

[Versiunea 9.1, 11/2024]

ANEXA I

REZUMATUL CARACTERISTICILOR PRODUSULUI

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Cartaxx 20 mg comprimate masticabile pentru câini

2. COMPOZIȚIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ

Fiecare comprimat conține:

Substanța activă:

Carprofen 20 mg

Excipienți:

Compoziția calitativă a excipienților și a altor constituenți
Celuloză, microcristalină
Zaharină sodică
Vanilină
Lactoză monohidrat
Amidon glicolat de sodiu (de tip A)
Sterat de magneziu

Comprimat masticabil rotund și convex, de culoare albă până la aproape albă, cu o linie de rupere în formă de cruce pe o parte, cu diametru de 7 mm.

Comprimatele pot fi divizate în 2 sau 4 părți egale.

3. INFORMAȚII CLINICE

3.1 Specii țintă

Câini.

3.2 Indicații de utilizare pentru fiecare specie țintă

Reducerea inflamației și durerii în boli acute și cronice ale sistemului musculo-scheletic (de exemplu osteoartrită).

Pentru reducerea durerii postoperatorii în urma intervențiilor chirurgicale la nivelul țesuturilor moi după analgezie parenterală precedentă.

3.3 Contraindicații

Nu se utilizează în cazurile de hipersensibilitate la carprofen sau la oricare dintre excipienți.

Nu se utilizează la câini care suferă de afecțiuni severe cardiace, hepatice sau renale, sau la care există posibilitatea de ulcerare sau hemoragie gastro-intestinală.

Nu se utilizează la animale deshidratate, hipovolemice și hipotensive.

Nu se utilizează la pisici.

Nu se utilizează la cățele în perioada de gestație sau lactație.

3.4 Atenționări speciale

Nu există.



3.5 Precauții speciale pentru utilizare

Precauții speciale pentru utilizarea în siguranță la speciile țintă:

Utilizarea la câini cu vârsta sub 6 săptămâni sau la câini vârstnici poate implica un risc suplimentar. Dacă o astfel de utilizare nu poate fi evitată, se utilizează numai în conformitate cu evaluarea beneficiu-risc efectuată de medicul veterinar responsabil iar câinii tratați pot necesita un tratament clinic atent.

AINS (medicamentele anti-inflamatorii nesteroidiene) pot provoca inhibiția fagocitozei și, prin urmare, în tratamentul afecțiunilor inflamatorii asociate cu infecție bacteriană, trebuie promovat tratamentul antimicrobian concomitent.

Comprimatele masticabile sunt aromatizate. Pentru a se evita ingestia accidentală, comprimatele nu trebuie lăsate la îndemâna animalelor.

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

Carprofenul este un medicament anti-inflamator nesteroidian.

Persoanele cu hipersensibilitate cunoscută la AINS trebuie să evite contactul cu produsul medicinal veterinar.

Trebuie evitat contactul direct al pielii utilizatorului cu substanța activă, deoarece pot apărea reacții fototoxice la om sau există riscul de dezvoltare a unei fotoalergii, care poate persista timp de ani de zile sub formă de fotosensibilitate severă sau sensibilitate la lumină cu înroșire, umflare sau formare de vezicule la nivelul pielii. Studiile de laborator au evidențiat proprietăți de fotosensibilizare în cazul carprofenului, ca și în cazul altor AINS.

Ingestia accidentală a produsului medicinal veterinar poate provoca efecte gastro-intestinale, cum sunt greață și durere gastrică. Trebuie avut grijă pentru a se evita ingestia accidentală de către copii. Pentru a se evita ingestia accidentală, părțile neutilizate ale comprimatului trebuie returnate în spațiul liber al blisterului și în cutia de carton.

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

Spălați-vă pe mâini după utilizare.

Precauții speciale pentru protecția mediului:

Nu este cazul.

3.6 Evenimente adverse

Câini:

Foarte rare (<1 animal / 10 000 de animale tratate, inclusiv raportările izolate):	Reacție alergică Creșterea valorilor enzimelor hepatice, hepatopatie, tulburări hepatice Diaree ¹ , melenă ¹ , scaune moi ¹ , vărsături ¹ , Valori crescute ale parametrilor renali ¹ , volum de urină crescut ¹ , Oligurie ¹ Pierderea apetitului ¹ , letargie ¹ , polidipsie ¹
---	---

¹Reacții adverse obișnuite asociate cu AINS; tranzitorii, de obicei apar în prima săptămână de tratament și dispar după oprirea tratamentului, dar în cazuri foarte rare pot fi foarte grave sau chiar letale. Dacă apar reacții adverse, tratamentul trebuie oprit imediat și câinele trebuie dus fără întârziere la medicul veterinar.

Raportarea evenimentelor adverse este importantă. Permite monitorizarea continuă a siguranței produsului medicinal veterinar. Rapoartele se trimit, de preferință prin medicul veterinar, fie deținătorului autorizației de comercializare sau reprezentantului local al acestuia, fie autorității naționale competente prin sistemul național de raportare. Consultați prospectul pentru datele de contact respective.

3.7 Utilizarea în timpul gestației, lactației sau a ouatului

Nu a fost stabilită siguranța produsului medicinal veterinar în timpul gestației și lactației.

Gestație și lactație:

Studiile de laborator efectuate pe animale de laborator (șobolan, iepure) au demonstrat existența efectelor fetotoxice ale carprofenului la doze apropiate de doza terapeutică.

Nu se utilizează la câini în perioada de gestație și lactație.

3.8 Interacțiunea cu alte produse medicinale și alte forme de interacțiune

Carprofenul nu trebuie administrat împreună cu corticosteroizi și alte AINS.

Dacă se efectuează pre-tratament cu anti-inflamatoare steroidiene sau nesteroidiene (AINS), trebuie respectată strict o perioadă fără tratament, în caz contrar reacțiile adverse posibile se pot agrava.

Carprofenul este puternic legat de proteinele plasmatică și intră în competiție cu alte medicamente legate puternic de proteinele plasmatică, ceea ce poate duce la efecte toxice. Prin urmare nu trebuie administrat simultan cu alte substanțe care se leagă puternic de proteinele plasmatică.

Trebuie evitată administrarea concomitentă a anticoagulantelor ca urmare a tendinței crescute de sângerare.

Trebuie evitată administrarea concomitentă cu medicamente cu potențial nefrototoxic.

3.9 Căi de administrare și doze

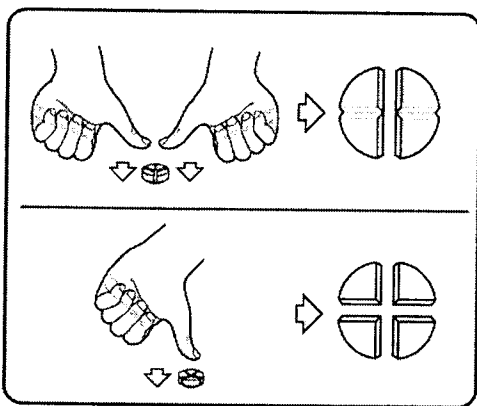
Administrare orală.

Se administrează o doză de 4 mg carprofen per kg greutate corporală o dată pe zi.

Doza specifică nu trebuie crescută.

Durata tratamentului depinde de evoluția clinică a bolii și trebuie determinată de medicul veterinar responsabil. Tratamentul de lungă durată trebuie efectuat numai sub supravegherea medicului veterinar. Pentru a asigura o doză corectă, trebuie stabilită cât mai precis greutatea corporală.

Comprimatele pot fi divizate în 2 sau 4 părți egale pentru a se asigura doza exactă. Așezați comprimatul pe o suprafață plană, cu partea marcată orientată în sus și cu partea convexă (rotunjită) orientată spre suprafață.



Două părți egale: apăsați cu degetele mari pe ambele părți ale comprimatului.

Patru părți egale: apăsați cu degetul mare în mijlocul comprimatului.

Fracțiunea(fracțiunile) rămasă(e) din comprimat trebuie utilizată(e) la următoarea administrare (următoarele administrări).

3.10 Simptome de supradozaj (și, după caz, proceduri de urgență și antidoturi)

Nu s-au observat semne de toxicitate atunci când câinilor li s-a administrat carprofen în doza de până la 9 mg/kg o dată pe zi, timp de 14 zile.

Nu există un antidot specific pentru supradozajul cu carprofen, dar trebuie administrată terapia de susținere, similară celei administrate în cazul supradozajului clinic cu AINS.

3.11 Restricții speciale de utilizare și condiții speciale de utilizare, inclusiv restricții privind utilizarea produselor medicinale veterinare antimicrobiene și antiparazitare, pentru a limita riscul de dezvoltare a rezistenței

Nu este cazul.

3.12 Perioade de așteptare

Nu este cazul.

4. INFORMAȚII FARMACOLOGICE

4.1 Codul ATCvet: QM01AE91

4.2 Farmacodinamic

Carprofenul este un medicament anti-inflamator nesteroidian care aparține grupului acizilor 2-arilpropionici. Are activitate anti-inflamatorie, analgezică și antipiretică.

Carprofenul, similar majorității AINS, este un inhibitor specific al ciclooxigenazei în cadrul cascadei acidului arahidonic. Întrerupe sinteza de prostaglandine. Prostaglandinele au un rol important în declanșarea reacțiilor inflamatorii și reprezintă unul dintre mecanismele de protecție ale mucoasei tractului gastro-intestinal împotriva ulcerărilor. Ciclooxigenaza (COX) are două izoenzime, COX-1 și COX-2. Enzima COX-1 este prezentă constant în sânge și are funcții de auto-reglare (de exemplu protecția mucoasei de la nivelul tractului gastro-intestinal și protecția renală).

În schimb, COX-2 nu este prezentă în mod constant în sânge. Se consideră că această enzimă induce procesul inflamator. În concluzie, gradul de inhibiție al COX-1 determină rata ulcerărilor gastro-intestinale și raportul dintre izoenzime determină rata de reacții adverse sau eficacitatea. La câini carprofenul a avut un raport COX-2:COX-1 favorabil.

Celelalte mecanisme de acțiune ale carprofenului nu au fost încă pe deplin elucidate.

4.3 Farmacocinetică

La câini absorbția carprofenului este rapidă. După o administrare orală unică de 4 mg carprofen per kg greutate corporală la câini, timpul mediu pentru atingerea concentrației plasmatice maxime de 26 $\mu\text{g/ml}$ este de o oră (0,25-2 ore). Volumul de distribuție în corp este scăzut deoarece legarea de proteinele plasmatice este de 99%. Timpul de înjumătățire mediu armonic ($t_{1/2}$) este de 6,4 ore. Carprofenul se excretă în principal în bilă, 70% din doza intravenoasă de carprofen fiind eliminată prin materii fecale, în principal sub formă de glucurono-conjugat și 8-15 % prin urină.

5. INFORMAȚII FARMACEUTICE

5.1 Incompatibilități majore

Nu este cazul.

5.2 Perioada de valabilitate

Termenul de valabilitate al produsului medicinal veterinar așa cum este ambalat pentru vânzare: 30 luni.

5.3. Precauții speciale pentru depozitare

A se păstra în ambalajul original pentru a se feri de lumină.

A se păstra părțile comprimate (jumătăți / sferturi) în blister și blisterul în cutia de carton pentru a se feri de lumină.

Acest produs medicinal veterinar nu necesită condiții de temperatură speciale de depozitare.

5.4 Natura și compoziția ambalajului primar

Blistere din PVC/PE/PVDC-aluminiu, care conțin câte 10 comprimate.

Cutie de carton cu 10, 20, 30, 40, 50, 60, 70, 80, 90, 100, 120 sau 250 comprimate.

Este posibil ca nu toate dimensiunile de ambalaj să fie comercializate.

5.5 Precauții speciale pentru eliminarea produselor medicinale veterinare neutilizate sau a deșeurilor provenite din utilizarea acestor produse

Medicamentele nu trebuie eliminate în apele uzate sau deșeurile menajere.

Utilizați sistemele de returnare a oricărui produs medicinal veterinar neutilizat sau a deșeurilor provenite din acesta, în conformitate cu cerințele locale și cu sistemele naționale de colectare aplicabile produsului medicinal veterinar respectiv.

6. NUMELE DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

Alfasan Nederland B.V.

7. NUMĂRUL(NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

8. DATA PRIMEI AUTORIZĂRI

Data primei autorizări:

9 DATA ULTIMEI REVIZUIRI A REZUMATULUI CARACTERISTICILOR PRODUSULUI

11/2025

10. CLASIFICAREA PRODUSELOR MEDICINALE VETERINARE

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție.

Informații detaliate privind acest produs medicinal veterinar sunt disponibile în Baza de Date a Uniunii privind Produsele (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).



2013-11-14 14:00
ANEXA III

ANEXA III

ETICHETAREA ȘI PROSPECTUL



A. ETICHETAREA

INFORMATII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL SECUNDAR

Cutie de carton

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Cartaxx 20 mg comprimate masticabile

2. DECLARAREA SUBSTANTELOR ACTIVE

Fiecare comprimat conține:

Carprofen 20 mg

3. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI

10 comprimate
20 comprimate
30 comprimate
40 comprimate
50 comprimate
60 comprimate
70 comprimate
80 comprimate
90 comprimate
100 comprimate
120 comprimate
250 comprimate

4. SPECII ŢINTĂ

Câini



5. INDICAȚII

6. CĂI DE ADMINISTRARE

Administrare orală.

7. PERIOADE DE AȘTEPTARE

8. DATA EXPIRĂRII

Exp. {ll/aaaa}

9. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A se păstra în ambalajul original pentru a se feri de lumină.

A se păstra părțile comprimatului în blister și blisterul în cutia de carton pentru a se feri de lumină.

Fracțiunea(fracțiunile) rămasă(e) din comprimat trebuie utilizată(e) la următoarea administrare (următoarele administrări).

10. MENȚIUNEA „A SE CITI PROSPECTUL ÎNAINTE DE UTILIZARE”

A se citi prospectul înainte de utilizare.

11. MENȚIUNEA „NUMAI PENTRU UZ VETERINAR”

Numai pentru uz veterinar.

12. MENȚIUNEA „A NU SE LĂSA LA VEDEREA ȘI ÎNDEMÂNA COPIILOR”

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

13. NUMELE DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

Alfasan Nederland B.V.

Distribuitor:

Cityvet Pet&Farm SRL

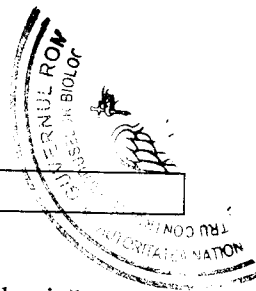
Str.Sulfinei 78-80, Măgurele, Ilfov

România

14. NUMERELE AUTORIZAȚIILOR DE COMERCIALIZARE

15. NUMĂRUL SERIEI

Lot {număr}



INFORMAȚII MINIME CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJELE PRIMARE MICI

Blister din aluminiu

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Cartaxx



2. INFORMAȚII CANTITATIVE PRIVIND SUBSTANȚELE ACTIVE

Carprofen 20 mg/tablet

3. NUMĂRUL SERIEI

Lot {număr}

4. DATA EXPIRĂRII

Exp. {ll/aaaa}



B. PROSPECTUL

PROSPECTUL

1. Denumirea produsului medicinal veterinar

Cartaxx 20 mg comprimate masticabile pentru câini
 Cartaxx 50 mg comprimate masticabile pentru câini
 Cartaxx 100 mg comprimate masticabile pentru câini

2. Compoziție

Fiecare comprimat conține:

Cartaxx 20 mg

Substanța activă:

Carprofen 20 mg

Comprimat masticabil rotund și convex, de culoare albă până la aproape albă, cu o linie de rupere în formă de cruce pe o parte, cu dimensiune de 7 mm.

Cartaxx 50 mg

Substanța activă:

Carprofen 50 mg

Comprimat masticabil rotund și convex, de culoare albă până la aproape albă, cu o linie de rupere în formă de cruce pe o parte, cu dimensiune de 10 mm.

Cartaxx 100 mg

Substanța activă:

Carprofen 100 mg

Comprimat masticabil rotund și convex, de culoare albă până la aproape albă, cu o linie de rupere în formă de cruce pe o parte, cu dimensiune de 13 mm.

Comprimatele pot fi divizate în 2 sau 4 părți egale.

3. Specii țintă

Câini.

4. Indicații de utilizare

Reducerea inflamației și durerii în boli acute și cronice ale sistemului musculo-scheletic (de exemplu osteoartrită).

Pentru reducerea durerii postoperatorii în urma intervențiilor chirurgicale la nivelul țesuturilor moi după analgezie parenterală precedentă.

5. Contraindicații

Nu se utilizează în cazurile de hipersensibilitate la carprofen sau la oricare dintre excipienți.

Nu se utilizează la câini care suferă de afecțiuni severe cardiace, hepatice sau renale, sau la care există posibilitatea de ulcerare sau hemoragie gastro-intestinală.

Nu se utilizează la animale deshidratate, hipovolemice și hipotensive.

Nu se utilizează la pisici.

Nu se utilizează la cățele în perioada de gestație sau lactație.

6. Atenționări speciale

Precauții speciale pentru utilizarea în siguranță la speciile țintă:

Utilizarea la câini cu vârsta sub 6 săptămâni sau la câini vârstnici poate implica un risc suplimentar. Dacă o astfel de utilizare nu poate fi evitată, se utilizează numai în conformitate cu evaluarea beneficiu-risc efectuată de medicul veterinar responsabil iar câinii tratați pot necesita o gestionare clinică atentă. AINS (medicamentele anti-inflamatorii nesteroidiene) pot provoca inhibiția fagocitozei și, prin urmare, în tratamentul afecțiunilor inflamatorii asociate cu infecție bacteriană, trebuie promovat tratamentul antimicrobian concomitent.

Comprimatele masticabile sunt aromatizate. Pentru a se evita ingestia accidentală, comprimatele nu trebuie lăsate la îndemâna animalelor.

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

Carprofenul este un medicament anti-inflamator nesteroidian.

Persoanele cu hipersensibilitate cunoscută la AINS trebuie să evite contactul cu produsul medicinal veterinar.

Trebuie evitat contactul direct al pielii utilizatorului cu substanța activă, deoarece pot apărea reacții fototoxice la om sau există riscul de dezvoltare a unei fotoalergii, care poate persista timp de ani de zile sub formă de fotosensibilitate severă sau sensibilitate la lumină cu înroșire, umflare sau formare de vezicule la nivelul pielii. Studiile de laborator au evidențiat proprietăți de fotosensibilizare în cazul carprofenului, ca și în cazul altor AINS.

Ingestia accidentală a produsului medicinal veterinar poate provoca efecte gastro-intestinale, cum sunt greață și durere gastrică. Trebuie avut grijă pentru a se evita ingestia accidentală de către copii. Pentru a se evita ingestia accidentală, părțile neutilizate ale comprimatului trebuie returnate în spațiul liber al blisterului și în cutie.

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

Spălați-vă pe mâini după utilizare.

Gestație și lactație:

Studiile de laborator efectuate pe animale de laborator (șobolan, iepure) au demonstrat existența efectelor feto-toxice ale carprofenului la doze apropiate de doza terapeutică.

Nu a fost stabilită siguranța produsului medicinal veterinar în timpul gestației și lactației. Nu se utilizează la câini în perioada de gestație și lactație.

Interacțiunea cu alte produse medicinale și alte forme de interacțiune:

Carprofenul nu trebuie administrat împreună cu corticosteroizi și alte AINS.

Dacă se efectuează pre-tratament cu anti-inflamatoare steroidiene sau nesteroidiene (AINS), trebuie respectată strict o perioadă fără tratament, în caz contrar reacțiile adverse posibile se pot agrava.

Carprofenul este puternic legat de proteinele plasmatice și intră în competiție cu alte medicamente legate puternic de proteinele plasmatice, ceea ce poate duce la efecte toxice. Prin urmare nu trebuie administrat simultan cu alte substanțe care se leagă puternic de proteinele plasmatice.

Trebuie evitată administrarea concomitentă a anticoagulantelor ca urmare a tendinței crescute de sângerare.

Trebuie evitată administrarea concomitentă cu medicamente cu potențial nefrototoxic.

Supradozaj:

Nu s-au observat semne de toxicitate atunci când câinilor li s-a administrat carprofen în doza de până la 9 mg/kg o dată pe zi, timp de 14 zile. Nu există un antidot specific pentru supradozajul cu carprofen, dar trebuie administrată terapia de susținere, similară celei administrate în cazul supradozajului clinic cu AINS.

7. Evenimente adverse

Câini:

Foarte rare (<1 animal / 10 000 de animale tratate, inclusiv raportările izolate):	Reacție alergică Creșterea valorilor enzimelor hepatice, hepatopatie, tulburări hepatice Diaree ¹ , melenă ¹ , scaune moi ¹ , vărsături ¹ Valori crescute ale parametrilor renali ¹ , volum de urină crescut ¹ , Oligurie ¹ Pierderea apetitului ¹ , letargie ¹ , polidipsie ¹
--	---

¹Reacții adverse obișnuite asociate cu AINS; tranzitorii, de obicei apar în prima săptămână de tratament și dispar după oprirea tratamentului, dar în cazuri foarte rare pot fi foarte grave sau chiar letale. Dacă apar reacții adverse, tratamentul trebuie oprit imediat și câinele trebuie dus fără întârziere la medicul veterinar.

Raportarea evenimentelor adverse este importantă. Permite monitorizarea continuă a siguranței produsului medicinal veterinar. Dacă observați orice reacții adverse, chiar și cele care nu sunt deja enumerate în acest prospect, sau credeți că medicamentul nu a avut efect, vă rugăm să contactați mai întâi medicul dumneavoastră veterinar. De asemenea, puteți raporta evenimente adverse către deținătorul autorizației de comercializare sau reprezentantul local al deținătorului autorizației de comercializare, utilizând datele de contact de la sfârșitul acestui prospect sau prin sistemul național de raportare: farmacovigilenta@ansvsa.ro icbmrv@icbmrv.ro

8. Doze pentru fiecare specie, căi de administrare și metode de administrare

Administrare orală.

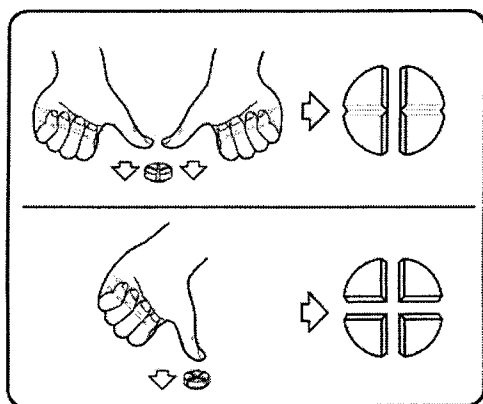
Se administrează o doză de 4 mg carprofen per kg greutate corporală o dată pe zi.

Doza specifică nu trebuie crescută.

Durata tratamentului depinde de evoluția clinică a bolii și trebuie determinată de medicul veterinar responsabil. Tratamentul de lungă durată trebuie efectuat numai sub supravegherea medicului veterinar. Pentru a asigura o doză corectă, trebuie stabilită cât mai precis greutatea corporală.

9. Recomandări privind administrarea corectă

Comprimatele pot fi divizate în 2 sau 4 părți egale pentru a se asigura doza exactă. Așezați comprimatul pe o suprafață plană, cu partea marcată orientată în sus și cu partea convexă (rotunjită) orientată spre suprafață.



Două părți egale: apăsați cu degetele mari pe ambele părți ale comprimatului.
Patru părți egale: apăsați cu degetul mare în mijlocul comprimatului.

Fracțiunea(fracțiunile) rămasă(e) din comprimat trebuie utilizată(e) la următoarea administrare (următoarele administrări).



10. Perioade de așteptare

Nu este cazul.

11. Precauții speciale pentru depozitare

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

A se păstra în ambalajul original pentru a se feri de lumină.

Acest produs medicinal veterinar nu necesită condiții de temperatură speciale pentru depozitare. A se păstra părțile comprimatului (jumătăți / sferturi) în blister și blisterul în cutia de carton pentru a se feri de lumină. Nu utilizați acest produs medicinal veterinar după data expirării marcată pe blister/cutie după Exp. Data de expirare se referă la ultima zi a lunii respective.

12. Precauții speciale pentru eliminare

Medicamentele nu trebuie eliminate în apele uzate sau deșeurile menajere

Utilizați sistemele de returnare a oricărui produs medicinal veterinar neutilizat sau a deșeurilor provenite din acesta, în conformitate cu cerințele locale și cu sistemele naționale de colectare aplicabile. Aceste măsuri ar trebui să contribuie la protecția mediului.

Solicitați medicului veterinar sau farmacistului informații referitoare la modalitatea de eliminare a medicamentelor care nu mai sunt necesare.

13. Clasificarea produselor medicinale veterinare

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție.

14. Numerele autorizațiilor de comercializare și dimensiunile de ambalaj

Cartaxx 20 mg:

Cartaxx 50 mg:

Cartaxx 100 mg:

Blistere din PVC/PE/PVDC-aluminiu, care conțin câte 10 comprimate.

Cutie de carton cu 10, 20, 30, 40, 50, 60, 70, 80, 90, 100, 120 sau 250 comprimate.

Este posibil ca nu toate dimensiunile de ambalaj să fie comercializate.

15. Data ultimei revizuirii a prospectului

11/2025

Informații detaliate privind acest produs medicinal veterinar sunt disponibile în Baza de Date a Uniunii privind Produsele (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Date de contact

Deținătorul autorizației de comercializare și producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Alfasan Nederland B.V.

Kuipersweg 9

3449 JA Woerden

Tarile de Jos

Producător responsabil pentru eliberarea seriei:

Lelypharma B.V.
Zuiveringsweg 42
8243 PZ Lelystad
Tarile de Jos

Reprezentanți locali și date de contact pentru raportarea evenimentelor adverse suspectate:

Cityvet Pet&Farm SRL
Str. Sulfinei 78-80, Măgurele, Ilfov
România
Tel +40766063646
E-mail office@ctvet.ro

17. Alte informații

