cpr (30 cpr) - A.I.C. n. 104168101;

Tempi di attesa: zero giorni.

Validità: del medicinale veterinario confezionato per la vendita: 24 mesi. Dopo ricostituzione, conformemente alle istruzioni: 2 ore.

Regime di dispensazione: da vendersi soltanto dietro presentazione di ricetta medico-veterinaria in triplice copia non ripetibile.

Il presente decreto sarà notificato all'impresa interessata e pubblicato per estratto nella Gazzetta Ufficiale della Repubblica italiana.

scatola 5 blister da 10 cpr (50 cpr) - A.I.C. n. 104168113;  
scatola 6 blister da 10 cpr (60 cpr) - A.I.C. n. 104168125;  
scatola 10 blister da 10 cpr (100 cpr) - A.I.C. n. 104168137;  
scatola 15 blister da 10 cpr (150 cpr) - A.I.C. n. 104168149;

150 mg compresse per cani:  
scatola 1 blister da 10 cpr - A.I.C. n. 104168152;  
scatola 2 blister da 10 cpr (20 cpr) - A.I.C. n. 104168164;  
scatola 3 blister da 10 cpr (30 cpr) - A.I.C. n. 104168176;  
scatola 5 blister da 10 cpr (50 cpr) - A.I.C. n. 104168188;  
scatola 6 blister da 10 cpr (60 cpr) - A.I.C. n. 104168190;  
scatola 10 blister da 10 cpr (100 cpr) - A.I.C. n. 104168202;  
scatola 15 blister da 10 cpr (150 cpr) - A.I.C. n. 104168214.

Composizione: ogni ml contiene: principio attivo **enrofloxacin**: **15,0 mg-50,0 mg-150,0 mg**. Eccipienti: così come indicato nella documentazione di tecnica farmaceutica acquisita agli atti.

Specie di destinazione: **compresse da 15 mg: cani e gatti; compresse da 50 mg e 150 mg: cani.**

Indicazioni terapeutiche: gatti: trattamento delle infezioni del tratto respiratorio superiore; cani: trattamento delle infezioni del tratto urinario inferiore

(associate o meno a prostatite) e del tratto urinario superiore causate da Escherichia coli o da Proteus mirabilis. Trattamento del pioderma superficiale e profondo.

Validità: medicinale veterinario confezionato per la vendita: 36 mesi; validità delle mezze compresse: 24

#### GU Serie Generale n.140 del 19-6-2014

Estratto decreto n. 55 del 27 maggio 2014. Procedura decentrata n. FR/V/0252/001-002/DC.

Medicinale veterinario: **LIBEO 10 mg** compresse masticabili per cani - **LIBEO 40 mg** compresse masticabili per cani.

Titolare A.I.C.: Sogeval 200 Avenue de Mayenne - Zone Industrielle des Touches - 53022 Laval - Francia.

Produttore responsabile rilascio lotti: Sogeval 200 Avenue de Mayenne - Zone Industrielle des Touches - 53000 - Laval - Francia; Sogeval - Zone Autoroutiere 53950 Loverne - Francia.

#### Confezioni autorizzate e numeri di A.I.C.:

Libeo 10 mg compresse masticabili per cani: astuccio da 10 compresse (1 blister da 10 compresse) - A.I.C. n. 104585017; astuccio da 20 compresse (2 blister da 10 compresse) - A.I.C. n. 104585029; astuccio da 100 compresse (10 blister da 10 compresse) - A.I.C. n. 104585031; astuccio da 120 compresse (12 blister da 10 compresse) - A.I.C. n. 104585043; astuccio da 200 compresse (20 blister da 10 compresse) - A.I.C. n. 104585056;

Libeo 40 mg compresse masticabili per cani: astuccio da 8 compresse (1 blister da 8 compresse) - A.I.C. n. 104585068; astuccio da 16 compresse (2 blister da 8 compresse) - A.I.C. n. 104585070; astuccio da 96 compresse (12 blister da 8 compresse) - A.I.C. n.

Decreto n. 63 del 5 giugno 2014. Procedura di mutuo riconoscimento n. UK/V/0526/001/MR.

Medicinale veterinario **MAQS 68,2 g** Strisce per alveare per api mellifere.

Titolare A.I.C.: società NOD Europe Ltd. 5 St Paul's Square Old Hall Street, Liverpool L3 9AE - UK.

ore. Le compresse divise devono essere eliminate dopo 24 ore.

Regime di dispensazione: da vendersi soltanto dietro presentazione di ricetta medico-veterinaria ripetibile.

Decorrenza di efficacia del decreto: immediata.

104585082; astuccio da 120 compresse (15 blister da 8 compresse) - A.I.C. n. 104585094; astuccio da 200 compresse (25 blister da 8 compresse) - A.I.C. n. 104585106.

Composizione: Libeo 10 mg compresse masticabili per cani: una compressa da 330 mg contiene: principio attivo: **Furosemide 10 mg**; Libeo 40 mg compresse masticabili per cani: una compressa da 1320 mg contiene: principio attivo: **Furosemide 40 mg**; eccipienti: così come indicato nella documentazione di tecnica farmaceutica acquisita agli atti.

Specie di destinazione: **Cani.**

Indicazioni terapeutiche: trattamento di ascite ed edema, in particolare associati ad insufficienza cardiaca.

Tempi di attesa: non pertinente.

Validità: periodo di validità del medicinale veterinario confezionato per la vendita: 21 mesi; utilizzare la compressa divisa entro 72 ore.

Regime di dispensazione: da vendersi soltanto dietro presentazione di ricetta medico veterinaria ripetibile.

Efficacia del decreto: efficacia immediata.

Produttore responsabile rilascio lotti: lo stabilimento BASF plc St. Michael's Industrial Estate, Widnes, Cheshire WA8 8TJ - UK.

Confezioni autorizzate e numeri di A.I.C.:

2 unità dose (4 strips) - A.I.C. n. 104726017;

3 unità dose (6 strips) - A.I.C. n. 104726029;

5 unità dose (10 strips) - A.I.C. n. 104726031;

10 unità dose (20 strips) - A.I.C. n. 104726043.

Composizione: ogni striscia (146 g) contiene: principio attivo: **acido formico 68,2 g**; eccipienti: così come indicato nella tecnica farmaceutica acquisita agli atti.

Specie di destinazione: **ape mellifera**.

Indicazioni terapeutiche: trattamento della varroasi provocata da *Varroa destructor* nelle api domestiche (*Apis mellifera*).

### [GU Serie Generale n.135 del 13-6-2014](#)

Estratto decreto n. 54 del 23 maggio 2014. Procedura di mutuo riconoscimento n. NL/V/0184/001/MR.

Medicinale veterinario: **DOXYLIN 1.000 mg/g**, polvere per l'utilizzo nell'acqua di abbeverata/nel latte per vitelli e suini.

Titolare A.I.C.: Società Dopharma Research B.V. Zalmweg 24 - 4941 VX Raamsdonksveer - Paesi Bassi.

Produttore responsabile rilascio lotti: lo stabilimento Dopharma B.V. Zalmweg 24 - 4941 VX Raamsdonksveer - Paesi Bassi.

Confezioni autorizzate e numeri di A.I.C.:

Contenitore da 1 Kg - A.I.C. n. 104674015;

Secchiello da 1 Kg - A.I.C. n. 104674027;

Secchiello da 2 Kg - A.I.C. n. 104674039;

Secchiello da 5 Kg - A.I.C. n. 104674041.

Composizione: Per grammo: Principio attivo: **Doxiciclina iclato 1.000 mg** (equivalenti a 867 mg di doxiciclina); Eccipienti: così come indicato nella tecnica farmaceutica acquisita agli atti.

Specie di destinazione: **vitello e suino**.

Validità: del medicinale veterinario confezionato per la vendita: 12 mesi; dopo prima apertura del confezionamento primario: usare immediatamente.

Tempi di attesa: miele: zero giorni. Non raccogliere il miele durante i 7 giorni di trattamento.

Regime di dispensazione: solo per uso veterinario - Da vendersi soltanto dietro presentazione di ricetta medico-veterinaria non ripetibile in copia unica.

Decorrenza di efficacia del decreto: efficacia immediata.

Indicazioni terapeutiche: Vitelli: Broncopolmonite e pleuropolmonite causate da *Pasteurella* spp., *Streptococcus* spp, *Arcanobacterium pyogenes*, *Haemophilus somnus* e *Mycoplasma* spp.; Suini: Rinite atrofica causata da *Pasteurella multocida* e *Bordetella bronchiseptica*; Broncopolmonite causata da *Pasteurella multocida*, *Streptococcus suis* e *Mycoplasma hyorhinis*; Pleuropolmonite causata da *Actinobacillus pleuropneumoniae*.

Validità: del medicinale veterinario confezionato per la vendita: 3 anni; dopo prima apertura del confezionamento primario: 3 mesi; dopo ricostituzione nell'acqua di abbeverata: 12 ore; dopo ricostituzione nel sostituto del latte: 6 ore.

Tempi di attesa: Carne e visceri: Vitelli: 14 giorni; Suini: 8 giorni.

Regime di dispensazione: Da vendersi soltanto dietro presentazione di ricetta medico-veterinaria in triplice copia non ripetibile.

Decorrenza di efficacia del decreto: efficacia immediata.



[www.resvet.it](http://www.resvet.it)



### GU Serie Generale n.130 del 7-6-2014

Estratto decreto n. 53 del 15 maggio 2014. Procedura mutuo riconoscimento n. FR/V/0261/001/MR.

Medicinale veterinario: **CEVAMULINE 125 mg/ml** soluzione orale per conigli.

Titolare A.I.C.: Ceva Salute Animale S.p.A., con sede legale e domicilio fiscale in Agrate Brianza (MB) - Viale Colleoni, 15 - codice fiscale n. 09032600158.

Produttore responsabile rilascio lotti: Ceva Sante' Animale nello stabilimento sito in Z.I. Tres le Bois - 22600 Loudeac (Francia).

Confezioni autorizzate e numeri di A.I.C.:

Flacone da 1 litro - A.I.C. n. 104721055;

Flacone da 5 litri - A.I.C. n. 104721079.

Composizione: ogni ml contiene: Principio attivo: **Tiamulina 101,2 mg**; Equivalente a Tiamulina idrogeno fumarato 125,0 mg. Eccipienti: così come indicati nella tecnica farmaceutica acquisita agli atti.

Specie di destinazione: **conigli**.

Indicazioni terapeutiche: riduzione della mortalità dovuta ad enteropatia epizootica in associazione ad infezioni causate da Clostridium perfringens sensibili alla tiamulina.

Validità: Periodo di validità del medicinale veterinario confezionato per la vendita: 4 anni; Periodo di validità dopo prima apertura del confezionamento primario: 3 mesi; Periodo di validità dopo diluizione in acqua di bevanda: 24 ore.

Tempi di attesa: carne e visceri: 2 giorni.

Regime di dispensazione: da vendersi soltanto dietro presentazione di ricetta medico veterinaria in triplice copia non ripetibile.

Decorrenza di efficacia del decreto: efficacia immediata.

### GU Serie Generale n.126 del 3-6-2014

Decreto n. 51 del 9 maggio 2014. Procedura decentrata n. NL/V/0180/001/DC

Medicinale veterinario «**Ziapam**» 5 mg/ml soluzione iniettabile per cani e gatti.

Titolare A.I.C.: Laboratoire TVM con sede in 57 rue des Bardines, 63370 Lempedes - Francia.

Produttore responsabile rilascio lotti: la società Cenexi nello stabilimento sito in 52 rue Marcel et Jacques Gaucher - 94120 Fontenay sous Bois (Francia).

Confezioni autorizzate e numeri di A.I.C.: scatola con 6 fiale di vetro da 2 ml - A.I.C. n. 104625013.

Composizione: 1 ml di soluzione contiene: principio attivo: **diazepam 5,0 mg**; eccipienti: così come indicato nella tecnica farmaceutica acquisita agli atti.

Specie di destinazione: **gatti, cani**.

Indicazioni terapeutiche: nei gatti e nei cani: per il trattamento a breve termine di disturbi convulsivi e spasmi muscolo-scheletrici di origine centrale e periferica. Quale parte di un protocollo preanestetico o di sedazione.

Validità: periodo di validità del medicinale veterinario come confezionato per la vendita: 3 anni; periodo di validità dopo prima apertura del confezionamento primario: usare immediatamente dopo l'apertura.

Tempi di attesa: non pertinente.

Regime di dispensazione: da vendersi soltanto dietro presentazione di ricetta medico-veterinaria ripetibile.

Decorrenza di efficacia del decreto: efficacia immediata.



[www.resvet.it](http://www.resvet.it)