

**REZUMATUL CARACTERISTICILOR PRODUSULUI****1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR**

Carprodyl Quadri 120 mg, comprimate masticabile pentru câini.

**2. COMPOZIȚIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ**

Un comprimat conține:

**Substanța activă:**

Carprofen

120 mg

Pentru lista completă a excipienților, vezi secțiunea 6.1

**3. FORMĂ FARMACEUTICĂ**

Comprimat masticabil

Comprimate de culoare bej, marcate în formă de trifoi.

Comprimatul poate fi divizat în patru părți egale.

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

Câini.

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

La câini:

Reducerea inflamației și durerii cauzate de afecțiunile sistemului musculo-scheletic și de bolile degenerative articulare.

În managementul durerii post-operatorii ca o continuare a analgeziei parenterale.

**4.3 Contraindicații**

A nu se utiliza la cățelele gestante sau în lactație.

A nu se utiliza la câinii cu vârsta mai mică de 4 luni în absența informațiilor specifice.

A nu se utiliza la pisici.

A nu se utiliza la câinii cu afecțiuni cardiace, hepatice sau renale sau când există posibilitatea unor ulcere sau hemoragii gastro-intestinale sau unde se evidențiază discrazii sanguine.

A nu se utiliza în caz de hipersensibilitate cunoscută la substanța activă, la alte substanțe AINS sau la oricare dintre excipienți.

**4.4 Atenționări speciale pentru fiecare specie țintă**

Vedeți secțiunile 4.3 și 4.5.

**4.5 Precauții speciale pentru utilizare****Precauții speciale pentru utilizare la animale**

Utilizarea la câinii mai mici de 6 săptămâni sau la cei în vârstă, poate implica un risc suplimentar. Dacă această utilizare nu poate fi evitată, câinii pot necesita o reducere a dozei și un management clinic atent.

Evitați utilizarea la câinii deshidratați, hipovolemici sau hipotensivi deoarece există riscul creșterii toxicității renale.

Trebuie evitată administrarea concurentă a medicamentelor potențial nefrotice. AINS pot cauza inhibarea fagocitozei și prin urmare, în cazul tratamentului afecțiunilor inflamatorii asociate cu infecții bacteriene, ar trebui instituită terapia complementară cu antimicrobiene.

Ca și în cazul altor AINS, a fost observată fotodermatita consecutiv tratamentului cu carprofen la animalele de laborator și la oameni. Aceste reacții cutanate nu au fost constatate niciodată la câini.

Nu administrați împreună cu alte AINS sau la un interval mai mic de 24 ore unul de altul. Unele AINS pot fi legate puternic de proteinele plasmatică și concurează cu alte medicamente puternic legate, ceea ce poate duce la efecte toxice.

Din cauza bunei palatabilități a comprimatelor, acestea trebuie depozitate într-un loc sigur unde animalele nu au acces. Ingestia dozei care depășește numărul de comprimate recomandat poate duce la efecte adverse severe. În acest caz, consultați imediat un medic veterinar.

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

În caz de ingestie accidentală, solicitați imediat sfatul medicului și prezentați medicului prospectul produsului. Spălați mâinile după manipularea produsului.

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

Au fost raportate reacții adverse tipice, asociate antiinflamatoarelor nesteroidiene, cum ar fi vomă, fecale moi/diaree, sânge ascuns în fecale, pierderea apetitului și letargie. Aceste reacții adverse apar de obicei în prima săptămână de tratament și în marea majoritate a cazurilor sunt tranzitorii și dispar după terminarea tratamentului, dar în cazuri foarte rare pot fi serioase sau chiar fatale.

Dacă apar reacții adverse, administrarea produsului trebuie întreruptă și trebuie anunțat medicul veterinar.

În cazul utilizării și altui antiinflamator nesteroidian, există riscul unor reacții adverse rare de idiosincrazie hepatică sau renală.

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

Studiile pe animalele de laborator (iepuri, șobolani) au demonstrat fetotoxicitatea carprofenului, la doze apropiate valorilor dozei terapeutice. Siguranța produsului medicinal veterinar nu a fost stabilită pe durata gestației și lactației. Nu administrați la cățele gestante sau aflate în lactație.

În cazul animalelor de reproducție, nu administrați în perioada de reproducție.

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

Carprofenul este înalt legat de proteinele plasmatică și concurează cu alte medicamente înalt legate, ceea ce poate duce la creșterea efectelor toxice ale acestora.

Nu administrați acest produs medicinal veterinar împreună cu alte AINS sau glucocorticoizi. Trebuie evitată de asemenea administrarea împreună cu substanțele nefrotice (cum ar fi de exemplu antibioticele aminoglicozide).

Vedeți și secțiunea 4.5.

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

Pentru administrare orală.

4 mg carprofen per kg greutate corporală și per zi.

Doza inițială este de 4 mg carprofen/kg greutate corporală/zi, administrat într-o doză unică zilnic. Efectul analgezic al fiecărei doze persistă pentru cel puțin 12 ore. Doza zilnică poate fi redusă în funcție de răspunsul clinic.

Durata tratamentului va depinde de răspunsul clinic observat. Tratamentele de lungă durată trebuie efectuate sub supravegherea periodică a medicului veterinar.

Pentru extinderea acoperirii analgezice și antiinflamatorii post-operatorie, tratamentul pre-operator parenteral cu carprofen injectabil poate fi continuat cu carprofen comprimate în doză de 4 mg /kg/zi, timp de 5 zile. A nu se depăși doza recomandată.

Comprimatele pot fi divizate astfel: Așezați comprimatul pe o suprafață plană, cu fața marcată în jos (fața convexă în sus).

Cu vârful degetului arătător, exercitați o ușoară presiune în plan vertical pe centrul comprimatului pentru a-l împărți în jumătăți. Pentru a obține sferturi, exercitați apoi o ușoară presiune în centrul unei jumătăți cu degetul arătător pentru a-l rupe pe lungimea lui.

Fiecare comprimat masticabil poate fi împărțit în sferturi pentru o dozare precisă în concordanță cu greutatea corporală individuală a animalelor.

Numărul de comprimate per zi	Greutatea corporală a câinelui (kg)	
1/4	≥ 7.5	< 14.4
1/2	≥ 14.5	< 20.9
3/4	≥ 21	< 29.9
1	≥ 30	< 37.4
1 1/4	≥ 37.5	< 44.9
1 1/2	≥ 45	< 52.4
1 3/4	≥ 52.5	< 59.9
2	≥ 60	< 70

Comprimatele masticabile sunt aromate și sunt acceptate de câini. Comprimatele masticabile pot fi administrate cu sau fără hrană.

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

Așa cum arată datele bibliografice, carprofenul este bine tolerat la câini în doze de două ori doza recomandată, timp de 42 zile.

Nu există un antidot specific pentru carprofen, dar terapia de susținere generală ca practica la supradozarea clinică cu AINS, trebuie aplicată.

#### 4.11 Timp (Timp) de așteptare

Nu este cazul.

## 5. PROPRIETĂȚI FARMACOLOGICE

Cod veterinar ATC: QM01AE91.

Grupa farmacoterapeutică: antiinflamatoare, AINS, acizi aril propionici

### 5.1 Proprietăți farmacodinamice

Carprofenul este un antiinflamator nesteroidian (AINS) din clasa acidului 2-aril-propionic și are proprietăți antiinflamatoare, analgezice și antipiretice.

Mecanismul de acțiune al carprofenului nu este bine cunoscut. Cu toate acestea, s-a demonstrat că inhibarea enzimei ciclo-oxigenaza de către carprofen este relativ slabă la dozele recomandate. Mai mult decât atât, s-a demonstrat că nu inhibă generarea de tromboxani (TX) B<sub>2</sub> în sângele coagulat de câine și nici prostaglandinele (PG) E<sub>2</sub> sau acidul 12-hidroxicosatetraenoic (HETE). Acest lucru sugerează că mecanismul de acțiune al carprofenului nu este inhibarea eicosanoizilor. Unii autori sugerează că există o activitate a carprofenului asupra unuia sau mai multor mediatorii ai inflamației încă neidentificați, dar nu există dovezi clinice în acest sens.

Carprofenul există în două forme enantiomerice, R(-)-carprofen și S(+)-carprofen și o forma racemică care este comercializată. Studiile pe animale de laborator sugerează că enantiomerul S(+) are o proprietate antiinflamatoare mai puternică.

Potențialul ulcerogenic al carprofenului a fost demonstrat la rozătoare dar nu și la câini.

## 5.2 Particularități farmacocinetice

După o singură administrare orală a 4 mg de carprofen per kg greutate corporală la câine, timpul obținerii concentrației plasmatice maxime de 23 μg/ml este de aproximativ 2 ore. Biodisponibilitatea orală este mai mare de 90% din doza totală. Carprofenul este legat de proteinele plasmatice în proporție mai mare de 98% și volumul său de distribuție este redus.

Carprofenul este excretat în bilă, 70% dintr-o doză de carprofen administrată intravenos fiind eliminată prin fecale, în principal ca și conjugat glucuronid. Carprofenul trece la câini printr-un ciclu entioselectiv entero-hepatic, numai enantiomerul S(+) fiind reciclat semnificativ. Clearance-ul plasmatic al carprofenului S(+) este cam de două ori mai mare ca al carprofenului R(-). Clearance-ul biliar al carprofenului S(+) se pare este de asemenea subiectul stereoselectivității și este de aproape trei ori mai mare decât al carprofenului R(-).

## 6. PROPRIETĂȚI FARMACEUTICE

### 6.1 Lista excipienților

Aromă de ficat de porc  
Drojdie  
Croscarmeloză de sodiu  
Copovidonă  
Stearat de magneziu  
Dioxid de siliciu coloidal anhidru  
Celuloză microcristalină.  
Lactoză monohidrat

### 6.2 Incompatibilități

Nu se cunosc.

### 6.3 Perioada de valabilitate

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar așa cum este ambalat pentru vânzare: 3 ani.

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 72 ore

### 6.4 Precauții speciale pentru depozitare

Depozitați ferit de lumină la mai puțin de 30°C.

Depozitați comprimatele divizate în blisterul original.

Orice porțiune din comprimatul divizat rămasă neutilizată trebuie eliminată după 72 ore.

### 6.5 Natura și compoziția ambalajului primar

Complex (PVDC-PVC /Aluminiu) blister termosigilat cu 6 comprimate/blister.

Cutie de carton cu 2 blistere x 6 comprimate

Cutie de carton cu 20 blistere x 6 comprimate

Cutie de carton cu 40 blistere x 6 comprimate

Cutie de carton cu 80 blistere x 6 comprimate

Nu toate dimensiunile de ambalaj pot fi comercializate.

#### **6.6 Precauții speciale pentru eliminarea produselor medicinale veterinare neutilizate sau a deșeurilor provenite din utilizare unor astfel de produse**

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

#### **7. DEȚINĂTORUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE**

Ceva Sante Animale Romania SRL  
Str. Chindiei nr. 5, sector 4  
040185 București  
Romania

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

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

09.02.2017

#### **10. DATA REVIZUIRII TEXTULUI**

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

Se eliberează numai pe bază de rețetă veterinară.

**A. ETICHETARE**

**INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL SECUNDAR**

Cutie de carton

**1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR**

Carprodyl Quadri 120 mg, comprimate masticabile pentru câini.  
Carprofen

**2. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE**

1 comprimat conține:

Carprofen ..... 120 mg

**3. FORMA FARMACEUTICĂ**

Comprimat masticabil  
Comprimate de culoare bej, marcate în formă de trifoi.  
Comprimatul poate fi divizat în patru parti egale.

**4. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI**

12 comprimate  
120 comprimate  
240 comprimate  
480 comprimate

**5. SPECII ȚINTĂ**

Câini

**6. INDICATIE (INDICAȚII)****7. MOD ȘI CALE (CAI) DE ADMINISTRARE**

Administrare orală.  
Schema de dozare: Citiți prospectul înainte de utilizare.

**8. TIMP DE AȘTEPTARE**

**9. ATENTIONARE (ATENȚIONĂRI) SPECIALA (SPECIALE), DACA E NECESAR**

Citiți prospectul înainte de utilizare.

**10. DATA EXPIRĂRII**

EXP {lună/an}

**11. CONDIȚII SPECIALE DE DEPOZITARE**

Depozitați ferit de lumină la mai puțin de 30°C.

Referitor la perioada de valabilitate a comprimatelor divizate: citiți prospectul produsului.

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

Eliminare: citiți prospectul produsului.

**13. MENȚIUNEA “NUMAI PENTRU UZ VETERINAR” SI CONDITII SAU RESTRICTII PRIVIND ELIBERAREA SI UTILIZAREA, dupa caz**

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

**14. MENȚIUNEA “A NU SE LĂSA LA VEDEREA SI ÎNDEMÂNA COPILOR”**

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

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

Ceva Sante Animale Romania SRL  
Str. Chindiei nr. 5, sector 4  
040185 București  
Romania

**16. NUMĂRUL (NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE****17. NUMĂRUL DE FABRICAȚIE AL SERIEI DE PRODUS**

Lot: {număr}



**INFORMAȚII MINIME CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE BLISTERE**

Blister x 6 comprimate

**1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR**Carprodyl Quadri 120 mg, comprimate masticabile pentru câini  
Carprofen**2. NUMELE DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE**

Ceva Sante Animale - Logo

**3. DATA EXPIRĂRII**

EXP {lună/an}

**4. NUMĂRUL SERIEI**

Lot {număr}

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

Numai pentru uz veterinar.

**B. PROSPECT**

**PROSPECT****Carprodyl Quadri 120 mg, comprimate masticabile pentru câini****1. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE ȘI A DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE FABRICARE, RESPONSABIL PENTRU ELIBERAREA SERIILOR DE PRODUS**Deținătorul autorizației de comercializare:

Ceva Sante Animale Romania SRL  
Str. Chindiei nr. 5, sector 4  
040185 Bucuresti  
Romania

Producător pentru eliberarea seriei:

Ceva Santé Animale  
Boulevard de la Communication  
Zone Autoroutière  
53950 Louverné  
FRANȚA

**2. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR**

Carprodyl Quadri 120 mg, comprimate masticabile pentru câini  
Carprofen

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

Fiecare comprimat conține:

Carprofen ..... 120 mg

Comprimate de culoare bej, marcate în formă de trifoi.  
Comprimatul poate fi divizat în patru sferturi.

**4. INDICATIE (INDICAȚII)**

La câini:

Reducerea inflamației și durerii cauzate de afecțiunile sistemului musculo-scheletic și de bolile degenerative articulare.

În managementul durerii post-operatorii ca o continuare a analgeziei parenterale.

**5. CONTRAINDICAȚII**

A nu se utiliza la cățelele gestante sau în lactație.

A nu se utiliza la câinii cu vârsta mai mică de 4 luni în absența informațiilor specifice.

A nu se utiliza la pisici.

A nu se utiliza la câinii cu afecțiuni cardiace, hepatice sau renale sau când există posibilitatea unor ulcere sau hemoragii gastro-intestinale sau unde se evidențiază discrazii sanguine.

A nu se utiliza în caz de hipersensibilitate cunoscută la substanța activă, la alte substanțe AINS sau la oricare dintre excipienți.

## 6. REACȚII ADVERSE

Au fost raportate reacții adverse tipice, asociate antiinflamatoarelor nesteroidiene, cum ar fi vomă, fecale moi/diaree, sânge ascuns în fecale, pierderea apetitului și letargie. Aceste reacții adverse apar de obicei în prima săptămână de tratament și în marea majoritate a cazurilor sunt tranzitorii și dispar după terminarea tratamentului, dar în cazuri foarte rare pot fi serioase sau chiar fatale.

Dacă apar reacții adverse, administrarea produsului trebuie întreruptă și trebuie anunțat medicul veterinar.

În cazul utilizării și altui antiinflamator nesteroidian, există riscul unor episoade de idiosincrazie hepatică sau renală.

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

## 7. SPECII ȚINTĂ

Câini

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

Pentru administrare orală

4 mg carprofen per kg greutate corporală și per zi.

Doza inițială este de 4 mg carprofen/kg greutate corporală/zi, administrat într-o doză unică zilnic. Efectul analgezic al fiecărei doze persistă pentru cel puțin 12 ore. Doza zilnică poate fi redusă în funcție de răspunsul clinic.

Durata tratamentului va depinde de răspunsul clinic observat. Tratamentele de lungă durată trebuie efectuate sub supravegherea periodică a medicului veterinar.

Pentru extinderea acoperirii analgezice și antiinflamatorii post-operatorie, tratamentul pre-operator parenteral cu carprofen injectabil poate fi continuat cu carprofen comprimate în doză de 4 mg /kg/zi, timp de 5 zile.

A nu se depăși doza recomandată.

Comprimatele pot fi divizate astfel: Așezați comprimatul pe o suprafață plană, cu fața marcată în jos (fața convexă în sus).

Cu vârful degetului arătător, exercitați o ușoară presiune în plan vertical pe centrul comprimatului pentru a-l împărți în jumătăți. Pentru a obține sferturi, exercitați apoi o ușoară presiune în centrul unei jumătăți cu degetul arătător pentru a-l rupe pe lungimea lui..

Fiecare comprimat masticabil poate fi împărțit în sferturi pentru o dozare precisă în concordanță cu greutatea corporală individuală a animalelor.

Numărul de comprimate per zi	Greutatea corporală a câinelui (kg)	
1/4	≥ 7.5	< 14.4
1/2	≥ 14.5	< 20.9
3/4	≥ 21	< 29.9
1	≥ 30	< 37.4
1 1/4	≥ 37.5	< 44.9
1 1/2	≥ 45	< 52.4
1 3/4	≥ 52.5	< 59.9
2	≥ 60	< 70

## 9. RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

Comprimatele masticabile sunt aromate și sunt acceptate de câini. Comprimatele masticabile pot fi administrate cu sau fără hrana.

## 10. TIMP DE AȘTEPTARE

Nu este cazul.

## 11. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A nu se lăsa la vedere și îndemâna copiilor.

Depozitați ferit de lumină, la mai puțin de 30°C.

Depozitați comprimatele divizate în blisterul original.

Orice porțiune din comprimatul divizat rămasă neutilizată trebuie eliminată după 72 ore.

A nu se utiliza acest produs medicinal veterinar după data expirării marcată pe blister și cutia de carton după EXP. Data expirării face referire la ultima zi din lună.

## 12. ATENTIONARE (ATENȚIONĂRI) SPECIALA (SPECIALE)

### Utilizare în perioada de gestație și lactație

Studiile pe animalele de laborator (iepuri, șobolani) au demonstrat fetotoxicitatea carprofenului, la doze apropiate valorilor dozei terapeutice. Siguranța produsului medicinal veterinar nu a fost stabilită pe durata gestației și lactației. Nu administrați la cățele gestante sau aflate în lactație.

În cazul animalelor de reproducție, nu administrați în perioada de reproducție.

### Precauții speciale pentru utilizare la animale

Utilizarea la câinii mai mici de 6 săptămâni sau la cei în vârstă, poate implica un risc suplimentar. Dacă această utilizare nu poate fi evitată, câinii pot necesita o reducere a dozei și un management clinic atent.

Evitați utilizarea la câinii deshidratați, hipovolemici sau hipotensivi deoarece există riscul creșterii toxicității renale.

Trebuie evitată administrarea concurentă a medicamentelor potențial nefrotice.

AINS pot cauza inhibarea fagocitozei și prin urmare, în cazul tratamentului afecțiunilor inflamatorii asociate cu infecții bacteriene, ar trebui instituită terapia complementară cu antimicrobiene.

Ca și în cazul altor AINS, a fost observată fotodermatita consecutiv tratamentului cu carprofen la animalele de laborator și la oameni. Aceste reacții cutanate nu au fost constatate niciodată la câini.

Nu administrați împreună cu alte AINS sau la un interval mai mic de 24 ore unul de altul. Unele AINS pot fi legate puternic de proteinele plasmatice și concurează cu alte medicamente puternic legate, ceea ce poate duce la efecte toxice.

Din cauza bunei palatabilități a comprimatelor, acestea trebuie depozitate într-un loc sigur unde animalele nu au acces. Ingestia dozei care depășește numărul de comprimate recomandat poate duce la efecte adverse severe.

În acest caz, consultați imediat un medic veterinar.

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

În caz de ingestie accidentală, solicitați imediat sfatul medicului și prezentați medicului prospectul produsului. Spălați mâinile după manipularea produsului.

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

Carprofenul este înalt legat de proteinele plasmatice și concurează cu alte medicamente înalt legate, ceea ce poate duce la creșterea efectelor toxice ale acestora.

Nu administrați acest produs medicinal veterinar împreună cu alte AINS sau glucocorticoizi. Trebuie evitată de asemenea administrarea împreună cu substanțele nefrotice (cum ar fi de exemplu antibioticele aminoglicozide).

Vedeți și secțiunea "Precauții speciale pentru utilizare".

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

Așa cum arată datele bibliografice, carprofenul este bine tolerat la câini în doze de două ori doza recomandată, timp de 42 zile.

Nu există un antidot specific pentru carprofen, dar terapia de susținere generală ca practică la supradozarea clinică cu AINS, trebuie aplicată.

**13. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU ELIMINAREA PRODUSELOR MEDICINALE VETERINARE NEUTILIZATE SAU A DEȘEURILOR PROVENITE DIN UTILIZAREA UNOR ASTFEL DE PRODUSE**

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. DATA ÎN CARE A FOST APROBAT ULTIMA DATĂ PROSPECTUL**

**15. ALTE INFORMAȚII**

**Dimensiunea ambalajului:**

Cutie de carton cu 2 blistere x 6 comprimate

Cutie de carton cu 20 blistere x 6 comprimate

Cutie de carton cu 40 blistere x 6 comprimate

Cutie de carton cu 80 blistere x 6 comprimate

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.