

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

Carprodyl Quadri 50 mg, comprimate pentru câini.

2. COMPOZITIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ

Un comprimat conține:

Substanța activă:

Carprofen 50 mg

Pentru lista completă a excipienților, vezi secțiunea 6.1

3. FORMĂ FARMACEUTICĂ

Comprimat.

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

A se vedea 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 nefrotoxice.

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, sange 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 nefrotoxice (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.

Comprimatele sunt divizate și pot fi utilizate, după cum urmează:

Numărul de comprimate per zi	Greutatea corporală a câinelui (kg)		
1/4	> 3	-	< 6
1/2	> 6	-	< 9
3/4	> 9	-	< 12.5
1	> 12.5	-	< 15.5
1 1/4	> 15.5	-	< 18.5
1 1/2	> 18.5	-	< 21.5
1 3/4	> 21.5	-	< 25
2	> 25	-	< 28
2 1/4	> 28	-	< 31
2 1/2	> 31	-	< 34
2 3/4	> 34	-	< 37
3	> 37	-	< 40
3 1/4	> 40	-	< 43
3 1/2	> 43	-	< 45

Comprimatele sunt aromate și sunt acceptate de câini, dar ele pot fi administrate direct în gura câinelui sau adăugate în hrană, dacă e necesar.

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. Doze de până la 3 ori doza recomandată nu determină reacții adverse.

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: produse antiinflamatoare și antireumatice, nesteroidiene, derivați ai acidului propionic

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) B2 în sângele coagulat de câine și nici prostaglandinele (PG) E2 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 multora mediatori ai inflamației încă neidentificați, dar nu exista dovezi clinice în acest sens.

Carprofenul există în două forme enantiomerice, R(-)-carprofen și S(+)-carprofen și o forma racemica 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 enantioselectiv enterohepatic, 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 10 comprimate/blister.
Cutie de carton cu 2 blistere x 10 comprimate
Cutie de carton cu 10 blistere x 10 comprimate
Cutie de carton cu 20 blistere x 10 comprimate
Cutie de carton cu 30 blistere x 10 comprimate
Cutie de carton cu 40 blistere x 10 comprimate
Cutie de carton cu 50 blistere x 10 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 50 mg, comprimate pentru câini.
Carprofen

2. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE

1 comprimat conține:

Carprofen 50 mg

3. FORMA FARMACEUTICĂ

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

4. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI

20 comprimate
100 comprimate
200 comprimate
300 comprimate
400 comprimate
500 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. ATENȚIONARE (ATENȚIONARI) 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 COPIILOR”

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 10 comprimate

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Carprodyl Quadri 50 mg, comprimate 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 50 mg, comprimate pentru câini

1. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE ȘI A DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE FABRICARE, RESPONSABIL PENTRU ELIBERAREA SERIIOR 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 50 mg, comprimate pentru câini
Carprofen

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

Un comprimat conține:

Carprofen 50 mg

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 reacții adverse rare 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.

Comprimatele sunt divizate și pot fi utilizate, după cum urmează:

Numărul de comprimate per zi	Greutatea corporală a câinelui (kg)		
1/4	> 3	-	< 6
1/2	> 6	-	< 9
3/4	> 9	-	< 12.5
1	> 12.5	-	< 15.5
1 1/4	> 15.5	-	< 18.5
1 1/2	> 18.5	-	< 21.5
1 3/4	> 21.5	-	< 25
2	> 25	-	< 28
2 1/4	> 28	-	< 31
2 1/2	> 31	-	< 34
2 3/4	> 34	-	< 37
3	> 37	-	< 40
3 1/4	> 40	-	< 43
3 1/2	> 43	-	< 45

9. RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

Comprimatele sunt aromate și sunt acceptate de câini, dar ele pot fi administrate direct în gura câinelui sau adăugate în hrană, dacă e necesar.

10. TIMP DE AȘTEPTARE

Nu este cazul.

11. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A nu se lăsa la vederea 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. Data expirării face referire la ultima zi din lună.

12. ATENȚIONARE (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 concurrentă 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.

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).

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. Doze de până la 3 ori doza recomandată nu determină reacții adverse. Nu există un antidot specific pentru carprofen, dar terapia de susținere generală ca practica 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 10 comprimate

Cutie de carton cu 10 blistere x 10 comprimate

Cutie de carton cu 20 blistere x 10 comprimate

Cutie de carton cu 30 blistere x 10 comprimate

Cutie de carton cu 40 blistere x 10 comprimate

Cutie de carton cu 50 blistere x 10 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.