

**1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR**

CANGLOB DHLaPPI, suspensie injectabilă, imunoglobuline heterologe pentru câini.

**2. COMPOZIȚIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ**

**Fiecare 1 ml conține:**

**Substanțe active:**

Imunoglobulină anti-virusul bolii Carré (febra contagioasă canină)	min. 160 VNAb <sub>50</sub> *
Imunoglobulină anti-virusul laringotraheitei infecțioase canine	min. 160 VNAb <sub>50</sub> *
Imunoglobulină anti-parvovirus canin	min. 1024 IHA **,
Imunoglobulină anti-virusul parainfluenței canine	min. 64 IHA **,

**Excipienți:**

Tiomersal max. 0,1 mg,  
Mediu de diluție (soluție PBS) 1,0 ml.

\* titrul anticorpilor virus neutralizanți 50%

\*\* titrul anticorpilor inhihoemaglutinanți 50%

Pentru lista completă a excipienților, vezi secțiunea 6.1.

**3. FORMA FARMACEUTICĂ**

Suspensie injectabilă.

**4. PARTICULARITĂȚI CLINICE****4.1 Specii țintă**

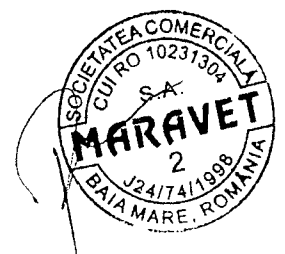
Câini.

**4.2 Indicații pentru utilizare, cu specificarea speciilor țintă**

Imunizarea pasivă a câinilor contra bolii Carré, hepatitei infecțioase, laringotraheitei infecțioase, parvovirozei și parainfluenței.

Produsul este utilizat pentru tratamentul și profilaxia bolilor menționate anterior la câini. De asemenea, se recomandă în cazurile în care agentul cauzator al bolii nu a fost clar identificat. Anticorpii specifici previn dezvoltarea bolii, sau - în cazul în care aceasta este deja prezentă - îi atenuază evoluția.

Imunitatea pasivă se dezvoltă în funcție de calea administrare, durata acesteia fiind dependentă de cantitatea de produs administrat, precum și de frecvența administrărilor. Consecutiv administrării pe cale i.v., debutul imunității pasive este imediat, iar eficiența utilizării imunoglobulinelor este maximă. După administrarea pe cale i.m. și s.c., imunitatea pasivă înregistrează un debut ușor întârziat, iar eficiența utilizării imunoglobulinelor este mai redusă în comparație cu administrarea pe cale i.v.. Administrarea unei doze de 0,4 ml de produs pe 1 kg din greutatea corporală stimulează imunitatea pasivă pentru o perioadă de aproximativ 5 zile.



### 4.3 Contraindicații

A nu se utiliza în scop profilactic la animale sensibilizate sau care prezintă un debut de reacții alergice sau anafilactice în cazul utilizării repetate.

### 4.4 Atenționări speciale pentru fiecare specie țintă

Imunizarea pasivă a mamelor nu are nici o influență cu privire la protecția puilor lor, prin intermediul imunității colostrale. Anticorpilor specifici dobândiți prin imunizarea pasivă a mamelor nu sunt în mod pasiv transferați la pui.

### 4.5 Precauții speciale pentru utilizare

#### Precauții speciale pentru utilizare la animale

În cursul tratamentului și timp de 7 zile după terminarea acestuia, o imunizare activă împotriva bolilor tratate și pentru care produsul este destinat nu este recomandată.

Utilizarea produsului în terapie depinde de sfatul medicului veterinar. Medicul veterinar trebuie să ia în considerare gravitatea, cursul și prognosticul bolii, în ceea ce privește riscul de tratament cu acest produs.

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

Doza de imunizare trebuie preluată din flacon și administrată unui animal folosind o tehnică aseptică.

Produsul nu trebuie utilizat în cazul în care sistemul de închidere al flaconului a fost deteriorat.

În caz de autoinjectare/autoadministrare accidentală, solicitați imediat sfatul medicului și prezentați medicului prospectul sau eticheta produsului.

### 4.6 Reacții adverse (frecvență și gravitate)

După administrare, tulburarea stării de sănătate generală poate fi înregistrată uneori cu simptome de somnolență, inapetență și creșterea temperaturii corporale. Ocazional, administrarea produsului poate induce o reacție alergică sau anafilactică - care apare în special după administrarea repetată. În funcție de calea de administrare, reacțiile adverse pot să apară după câteva minute sau chiar câteva ore, de la administrarea produsului. Pentru a se atenua reacțiile adverse generale, se recomandă tratament simptomatic.

### 4.7 Utilizare în perioada de gestație, lactație

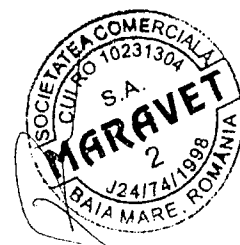
Poate fi utilizat în timpul gestației. În general nu se recomandă utilizarea produsului la femelele aflate într-un stadiu avansat de gestație și imediat după fătare.

### 4.8 Interacțiuni cu alte produse medicinale și alte forme de interacțiune

Administrarea produsului înseamnă o aprovizionare simplă cu anticorpi specifici. Nu există informații disponibile privind siguranța și eficacitatea acestui produs medicinal veterinar imunologic atunci când este utilizat împreună cu orice alt produs medicinal veterinar. Prin urmare, o decizie privind utilizarea acestui produs medicinal veterinar imunologic înainte sau după orice alt produs medicinal veterinar trebuie luată de la caz la caz.

### 4.9 Cantități de administrat și calea de administrare

Înainte de utilizare produsul trebuie adus la temperatura mediului ambiant și flaconul agitat.



Doza de imunizare pentru 1 animal este de 0,4 ml pe 1 kg greutate corporală, indiferent de specie, vârstă și sex.

Produsul se administrează pe cale intravenoasă (i.v.), intramusculară (i.m.) sau subcutanată (s.c.).

Doza terapeutică este de 0,4 ml de produs pe 1 kg greutate corporală și se administrează zilnic până la îmbunătățirea stării de sănătate (se poate utiliza la animale bolnave).

Doza profilactică este de 0,4 ml de produs pe 1 kg greutate corporală și se administrează repetat la interval de 5 zile (acesta poate fi utilizat în cazuri iminente de boală), în funcție de situația epidemiologică, presiunea infecțioasă și de sfatul medicului veterinar.

Doza maximă zilnică este de 0,4 ml de produs pe 1 kg greutate corporală, atât terapeutic cât și profilactic.

Calea de administrare, durata tratamentului cât și a protecției profilactice trebuie evaluate de către un medic veterinar.

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

Acest produs nu determină alte efecte adverse decât cele descrise la punctul 4.6 atunci când este utilizată o doză dublă.

#### **4.11 Timp de așteptare**

Nu este cazul.

### **5. PROPRIETĂȚI IMUNOLOGICE**

Grupa farmacoterapeutică: imunopreparate veterinare.

Cod veterinar ATC: QI07AM.

Imunoglobuline heterologe hiperimune pentru imunizarea pasivă a câinilor contra bolii Carré, hepatitei infecțioase, laringotraheitei infecțioase, parvovirozei și parainfluenței. Anticorpții sunt disponibili imediat după administrarea parenterală.

Imunoglobulinele sunt distribuite de către circulația sangvină în organism și sunt metabolizate treptat și eliminate sub formă de proteine heterologe. Produsul nu are nici o influență asupra mediului.

### **6. PARTICULARITĂȚI FARMACEUTICE**

#### **6.1 Lista excipienților**

Tiomersal

Mediu de diluție (soluție PBS):

Apă pentru preparate injectabile

Clorură de sodiu

Clorură de potasiu

Dihidrogenfosfat de potasiu

Fosfat disodic dodecahidrat.

#### **6.2 Incompatibilități**

A nu se amesteca cu nici un alt produs medicinal veterinar.



### 6.3 Perioadă de valabilitate

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar așa cum este ambalat pentru vânzare: 18 luni.

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 10 ore.

### 6.4 Precauții speciale pentru depozitare

A se păstra la frigider (2°C - 8°C).

A se feri de îngheț. A se proteja de lumină. A se păstra în loc uscat.

### 6.5 Natura și compoziția ambalajului primar

1 x 5 ml, respectiv 5 ml într-un flacon de sticlă tip I cu volumul efectiv de 8 ml sau flacon din polipropilenă cu volumul efectiv de 7ml, închis cu un dop de cauciuc tip I și sigiliu cu capsă din aluminiu, prevăzut cu o etichetă și plasat într-o cutie de carton cu prospect.

1 x 6 ml, respectiv 6 ml într-un flacon de sticlă cu volumul efectiv de 8 ml sau flacon din polipropilenă cu volumul efectiv de 7ml, închis cu un dop de cauciuc tip I și sigiliu cu capsă din aluminiu, prevăzut cu o etichetă și plasat într-o cutie de carton cu prospect.

6 x 5 ml, întotdeauna 5 ml în 6 flacoane de sticlă cu volumul efectiv de 8 ml sau flacon din polipropilenă cu volumul efectiv de 7ml, închis cu un dop de cauciuc tip I și sigiliu cu capsă din aluminiu, prevăzut cu o etichetă și plasat într-o cutie de carton cu prospect.

Nu toate mărimile de ambalaj pot fi comercializate.

### 6.6 Precauții speciale pentru eliminarea produselor medicinale veterinare 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

Dyntec spol. s r. o.

Pražská 328

411 55 Terezín

Republica Cehă

Telefon: 420 416 782 251

Fax: 420 416 782 575

E-mail: [dyntec@dyntec.cz](mailto:dyntec@dyntec.cz)

## 8. NUMĂRUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

130079

## 9. DATA PRIMEI AUTORIZĂRI / REÎNNOIRII AUTORIZAȚIEI

08.06.2007/23.05.2013



10. DATA REVIZUIRII TEXTULUI

Februarie 2016

**INTERDICȚII PENTRU VÂNZARE, ELIBERARE ȘI/SAU UTILIZARE**

Se eliberează numai pe bază de rețetă veterinară. .



ANEXA nr.3

**INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL SECUNDAR**

Cutie de carton

**1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR**

CANGLOB DHLaPPi, suspensie injectabilă, imunoglobuline heterologe pentru câini.

**2. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR SUBSTANȚE**

Fiecare 1 ml conține:

**Substanțe active:**

Imunoglobulină anti-virusul bolii Carré (febra contagioasă canină)	min. 160 VNAb <sub>50</sub> *
Imunoglobulină anti-virusul laringotraheitei infecțioase canine	min. 160 VNAb <sub>50</sub> *
Imunoglobulină anti-parvovirus canin	min. 1024 IHA **,
Imunoglobulină anti-virusul parainfluenței canine	min. 64 IHA **,

**Excipienți:**

Tiomersal max. 0,1 mg,  
 Mediu de diluție (soluție PBS) 1,0 ml.

\* titrul anticorpilor virus neutralizanți 50%  
 \*\* titrul anticorpilor inhibohemaglutinanți 50%

**3. FORMA FARMACEUTICĂ**

Suspensie injectabilă.

**4. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI**

1 x 5 ml  
 1 x 6 ml  
 6 x 5 ml

**5. SPECII ȚINTĂ**

Câini.

**6. INDICAȚIE**

Imunizarea pasivă a câinilor contra bolii Carré, hepatitei infecțioase, laringotraheitei infecțioase a câinilor, parvovirozei canine și parainfluenței canine.

**7. MOD ȘI CALE DE ADMINISTRARE**

0,4 ml pe 1 kg greutate corporală prin administrare i.v., i.m. sau s.c.

Citiți prospectul înainte de utilizare.

**8. TIMP DE AȘTEPTARE**

Nu este cazul.



**9. ATENȚIONĂRI SPECIALE**

Citiți prospectul înainte de utilizare.

**10. DATA EXPIRĂRII**

EXP:

După prima deschidere se va utiliza până la: 10 ore.

**11. CONDIȚII SPECIALE DE DEPOZITARE**

A se păstra la frigider (2°C - 8°C). A se feri de îngheț. A se proteja de lumină. A se păstra în loc uscat.

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

Eliminarea: citiți prospectul produsului

**13. MENȚIUNEA "NUMAI PENTRU UZ VETERINAR" ȘI CONDIȚII SAU RESTRICȚII PRIVIND ELIBERAREA ȘI UTILIZARE, după caz**

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

**14. MENȚIUNEA "A NU SE LĂSA LA ÎNDEMÂNA ȘI VEDEREA COPILOR"**

A nu se lăsa la îndemâna și vederea copiilor.

**15. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE**

Dyntec spol. s r. o., Pražská 328, 411 55 Terezín, Republica Cehă

**16. NUMĂRUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE**

130079

**17. NUMĂRUL DE FABRICAȚIE AL SERIEI DE PRODUS**

Lot:



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

flacon x 5 ml; x 6 ml

**1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR**

CANGLOB DHLaPpi, suspensie injectabilă, imunoglobuline heterologe pentru câini.

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

Fiecare 1 ml conține:

Imunoglobulină anti-virusul bolii Carré (febra contagioasă canină)	min. 160 VNAb <sub>50</sub> *
Imunoglobulină anti-virusul laringotraheitei infecțioase canine	min. 160 VNAb <sub>50</sub> *
Imunoglobulină anti-parvovirus canin	min. 1024 IHA **,
Imunoglobulină anti-virusul parainfluenței canine	min. 64 IHA **,

\* titrul anticorpilor virus neutralizanți 50%

\*\* titrul anticorpilor inhibohemaglutinanți 50%

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

5 ml

6 ml

**4. CALE (CĂI) DE ADMINISTRARE**

Administrare i.v., i.m. sau s.c.

**5. TIMP DE AȘTEPTARE**

Nu este cazul.

**6. NUMĂRUL SERIEI**

Lot:.....

**7. DATA EXPIRĂRII**

EXP:

După prima deschidere se va utiliza până la: 10 ore.

**8. MENȚIUNEA "NUMAI PENTRU UZ VETERINAR"**

Numai pentru uz veterinar







**PROSPECT**

**CANGLOB DHLaPPi**

suspensie injectabilă, imunoglobulinele heterologe pentru câini.

**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 și producător: Dyntec spol. s r. o., Pražská 328, 411 55 Terezín, Republica Cehă, Telefon: 420 416 782 251, fax: 420 416 782 575, e-mail: [dyntec@dyntec.cz](mailto:dyntec@dyntec.cz).

**2. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR**

CANGLOB DHLaPPi suspensie injectabilă, imunoglobulinele heterologe pentru câini.

**3. DECLARAREA (SUBSTANȚEI) SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR INGREDIENTE (INGREDIENTI)**

Fiecare 1 ml conține:

**Substanțe active:**

Imunoglobulină anti-virusul bolii Carré (febra contagioasă canină)	min. 160 VNAb <sub>50</sub> *
Imunoglobulină anti-virusul laringotraheitei infecțioase canine	min. 160 VNAb <sub>50</sub> *
Imunoglobulină anti-parvovirus canin	min. 1024 IHA **,
Imunoglobulină anti-virusul parainfluenței canine	min. 64 IHA **,

**Excipienți:**

Tiomersal max. 0,1 mg,  
 Mediu de diluție (soluție PBS) 1,0 ml.  
 \* titrul anticorpilor virus neutralizanți 50%  
 \*\* titrul anticorpilor inhibohemaglutinanți 50%

**4. INDICAȚII**

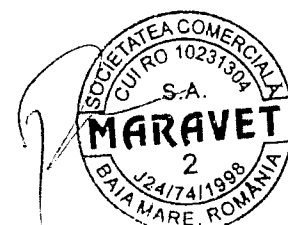
Imunizarea pasivă a câinilor contra bolii Carré, hepatitei infecțioase, laringotraheitei infecțioase, parvovirozei și parainfluenței.

Produsul este utilizat pentru tratamentul și profilaxia bolilor menționate anterior la câini. De asemenea, se recomandă în cazurile în care agentul cauzator al bolii nu a fost clar identificat. Anticorpilor specifici previn dezvoltarea bolii, sau - în cazul în care aceasta este deja prezentă - îi atenuează evoluția.

Imunitatea pasivă se dezvoltă în funcție de calea administrare, durata acesteia fiind dependentă de cantitatea de produs administrat, precum și de frecvența administrărilor. Consecutiv administrării pe cale i.v., debutul imunității pasive este imediat, iar eficiența utilizării imunoglobulinelor este maximă. După administrarea pe cale i.m. și s.c., imunitatea pasivă înregistrează un debut ușor întârziat, iar eficiența utilizării imunoglobulinelor este mai redusă în comparație cu administrarea pe cale i.v.. Administrarea unei doze de 0,4 ml de produs pe 1 kg din greutatea corporală a animalului stimulează imunitatea pasivă pentru o perioadă de aproximativ 5 zile.

**5. CONTRAINDICAȚII**

A nu se utiliza în scop profilactic la animale sensibilizate sau care au un debut de reacții alergice și reacții anafilactice, în caz de utilizare repetată.



## 6. REACȚII ADVERSE

Ocazional, administrarea produsului poate induce o reacție alergică sau anafilactică - care apare în special după administrarea repetată. În funcție de calea de administrare, reacțiile adverse pot să apară după câteva minute sau chiar câteva ore, de la administrarea produsului. Pentru a se atenua reacțiile adverse generale, se recomandă tratament simptomatic.

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

## 7. SPECII ȚINTĂ

Câini.

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

Doza de imunizare pentru 1 animal este de 0,4 ml pe 1 kg greutate corporală, indiferent de specie, vârstă și sex.

Produsul se administrează pe cale intravenoasă (i.v.), intramusculară (i.m.) sau subcutanată (s.c.).

Doza terapeutică este de 0,4 ml de produs pe 1 kg greutate corporală și se administrează zilnic până la îmbunătățirea stării de sănătate (se poate utiliza la animale bolnave).

Doza profilactică este de 0,4 ml de produs pe 1 kg greutate corporală și se administrează repetat la interval de 5 zile (acesta poate fi utilizat în cazuri iminente de boală), în funcție de situația epidemiologică, presiunea infecțioasă și de sfatul medicului veterinar.

Doza maximă zilnică este de 0,4 ml de produs pe 1 kg greutate corporală, atât terapeutic cât și profilactic.

Calea de administrare, durata tratamentului cât și a protecției profilactice trebuie evaluate de către un medic veterinar.

## 9. RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

Înainte de utilizare, produsul trebuie adus la temperatura mediului ambiant și flaconul agitat. Doza de imunizare trebuie preluată din flacon și administrată unui animal folosind o tehnică aseptică. Produsul nu trebuie utilizat în cazul în care sistemul de închidere al flaconului a fost deteriorat.

## 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 feri de îngheț. A se proteja de lumină. A se păstra în loc uscat. A nu se utiliza acest produs medicinal veterinar după data de expirare care este înscrisă pe etichetă și cutie după EXP. Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 10 ore.



## 12. ATENȚIONĂRI SPECIALE

### Atenționări speciale pentru fiecare specie țintă

Imunizarea pasivă a mamelor nu are nici o influență cu privire la protecția puilor lor, prin intermediul imunității colostrale. Anticorpii specifici dobândiți prin imunizarea pasivă a mamelor nu sunt în mod pasiv transferați la căței.

### Precauții speciale pentru utilizare la animale

În cursul tratamentului și timp de 7 zile după terminarea acestuia, o imunizare activă împotriva bolilor tratate și pentru care produsul este destinat nu este recomandată. Utilizarea produsului în terapie depinde de sfatul medicului veterinar. Medicul veterinar trebuie să ia în considerare gravitatea, cursul și prognosticul bolii, în ceea ce privește riscul de tratament cu acest produs.

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

În caz de autoinjectare/autoadministrare accidentală, solicitați imediat sfatul medicului și prezentați medicului prospectul sau eticheta produsului.

### Utilizare în perioada de gestație, lactație

Poate fi utilizat în timpul gestației. În general nu se recomandă utilizarea produsului la femelele aflate într-un stadiu avansat de gestație și imediat după fătare.

### Interacțiuni cu alte produse medicinale și alte forme de interacțiune

Administrarea produsului înseamnă o aprovizionare simplă cu anticorpi specifici.

Nu există informații disponibile privind siguranța și eficacitatea acestui produs medicinal veterinar imunologic atunci când este utilizat împreună cu orice alt produs medicinal veterinar. Prin urmare, o decizie privind utilizarea acestui produs medicinal veterinar imunologic înainte sau după orice alt produs medicinal veterinar trebuie luată de la caz la caz.

### Incompatibilități

A nu se amesteca cu nici un alt produs medicinal veterinar.

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

Medicamentele nu trebuie aruncate în ape reziduale sau resturi menajere. 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

FEBRUARIE 2016

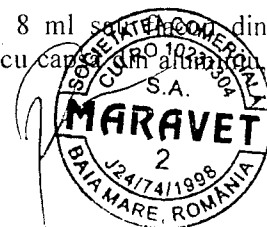
## 15. ALTE INFORMAȚII

Mărimea ambalajului:

1 x 5 ml, respectiv 5 ml într-un flacon de sticlă tip I cu volumul efectiv de 8 ml sau flacon din polipropilenă cu volumul efectiv de 7ml, închis cu un dop de cauciuc tip I și sigiliu cu capsă din aluminiu, prevăzut cu o etichetă și plasat într-o cutie de carton cu prospect.

1 x 6 ml, respectiv 6 ml într-un flacon de sticlă tip I cu volumul efectiv de 8 ml sau flacon din polipropilenă cu volumul efectiv de 7ml, închis cu un dop de cauciuc tip I și sigiliu cu capsă din aluminiu, prevăzut cu o etichetă și plasat într-o cutie de carton cu prospect.

6 x 5 ml, întotdeauna 5 ml în 6 flacoane de sticlă tip I cu volumul efectiv de 8 ml sau flacon din polipropilenă cu volumul efectiv de 7ml, închis cu un dop de cauciuc tip I și sigiliu cu capsă din aluminiu, prevăzut cu o etichetă și plasat într-o cutie de carton cu prospect.



prevăzut cu o etichetă și plasat într-o cutie de carton cu prospect.

Nu toate dimensiunile de ambalaje pot fi comercializate

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

România: MARAVET SA, Str. Maravet nr. 1, Baia Mare, Tel/Fax: 0262-211.964;

