

Anexa ur. 1

[Version 8.1, 01/2017]

ANEXA I

REZUMATUL CARACTERISTICILOR PRODUSULUI



1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Biocan DP inj. sicc. ad-ne. vet.

Vaccin viu împotriva bolii Carré (CDV) și parvovirozei (CPV-2) la câini.

2. COMPOZIȚIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ

Substanțe active:

a) Componenta liofilizată

Virus febris contagiosae canis, tulipa CDVU 39

min. $10^{3.0}$ TCID₅₀, max. $10^{4.5}$ TCID₅₀

Parvovirus enteritidis canis, tulipa OP-I/81

min. $10^{4.5}$ TCID₅₀, max. $10^{5.5}$ TCID₅₀

b) Diluant

Apă pentru preparate injectabile

1 ml

Excipient:

Mediu nutritiv pentru liofilizare

până la 1 ml

Pentru lista completă a excipientilor, vezi secțiunea 6.1.

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Liofilizat pentru prepararea de soluție injectabilă.

4. PARTICULARITĂȚI CLINICE

4.1 Specii țintă

Câini.

4.2 Indicații pentru utilizare, cu specificarea speciilor țintă

Pentru imunizarea activă împotriva bolii Carré și a parvovirozei la câini, începând cu vîrstă de 6 săptămâni.

Instalarea imunității a fost înregistrată la 14 până la 28 zile după vaccinare și are o durată de minim 12 luni.

4.3 Contraindicații

Boli febrile sistemice.

4.4 Atenționări speciale

Nu există

4.5 Precauții speciale pentru utilizare

Precauții speciale pentru utilizare la animale

Vaccinați numai indivizi clinic sănătoși într-o stare nutrițională adekvată. Posibilele tratamente anti-parazitarie trebuie să fie efectuate înainte de vaccinare cu cel puțin 10 zile. O săptămână după vaccinare nu este recomandat să se efectueze antrenamente cu animalele vaccinate sau orice alte proceduri stresante. În cazuri rare, după vaccinare, pot apărea stări subfebrile sau creșterea temperaturii și anorexie temporară. Hipersensibilitatea poate fi observată numai în mod excepțional.

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

În caz de autoinjectare solicitați imediat sfatul medicului și prezentați prospectul sau eticheta produsului.

4.6 Reacții adverse (frecvență și gravitate)

Nu se cunosc.

Frécenta reacțiilor adverse este definită utilizând urmatoarea convenție:

- Foarte frecvente (mai mult de 1 din 10 animale tratate care prezintă reacții adverse)
- Frecvente (mai mult de 1 dar mai puțin de 10 animale din 100 animale tratate)
- Mai puțin frecvente (mai mult de 1 dar mai puțin de 10 animale din 1000 animale tratate)
- Rare (mai mult de 1 dar mai puțin de 10 animale din 10 000 animale tratate)
- Foarte rare (mai puțin de 1 animal din 10 000 animale tratate, inclusiv raportările isolate)

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

Nu sunt cunoscute efecte negative la femele gestante sau care alăpteză, consecutiv vaccinării cu acest produs.

4.8 Interacțiuni cu alte produse medicinale sau alte forme de interacțiune

Vaccinul Biocan DP poate fi administrat separat sau simultan cu alte vaccinuri din gama Biocan în concordanță cu schema de vaccinare recomandată sau în asociere cu alte vaccinuri lichide din gama Biocan (LR, L, C, R).

4.9 Cantități de administrat și calea de administrare

Nu folosiți substanțe chimice pentru dezinfecția sau sterilizarea locului de inoculare.

Agitați energetic flaconul înainte de utilizare

Pentru administrare trebuie să se utilizeze seringi și ace sterile.

Doza este de 1 ml indiferent de vârstă, greutatea și rasa individului, iar prima vaccinare poate fi efectuată în a șasea săptămână de viață.

Mod de administrare: subcutanat, de preferință în zona din spatele omoplatului.

Schemă de vaccinare recomandată:

Schema de vaccinare ar trebui specificată de către medicul veterinar în dependență de situația infecțioasă și nivelul imunității pasive obținute ca urmare a anticorpilor colostrali de la mamele vaccinate. Animalele care au fost vaccinate pentru prima dată la o vîrstă de sub 12 săptămâni trebuie revaccinate la interval de 14 - 21 zile, în timp ce ultima revaccinare ar trebui efectuată la vîrstă de 13 săptămâni.

Vîrstă cățelului	Situatie infecțioasă		
	Favorabilă	Nefavorabilă parvoviroză	Nefavorabilă Distemper
5 - 6 săptămâni		Puppy (P) + C	Puppy (DP, DHPPi) + C
7 - 8 săptămâni		Puppy (P) + C	Puppy (DP, DHPPi) + C
8 - 10 săptămâni	DHPPi + L	DHPPi + L	DHPPi + L
12 - 16 săptămâni	DHPPi + LR (R)	DHPPi + LR (R)	DHPPi + LR (R)
Revaccinare anuală	DHPPi + LR (R)	DHPPi + LR (R)	DHPPi + LR (R)

Nota:

Vaccinurile dintre paranteze (P, R, DP, DHPPi) indică posibilitatea de aplicare alternativă a unui alt vaccin din gama Biocan.

Vaccinurile marcate: + C, + L, + LR indică posibilitatea de utilizare simultană sau în combinație cu alte vaccinuri

Alte vaccinări posibile:

Biocan M plus - vaccin împotriva Microsporum canis pentru câini cu vîrstă de peste 8 săptămâni.

Biocan B - vaccin împotriva bolii Lyme pentru câini cu vîrstă de peste 12 săptămâni

Biocan T - vaccin împotriva tetanosului pentru câini cu vîrstă de peste 12 săptămâni.



4.10 Supradozare (simptome, proceduri de urgență, antidoturi), după caz
Administrarea a zece doze de vaccin nu au nici un efect advers pentru specia țintă.

4.11 Timp de așteptare

Nu este cazul.

5. PROPRIETĂȚI IMUNOLOGICE

Grupa farmacoterapeutică: 97 Veterinaria immunopraeparata, codul veterinar ATC: Q15AA Vet. vaccinuri

După ce a fost introdus în corpul individului vaccinul, antigenele prezente în vaccin sunt recunoscute ca elemente străine și o serie de mecanisme de apărare ale organismului sunt activate (macrofage, opsonine, interleukine, limfocite B, etc.). Ca urmare, încep să se formeze anticorpii specifici împotriva factorilor determinanți din antigenii conținuți în vaccin. Aceleași mecanisme menționate anterior împiedică dezvoltarea ulterioară a infecției după contaminare.

Nivelul maxim de anticorpi a fost înregistrat la 14 până la 28 zile după vaccinare și are o durată de minim 12 luni.

6. PARTICULARITĂȚI FARMACEUTICE

6.1 Lista excipientilor

Mediu nutritiv pentru liofilizare
Apă pentru preparate injectabile

6.2 Incompatibilități majore

Nu este cazul.

6.3 Perioada de valabilitate

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar aşa cum este ambalat pentru vânzare: 2 ani.
Perioada de valabilitate după diluare: vaccinul va fi utilizat imediat.

6.4. Precauții speciale pentru depozitare

A se păstra la frigider (2°C - 8°C).

A se proteja de lumină.

A se păstra în loc uscat.

6.5 Natura și compoziția ambalajului primar

Flacoane din sticlă (tip I, Ph. Eur) închise cu dop din cauciuc și fixate cu capsă din aluminiu sau capsă din aluminiu de tip *flip-off*.

A / cutie din plastic cu 10 godeuri:

5 × 1 doza liofilizat + 5 × 1 ml de diluant

B / cutie din plastic cu 20 godeuri:

10 × 1 doza liofilizat + 10 × 1 ml de diluant

C / Cutie de plastic cu 100 godeuri:

50 × 1 doza liofilizat + 50 × 1 ml de diluant

Prospectul însoțește fiecare pachet.

Nu toate dimensiunile de ambalaj pot fi comercializate.



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

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

7. DEȚINĂTORUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

Bioveta, a. s.
Komenského 212, 683 23 Ivanovice na Hané
Republika Cehă

8. NUMĂRUL (NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

120088

9. DATA PRIMEI AUTORIZĂRI / REÎNNOIRII AUTORIZAȚIEI

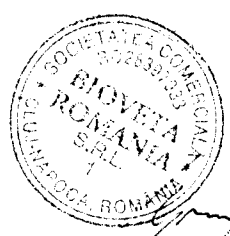
11/02/2002/21.03.2012

10. DATA REVIZUIIRII TEXTULUI

Mai 2020

INTERDICȚII PENTRU VÂNZARE, ELIBERARE ȘI/SAU UTILIZARE

Se eliberează numai pe bază de rețetă veterinară.



ANEXA III
ETCETARE ȘI PROSPECT



A. ETICHETARE



Anexa ur. 3

INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL SECUNDAR

- A / cutie din plastic cu 10 godeuri:
5 × 1 doza liofilizat + 5 × 1 ml de diluant
B / cutie din plastic cu 20 godeuri:
10 × 1 doza liofilizat + 10 × 1 ml de diluant
C / Cutie de plastic cu 100 godeuri:
50 × 1 doza liofilizat + 50 × 1 ml de diluant

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Biocan DP inj. sicc. ad-ne. vet.

Vaccin viu împotriva bolii Carré (CDV) și parvovirozei (CPV-2) la câini.

2. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE

Compoziție - 1 ml:

a) Componenta liofilizată

Virus febris contagiosae canis, tulipa CDVU 39
Parvovirus enteritidis canis, tulipa OP-I/81

min. $10^{3.0}$ TCID₅₀, max. $10^{4.5}$ TCID₅₀
min. $10^{4.5}$ TCID₅₀, max. $10^{5.5}$ TCID₅₀

b) Diluant

Apă pentru preparate injectabile

1 ml

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Liofilizat pentru prepararea de soluție injectabilă.

4. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI

- A / cutie din plastic cu 10 godeuri:
5 × 1 doza liofilizat + 5 × 1 ml de diluant
B / cutie din plastic cu 20 godeuri:
10 × 1 doza liofilizat + 10 × 1 ml de diluant
C / Cutie de plastic cu 100 godeuri:
50 × 1 doza liofilizat + 50 × 1 ml de diluant

5. SPECII ȚINTĂ

Câini.

6. INDICAȚIE (INDICAȚII)

Pentru imunizarea activă împotriva bolii Carré și a parvovirozei la câini, începând cu vîrstă de 6 săptămâni. Instalarea imunității a fost înregistrată la 14 până la 28 zile după vaccinare și are o durată de minim 12 luni.

7. MOD ȘI CALE DE ADMINISTRARE

Subcutanat.

Citiți prospectul înainte de utilizare.



8. TIMP DE AȘTEPTARE

Nu este cazul.

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

Vaccinați numai indivizi clinic sănătoși într-o stare nutrițională adecvată. Posibilele tratamente anti-parazitarie trebuie să fie efectuate înainte de vaccinare cu cel puțin 10 zile. O săptămână după vaccinare, nu este recomandat de se efectua antrenamente cu animalele vaccinate sau orice alte proceduri stresante. Creșterea temperaturii, stare sub-febrilă și anorexie temporară după vaccinare pot apărea în cazuri rare. Hipersensibilitatea poate fi observată numai în mod excepțional.

10. DATA EXPIRĂRII

EXP

După diluare vaccinul va fi utilizat imediat.

11. CONDIȚII SPECIALE DE DEPOZITARE

A se păstra la frigider (2°C - 8°C).

A se proteja de lumină.

A se păstra în loc uscat.

A nu se utiliza după data de expirare înscrisă pe etichetă.

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

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

13. MENTIUNEA "NUMAI PENTRU UZ VETERINAR" ȘI CONDIȚII SAU RESTRICTIONI LA UTILIZAREA PRODUSULUI, după caz

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

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

A nu se lăsa la îndemâna și vederea copiilor.

15. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

Bioveta, a.s., Komenského 212
683 23 Ivanovice na Hané
Republika Cehă

16. NUMĂRUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

120088

17. NUMĂRUL DE FABRICATIE AL SERIEI DE PRODUS

Lot:



INFORMAȚII MINIME CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE UNITĂȚILE MICI DE AMBALAJ
PRIMAR
Pentru dimensiune pachet fl. x 1 doză

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Biocan DP

Vaccin împotriva bolii Carré și a parvovirozei.

2. CANTITATEA DE SUBSTANȚĂ (SUBSTANȚE) ACTIVĂ (ACTIVE)

1 ml:

Virus febris contagiosae canis, tulipa CDVU 39

min. $10^{3.0}$ TCID₅₀, max. $10^{4.5}$ TCID₅₀

Parvovirus enteritidis canis, tulipa OP-I/81

min. $10^{4.5}$ TCID₅₀, max. $10^{5.5}$ TCID₅₀

3. CONȚINUT PE UNITATE DE GREUTATE, VOLUM SAU NUMĂR DE DOZE

1 doză

4. CALE (CĂI) DE ADMINISTRARE

Utilizare SC

5. TEMPORALITATEA (TIMP DE AȘTEPTARE)

Nu este cazul

6. NUMĂRUL SERIEI

Lot:

7. DATA EXPIRĂRII

EXP:

8. MENȚIUNEA "NUMAI PENTRU UZ VETERINAR"

Numai pentru uz veterinar.



**INFORMAȚII MINIME CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE UNITĂȚILE MICI DE AMBALAJ
PRIMAR**

Solvent - apă pentru preparate injectabile: fl. x 1 ml

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Diluant pentru vaccin liofilizat Biocan

2. CANTITATEA DE SUBSTANȚĂ (SUBSTANȚE) ACTIVĂ (ACTIVE)

Compoziție: Apă pentru preparate injectabile

3. CONȚINUT PE UNITATE DE GREUTATE, VOLUM SAU NUMĂR DE DOZE

1 ml

4. CALE DE ADMINISTRARE

6. NUMĂRUL SERIEI

Lot

7. DATA EXPIRĂRII

EXP

8. MENTIUNEA "NUMAI PENTRU UZ VETERINAR"

Numai pentru uz veterinar.



B.PROSPECT



PROSPECT

Biocan DP inj. sicc. ad-ne. vet.

Vaccin viu împotriva bolii Carré (CDV) și parvovirozei (CPV-2) la câini.

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

Bioveta, a. s.
Komenského 212, 683 23 Ivanovice na Hané
Republika Cehă

2. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Biocan DP inj. sicc. ad-ne. vet.

Vaccin viu împotriva bolii Carré (CDV) și parvovirozei (CPV-2) la câini.

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

Compoziție - 1 ml:

a) **Componenta liofilizată:**

Virus febris contagiosae canis, tulipa CDVU 39
Parvovirus enteritidis canis, tulipa OP-I/81

min. $10^{3.0}$ TCID₅₀, max. $10^{4.5}$ TCID₅₀
min. $10^{4.5}$ TCID₅₀, max. $10^{5.5}$ TCID₅₀

b) Diluant

Apă pentru preparate injectabile

1 ml

Liofilizat pentru prepararea de soluție injectabilă.

4. INDICAȚIE (INDICAȚII)

Pentru imunizarea activă împotriva bolii Carré și a parvovirozei la câini, începând cu vârstă de 6 săptămâni.

Instalarea imunității a fost înregistrată la 14 până la 28 zile după vaccinare și are o durată de minim 12 luni.

5. CONTRAINDICAȚII

Boli febrile sistemic.

6. REACȚII ADVERSE

Nu se cunosc.

Dacă observați reacții grave sau alte efecte care nu sunt menționate în acest prospect, vă rugăm să informați medicul veterinar.

Frecvența reacțiilor adverse este definită utilizând urmatoarea convenție:

- Foarte frecvente (mai mult de 1 din 10 animale tratate care prezintă reacții adverse)
- Frecvente (mai mult de 1 dar mai puțin de 10 animale din 100 animale tratate)
- Mai puțin frecvente (mai mult de 1 dar mai puțin de 10 animale din 1000 animale tratate)
- Rare (mai mult de 1 dar mai puțin de 10 000 animale tratate)
- Foarte rare (mai puțin de 1 animal din 10 000 animale tratate, inclusiv raportările isolate)

7. SPECII ȚINTĂ



Câini.

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

Doza este de 1 ml indiferent de vîrstă, greutatea și rasa individului, iar prima vaccinare poate fi efectuată în a șasea săptămână de viață.

Mod de administrare - subcutanat, de preferință în zona din spatele omoplatului.

Schemă de vaccinare recomandată:

Schema de vaccinare ar trebui specificată de către medicul veterinar în dependență de situația infecțioasă și nivelul imunității pasive obținute ca urmare a anticorpilor colostrali de la mamele vaccinate. Animalele care au fost vaccinate pentru prima dată la o vîrstă de sub 12 săptămâni trebuie revaccinate la interval de 14 - 21 zile, în timp ce ultima revaccinare ar trebui efectuată la vîrstă de 13 săptămâni.

Vîrstă cățelului	Situație infecțioasă		
	Favorabilă	Nefavorabilă parvoviroză	Nefavorabilă Distemper
5 - 6 săptămâni		Puppy (P) + C	Puppy (DP, DHPPi) + C
7 - 8 săptămâni		Puppy (P) + C	Puppy (DP, DHPPi) + C
8 - 10 săptămâni	DHPPi + L	DHPPi + L	DHPPi + L
12 - 16 săptămâni	DHPPi + LR (R)	DHPPi + LR (R)	DHPPi + LR (R)
Revaccinare anuală	DHPPi + LR (R)	DHPPi + LR (R)	DHPPi + LR (R)

Nota:

Vaccinurile dintre paranteze (P, R, DP, DHPPi) – indică posibilitatea de aplicare alternativă a unui alt vaccin din gama Biocan.

Vaccinurile marcate: + C, + L, + LR - indică posibilitatea de utilizare simultană sau în combinație cu alte vaccinuri

Alte vaccinări posibile:

Biocan M plus - vaccin împotriva Microsporum canis pentru câini cu vîrstă de peste 8 săptămâni,

Biocan B - vaccin împotriva bolii Lyme pentru câini cu vîrstă de peste 12 săptămâni,

Biocan T - vaccin împotriva tetanosului pentru câini cu vîrstă de peste 12 săptămâni.

9. RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

Nu folosiți substanțe chimice pentru dezinfecția sau sterilizarea locului de inoculare.

Agitați energetic flaconul înainte de utilizare.

Pentru administrare trebuie să se utilizeze seringi și ace sterile.

10. TIMP DE AȘTEPTARE

Nu este cazul.

11. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A nu se lăsa la îndemâna și vederea copiilor.

A se păstra la frigider (2°C - 8°C).

A se proteja de lumină.

A se păstra în loc uscat.

A nu se utiliza după data de expirare înscrisă pe etichetă.

După diluare vaccinul va fi utilizat imediat.

12. ATENȚIONARE (ATENȚIONĂRI) SPECIALĂ (SPECIALE)

Precauții speciale pentru utilizare la animale

Vaccinați numai indivizi clinic sănătoși într-o stare nutrițională adekvată. Posibilele tratamente anti-parazitare trebuie să fie efectuate înainte de vaccinare cu cel puțin 10 zile. O săptămână după vaccinare, nu este recomandat să se efectueze antrenamente cu animalele vaccinate sau orice alte proceduri stresante. În cazuri rare, după vaccinare, pot apărea stări subfebrile sau creșterea temperaturii și anorexie temporară. Hipersensibilitatea poate fi observată numai în mod excepțional.

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

În caz de autoinjectare solicitați imediat sfatul medicului și prezentați prospectul sau eticheta produsului.

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

Nu sunt cunoscute efecte negative la femele gestante sau care alăptează, consecutiv vaccinarii cu acest produs.

Interacțiuni cu alte produse medicinale sau alte forme de interacțiune

Vaccinul Biocan DP poate fi administrat separat sau simultan cu alte vaccinuri din gama Biocan în concordanță cu schema de vaccinare recomandată sau în asociere cu alte vaccinuri lichide din gama Biocan (LR, L, C, R).

Supradoxozare (simptome, proceduri de urgență, antidoturi), după caz

Administrarea a ceze doze de vaccin nu au nici un efect advers pentru specia țintă.

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

Medicamentele nu trebuie aruncate în ape reziduale sau resturi menajere.

Solicitați medicului veterinar sau farmacistului informații referitoare la modalitatea de eliminare a medicamentelor care nu mai sunt necesare. Aceste măsuri contribuie la protecția mediului.

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

Mai 2020

15. ALTE INFORMAȚII

Grupa farmacoterapeutică: 97 Veterinaria immunopreparata, codul veterinar ATC: Q15AA Vet. vaccinuri

Proprietăților imunologice:

După ce a fost introdus în corpul individului vaccinul, antigenele prezente în vaccin sunt recunoscute ca elemente străine și o serie de mecanisme de apărare ale organismului sunt activate (macrofage, opsonine, interleukine, limfocite B, etc.). Ca urmare, încep să se formeze anticorpii specifici împotriva factorilor determinanți din antigenii conținuți în vaccin. Aceleași mecanisme menționate anterior împiedică dezvoltarea ulterioară a infecției după contaminare.

Nivelul maxim de anticorpi a fost înregistrat la 14 până la 28 zile după vaccinare și are o durată de minim 12 luni.

Dimensiunea ambalajului

A / cutie din plastic cu 10 godeuri:

5 x 1 doza liofilizat + 5 x 1 ml de diluant



B / cutie din plastic cu 20 godeuri:
10 × 1 doza liofilizat + 10 × 1 ml de diluant

C / Cutie de plastic cu 100 godeuri:
50 × 1 doza liofilizat + 50 × 1 ml de diluant

Nu toate dimensiunile de ambalaj pot fi comercializate.

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

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

Pentru România: SC BIOVETA ROMÂNIA SRL, Str. Avram Iancu nr. 20, ap. 2, Cluj-Napoca 400 089.