

REZUMATUL CARACTERISTICILOR PRODUSULUI

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Alphalben 100 mg/ml suspensie orală pentru bovine și ovine

2. COMPOZIȚIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ

1 ml conține:

Substanță activă:

Albendazol	100 mg
------------	--------

Excipienți:

Alcool benzilic (E1519)	10 mg
-------------------------	-------

Pentru lista completă a excipienților, vezi secțiunea 6.1.

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Suspensie orală

Suspensie fluidă de culoare albă

4. PARTICULARITĂȚI CLINICE

4.1 Specii țintă

Bovine și ovine

4.2 Indicații pentru utilizare, cu specificarea speciilor țintă

Pentru tratamentul infestațiilor provocate de nematode gastrointestinale, nematode pulmonare, cestode și stadii adulte de trematode la bovine și ovine, în cazul în care parazitul prezintă sensibilitate la albendazol.

Nematode gastrointestinale: *Haemonchus spp.*, *Ostertagia spp.*, *Trichostrongylus spp.*, *Bunostomum spp.*, *Cooperia spp.*, *Nematodirus spp.*, *Chabertia spp.*, *Oesophagostomum spp.*, *Toxocara spp.*

Nematode pulmonare: *Dictyocaulus spp.*

Cestode: *Moniezia spp.*

Trematode adulte: *Fasciola hepatica*, *Dicrocoelium dendriticum*.

4.3 Contraindicații

Nu se utilizează în cazurile de hipersensibilitate la substanță activă sau la oricare dintre excipienți.

A nu se utiliza în cazul în care se cunoaște prezența rezistenței la albendazol sau la alți benzimidazoli.

A nu se utiliza în cazurile acute de fascioloză provocate de stadii imature de *Fasciola hepatica*.

4.4 Atenționări speciale pentru fiecare specie țintă

Rezistență la benzimidazoli (inclusiv la albendazol) este raportată la specii de *Teladorsagia Haemonchus*, *Cooperia* și *Trichostrongylus* în rândul rumegătoarelor mici într-o serie de țări, inclusiv UE. Prin urmare utilizarea acestui produs trebuie să se bazeze pe informații epidemiologice locale



(regionale, la nivelul fermelor) corelate cu susceptibilitatea nematodelor și pe recomandări privind modul în care se poate restrictiona selecția viitoare pentru rezistență la antihelmintice.

Utilizarea intensivă sau greșită a antihelminticelor poate genera apariția rezistenței. În vederea reducerii riscului, schemele de administrare trebuie stabilite cu un medic veterinar.

Se recomandă precauție pentru a evita următoarele practici deoarece determină creșterea riscului de apariție a rezistenței și ar putea, în cele din urmă, să compromită tratamentul:

- Administrarea prea frecventă și repetată a antihelminticelor din aceeași clasă, pe durata unei perioade prelungite
- Administrarea unor doze prea mici, care se poate datora calculării unor valori prea mici ale greutății corporale, erorilor de administrare a produsului sau necalibrării dispozitivului de administrare (dacă se utilizează un astfel de dispozitiv).

Cazurile suspectate de rezistență la antihelmintice trebuie investigate suplimentar prin intermediul testelor adecvate (cum ar fi testul reducerii numărului de ouă din materiale fecale). În cazurile în care testul/testele sugerează elocvent rezistență la un anumit antihelmintic, se va utiliza la un antihelmintic care aparține unei clase farmacologice distincte și care deține un mecanism de acțiune diferit.

4.5 Precauții speciale pentru utilizare

Precauții speciale pentru utilizare la animale

Se vor lua măsurile necesare pentru a nu provoca leziuni la nivelul regiunii faringiene în momentul administrației, cu precădere în cazul ovinelor.

Animalele care formează un singur grup trebuie tratate concomitent.

Precauții speciale care trebuie luate de persoana care administrează produsul medicinal veterinar la animale

Spălați mainile după utilizare.

Se va evita contactul produsului cu tegumentele și cu ochii.

Pe durata administrației produsului, se va purta echipament de protecție adecvat, inclusiv mănuși din cauciuc impermeabile.

În caz de contact accidental cu ochii, se clătesc bine ochii cu apă. Dacă iritația persistă, se recomandă asistență medicală.

În caz de contact accidental cu pielea, se spală zona afectată cu apă și săpun. Dacă iritația persistă, se recomandă asistență medicală.

Produsul medicinal veterinar nu trebuie administrat de femeile însărcinate.

Persoanele cu hipersensibilitate cunoscută la benzimidazoli trebuie să evite contactul cu produsul medicinal veterinar.

În timpul manipulării produsului, este interzis consumul de alimente, băuturi sau fumatul.

Alte precauții

Efectele pe termen lung ale produsului medicinal veterinar asupra dinamicii populației de insecte de bălegar nu au fost investigate. Prin urmare, se recomandă să nu se trateze animalele pe aceeași pășune în fiecare anotimp.

Animalele trebuie să stea în staul timp de minimum 5 zile după aplicarea pentru a preveni excreția pe pășune.

Gunoial de grăjd provenit de la animalele tratate trebuie stocat timp de 4 luni înainte de împărtăiere și trebuie lăsat să stea timp de cel puțin 2 zile înainte de încorporarea în sol pentru a permite degradarea avansată a albendazol și a metaboliților acestuia. Se va utiliza păsunarea prin rotație cu alte specii de animale.

4.6 Reacții adverse (frecvență și gravitate)

Nu se cunosc.

4.7 Utilizare în perioada de gestație, lactație sau în perioada de ouat

Nu este recomandată utilizarea în timpul primului trimestru de gestație. Se utilizează numai în conformitate cu evaluarea beneficiu/risc efectuată de medicul veterinar responsabil în ultimele două stadii ale gestației și în timpul lactației.

4.8 Interacțiuni cu alte produse medicinale sau alte forme de interacțiune

Nu se cunosc.

4.9 Cantități de administrat și calea de administrare

Pentru administrare orală.

A se agita bine înainte de utilizare.

Bovine:

Pentru tratamentul infestațiilor provocate de nematode gastrointestinale, nematode pulmonare și cestode: 7,5 mg albendazol / kg greutate corporală (7,5 ml produs/ 100 kg greutate corporală).

Pentru tratamentul infestațiilor provocate de *Fasciola hepatica* și *Dicrocoelium dendriticum* sau în cazul ostertagiozei de tip 2: 10 mg albendazol / kg greutate corporală (10 ml produs/ 100 kg greutate corporală).

Ovine:

Pentru tratamentul infestațiilor provocate de nematode gastrointestinale, nematode pulmonare și cestode:

5 mg albendazol / kg greutate corporală (0,5 ml produs/ 10 kg greutate corporală).

Pentru tratamentul infestațiilor provocate de *Fasciola hepatica* și *Dicrocoelium dendriticum*: 7,5 mg albendazol / kg greutate corporală (0,75 ml produs/ 10 kg greutate corporală)

Pentru a asigura administrarea dozei corecte, se va determina cu precizie maximă greutatea corporală; se va verifica acuratețea dispozitivului de administrare.

În cazul în care animalele sunt tratate colectiv și nu individual, trebuie grupate în funcție de greutatea corporală și se va administra doza corectă, pentru a evita utilizarea unei doze prea mici sau prea mari.

4.10 Supradozare (simptome, proceduri de urgență, antidoturi), după caz

Valoarea indicelui terapeutic corespunzător albendazolului este mare. Utilizarea unor supradoze de trei sau cinci ori mai mari nu provoacă apariția unor semne clinice. În cazul unui supradozaj sever, animalele trebuie tratate simptomatic.

4.11 Timp de așteptare

Bovine:

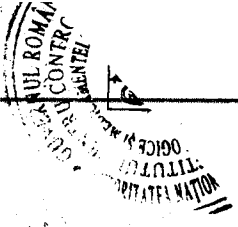
Carne și organe: 14 zile

Lapte: 5 zile

Ovine:

Carne și organe: 14 zile

Nu este autorizată utilizarea la animale care produc lapte pentru consum uman.



5. PROPRIETĂȚI FARMACOLOGICE

Grupa farmacoterapeutică: Antihelmintice; Benzimidazoli și substanțe înrudite; Albendazol.
Codul veterinar ATC: QP52AC11

5.1 Proprietăți farmacodinamice

Produsul este un antihelmintic cu spectru larg pentru controlul stadiilor mature și al dezvoltării celor imature de nematode gastrointestinale, nematode pulmonare, cestode și stadii adulte de trematode la bovine și ovine. De asemenea, produsul ucide ouăle de trematode și nematode.

Albendazolul se leagă de tubulina nematodelor, o proteină necesară pentru formarea și viabilitatea microtubulilor. Aceasta survine mai ales la nivelul enterocitelor, determinând absența microtubulilor din celulele intestinale al nematodelor, ceea ce înseamnă că aceste celule nu pot absorbi nutrienți, provocând astfel reducerea consecutivă a glicogenului și privarea de hrană în manieră eficientă a paraziților. S-a demonstrat existența unor diferențe structurale între tubulina provenită de la mamifere și de la helminți, ceea ce mediază toxicitatea preferențială a albendazolului asupra helminților, cruceând gazda. S-a demonstrat că albendazolul inhibă sistemul fumarat reductazei parazitare și reduce producția de energie și cantitatea de glucoză resorbită de la nivel intestinal.

5.2 Particularități farmacocinetice

Albendazolul se asociază cu un nivel redus de hidrosolubilitate și cu absorbție limitată de la nivelul tractului digestiv (la bovine se absoarbe aproximativ 50% din doza orală). După absorbție, se produce rapid metabolismul hepatic de prim pasaj, iar fracția sulfură din albendazol este oxidată la sulfoxid activ din punct de vedere farmacologic, apoi la sulfonă, urmată de deacetilarea grupului carbamat în vederea formării de 2-aminoșulfonă.

6. PARTICULARITĂȚI FARMACEUTICE

6.1 Lista excipienților

Carbomer 971P
Polisorbat 80
Propilenglicol
Hidroxid de sodiu
Vanilină
Alcool benzilic (E1519)
Apă purificată

6.2 Incompatibilități majore

În absența studiilor de compatibilitate, acest produs medicinal veterinar nu trebuie amestecat cu alte produse medicinale veterinare.

6.3 Perioadă de valabilitate

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar aşa cum este ambalat pentru vânzare: 2 ani.
Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 28 zile.

6.4 Precauții speciale pentru depozitare

A nu se refrigeră sau congelează.

**6.5 Natura și compoziția ambalajului primar**

Flacon de înălțime de polipropilenă închisă cu capac din polipropilenă cu înșurubare. Acest capac este prevăzut cu un disc de etanșeizare, un disc de închidere cu inducție și un inel de siguranță de culoare roșie.

6.6 Precauții speciale pentru eliminarea produselor medicinale veterinarne neutilizate sau a deșeurilor provenite din utilizarea unor astfel de produse

PERICULOS pentru pești și alte organisme acvatice. Nu contaminați iazurile, canalele sau șanțurile cu produs sau recipiente utilizate.

Albendazolul nu trebuie să pătrundă în sol deoarece poate fi periculos pentru râme și alte organisme terestre. Gunoial de grăjd care conține substanță activă nu trebuie împărăștit pe aceeași întindere de teren în ani succesivi pentru a evita acumularea de albendazol care poate provoca efecte nocive la nivelul mediului terestru.

Orice produs medicinal veterinar neutilizat sau deșeu provenit din utilizarea unor astfel de produse trebuie eliminate în conformitate cu cerințele locale.

7. DETINĂTORUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

ALPHA-VET Állatgyógyászati Kft.

H-1194 Budapesta, Hosherr A. u. 42.

Ungaria

Tel: +36-22-516-416

Fax: +36-22-516-419

E-mail: alpha-vet@alpha-vet.hu

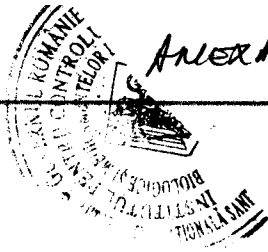
8. NUMĂRUL (NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

9. DATA PRIMEI AUTORIZĂRI/REÎNNOIRII AUTORIZAȚIEI

10. DATA REVIZUIRII TEXTULUI

INTERDICȚII PENTRU VÂNZARE, ELIBERARE ȘI/SAU UTILIZARE

Nu este cazul.



INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL PRIMAR

Flacon de 1 L din polipropilenă

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Alphalben 100 mg/ml suspensie orală pentru bovine și ovine
Albendazol

2. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE

Substanță activă:

Albendazol 100 mg/ml

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Suspensie orală

4. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI

1 litru

5. SPECII ȚINTĂ

Bovine și ovine

6. INDICAȚIE (INDICAȚII)

7. MOD ȘI CALE DE ADMINISTRARE

Citii prospectul înainte de utilizare.

A se agita bine înainte de utilizare.

8. TEMP (TEMPI) DE AȘTEPTARE

Tempi de așteptare

Bovine:

Carne și organe: 14 zile

Lapte: 5 zile

Ovine:

Carne și organe: 14 zile

Nu este autorizată utilizarea la animale care produc lapte pentru consum uman.

9. ATENȚIONARE (ATENȚIONĂRI) SPECIALĂ (SPECIALE), DUPĂ CAZ

Citii prospectul înainte de utilizare.

10. DATA EXPIRĂRII

EXP:

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 28 zile
După deschidere, se va utiliza până la:

11. CONDIȚII SPECIALE DE DEPOZITARE

A nu se refrigeră sau congelează.

**12. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU ELIMINAREA PRODUSELOR NEUTILIZATE
SAU A DEȘEURILOR, DUPĂ CAZ**

Materialele neutilizate se vor elimina conform cerințelor locale.

**13. MENTIUNEA „NUMAI PENTRU UZ VETERINAR” ȘI CONDIȚII SAU RESTRICȚII
PRIVIND ELIBERAREA ȘI UTILIZAREA, după caz**

Numai pentru uz veterinar. Se eliberează numai pe bază de rețetă veterinară.

14. MENTIUNEA „A NU SE LĂSA LA VEDEREA ȘI ÎNDEMÂNĂ COPIILOR”

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

15. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

ALPHA-VET Állatgyógyászati Kft.
Hofherr A. u. 42., Budapest, H-1194, Ungaria

16. NUMĂRUL (NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

17. NUMĂRUL DE FABRICATIE AL SERIEI DE PRODUS

Lot {număr}



PROSPECT ~~(materialul placibil lipsește din acest prospect)~~
Alphalben 100 mg/ml suspensie orală pentru bovine și ovine

1. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE ȘI A DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE FABRICARE, RESPONSABIL PENTRU ELIBERAREA SERIILOR DE PRODUS, DACĂ SUNT DIFERITE

Deținătorul autorizației de comercializare:

ALPHA-VET Állatgyógyászati Kft.
Hofherr A. u. 42., Budapest, H-1194, Ungaria

Producător responsabil pentru eliberarea seriei:

ALPHA-VET Állatgyógyászati Kft.
Dr. Köves János út 13., Bábólna, H-2943, Ungaria

2. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Alphalben 100 mg/ml suspensie orală pentru bovine și ovine
Albendazol

3. DECLARAȚIA (SUBSTANȚEI) SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR INGREDIENTE (INGREDIENȚI)

Fiecare ml de suspensie fluidă, omogenă, de culoare albă sau aproape albă, conține:

Substanță activă:

Albendazol: 100 mg

Excipienți:

Alcool benzilic (E1519): 10 mg

4. INDICAȚIE (INDICAȚII)

Pentru tratamentul infestațiilor provocate de nematode gastrointestinale, nematode pulmonare, cestode și stadii adulte de trematode la bovine și ovine, în cazul în care parazitul prezintă sensibilitate la albendazol.

Nematode gastrointestinale: *Haemonchus spp.*, *Ostertagia spp.*, *Trichostrongylus spp.*, *Bunostomum spp.*, *Cooperia spp.*, *Nematodirus spp.*, *Chabertia spp.*, *Oesophagostomum spp.*, *Toxocara spp.*

Nematode pulmonare: *Dictyocaulus spp.*

Cestode: *Moniezia spp.*

Trematode adulte: *Fasciola hepatica*, *Dicrocoelium dendriticum*.

5. CONTRAINDIICAȚII

Nu se utilizează în cazurile de hipersensibilitate la substanță activă sau la oricare dintre excipienți. A nu se utiliza în cazul în care se cunoaște prezența rezistenței la albendazol sau la alți benzimidazoli. A nu se utiliza în cazurile acute de fascioloză provocate de stadii imature de *Fasciola hepatica*.

6. REACȚII ADVERSE

Nu s-au observat reacții adverse după utilizarea dozei recomandate.

Dacă observați orice reacție adversă, chiar și cele care nu sunt deja incluse în acest prospect sau credeți că medicamentul nu a avut efect vă rugăm să informați medicul veterinar.

7. SPECIU TINTĂ

Bovine și ovine

8. POSOLOGIE PENTRU FIECARE SPECIE, CALE (CĂI) DE ADMINISTRARE ȘI MOD DE ADMINISTRARE

Pentru administrare orală.

Bovine:

Pentru tratamentul infestațiilor provocate de nematode gastrointestinale, nematode pulmonare și cestode: 7,5 mg albendazol / kg greutate corporală (7,5 ml produs/ 100 kg greutate corporală)

Pentru tratamentul infestațiilor provocate de *Fasciola hepatica* și *Dicrocoelium dendriticum* sau în cazul ostertagiozei de tip 2: 10 mg albendazol / kg greutate corporală (10 ml produs/ 100 kg greutate corporală).

Ovine:

Pentru tratamentul infestațiilor provocate de nematode gastrointestinale, nematode pulmonare și cestode: 5 mg albendazol / kg greutate corporală (0,5 ml produs/ 10 kg greutate corporală)

Pentru tratamentul infestațiilor provocate de *Fasciola hepatica* și *Dicrocoelium dendriticum*: 7,5 mg albendazol / kg greutate corporală (0,75 ml produs/ 10 kg greutate corporală)

9. RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

A se agita bine înainte de utilizare.

Pentru a asigura administrarea dozei corecte, se va determina cu precizie maximă greutatea corporală; se va verifica acuratețea dispozitivului de administrare.

În cazul în care animalele sunt tratate colectiv și nu individual, trebuie grupate în funcție de greutatea corporală și se va administra doza corectă, pentru a evita utilizarea unei doze prea mici sau prea mari.

10. TIMP (TIMPI) DE AȘTEPTARE

Bovine:

Carne și organe: 14 zile

Lapte: 5 zile

Ovine:

Carne și organe: 14 zile

Nu este autorizată utilizarea la animale care produc lapte pentru consum uman.

11. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

A nu se refrigera sau congela.

A nu se utilizează acest produs veterinar după data expirării marcată pe etichetă după "EXP". Data expirării se referă la ultima zi din acea lună.

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 28 zile.

12. ATENȚIONARE (ATENȚIONĂRI) SPECIALĂ (SPECIALE)

Precauții speciale pentru fiecare specie tintă:

Rezistența la benzimidazoli (inclusiv la albendazol) este raportată la specii de *Teladorsagia Haemonchus*, *Cooperia* și *Trichostrongylus* în rândul rumegătoarelor mici într-o serie de țări, inclusiv

UE. Prin urmare utilizarea acestui produs trebuie să se bazeze pe informații epidemiologice regionale (regionale, la nivelul fermelor) corelate cu susceptibilitatea nematodelor și pe recomandări privind modul în care se poate restricționa selecția viitoare pentru rezistență la antihelmintice.

Utilizarea intensivă sau greșită a antihelminticelor poate genera apariția rezistenței. În vederea reducerii riscului, schemele de administrare trebuie stabilite cu un medic veterinar.

Se recomandă precauție pentru a evita următoarele practici deoarece determină creșterea riscului de apariție a rezistenței și ar putea, în cele din urmă, să compromită tratamentul:

- Administrarea prea frecventă și repetată a antihelminticelor din aceeași clasă, pe durata unei perioade prelungite
- Administrarea unor doze prea mici, care se poate datora calculării unor valori prea mici ale greutății corporale, erorilor de administrare a produsului sau necalibrării dispozitivului de administrare (dacă se utilizează un astfel de dispozitiv).

Cazurile suspectate de rezistență la antihelmintice trebuie investigate suplimentar prin intermediul testelor adecvate (cum ar fi testul reducerii numărului de ouă din materiale fecale). În cazurile în care testul/testele sugerează elocvent rezistență la un anumit antihelmintic, se va utiliza la un antihelmintic care aparține unei clase farmacologice distințe și care deține un mecanism de acțiune diferit.

Precăutii speciale pentru utilizare la animale:

Se vor lua măsurile necesare pentru a nu provoca leziuni la nivelul regiunii faringiene în momentul administrării, cu precădere în cazul ovinelor.

Animalele care formează un singur grup trebuie tratate concomitent.

Precăutii speciale care trebuie luate de persoana care administrează produsul medicinal veterinar la animale

Spălați mainile după utilizare.

Se va evita contactul produsului cu tegumentele și cu ochii.

Pe durata administrării produsului, se va purta echipament de protecție adecvat, inclusiv mănuși din cauciuc impermeabile.

În caz de contact accidental cu ochii, se clătesc bine ochii cu apă. Dacă iritația persistă, se recomandă asistență medicală.

În caz de contact accidental cu pielea, se spală zona afectată cu apă și săpun. Dacă iritația persistă, se recomandă asistență medicală.

Produsul medicinal veterinar nu trebuie administrat de femeile însărcinate.

Persoanele cu hipersensibilitate cunoscută la benzimidazoli trebuie să evite contactul cu produsul medicinal veterinar.

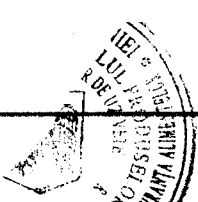
În timpul manipulării produsului, este interzis consumul de alimente, băuturi sau fumatul.

Alte precauții

Efectele pe termen lung ale produsului medicinal veterinar asupra dinamicii populației de insecte de bălegar nu au fost investigate. Prin urmare, se recomandă să nu se trateze animalele pe aceeași pășune în fiecare anotimp.

Animalele trebuie să stea în stauț timp de minimum 5 zile după aplicarea pentru a preveni excreția pe pășune.

Gunoial de grajd provenit de la animalele tratate trebuie stocat timp de 4 luni înainte de împrăștiere și trebuie lăsat să stea timp de cel puțin 2 zile înainte de încorporarea în sol pentru a permite degradarea avansată a albendazol și a metaboliștilor acestuia. Se va utiliza păsunarea prin rotație cu alte specii de animale.



Utilizarea în perioada de gestație și alăptare:

Nu este recomandată utilizarea în timpul primului trimestru de gestație. Se utilizează numai în conformitate cu evaluarea beneficiu/risc efectuată de medicul veterinar responsabil în ultimele două stadii ale gestației și în timpul alăptării.

Supradozare (simptome, proceduri de urgență, antidoturi):

Valoarea indicelui terapeutic corespunzător albendazolului este mare. Utilizarea unor supradoze de trei sau cinci ori mai mari nu provoacă apariția unor semne clinice. În cazul unui supradozaj sever, animalele trebuie tratate simptomatic.

Incompatibilități:

În absența studiilor de compatibilitate, acest produs medicinal veterinar nu trebuie amestecat cu alte produse medicinale veterinar.

13. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU ELIMINAREA PRODUSULUI NEUTILIZAT SAU A DEȘEURILOR, DUPĂ CAZ

PERICULOS pentru pești și alte organisme acvatice. Nu contaminați iazurile, canalele sau șanțurile cu produs sau recipiente utilizate.

Albendazolul nu trebuie să pătrundă în sol deoarece poate fi periculos pentru râme și alte organisme terestre. Gunoial de grăjd care conține substanță activă nu trebuie împărtășiat pe aceeași întindere de teren în ani succesivi pentru a evita acumularea de albendazol care poate provoca efecte nocive la nivelul mediului terestru.

Orice produs medicinal veterinar neutilizat sau deșeu provenit din utilizarea unor astfel de produse trebuie eliminate în conformitate cu cerințele locale.

14. DATE ÎN BAZA CĂRORA A FOST APROBAT ULTIMA DATĂ PROSPECTUL

15. ALTE INFORMAȚII

Pentru orice informații referitoare la acest produs medicinal veterinar, vă rugăm să contactați reprezentantul local al deținătorului autorizației de comercializare.

Dimensiuni de ambalaj disponibile:

1 litru