



zoetis

Rossovet® Carnitina gocce

Soluzione orale per cani e gatti

1. NOME E INDIRIZZO DEL TITOLARE DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO E DEL TITOLARE DELL'AUTORIZZAZIONE ALLA PRODUZIONE RESPONSABILE DEL RILASCIO DEI LOTTI DI FABBRICAZIONE, SE DIVERSI

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Zoetis Italia S.r.l.
Via Andrea Doria, 41 M
00192 Roma

Titolare dell'autorizzazione alla produzione responsabile del rilascio dei lotti di fabbricazione:

Zoetis Manufacturing & Research Spain, S.L.
Ctra. Camprodón s/n "la Riba"
17813 Vall de Bianya,
Girona (Spagna)

2. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO

Rossovet Carnitina gocce
Soluzione orale per cani e gatti



3. INDICAZIONE DEL(I) PRINCIPI(O) ATTIVO(I) E DEGLI ALTRI INGREDIENTI

ml 1 di soluzione contengono:

Principi attivi

cianocobalamina	mg 0,1
l-carnitina	mg 82
l-arginina cloridrato	mg 48
N-acetilmetionina	mg 26
acido l-aspartico (come sale di K, Mg, Na)	mg 17
levulosio	mg 200

Eccipienti

metile p-idrossibenzoato
propile p-idrossibenzoato

4. INDICAZIONE(I)

Epatodistrofie ed insufficienza epatica.
Tossicosi.
Sindrome da scarso rendimento atletico.
Convalescenza.

5. CONTROINDICAZIONI

Nessuna

6. REAZIONI AVVERSE

Nessuna nota.

Se dovessero manifestarsi reazioni avverse gravi o altre reazioni non menzionate in questo foglietto illustrativo, si prega di informarne il veterinario.

7. SPECIE DI DESTINAZIONE

Cani e gatti.

8. POSOLOGIA PER CIASCUNA SPECIE, VIA(E) E MODALITÀ DI SOMMINISTRAZIONE

Via di somministrazione: orale.
4 gocce/kg p.v., una volta al dì per 10-20 giorni.



9. AVVERTENZE PER UNA CORRETTA SOMMINISTRAZIONE

Gravidanza

Può essere usato durante la gravidanza.

In assenza di studi di compatibilità, non miscelare con altri medicinali veterinari.

10. TEMPO DI ATTESA

Non pertinente

11. PARTICOLARI PRECAUZIONI PER LA CONSERVAZIONE

Tenere fuori dalla portata dei bambini.

Conservare a temperatura inferiore a 25 °C.

Proteggere dalla luce.

Dopo la prima apertura il prodotto deve essere consumato immediatamente e non conservato.

12. AVVERTENZA(E) SPECIALE(I)

Nessuna

13. PRECAUZIONI PARTICOLARI DA PRENDERE PER LO SMALTIMENTO DEL PRODOTTO NON UTILIZZATO O DEGLI EVENTUALI RIFIUTI

Tutti i medicinali veterinari non utilizzati o i rifiuti derivati da tali medicinali devono essere smaltiti in conformità alle disposizioni di legge locali e conferiti negli idonei sistemi di raccolta e di smaltimento per i medicinali non utilizzati o scaduti.

14. DATA DELL'ULTIMA REVISIONE DEL FOGLIETTO ILLUSTRATIVO

Gennaio 2021