



## DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

OSULTRIX. pulbere pentru soluție orală. viței. miei. iezi. suine iepuri și păsări

## COMPOZIȚIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ

Colistin.....	500 000	UI
(ca sulfat)		
Trimetoprim.....	37.5	mg
Excipient QS 1 g		

Pentru lista completă a excipienților. vezi secțiunea 6.1

### 3. FORMA FARMACEUTICĂ

Pubere pentru soluție cu administrare orală.

### 4. PARTICULARITĂȚI CLINICE

#### 4.1 Specii țintă

Viței. miei. iezi. suine iepuri și păsări

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

Produsul se recomandă la viței. miei. iezi. suine. iepuri și păsări în tratamentul infecțiilor gastro-intestinale determinate de germeni sensibili la colistin și trimetoprim.

#### 4.3 Contraindicații

A nu se utiliza în cazuri cunoscute de alergie la trimetoprim.

#### 4.4 Atenționări speciale pentru fiecare specie țintă

Nu există.

#### 4.5 Precauții speciale pentru utilizare

##### Precauții speciale pentru utilizare la animale

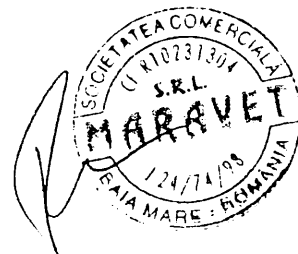
Pulberea pentru soluție orală este destinată dizolvării în lapte, furaje lichide sau apă potabilă și nu poate fi utilizată ca atare.

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

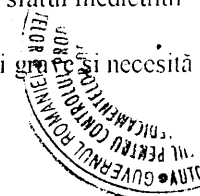
În caz de hipersensibilitate la polimixine sau trimetoprim, să se evite contactul cu produsul medicinal veterinar.

Echipamentul individual de protecție constând din mănuși și mască trebuie să fie purtat atunci când se manipulează produsul medicinal veterinar.

Evitați inspirarea de praf rezultat de la produs și contactul cu pielea și ochii.



În cazul în care, după expunerea la produs apar simptome (erupții cutanate), solicitați sfatul medicului și prezentați eticheta produsului.  
Umflarea feței, buzelor și a ochilor sau dificultăți în respirație sunt simptome mult mai grave și necesită asistență medicală de urgență.



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

Nu se cunosc.

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

Vezi secțiunea 4.11 "Timp de așteptare"

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

Nu se cunosc.

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

Produsul se administrează oral, în hrana lichidă sau apa de băut.

Aportul de apă medicamentată, lapte sau furaje lichide ale animalelor sunt dependente de starea clinică a animalelor. Pentru a se obține o dozare corectă, concentrația trebuie să fie adaptată în consecință.

Păsări: 75 000 UI de colistin (sub formă de sulfat) și 10 mg trimetoprim pe kg de greutate corporală și pe zi timp de 3 zile consecutiv, pe cale orală în apa de băut, echivalent cu 1.5 până la 2.66 g de pulbere orală pe 10 kg de greutate corporală și pe zi timp de 3 zile consecutiv.

La viței, miei, iezi, suine, iepuri: 100 000 UI de colistin (sub formă de sulfat) și 10 mg trimetoprim pe kg de greutate corporală și pe zi, în două administrări pe zi, timp de 3 zile consecutive, pe cale orală, în lapte, furaje lichide sau apă potabilă echivalent cu 2 până la 2.5 g de pulbere orală pe 10 kg greutate corporală în două administrări pe zi, timp de 3 zile consecutiv.

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

Nu sunt cunoscute.

#### 4.11 Timp de așteptare

Carne și organe: 7 zile

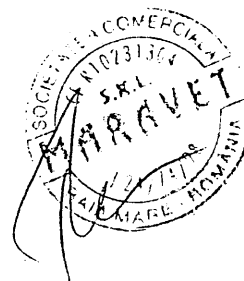
Ouă: Ouălele provenite de la păsări tratate cu Colisultrix nu sunt destinate consumului uman (în timpul perioadei de ouat și / sau + săptămâni înainte de debutul perioadei de ouat).

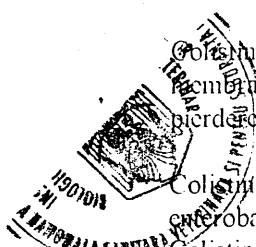
## 5. PROPRIETĂȚI FARMACOLOGICE

Grupa farmacoterapeutică: Antiinfecțioase intestinale.  
Codul veterinar ATC: QA07AA99

### 5.1 Proprietăți farmacodinamice

Colistinul este un antibiotic polipeptidic aparținând clasei polimixinelor.





Colistinul își exercită acțiunea bactericidă pe tulpinile bacteriene sensibile prin dezorganizarea membranei citoplasmatică, ceea ce conduce la modificarea permeabilității celulare și prin urmare, la pierderea conținutului intracelular.

Colistinul exercită activitate bactericidă împotriva unui spectru larg de bacterii Gram-negativ, inclusiv enterobacterii și mai ales *Escherichia coli*.  
Colistinul are o acțiune scăzută împotriva bacteriilor Gram-pozitive și organismelor fungice.

Bacteriile Gram-pozitive, precum și anumite tulpini de bacterii Gram-negativ (*Proteus* și *Serratia*), sunt rezistente în mod natural la colistin.

Cu toate acestea, rezistența dobândită a bacteriilor Gram-negativ enterice la colistin este rară și este explicată printr-o mutație într-un singur pas.

Trimetoprim este un antiinfecțios care aparține grupului diaminopirimidinci. Este activ împotriva *Streptococcus* spp. și a mai multor bacterii Gram-negativ. Trimetoprim are acțiune bactericidă, inhibând dihidrofolat reductaza bacteriană, enzimă indispensabilă pentru sinteza de nucleoproteine bacteriene.

## 5.2 Particularități farmacocinetice

Colistin (ca sulfat) este slab absorbit din tractul gastro-intestinal. În plasmă și țesuturi concentrațiile sunt scăzute. Prin urmare, acțiunea sa se concentrează în diferite secțiuni ale tractului digestiv.

Trimetoprimul este rapid absorbit după administrarea orală. Este larg distribuit în organism. Acesta este parțial metabolizat în ficat. Eliminarea este în principal prin rinichi.

## 6. PARTICULARITĂȚI FARMACEUTICE

### 6.1 Lista excipienților

Silice

Menadionă bisulfid de sodiu (vitamina K3 solubilă în apă)

Lactoză monohidrat

### 6.2 Incompatibilități

Nu se cunosc.

### 6.3 Perioada de valabilitate

Valabilitatea produsului așa cum este ambalat pentru vânzare: 24 de luni.

Produsul rămas neutilizat se va arunca.

Produsul dizolvat în apă sau hrana lichidă se va utiliza imediat.

### 6.4 Precauții speciale pentru păstrare

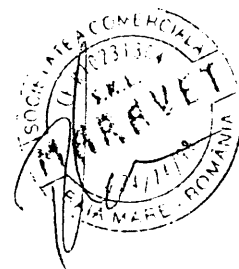
Nu există.

### 6.5 Natura și compoziția ambalajului primar

Plic din polietilenă de joasă densitate-aluminiu-hârtie (100 g)

Cutie din polietilenă de înaltă densitate (1 kg)

Găleată din polipropilenă care conține o pungă de polietilenă de joasă densitate (2.5 kg)



Nu toate dimensiunile de ambalaje 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 eliminat în conformitate cu cerințele locale.

Animalele tratate se vor mentine în adăposturi pe toată perioada tratamentului iar deșeurile colectate nu se vor utiliza la fertilizarea solului.



**7. DEȚINĂTORUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE**

Coophavet S.A.S.  
Saint Herblon  
44150 Ancenis  
FRANȚA

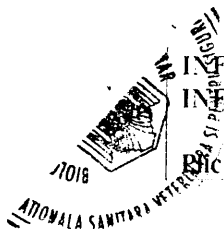
**8. NUMĂRUL (NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE**

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

**10. DATA REVIZUIRII TEXTULUI**

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

Nu este cazul.



INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL SECUNDAR  
INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL PRIMAR

Pulbere cu 100g, cutie cu 10 x 100g

**1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR**

COLISULTRIX, pulbere pentru soluție orală, viței, miei, iezi, suine, iepuri și păsări

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

Substanță activă

Colistin(ca sulfat)

500 000 UI

Trimetoprim..... 37.5 mg

Excipient qs 1 g

**3. FORMA FARMACEUTICĂ**

Pulbere pentru soluție cu administrare orală.

**4. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI**

100 g, 10x100 g

**5. SPECII ȚINTĂ**

Viței, miei, iezi, suine, iepuri și păsări

**6. INDICAȚIE (INDICAȚII)**

Produsul se recomandă la viței, miei, iezi, suine, iepuri și păsări în tratamentul infecțiilor gastro-intestinale determinate de germeni sensibili la colistin și trimetoprim.

**7. MOD ȘI CALE DE ADMINISTRARE**

Produsul se administrează oral, în hrana lichidă sau apa de băut.

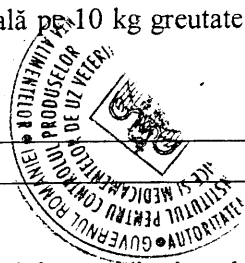
Aportul de apă medicamentată, lapte sau furaje lichide ale animalelor sunt dependente de starea clinică a animalelor. Pentru a se obține o dozare corectă, concentrația trebuie să fie adaptată în consecință.

Păsări: 75 000 UI de colistin (sub formă de sulfat) și 10 mg trimetoprim pe kg de greutate corporală și pe zi timp de 3 zile consecutiv, pe cale orală în apa de băut, echivalent cu 1.5 până la 2.66 g de pulbere orală pe 10 kg de greutate corporală și pe zi timp de 3 zile consecutiv.

Viței, miei, iezi, suine, iepuri: 100 000 UI de colistin (sub formă de sulfat) și 10 mg trimetoprim pe kg de greutate corporală și pe zi, în două administrări pe zi, timp de 3 zile consecutive, pe cale orală, în



lapte, furaje lichide sau apă potabilă echivalent cu 2 până la 2,5 g de pulbere orală pe 10 kg greutate corporală în două administrări pe zi, timp de 3 zile consecutiv.



#### 8. TIMP DE AȘTEPTARE

Carne și organe: 7 zile

Ouă: Ouălele provenite de la păsări tratate cu Colisultrix nu sunt destinate consumului uman (în timpul perioadei de ouat și / sau 4 săptămâni înainte de debutul perioadei de ouat).

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

Citiți prospectul înainte de utilizare.

#### 10. DATA EXPIRĂRII

Val/EXP {lună/an}

Produsul rămas neutilizat se va arunca.

Produsul dizolvat în apă sau hrana lichidă se va utiliza imediat.

#### 11. CONDIȚII SPECIALE DE DEPOZITARE

Nu există.

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

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

*Nu este solicitat la ambalajul primar.*

#### 13. MENȚIUNEA „NUMAI PENTRU UZ VETERINAR” ȘI CONDIȚII SAU RESTRICȚII PRIVIND ELIBERAREA ȘI UTILIZAREA, după caz

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

#### 14. MENȚIUNEA „A NU SE LĂSA LA ÎNDEMÂNA COPIILOR”

A nu se lăsa la îndemâna și vederea copiilor.

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

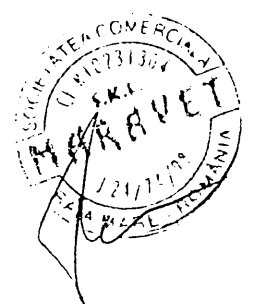
Coophavet S.A.S.  
Saint Herblon  
44150 Ancenis  
FRANȚA



1. NUMĂRUL (NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

17. NUMĂRUL DE FABRICAȚIE AL SERIEI DE PRODUS

Serie/Lot {număr}



**INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL PRIMAR**

Cutie de 1 kg, găleată de 2,5 kg



**1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR**

COLISULTRIX. pulbere pentru soluție orală. viței, miei, iezi, suine, iepuri și păsări

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

**Substanță activă**

Colistin(ca sulfat) 500 000 UI

Trimetoprim..... 37.5 mg

Excipient qs 1 g

**3. FORMA FARMACEUTICĂ**

Pulbere pentru soluție cu administrare orală.

**4. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI**

1 kg, 2,5 kg

**5. SPECII ȚINTĂ**

Viței, miei, iezi, suine, iepuri și păsări

**6. INDICAȚIE (INDICAȚII)**

Produsul se recomandă la viței, miei, iezi, suine, iepuri și păsări în tratamentul infecțiilor gastro-intestinale determinate de germeni sensibili la colistin și trimetoprim.

**7. CONTRAINDICAȚII**

A nu se utiliza în cazuri cunoscute de alergie la trimetoprim.

**8. REACȚII ADVERSE**

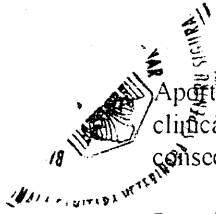
Nu se cunosc.

**9. POSOLOGIE PENTRU FIECARE SPECIE, CALE (CĂI) DE ADMINISTRARE ȘI MOD DE ADMINISTRARE**

Produsul se administrează oral, în hrana lichidă sau apa de băut.







Apertul de apă medicamentată, lapte sau furaje lichide ale animalelor sunt dependente de starea clinică a animalelor. Pentru a se obține o dozare corectă, concentrația trebuie să fie adaptată în consecință.

Păsări: 75 000 UI de colistin (sub formă de sulfat) și 10 mg trimetoprim pe kg de greutate corporală și pe zi timp de 3 zile consecutiv, pe cale orală în apa de băut, echivalent cu 1.5 până la 2.66 g de pulbere orală pe 10 kg de greutate corporală și pe zi timp de 3 zile consecutiv.

Viței, miei, iezi, suine, iepuri: 100 000 UI de colistin (sub formă de sulfat) și 10 mg trimetoprim pe kg de greutate corporală și pe zi, în două administrări pe zi, timp de 3 zile consecutive, pe cale orală, în lapte, furaje lichide sau apă potabilă echivalent cu 2 până la 2.5 g de pulbere orală pe 10 kg greutate corporală în două administrări pe zi, timp de 3 zile consecutiv.

## 10. RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

Nu există.

## 11. TIMP DE AȘTEPTARE

Carne și organe: 7 zile

Ouă: Ouălele provenite de la păsări tratate cu Colisultrix nu sunt destinate consumului uman (în timpul perioadei de ouat și / sau 4 săptămâni înainte de debutul perioadei de ouat).

## 12. ATENȚIONARE (ATENȚIONĂRI) SPECIALĂ (SPECIALE), DUPĂ CAZ

### Precauții speciale pentru utilizare la animale

Pulbere pentru soluție orală este destinată dizolvării în lapte, furaje lichide sau apă potabilă și nu poate fi utilizată ca atare.

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

În caz de hipersensibilitate la polimixine sau trimetoprim, să se evite contactul cu produsul medicinal veterinar.

Echipamentul individual de protecție constând din mănuși și mască trebuie să fie purtat atunci când se manipulează produsul medicinal veterinar.

Evitați inspirarea de praf rezultat de la produs și contactul cu pielea și ochii.

În cazul în care, după expunerea la produs apar simptome (crupții cutanate), solicitați sfatul medicului și prezentați eticheta produsului.

Umflarea feței, buzelor și a ochilor sau dificultăți în respirație sunt simptome mult mai grave și necesită asistență medicală de urgență.

## 13. DATA EXPIRĂRII

Val/EXP {lună/an}

Produsul rămas neutilizat se va arunca.

Produsul dizolvat în apă sau hrana lichidă se va utiliza imediat.



**14. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE**

Nu există.

**15. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU ELIMINAREA PRODUSULUI NEUTILIZAT SAU A DEȘEURILOR, DUPĂ CAZ**

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

**16. MENȚIUNEA „NUMAI PENTRU UZ VETERINAR” ȘI CONDIȚII SAU RESTRICȚII PRIVIND ELIBERAREA ȘI UTILIZAREA, după caz**

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

**17. MENȚIUNEA „A NU SE LĂSA LA ÎNDEMÂNA ȘI VEDEREA COPILOR”**

A nu se lăsa la îndemâna și vederea copiilor.

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

COOPHAVET SAS  
SAINT HERBLON  
44150 ANCENIS  
FRANCE

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

**20. DATE ÎN BAZA CĂRORA A FOST APROBAT ULTIMA DATĂ PROSPECTUL**

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

Lot/ Serie: {număr}

**22. ALTE INFORMAȚII**

Plic din polietilenă de joasă densitate-aluminiu-hârtie (100 g)

Cutie din polietilenă de înaltă densitate (1 kg)

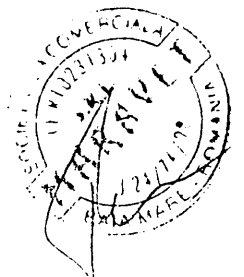
Găleată din polipropilenă care conține o pungă de polietilenă de joasă densitate (2,5 kg)

Nu toate dimensiunile de ambalaje pot fi comercializate.

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



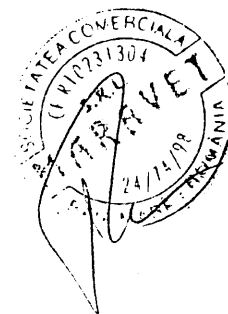
Pentru România: MARAVET SRL. Str. Europa nr. 9. Baia Mare. Tel/Fax: +40 262 211 964





**B. PROSPECT**

Pentru prezentarea de cutie cu 10 pungi x100 g.  
Pentru ambalajele de 1 kg și 2.5 kg. toate informațiile din prospect sunt trecute pe etichetă.  
prospectul nu mai este necesar pentru aceste prezentări.





## PROSPECT

COLISULTRIX. pulbere pentru soluție orală. viței. miei. iezi. porci. iepuri și păsări

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

Coophavet S.A.S.  
Saint Herblon  
44150 Ancenis  
FRANȚA

### 2. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

COLISULTRIX. pulbere pentru soluție orală. viței. miei. iezi. porci. iepuri și păsări

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

Substanță activă	
Colistin(ca sulfat)	500 000 UI
Trimetoprim.....	37.5 mg

Excipient qs 1 g

### 4 INDICAȚIE (INDICAȚII)

Produsul se recomandă la viței. miei. iezi. suine. iepuri și păsări în tratamentul infecțiilor gastro-intestinale determinate de germeni sensibili la colistin și trimetoprim.

### 5. CONTRAINDICAȚII

A nu se utiliza în cazuri cunoscute de alergie la trimetoprim.

### 6. REACȚII ADVERSE

Nu se cunosc.

### 7. SPECII ȚINTĂ

Viței. miei. iezi. porci. iepuri și păsări

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

Produsul se administrează oral. în hrana lichidă sau apa de băut.

Aportul de apă medicamentată. lapte sau furaje lichide ale animalelor este dependentă de starea clinică a animalelor. Pentru a se obține o dozare corectă. concentrația trebuie să fie adaptată în consecință.



Păsări: 75 000 UI de colistin (sub formă de sulfat) și 10 mg trimetoprim pe kg de greutate corporală și pe zi timp de 3 zile consecutiv, pe cale orală în apa de băut, echivalent cu 1,5 g de pulbere orală pe 10 kg de greutate corporală și pe zi timp de 3 zile consecutiv.

Vițeei, miei, iezi, porci, iepuri: 100 000 UI de colistin (sub formă de sulfat) și 10 mg trimetoprim pe kg de greutate corporală și pe zi, în două administrări pe zi, timp de 3 zile consecutive, pe cale orală, în lapte, furaje lichide sau apă potabilă echivalent cu 2 până la 2,5 g de pulbere orală pe 10 kg greutate corporală în două administrări pe zi, timp de 3 zile consecutiv.

## 9. RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

Nu există.

## 10. TIMP DE AȘTEPTARE

Carne și organe: 7 zile

Ouă: Ouălele provenite de la păsări tratate cu Colisultrix nu sunt destinate consumului uman (în timpul perioadei de ouat și / sau 4 săptămâni înainte de debutul perioadei de ouat).

## 11. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A nu se lăsa la îndemâna și vederea copiilor.

Produsul ramas neutilizat se va arunca.

Produsul dizolvat în apă sau hrană lichidă se va utiliza imediat.

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

### Precauții speciale pentru utilizare la animale

Pulbere pentru soluție orală este destinată dizolvării în lapte, furaje lichide sau apă potabilă și nu poate fi utilizată ca atare.

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

În caz de hipersensibilitate la polimixine sau trimetoprim, să se evite contactul cu produsul medicinal veterinar.

Echipamentul individual de protecție constând din mănuși și mască trebuie să fie purtat atunci când se manipulează produsul medicinal veterinar.

Evitați inspirarea de praf rezultat de la produs și contactul cu pielea și ochii.

În cazul în care, după expunerea la produs apar simptome cum ar fi erupții cutanate, solicitați sfatul medicului și prezentați eticheta produsului.

Umflarea feței, buzelor și a ochilor sau dificultăți în respirație sunt simptome mult mai grave și necesită asistență medicală de urgență.

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

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

Animalele tratate se vor menține în adăposturi pe toată perioada tratamentului iar dejectiile colectate nu se vor utiliza la fertilizarea solului.



14. DATE ÎN BAZA CĂRORA A FOST APROBAT ULTIMA DATĂ PROSPECTUL

#### 15. ALTE INFORMAȚII

Plic din polietilenă de joasă densitate-aluminiu-hârtie (100 g)

Cutie din polietilenă de înaltă densitate (1 kg)

Găleată din polipropilenă care conține o pungă de polietilenă de joasă densitate (2.5 kg)

Nu toate dimensiunile de ambalaje pot fi comercializate.

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

Pentru România: MARAVET SRL, Str. Europa nr. 9, Baia Mare, Tel/Fax: +40 262 211 964

