

## 1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

· CANIVERM 0,175 g, comprimate pentru câini, pisici, canide și feline sălbatice

## 2. COMPOZIȚIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ

1 comprimat de 0,175 g conține:

### Substanțe active:

Fenbendazol	37,5 mg
Pirantel embonat	36,0 mg
Praziquantel	12,5 mg

Pentru lista completă a excipientilor, vezi secțiunea 6.1.

## 3. FORMA FARMACEUTICĂ

Comprimate.

Comprimate rotunde, gălbui, cu pete mici și o linie mediană pe o față.

## 4. PARTICULARITĂȚI CLINICE

### 4.1 Specii țintă

Câini, pisici, canide și feline sălbatice.

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

Produsul este recomandat la câini, pisici, canide și feline sălbatice în tratamentul nematodozelor gastrointestinale și a cestodozelor produse de:

- **Nematode gastrointestinale:** *Toxocara canis*, *Toxocara cati*, *Toxocara leonina*, *Uncinaria stenocephala*, *Ancylostoma caninum*, *Trichuris vulpis*.

- **Cestode:** *Echinococcus granulosus*, *Echinococcus multilocularis*, *Dipylidium caninum*, *Taenia spp.*, *Multiceps multiceps*, *Mesocestoydes spp.*

### 4.3 Contraindicații

Nu se administrează la căței cu vîrstă sub 3 săptămâni.

Nu se va administra în caz de cisticercoză intraoculară și neurocisticercoza măduvei spinării.

Nu se va administra în caz de disfuncții hepatice.

Nu se administrează în caz de hipersensibilitate la substanțele active sau la oricare dintre excipienți.

### 4.4 Atenționări speciale

Rezistența parazitară la o anumita clasa de antihelmitice se poate dezvolta consecutiv utilizării frecvente și repetate a unui antihelmitic din clasa respectiva.

### 4.5 Precauții speciale pentru utilizare

#### Precauții speciale pentru utilizare la animale

Produsul trebuie administrat doar la animalele care prezintă simptome clinice ce pot fi atribuite unor infestații parazitare.



Evitați subdozarea din cauza determinării incorecte a greutății corporale sau a administrării incorecte a produsului.

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

Persoanele cunoscute cu hipersensibilitatea la praziquantel, pirantel-embonat, fenbendazol sau excipienți vor evita contactul cu produsul medicinal veterinar.

Când manipulați produsul, evitați contactul cu ochii, inclusiv transmiterea de la mână la ochi. În caz de contact cu ochii, clătiți imediat cu multă apă.

În caz de ingestie accidentală, solicitați imediat sfatul medicului și prezentați acestuia prospectul sau eticheta produsului.

După manipularea produsului spălați-vă pe mâini.

Echinococoza prezintă un risc pentru oameni. Întrucât echinococoza este o boală care trebuie notificată Organizației Mondiale pentru Sănătatea Animalelor (OIE), instrucțiunile specifice pentru tratament, monitorizare și protecție a persoanelor trebuie să fie obținute de la autoritatea competență.

#### **4.6 Reacții adverse (frecvență și gravitate)**

Frecvența reacțiilor adverse posibile este definită utilizând următoarea convenție:

- Foarte frecvente (afectează mai mult de 1 animal din 10)
- Frecvente (afectează între 1 și 10 animale din 100)
- Mai puțin frecvente (afectează între 1 și 10 animale din 1000)
- Rare (afectează între 1 și 10 animale din 10000)
- Foarte rare (afectează mai puțin de 1 animal din 10 000)
- Cu frecvență necunoscută (care nu poate fi estimată din datele disponibile).

După administrare pot apărea vomă, urticaria, care sunt datorate toxinelor rezultate în urma morții paraziștilor, nu a administrării produsului. Se mai poate constata somnolență.

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

La femeile gestante doza trebuie să fie calculată precis.

Se utilizează numai în conformitate cu evaluarea beneficiu/risc efectuată de medicul veterinar responsabil.

#### **4.8 Interacțiuni cu alte produse medicinale sau alte forme de interacțiune**

Nu se va administra concomitent cu preparate pe baza de piperazină sau alte produse medicinale veterinare antiparazitare.

#### **4.9 Cantități de administrat și calea de administrare**

Dozele recomandate sunt:

Căței, câini de talie mică și pisici:

- Pentru o greutate corporală cuprinsă între 0,5 – 2 kg 1 comprimat

Administrarea se face pe cale orală, direct sau în hrană, într-o singură doză.

La căței este recomandată administrarea produsului de la vîrstă de 3 săptămâni până la 12 săptămâni, o singură administrare la fiecare 3 săptămâni și apoi în mod regulat la fiecare 3 luni.

Se va determina căt mai precis posibil greutatea animalelor pentru a preveni subdozarea sau supradozarea.



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

- O doză de zece ori mai mare decât doza recomandată nu are efecte adverse la speciile țintă.  
Nu se vor depăși dozele recomandate.

#### **4.11 Timp de aşteptare**

Nu este cazul.

### **5. PROPRIETĂȚI FARMACOLOGICE**

Grupa farmacoterapeutică și codul veterinar ATC:

Derivați quinolonici, praziquantel, combinații: QP52AA51

#### **5.1 Proprietăți farmacodinamice**

**Fenbendazolul** aparține grupului derivațiilor de benzimidazol.

- Denumirea chimică: Metil [5-(fenilsulfanil)-1H-benzimidazol-2-il] carbamat

Fenbendazolul este o substanță cu un spectru larg de activitate împotriva nematodelor, larvelor pulmonare, uni viermi lați și cestode.

Fenbendazolul acționează prin blocarea polimerizării proteinei structurale tubulina în interiorul axonilor din sistemul nervos central al parazișilor, afectând astfel funcțiile de transport și de absorbție a celulelor. Aceasta acționează împotriva formelor adulte și tinere ale helminșilor sensibili.

**Pirantel pamoat** este un derivat de tetrahidropirimidină.

Este un antihelmintic cu spectru larg, cu acțiune eficientă în tratamentul infestațiilor produse de *Toxocara canis*, *Toxocara cati*, *Toxascaris leonina*, *Uncinaria stenocephala*, *Ancylostoma caninum*. Pirantel pamoat are un efect mediu pe ambele specii de viermi cu cărlig, și un efect scăzut asupra *Necator americanus*. Acesta nu are eficacitate împotriva trichurozei sau strongilozei. Pirantelul acționează ca un antagonist asupra receptorilor de nicotină colinergici din ganglioni, care determină paralizia spastică neuromusculară a parazitului.

Pirantel pamoat acționează împotriva formelor imature și adulte ale viermilor intestinali sensibili și nu au nici un efect asupra stadiilor care migrează în țesuturi. Pirantelul nu are efect vermicid sau ovicid.

**Praziquantelul** este un derivat sintetic de isochinolin-pirazin, puțin solubil în apă.

Spectrul de acțiune este unic și se manifestă prin efectul său în terapia infestațiilor cu schistosoma și efectului împotriva viermilor hepatici și viermilor lați. Nu acționează asupra *Fasciola hepatica* și în hidatizioză.

Praziquantel crește permeabilitatea membranelor celulare pentru ionii de calciu, care are ca efect contracții musculare ale parazitului. Determină paralizie musculară prin depolarizare și inhibarea colinesterazei din joncțiunile neuromusculară.

Conduce la vacuolizarea și distrugere tegumentului, iar finalul este moartea parazitului. Deși praziquantelul pătrunde în *Fasciola hepatica*, nu îl afectează.

În infestările cu schistosoma la animale, praziquantelul are efect asupra formelor imature și adulte ale parazișilor.

Combinația substanțelor active febantel și pirantel embonat a demonstrat un efect sinergic semnificativ. Întrucât performanța pirantelului embonat este de până la 75% și a febantelului de 45%, efectul comun al celor două substanțe este de peste 90%.

Efectul antihelmintic se datorează faptului că toate cele trei substanțe active acoperă împreună un spectru larg de paraziți.

#### **5.2 Particularități farmacocinetice**

**Fenbendazolul** este absorbit lent din tractul gastro-intestinal al animalelor, iar concentrația maximă în plasma sanguină este corelată cu mărimea dozei administrate.

Doza: 5 mg/kg greutate corporală - 24 de ore.

100-150 mg/kg. greutate corporală - mai multe ore.

Eliminarea fenbendazolului și a metaboliților săi din organism se produce în principal prin fecale; doar 10% din substanță se elimină prin urină.

**Pirantel pamoat** este ușor absorbit din tractul gastro-intestinal și nivelurile maxime din plasmă sunt atinse în 1-3 ore. Aproape jumătate din doza administrată este eliminată nemodificată în fecale și mai puțin de 15% din doză este eliminată nemodificată sau sub formă de metaboliți în urină.

**Praziquantel** este rapid absorbit iar biodisponibilitatea după administrarea orală este de aproximativ 80%. Maximul concentrației de produs medicinal neschimbat în ser se atinge în 1-3 ore după administrarea unei doze terapeutice. Concentrația de praziquantel în lichidul cefalorahidian este de doar 14-20% comparativ cu nivelurile detectat în plasma sanguină. Concentrația de substanță activă în bilă este de aproape trei ori mai mare decât concentrația din sângele venos. Cea mai mare parte din produsul medicinal veterinar este metabolizată rapid în timpul primului pasaj prin ficat pentru a forma produși inactivi sub formă de mono- și polihidroxili. Timpul de înjunghiere plasmatică a praziquantelului este de 1-1,5 ore; iar timpul de înjunghiere plasmatică a metaboliților principali este de 4-6 ore. Eliminarea este în principal prin rinichi sub formă de metaboliți. 70% din doza administrată este eliminată în 24 de ore, 80% este eliminată în decurs de 4 zile.

## 6. PARTICULARITĂȚI FARMACEUTICE

### 6.1 Lista excipientilor

Celuloză microcristalină

Lactoză monohidrat

Amidon din cartof

Stearat de magneziu

Povidonă K 90

Dioxid de siliciu coloidal anhidru

Aromă de pește - sardină

### 6.2 Incompatibilități majore

In lipsa studiilor de compatibilitate produsul nu se va administra concomitent cu alte produse medicinale veterinar.

### 6.3 Perioadă de valabilitate

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar aşa cum este ambalat pentru vânzare: 2 ani

### 6.4 Precauții speciale pentru depozitare

A nu se păstra la temperatură mai mare de 25°C.

A se păstra în loc uscat.

A se proteja de lumină.

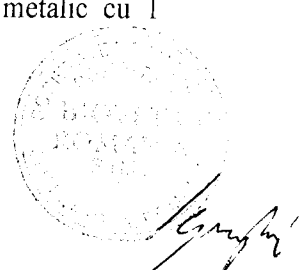
### 6.5 Natura și compoziția ambalajului primar

Cutie de carton x 1 blister PVC/Al x 2 comprimate;

Cutie de carton x 1 blister PVC/Al x 6 comprimate;

Cutie de carton cu 100 comprimate, cuprinde 100 plicuri din PET/PE cu film metalic cu 1 comprimat

Nu toate dimensiunile 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**

Bioveta, a.s., Komenského 212, 683 23 Ivanovice na Hane, Republica Cehă

**8. NUMĂRUL (NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE**  
150214

**9. DATA PRIMEI AUTORIZĂRI/REÎNNOIRII AUTORIZAȚIEI**

20/09/2006

**10 DATA REVIZUIRII TEXTULUI**

Iunie 2021

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

Nu este cazul.



**INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL SECUNDAR**

Cutie de carton

**1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR**

**CANIVERM 0,175 g**, comprimate pentru câini, pisici, canide și feline sălbaticice  
fenbendazol, pirantel embonat, praziquantel

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

1 comprimat de 0,175 g conține:

**Substanțe active:**

Fenbendazol	37,5 mg
Pirantel embonat	36,0 mg
Praziquantel	12,5 mg

**3. FORMA FARMACEUTICĂ**

Comprimate.

**4. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI**

2 comprimate.

6 comprimate.

100 comprimate.

**5. SPECII ȚINTĂ**

Câini, pisici, canide și feline sălbaticice

**6. INDICAȚIE (INDICAȚII)**

Produsul este recomandat la câini, pisici, canide și feline sălbaticice în tratamentul nematodozelor gastrointestinale și a cestodozelor produse de:

**Nematode gastrointestinale:** *Toxocara canis*, *Toxocara cati*, *Toxocara leonina*, *Uncinaria stenocephala*, *Ancylostoma caninum*, *Trichuris vulpis*.

**Cestode:** *Echinococcus granulosus*, *Echinococcus multilocularis*, *Dipylidium caninum*, *Taenia spp.*, *Multiceps multiceps*, *Mesocestoydes spp.*

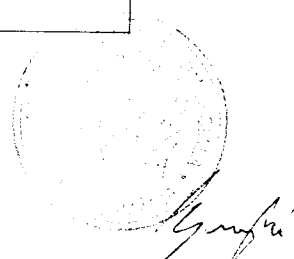
**7. MOD ȘI CALE DE ADMINISTRARE**

Orală.

Citii prospectul înainte de utilizare.

**8. TEMPORIZARE**

Nu este cazul.



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

Citiți prospectul înainte de utilizare.

**10. DATA EXPIRĂRII**

EXP: {lună / an}

**11. CONDIȚII SPECIALE DE DEPOZITARE**

A nu se păstra la temperatură mai mare de 25°C.

A se păstra în loc uscat.

A se proteja de lumină.

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

Eliminarea: cititi prospectul produsului.

**13. MENTIUNEA "NUMAI PENTRU UZ VETERINAR" ȘI CONDIȚII SAU  
RESTRICTIONIERTES FÜR VETARINAR, DOPA CAZ**

Numai pentru uz veterinar.

**14. MENTIUNEA "A NU SE LĂSA LA VEDEREA ȘI ÎNDEMÂNĂ COPIILOR"**

A nu se lăsa la vedere și îndemâna copiilor.

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

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

**16. NUMĂRUL (NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE**

150214

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

Lot: {număr}



**INFORMAȚII MINIME CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE BLISTERE SAU FOLII**

blister PVC/Al x 2 comprimate; **x 6 comprimate**

**1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR**

**CANIVERM 0,175 g**, comprimate pentru câini, pisici, canide și feline sălbaticice

**2. NUMELE DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE**

Bioveta, a.s.  
Repubica Cehă

**3. DATA EXPIRĂRII**

EXP: {lună/an}

**4. NUMĂRUL SERIEI**

Lot: {număr}

**5. MENTIUNEA "NUMAI PENTRU UZ VETERINAR"**

Numai pentru uz veterinar.



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

Plic din PET/PE cu film metalic x 1 comprimat

**1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR**

**CANIVERM 0,175 g**, comprimate pentru câini, pisici, canide și feline sălbatice

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

1 comprimat de 0,175g conține:

**Substanțe active:**

Fenbendazol	37,5 mg
Pirantel embonat	36,0 mg
Praziquantel	12,5 mg

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

1 comprimat

**4. CALE (CĂI) DE ADMINISTRARE**

Orală

1 comprimat pe 2 kg greutate corporală

Produsul este recomandat la câini, pisici, canide și feline sălbatice în tratamentul nematodozelor gastrointestinale și a cestodozelor

Citiți prospectul înainte de utilizare.

A nu se lăsa la vedere și îndemâna copiilor.

**5. TEMPORALITATEA (TIMP DE AȘTEPTARE)**

Nu este cazul.

**6. NUMĂRUL SERIEI**

Lot: {număr}

**7. DATA EXPIRĂRII**

EXP: {lună/an}

**8. MENTIUNEA „NUMAI PENTRU UZ VETERINAR”**

Numai pentru uz veterinar.



## PROSPECT

**CANIVERM 0,175 g**, comprimate pentru câini, pisici, canide și feline sălbaticice

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

Deținătorul autorizat de comercializare și producător pentru eliberarea seriei:  
Bioveta, a.s.. Komenského 212, 683 23 Ivanovice na Hané, Republica Cehă

**2. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR**

**CANIVERM 0,175 g**, comprimate pentru câini, pisici, canide și feline sălbaticice  
fenbendazol, pirantel embonat, praziquantel

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

1 comprimat de 0,175g conține:

**Substanțe active:**

Fenbendazol	37,5 mg
Pirantel embonat	36,0 mg
Praziquantel	12,5 mg

Comprimate rotunde, gălbui, cu pete mici și o linie mediană pe o față.

**4 INDICAȚIE (INDICAȚII)**

Produsul este recomandat la câini, pisici, canide și feline sălbaticice în tratamentul nematodozelor gastrointestinale și a cestodozelor produse de:

**Nematode gastrointestinale:** *Toxocara canis*, *Toxocara cati*, *Toxocara leonina*, *Uncinaria stenocephala*, *Ancylostoma caninum*, *Trichuris vulpis*.

**Cestode:** *Echinococcus granulosus*, *Echinococcus multilocularis*, *Dipylidium caninum*, *Taenia spp.*, *Multiceps multiceps*, *Mesocestoydes spp.*

**5. CONTRAINDIICAȚII**

Nu se administrează la căței cu vârstă sub 3 săptămâni.

Nu se va administra în caz de cisticeroză intraoculară și neurocisticeroza măduvei spinării.

Nu se va administra în caz de disfuncții hepatice.

Nu se administrează în caz de hipersensibilitate la substanțele active sau la oricare dintre excipienți.

**6. REACȚII ADVERSE**

Frecvența reacțiilor adverse posibile este definită utilizând următoarea convenție:

- Foarte frecvente (afectează mai mult de 1 animal din 10)
- Frecvente (afectează între 1 și 10 animale din 100)
- Mai puțin frecvente (afectează între 1 și 10 animale din 1000)

- Rare (afectează între 1 și 10 animale din 10000)
- Foarte rare (afectează mai puțin de 1 animal din 10 000)
- Cu frecvență necunoscută (care nu poate fi estimată din datele disponibile).

După administrare pot apărea voma, urticaria, care sunt datorate toxinelor rezultate în urma morții parazișilor, nu a administrării produsului. Se mai poate constata somnolență.

## 7. SPECII ȚINTĂ

Câini, pisici, canide și feline sălbaticice

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

Dozele recomandate sunt:

Căței, câini de talie mică și pisici:

- Pentru o greutate corporală cuprinsă între 0,5 – 2 kg 1 comprimat

Administrarea se face pe cale orală, direct sau în hrana, într-o singură doză.

La căței, este recomandată administrarea produsului de la vârsta de 3 săptămâni până la 12 săptămâni, o singură administrare la fiecare 3 săptămâni și apoi în mod regulat la fiecare 3 luni.

Cățeii, canidele și felinele din rasele de talie mică:

- 1 comprimat de 0,175g pe 0,5 - 2 kg greutate corporală.
- 2 comprimate de 0,175g pe 2 - 5 kg greutate corporală.

## 9. RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

Comprimatele pot fi administrate separat sau ascuns într-o bucată de mâncare. Nu se va administra împreună cu produse lactate. Doza trebuie să fie administrată o singură dată.

Pentru animale (feline și canide) din grădini zoologice, circuri, etc. se recomandă amestecarea dozei respective de comprimate zdrobite, în funcție de greutatea animalului, în bile (chiftele) de carne; aceste bile (chiftele) trebuie să fie plasate în cușcă înainte de hrănire dimineața, în număr corespunzător numărului de animale.

Se va determina cât mai precis posibil greutatea animalelor pentru a preveni subdozarea sau supradozarea.

## 10. TIMP DE AȘTEPTARE

Nu este cazul.

## 11. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

A nu se păstra la temperatură mai mare de 25°C.

A se păstra în loc uscat.

A se proteja de lumină.

A nu se utilizează după data expirării marcată pe etichetă.

## **12. ATENȚIONARE (ATENȚIONĂRI) SPECIALĂ (SPECIALE)**

### Precauții speciale pentru utilizare la animale

Produsul trebuie administrat doar la animalele care prezintă simptome clinice ce pot fi atribuite unor infestații parazitare.

Rezistența parazitară la o anumită clasă de antihelmintice se poate dezvolta consecutiv utilizării frecvente și repetate a unor antihelmintice din clasa respectivă.

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

Persoanele cunoscute cu hipersensibilitatea la praziquantel, pirantel-embonat, fenbendazol sau excipienți vor evita contactul cu produsul medicinal veterinar.

Când manipulați produsul, evitați contactul cu ochii, inclusiv transmiterea de la mână la ochi. În caz de contact cu ochii, clătiți imediat cu multă apă.

În caz de ingestie accidentală, solicitați imediat sfatul medicului și prezentați acestuia prospectul sau eticheta produsului.

După manipularea produsului spălați-vă pe mâini.

Echinococoza prezintă un risc pentru oameni. Întrucât echinococoza este o boală care trebuie notificată Organizației Mondiale pentru Sănătatea Animalelor (OIE), instrucțiunile specifice pentru tratament, monitorizare și protecție a persoanelor trebuie să fie obținute de la autoritatea competență.

### Gestătie

La femeile gestante doza trebuie urmată exact.

Se utilizează numai în conformitate cu evaluarea beneficiu/risc efectuată de medicul veterinar responsabil

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

A nu se administra concomitent cu preparate pe bază de piperazină sau alți agenți antiparazitari.

### Supradozare (simptome, proceduri de urgență, antidot)

O doză de zece ori mai mare decât doza recomandată nu are efecte adverse la speciile țintă.

Nu se vor depasi dozele recomandate.

### Incompatibilități

Nu sunt cunoscute.

## **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 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**

Iunie 2021

## **15. ALTE INFORMAȚII**

Cutie de carton x 1 blister PVC/Al x 2 comprimate;

Cutie de carton x 1 blister PVC/Al x 6 comprimate;

Cutie de carton cu 100 comprimate, cuprinde 100 plicuri din PET/PE cu film metalic cu 1 comprimat

Nu toate dimensiunile de ambalaj pot fi comercializate.  
Pentru orice informații referitoare la acest produs medicinal veterinar vă rugăm să contactați  
reprezentantul local al deținătorului autorizației de comercializare.  
Bioveta Romania S.R.L., Str. Avram Iancu nr. 20, ap. 2, Cluj Napoca, cod 400089

A handwritten signature in black ink, appearing to be in cursive script, is located in the bottom right corner of the page. The signature is somewhat faded and less distinct than the printed text above it.