

BD/2020/REG NL 2331/zaak 784898

DE MINISTER VAN LANDBOUW, NATUUR EN VOEDSELKwaliteit,

In overeenstemming met de

MINISTER VAN VOLKSgezondheid, Welzijn en Sport,

Gezien het verzoek van Vetoquinol B.V. te Breda d.d. 13 januari 2020 tot wijziging van de handelsvergunning voor het diergeneesmiddel **HYDROCORTIDERM, crème voor topicaal gebruik bij honden en katten**, ingeschreven onder nummer **REG NL 2331**;

Gelet op artikel 2.16 en artikel 2.18 van het Besluit diergeneesmiddelen;

Gehoord de Commissie Registratie Diergeneesmiddelen;

BESLUIT:

1. De wijziging van de handelsvergunning voor het diergeneesmiddel **HYDROCORTIDERM, crème voor topicaal gebruik bij honden en katten**, ingeschreven onder nummer **REG NL 2331**, zoals aangevraagd d.d. 13 januari 2020, is goedgekeurd.
2. De gewijzigde Samenvatting van Productkenmerken behorende bij het diergeneesmiddel **HYDROCORTIDERM, crème voor topicaal gebruik bij honden en katten, REG NL 2331** treft u aan als bijlage I behorende bij dit besluit.
3. De gewijzigde etikettering- en bijsluiterteksten behorende bij het diergeneesmiddel **HYDROCORTIDERM, crème voor topicaal gebruik bij honden en katten, REG NL 2331** treft u aan als bijlage II behorende bij dit besluit.
4. Aan deze handelsvergunning zijn de volgende voorwaarden verbonden:

Na wijziging van de handelsvergunning op verzoek van de handelsvergunninghouder dient:

- de fabrikant het diergeneesmiddel met ongewijzigde productinformatie (etikettering en bijsluiter) niet meer te vervaardigen;

BD/2020/REG NL 2331/zaak 784898

- de bestaande voorraad met ongewijzigde productinformatie (etikettering en bijsluiter) binnen 6 maanden te worden afgeleverd aan de groot- en/of kleinhandel.
5. Dit besluit wordt aangetekend in het register bedoeld in artikel 7.2, eerste lid van de Wet dieren.
6. De gewijzigde handelsvergunning treedt in werking op de datum van dagtekening dat dit besluit bekend is gemaakt in de Staatscourant.

Een belanghebbende kan tegen dit besluit een met redenen omkleed bezwaarschrift indienen bij de Minister van Landbouw, Natuur en Voedselkwaliteit. Als een bezwaarschrift wordt ingediend, moet dit binnen 6 weken na dagtekening van dit besluit in de Staatscourant worden verzonden naar:

Rijksdienst voor Ondernemend Nederland, afdeling Juridische Zaken, postbus 40219, 8004 DE Zwolle en een afschrift hiervan aan het agentschap College ter Beoordeling van Geneesmiddelen (aCBG) – afdeling Bureau Diergeneesmiddelen (BD), Postbus 8275, 3503 RG Utrecht.

DE MINISTER VAN LANDBOUW, NATUUR EN VOEDSELKWALITEIT,

namens deze:

Utrecht, 12 maart 2020

A handwritten signature in blue ink, consisting of several overlapping loops and a long horizontal stroke extending to the right.

mw. dr. J. Poot

BIJLAGE I
SAMENVATTING VAN DE PRODUCTKENMERKEN

1. NAAM VAN HET DIERGENEESMIDDEL

HYDROCORTIDERM, crème voor topicaal gebruik bij honden en katten

2. KWALITATIEVE EN KWANTITATIEVE SAMENSTELLING

Per 60 gram:

Werkzame bestanddelen:

| | |
|--------------------|--------------|
| Neomycinesulfaat | 200.000 I.E. |
| Prednisolonacetaat | 90 mg |

Hulpstoffen:

| | |
|------------------|------|
| Fenylkwiknitraat | 3 mg |
|------------------|------|

Zie rubriek 6.1 voor de volledige lijst van hulpstoffen.

3. FARMACEUTISCHE VORM

Crème voor topicaal gebruik.
Witte ondoorzichtige vloeibare crème.

4. KLINISCHE GEGEVENS

4.1 Doeldiersoorten

Hond en kat

4.2 Indicaties voor gebruik met specificatie van de doeldiersoorten

Voor de behandeling van:

- dermatitis veroorzaakt door *Proteus vulgaris*, *Pseudomonas* spp.;
- brandwonden van de eerste graad.

4.3 Contra-indicaties

Niet gebruiken bij bekende overgevoeligheid voor de werkzame bestanddelen of één van de hulpstoffen.

4.4 Speciale waarschuwingen voor elke diersoort waarvoor het diergeneesmiddel bestemd is

Geen.

4.5 Speciale voorzorgsmaatregelen bij gebruik

Speciale voorzorgsmaatregelen voor gebruik bij dieren

Wanneer het diergeneesmiddel anders wordt gebruikt dan aangegeven in de SPC kan dit het aantal bacteriën dat resistent is tegen neomycine verhogen en de effectiviteit van de behandeling met andere aminoglycosiden verminderen vanwege de mogelijkheid van kruisresistentie.

Wanneer het diergeneesmiddel wordt gebruikt dient rekening gehouden te worden met het officiële en nationale beleid ten aanzien van antimicrobiële middelen.

Speciale voorzorgsmaatregelen te nemen door de persoon die het diergeneesmiddel aan de dieren toedient

In verband met mogelijke sensibilisatie en overgevoeligheidsreacties dient bij toepassing direct huidcontact te worden vermeden. Draag daartoe handschoenen.

In geval van accidentele ingestie, dient een arts te worden geraadpleegd en de bijsluiter of het etiket te worden getoond.

4.6 Bijwerkingen (frequentie en ernst)

Geen bekend.

4.7 Gebruik tijdens dracht, lactatie of leg

De veiligheid van het diergeneesmiddel is niet bewezen tijdens dracht en lactatie.

4.8 Interactie met andere geneesmiddelen en andere vormen van interactie

DMSO bevordert de dermale opname van prednisolonacetaat.

4.9 Dosering en toedieningsweg

Toedieningsweg:

Voor topicaal gebruik.

Dosering:

2 à 3 maal daags aanbrengen op de aangetaste plaatsen, gedurende maximaal 14 dagen.

4.10 Overdosering (symptomen, procedures in noodgevallen, antidota), indien noodzakelijk

Er is geen informatie beschikbaar.

4.11 Wachtijd(en)

Niet van toepassing.

5. FARMACOLOGISCHE EIGENSCHAPPEN

Farmacotherapeutische groep: Corticosteroiden, zwak, combinaties met antibiotica
ATCvet-code: QD07CA03

5.1 Farmacodynamische eigenschappen

Neomycinesulfaat is een antibioticum van de aminoglycosidengroep. Het remt de proteïnesynthese bij sommige bacteriën, door zich irreversibel te binden op de ribosomale 30S subeenheid. Het bezit een breed spectrum dat zowel aërobe gramnegatieve bacteriën als verschillende grampositieve bacteriën omvat. Gevoelige micro-organismen (*Corynebacterium murium*, *Vibrio foetus*) worden meestal geremd bij concentraties tussen 5 en 10 µ/ml. Bij een concentratie van 50 µ/ml remt het *E.coli*, *Actinomyces pyogenes*, *Staphylococcus epidermidis*, *Enterobacter*, *Proteus vulgaris*, *Salmonella*, *Shigella*, *H. influenza* en *N. meningitidis*. De activiteit tegen *Pseudomonas* is variabel. Het is niet actief tegen schimmels, virussen en tegen de meeste anaërobe bacteriën.

Prednisolonacetaat is een glucocorticosteroid met een anti-inflammatoire activiteit die in vergelijking met hydrocortison viermaal groter is.

5.2 Farmacokinetische eigenschappen

Neomycine kan gesorbeerd worden. Indien dit het geval is, zou het snel door de nieren worden geëlimineerd in actieve vorm.

De resorptie van prednisolonacetaat neemt toe onder occlusie (afdekking met plastic folie) en wanneer het gegeven wordt in combinatie met DMSO.

6. FARMACEUTISCHE GEGEVENS

6.1 Lijst van hulpstoffen

Fenylkwiknitraat
Glycerolmonostearaat AE
Polysorbaat 80
Macrogolstearaat 300
Parfum 48 536
Vloeibaar parafine
Gezuiverd water

6.2 Belangrijke onverenigbaarheden

Aangezien er geen onderzoek is verricht naar de verenigbaarheid, mag het diergeneesmiddel niet met andere diergeneesmiddelen worden gemengd.

6.3 Houdbaarheidstermijn

Houdbaarheid van het diergeneesmiddel in de verkoopverpakking: 3 jaar.

Houdbaarheid na eerste opening van de primaire verpakking: direct gebruiken, niet bewaren.

6.4 Speciale voorzorgsmaatregelen bij bewaren

Bewaren beneden 25 °C. Niet in de koelkast of de vriezer bewaren.

6.5 Aard en samenstelling van de primaire verpakking

HDPE flacon met een inhoud van 60 g, 120 g of 500 g.

6.6 Speciale voorzorgsmaatregelen voor het verwijderen van niet-gebruikte diergeneesmiddelen of afvalmateriaal voortkomend uit het gebruik van het diergeneesmiddel

Ongebruikte diergeneesmiddelen of restanten hiervan dienen in overeenstemming met de lokale vereisten te worden verwijderd.

7. NAAM VAN DE HOUDER VAN DE VERGUNNING VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN

Vetoquinol B.V.
Postbus 9202
4801 LE Breda
Nederland

8. NUMMER VAN DE VERGUNNING VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN

REG NL 2331

9. DATUM EERSTE VERGUNNINGVERLENING/VERLENGING VAN DE VERGUNNING

Datum van eerste vergunningverlening: 13 oktober 1992
Datum van laatste verlenging: 25 juli 2002

10. DATUM VAN HERZIENING VAN DE TEKST

6 maart 2020

KANALISATIE

UDD

BIJLAGE II
ETIKETTERING EN BIJSLUITER

A. ETIKETTERING

GEGEVENS DIE OP DE BUITENVERPAKKING EN MOETEN WORDEN VERMELD**Kartonnen doos voor 60 g en 120 g flacon****1. BENAMING VAN HET DIERGENEESMIDDEL**

Hydrocortiderm, crème voor topicaal gebruik bij honden en katten

Neomycinesulfaat
Prednisolonacetaat**2. GEHALTE AAN WERKZAME BESTANDDELEN**

Per 60 g:

Werkzame bestanddelen:Neomycinesulfaat 200.000 I.E.
Prednisolonacetaat 90 mg**3. FARMACEUTISCHE VORM**

Crème voor topicaal gebruik.

4. VERPAKKINGSGROOTTEFlacon 60 g
Flacon 120 g**5. DOELDIERSOORTEN WAARVOOR HET DIERGENEESMIDDEL BESTEMD IS**

Hond en kat

6. INDICATIES

Voor de behandeling van:

- dermatitis veroorzaakt door *Proteus vulgaris*, *Pseudomonas* spp.;
- brandwonden van de eerste graad.

7. WIJZE VAN GEBRUIK EN TOEDIENINGSWEG

Voor topicaal gebruik.

2 à 3 maal daags aanbrengen op de aangetaste plaatsen, gedurende maximaal 14 dagen.

Lees vóór gebruik de bijsluiter.

8. WACHTTIJD(EN)**9. SPECIALE WAARSCHUWING(EN), INDIEN NOODZAKELIJK**

Lees vóór gebruik de bijsluiter.

10. UITERSTE GEBRUIKSDATUM

EXP:

Houdbaarheid na eerste opening van de primaire verpakking: direct gebruiken, niet bewaren.

11. BIJZONDERE BEWAARVOORSCHRIFTEN

Bewaren beneden 25 °C. Niet in de koelkast of de vriezer bewaren.

**12. SPECIALE VOORZORGSMATREGELEN VOOR HET VERWIJDEREN VAN NIET-
GEBRUIKTE DIERGENEESMIDDELEN OF EVENTUELE RESTANTEN HIERVAN**

Verwijdering: lees de bijsluiter.

**13. VERMELDING “UITSLUITEND VOOR DIERGENEESKUNDIG GEBRUIK” EN
VOORWAARDEN OF BEPERKINGEN TEN AANZIEN VAN DE LEVERING EN HET
GEBRUIK, INDIEN VAN TOEPASSING**

Uitsluitend voor diergeneeskundig gebruik. - UDD

14. VERMELDING “BUITEN HET ZICHT EN BEREIK VAN KINDEREN BEWAREN”

Buiten het zicht en bereik van kinderen bewaren.

**15. NAAM EN ADRES VAN DE HOUDER VAN DE VERGUNNING VOOR HET IN DE
HANDEL BRENGEN**

Vetoquinol B.V.
Postbus 9202
4801 LE BredaNederland

16. NUMMER VAN DE VERGUNNING VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN

REG NL 2331

17. PARTIJNUMMER FABRIKANT

Lot

GEGEVENS DIE OP DE PRIMAIRE VERPAKKING MOETEN WORDEN VERMELD

Etiket voor 500 g

1. BENAMING VAN HET DIERGENEESMIDDEL

Hydrocortiderm, crème voor topicaal gebruik bij honden en katten

Neomycinesulfaat
Prednisolonacetaat**2. GEHALTE AAN WERKZAME EN OVERIGE BESTANDDELEN**

Per 60 g:

Werkzame bestanddelen:Neomycinesulfaat 200.000 I.E.
Prednisolonacetaat 90 mg**Hulpstoffen:**

Fenylkwiknitraat 3 mg

3. FARMACEUTISCHE VORM

Crème voor topicaal gebruik.

4. VERPAKKINGSGROOTTE

Flacon 500 g

5. DOELDIERSOORTEN WAARVOOR HET DIERGENEESMIDDEL BESTEMD IS

Hond en kat

6. INDICATIES

Voor de behandeling van:

- dermatitis veroorzaakt door *Proteus vulgaris*, *Pseudomonas* spp.;
- brandwonden van de eerste graad.

7. WIJZE VAN GEBRUIK EN TOEDIENINGSWEG

Voor topicaal gebruik.

2 à 3 maal daags aanbrengen op de aangetaste plaatsen, gedurende maximaal 14 dagen.

Lees vóór gebruik de bijsluiter.

8. WACHTTIJD(EN)**9. SPECIALE WAARSCHUWING(EN), INDIEN NOODZAKELIJK**Contra-indicaties

Niet gebruiken bij bekende overgevoeligheid voor de werkzame bestanddelen of één van de hulpstoffen.

Speciale voorzorgsmaatregelen voor gebruik bij dieren

Wanneer het diergeneesmiddel anders wordt gebruikt dan aangegeven in de SPC kan dit het aantal bacteriën dat resistent is tegen neomycine verhogen en de effectiviteit van de behandeling met andere aminoglycosiden verminderen vanwege de mogelijkheid van kruisresistentie.

Wanneer het diergeneesmiddel wordt gebruikt dient rekening gehouden te worden met het officiële en nationale beleid ten aanzien van antimicrobiële middelen.

Speciale voorzorgsmaatregelen te nemen door degene die het diergeneesmiddel aan de dieren toedient

In verband met mogelijke sensibilisatie en overgevoeligheidsreacties dient bij toepassing direct huidcontact te worden vermeden. Draag daartoe handschoenen.

In geval van accidentele ingestie, dient een arts te worden geraadpleegd en het etiket of de bijsluiter te worden getoond.

Gebruik tijdens dracht, lactatie of leg

De veiligheid van het diergeneesmiddel is niet bewezen tijdens dracht en lactatie.

Interactie met andere geneesmiddelen en andere vormen van interactie

DMSO bevordert de dermale opname van prednisolonacetaat.

Lees vóór gebruik de bijsluiter.

10. UITERSTE GEBRUIKSDATUM

EXP:

Na openen: direct gebruiken, niet bewaren

11. BIJZONDERE BEWAARVOORSCHRIFTEN

Bewaren beneden 25 °C. Niet in de koelkast of de vriezer bewaren.

**12. SPECIALE VOORZORGSMAATREGELEN VOOR HET VERWIJDEREN VAN NIET-
GEBRUIKTE DIERGENEESMIDDELEN OF EVENTUELE RESTANTEN HIERVAN**

Ongebruikte diergeneesmiddelen of restanten hiervan dienen in overeenstemming met de lokale vereisten te worden verwijderd.

**13. VERMELDING “UITSLUITEND VOOR DIERGENEESKUNDIG GEBRUIK” EN
VOORWAARDEN OF BEPERKINGEN TEN AANZIEN VAN DE LEVERING EN HET
GEBRUIK, INDIEN VAN TOEPASSING**

Uitsluitend voor diergeneeskundig gebruik. - UDD

14. VERMELDING “BUITEN HET ZICHT EN BEREIK VAN KINDEREN BEWAREN”

Buiten het zicht en bereik van kinderen bewaren.

**15. NAAM EN ADRES VAN DE HOUDER VAN DE VERGUNNING VOOR HET IN DE
HANDEL BRENGEN**

Vetoquinol B.V.
Postbus 9202
4801 LE Breda
Nederland

16. NUMMER VAN DE VERGUNNING VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN

REG NL 2331

17. PARTIJNUMMER FABRIKANT

Lot

GEGEVENS DIE OP DE PRIMAIRE VERPAKKING MOETEN WORDEN VERMELD

Etiket 60 ml en 120 ml

1. BENAMING VAN HET DIERGENEESMIDDEL

Hydrocortiderm, crème voor topicaal gebruik voor honden en katten

Neomycinesulfaat
Prednisolonacetaat**2. GEHALTE AAN WERKZAME BESTANDDELEN**

Per 60 g:

Werkzame bestanddelen:Neomycinesulfaat 200.000 I.E.
Prednisolonacetaat 90 mg**3. FARMACEUTISCHE VORM**

Crème voor topicaal gebruik.

4. VERPAKKINGSGROOTTEFlacon 60 g
Flacon 120 g**5. DOELDIERSOORTEN WAARVOOR HET DIERGENEESMIDDEL BESTEMD IS**

Hond en kat

6. INDICATIES

Voor de behandeling van:

- dermatitis veroorzaakt door *Proteus vulgaris*, *Pseudomonas* spp.;
- brandwonden van de eerste graad.

7. WIJZE VAN GEBRUIK EN TOEDIENINGSWEG

Voor topicaal gebruik.

2 à 3 maal daags aanbrengen op de aangetaste plaatsen, gedurende maximaal 14 dagen.

Lees vóór gebruik de bijsluiter.

8. WACHTTIJD(EN)**9. SPECIALE WAARSCHUWING(EN), INDIEN NOODZAKELIJK**

Lees vóór gebruik de bijsluiter.

10. UITERSTE GEBRUIKSDATUM

EXP:

Houdbaarheid na eerste opening van de primaire verpakking: direct gebruiken, niet bewaren.

11. BIJZONDERE BEWAARVOORSCHRIFTEN

Bewaren beneden 25 °C. Niet in de koelkast of de vriezer bewaren.

**12. SPECIALE VOORZORGSMAATREGELEN VOOR HET VERWIJDEREN VAN NIET-
GEBRUIKTE DIERGENEESMIDDELEN OF EVENTUELE RESTANTEN HIERVAN**

Verwijdering: lees de bijsluiter.

**13. VERMELDING “UITSLUITEND VOOR DIERGENEESKUNDIG GEBRUIK” EN
VOORWAARDEN OF BEPERKINGEN TEN AANZIEN VAN DE LEVERING EN HET
GEBRUIK, INDIEN VAN TOEPASSING**

Uitsluitend voor diergeneeskundig gebruik. - UDD

14. VERMELDING “BUITEN HET ZICHT EN BEREIK VAN KINDEREN BEWAREN”

Buiten het zicht en bereik van kinderen bewaren.

**15. NAAM EN ADRES VAN DE HOUDER VAN DE VERGUNNING VOOR HET IN DE
HANDEL BRENGEN**

Vetoquinol B.V.
Postbus 9202
4801 LE Breda Nederland

16. NUMMER VAN DE VERGUNNING VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN

REG NL 2331

17. PARTIJNUMMER FABRIKANT

Lot

B. BIJSLUITER

BIJSLUITER**Hydrocortiderm, crème voor topicaal gebruik voor honden en katten****1. NAAM EN ADRES VAN DE HOUDER VAN DE VERGUNNING VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN EN DE FABRIKANT VERANTWOORDELIJK VOOR VRIJGIFTE, INDIEN VERSCHILLEND**

Houder van de vergunning voor het in de handel brengen:

Vetoquinol B.V.
Postbus 9202
4801 LE Breda
Nederland

Fabrikant verantwoordelijk voor vrijgifte:

Vetoquinol S.A.
70204 Lure Cedex
Frankrijk

2. BENAMING VAN HET DIERGENEESMIDDEL

Hydrocortiderm, crème voor topicaal gebruik bij honden en katten

3. GEHALTE AAN WERKZAME EN OVERIGE BESTANDDELEN

Per 60 gram:

Werkzame bestanddelen:

| | |
|--------------------|--------------|
| Neomycinesulfaat | 200.000 I.E. |
| Prednisolonacetaat | 90 mg |

Hulpstoffen:

Fenylkwiknitraat

4. INDICATIES

Voor de behandeling van:

- dermatitis veroorzaakt door *Proteus vulgaris*, *Pseudomonas* spp.;
- brandwonden van de eerste graad.

5. CONTRA-INDICATIES

Niet gebruiken bij bekende overgevoeligheid voor de werkzame bestanddelen of (één van) de hulpstoffen.

6. BIJWERKINGEN

Geen bekend.

Indien u bijwerkingen vaststelt, zelfs wanneer die niet in deze bijsluiter worden vermeld, of u vermoedt dat het diergeneesmiddel niet werkzaam is, wordt u verzocht uw dierenarts hiervan in kennis te stellen.

7. DOELDIERSOORTEN

Hond en kat.

8. DOSERING VOOR ELKE DOELDIERSOORT, TOEDIENINGSWEG EN WIJZE VAN GEBRUIK

Toedieningsweg:
Voor topicaal gebruik.

Dosering:
2 à 3 maal daags aanbrengen op de aangetaste plaatsen, gedurende maximaal 14 dagen.

9. AANWIJZINGEN VOOR EEN JUISTE TOEDIENING

10. WACHTTIJD(EN)

Niet van toepassing.

11. BIJZONDERE BEWAARVOORSCHRIFTEN

Buiten het zicht en bereik van kinderen bewaren.
Bewaren beneden 25 °C. Niet in de koelkast of de vriezer bewaren.
Dit diergeneesmiddel niet gebruiken na de uiterste gebruiksdatum vermeld op het etiket na EXP.

12. SPECIALE WAARSCHUWINGEN

Speciale voorzorgsmaatregelen voor gebruik bij dieren

Wanneer het diergeneesmiddel anders wordt gebruikt dan aangegeven in de SPC kan dit het aantal bacteriën dat resistent is tegen neomycine verhogen en de effectiviteit van de behandeling met andere aminoglycosiden verminderen vanwege de mogelijkheid van kruisresistentie.

Wanneer het diergeneesmiddel wordt gebruikt dient rekening gehouden te worden met het officiële en nationale beleid ten aanzien van antimicrobiële middelen.

Speciale voorzorgsmaatregelen te nemen door de persoon die het diergeneesmiddel aan de dieren toedient

In verband met mogelijke sensibilisatie en overgevoeligheidsreacties dient bij toepassing direct huidcontact te worden vermeden. Draag daartoe handschoenen.

Personen met een bekende overgevoeligheid voor de werkzame stoffen moeten contact met het diergeneesmiddel vermijden. In geval van accidentele ingestie, dient een arts te worden geraadpleegd en het etiket of de bijsluiters te worden getoond.

Dracht en lactatie

De veiligheid van het diergeneesmiddel is niet bewezen tijdens dracht en lactatie.

Interactie met andere geneesmiddelen en andere vormen van interactie

DMSO bevordert de dermale opname van prednisolonacetaat.

Overdosering (symptomen, procedures in noodgevallen, antidota)

Er is geen informatie beschikbaar.

Onverenigbaarheden

Aangezien er geen onderzoek is verricht naar de verenigbaarheid, mag het diergeneesmiddel niet met andere diergeneesmiddelen worden gemengd.

13. SPECIALE VOORZORGSMATREGELEN VOOR HET VERWIJDEREN VAN NIET- GEBRUIKTE DIERGENEESMIDDELEN OF EVENTUEEL AFVALMATERIAAL

Ongebruikte diergeneesmiddelen of restanten hiervan dienen in overeenstemming met de lokale vereisten te worden verwijderd.

Geneesmiddelen mogen niet worden verwijderd via afvalwater of huishoudelijk afval.

Vraag aan uw dierenarts of apotheker wat u met overtollige diergeneesmiddelen dient te doen. Deze maatregelen dragen bij aan de bescherming van het milieu.

14. DE DATUM WAAROP DE BIJSLUITER VOOR HET LAATST IS HERZIEN

6 maart 2020

15. OVERIGE INFORMATIE

Flacon van 60 g

Flacon van 120 g

Flacon van 500 g

Het kan voorkomen dat niet alle verpakkingsgrootten in de handel worden gebracht.

REG NL 2331

KANALISATIE

UDD