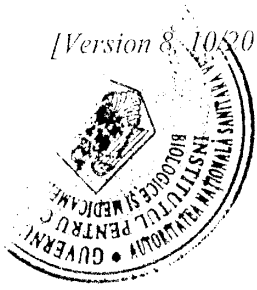


[Version 8, 10/2012]



ANEXA I

REZUMATUL CARACTERISTICILOR PRODUSULUI



1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Efex 10 mg comprimate masticabile pentru pisici și câini

2. COMPOZIȚIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ

Un comprimat conține:

Substanță activă:

Marbofloxacină..... 10.0 mg

Excipient(excipienți):

Pentru lista completă a excipientilor, vezi secțiunea 6.1.

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Comprimat masticabil

Comprimat bej, alungit, marcat. Comprimatul poate fi divizat în două părți egale.

4. PARTICULARITĂȚI CLINICE

4.1 Specii țintă

Pisici, câini

4.2 Indicații pentru utilizare, cu specificarea speciilor țintă

Pentru pisici

Marbofloxacina este indicată în tratamentul unor:

- infeții ale pielii și ale țesuturilor moi (râni, abcese, flegmoane) cauzate de tulpi suscepibile.
- infecții ale tractului respirator superior cauzate de tulpi suscepibile.

Pentru câini

Marbofloxacina este indicată în tratamentul unor:

- infeții ale pielii și ale țesuturilor moi (pioderma pliurilor cutanate, impetigo, foliculita, furunculoza, celulita) cauzate de tulpi suscepibile.
- infecții ale tractului urinar (ITU) cauzate de tulpi suscepibile asociate cu prostatita sau epididimita.
- - infecții ale tractului respirator cauzate de tulpi suscepibile.

4.3 Contraindicații

A nu se administra câinilor cu vîrstă sub 12 luni sau celor sub 18 luni pentru rasele mari de câini cu o perioadă de creștere mai lungă. A nu se administra pisicilor cu vîrstă sub 16 săptămâni.

A nu se utilizează în caz de hipersensibilitate la (fluoro)chinolone.

4.4 Atenționări speciale pentru fiecare specie țintă

Un pH urinar scăzut ar putea avea un efect de inhibare asupra activității marbofloxacinei.

4.5 Precauții speciale pentru utilizare

Precauții speciale pentru utilizare la animale

~~Comprimatele masticabile sunt aromate. Pentru a evita ingerarea accidentală, păstrați comprimatele în locuri inaccesibile animalelor.~~

S-a dovedit că fluorochinolonele induc eroziunea cartilagiilor articulare la cățeii tineri și trebuie să se acționeze cu atenție pentru o dozare exactă, în special la animalele tinere. De asemenea, fluorochinolonele sunt cunoscute pentru posibilele lor efecte secundare neurologice. Se recomandă utilizarea cu atenție la câinii și pisicile diagnosticate cu epilepsie.

Se recomandă folosirea fluorochinolonelor pentru tratamentul cazurilor clinice care răspund greu sau al căror răspuns la tratament este slab în urma folosirii altor clase de antimicrobiene. Ori de câte ori este posibil, folosirea fluorochinolonelor trebuie să se bazeze pe testarea susceptibilității. Utilizarea produsului fără respectarea instrucțiunilor prevăzute în „Rezumatul caracteristicilor produsului” poate crește influența bacteriilor rezistente la fluorochinolone și poate scădea eficacitatea tratamentului cu alte chinolone datorită posibilității manifestării rezistenței încrucișate.

Utilizarea produsului trebuie să se facă pe baza politicilor oficiale și locale antimicrobiene.

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

Persoanele cu hipersensibilitate cunoscută la (fluoro)chinolone sau alte componente ale formulei trebuie să evite folosirea produsului. În caz de ingestie accidentală, solicitați imediat sfatul medicului și prezentați eticheta și/sau prospectul produsului. Spălați bine mâinile după utilizarea produsului.

4.6 Reacții adverse (frecvență și gravitate)

Se pot produce ocazional efecte secundare minore care nu necesită întreruperea tratamentului, cum ar fi stăriile de vomă, scaun moale, modificarea setei sau creșterea în activitatea a tranzitului. Aceste simptome încetează spontan după tratament.

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

Studiile efectuate pe animale de laborator (șoareci, iepuri) nu au indicat embriotoxicitate, teratogenicitate și maternotoxicitate cu marbofloxacina în doze terapeutice.

Totuși, nu s-au realizat studii asupra femeelor gestante sau lactante de pisici și câini.

La animalele gestante și lactante, se va utiliza produsul pe baza evaluării raportului beneficiu/ risc efectuată de către medicul veterinar responsabil.

4.8 Interacțiuni cu alte produse medicinale sau alte forme de interacționare

Se știe că fluorochinolonele interacționează cu cationii administrați oral (Aluminiu, Calciu, Magneziu, Fier). În astfel de situații, biodisponibilitatea poate fi redusă. Administrarea concomitentă de teofilină presupune monitorizarea atentă pe măsură ce nivelele de ser ale teofilinei pot crește.

4.9 Cantități de administrat și calea de administrare

Administrare orală

Dose recomandată este de 2 mg/kg/zi (1 comprimat pentru 5 kg pe zi) într-o singură administrare pe zi.

Pisici:

- pentru infecțiile cutanate și ale țesuturilor moi (răni, abcese, flegmoane), durata tratamentului este între 3 și 5 zile.
- pentru infecții ale tractului respirator superior, durata tratamentului este de 5 zile.

Câini:

- pentru infecțiile cutanate și ale țesuturilor moi, durata tratamentului este de cel puțin 5 zile. În funcție de evoluția bolii, tratamentul poate fi extins până la 40 de zile.
- pentru infecțiile la nivelul tractului urinar, durata tratamentului este de cel puțin 10 zile. În funcție de evoluția bolii, tratamentul poate fi extins până la 28 de zile.
- pentru infecțiile respiratorii, durata tratamentului este de cel puțin 7 zile și, în funcție de evoluția bolii, poate fi extins până la 21 de zile.

Greutatea (kg)	Comprimate
1,0 - 2,5	½
2,6 - 5,0	1
5,1 - 7,5	1 ½
7,6 - 10,0	2

Pentru a asigura o dozare corectă, se va determina greutatea corporală cât mai exact, pentru a evita subdozarea.

Comprimatele masticabile pot fi acceptate de pisici sau câini sau pot fi administrate direct în gura animalelor.

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

Supradozarea poate cauza semne acute sub forma unor tulburări neurologice, care trebuie tratate simptomatic.

4.11 Timp de așteptare

Nu este cazul.

5. PROPRIETĂȚI FARMACOLOGICE

Grupa farmacoterapeutică : Antibacteriene de uz sistemic, fluorochinolone

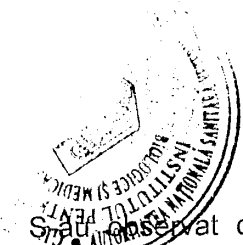
Codul veterinar ATC: QJ01MA93

5.1 Proprietăți farmacocinamice

Marbofloxacinul este un antimicrobian sintetic, bactericid, aparținând grupului de fluorochinolone care acționează prin inhibarea topoisomerazei II (ADN giraza) și a topoisomerazei IV. Are o activitate cu spectru larg in vitro împotriva bacteriilor Gram-poitive (în special *Staphylococci*, *Streptococci*) și a bacteriilor Gram-negative (*Escherichia coli*, *Enterobacter cloacae*, *Proteus spp*, *Klebsiella spp*, *Shigella spp*, *Pasteurella spp*, *Pseudomonas spp*), precum și *Mycoplasma spp*.

Un raport privind susceptibilitatea microbială inclusiv două studii de teren europene cu acoperire de sute de patogeni canini și felini sensibili la marbofloxacin a fost publicat în 2009

Microorganisme	MIC (µg/ml)
<i>Staphylococcus</i>	0,23 - 0,25



<i>intermedius</i>	
<i>Escherichia coli</i>	0,125 - 0,25
<i>Pasteurella multocida</i>	0,04
<i>Pseudomonas aeruginosa</i>	0,94

Există cazuri de rezistență la *Streptococcus*. Tulpinile cu MIC ≤ 1 µg/ml sunt sensibile la marbofloxacin, iar tulpinile cu MIC ≥ 4 µg/ml sunt rezistente la marbofloxacina. Marbofloxacina nu este activă împotriva anaerobilor, levurilor sau fungilor. Activitatea marbofloxacinei împotriva speciilor bacteriene țintă depinde de concentrația bactericidă.

Rezistența la fluorochinolone este dată de mutațiile cromozomiale prin trei mecanisme: scăderea permeabilității peretelui bacterian, redarea activității pompei de eflux sau mutații ale enzimelor responsabile de legarea moleculelor. Până în prezent, s-au raportat doar cazuri sporadice pentru rezistența fluorochinolonelor mediate de plasmidă la animale. În funcție de mecanismul de rezistență subiacent, se poate produce rezistență încrucișată la alte (fluoro)chinolone și co-rezistență la alte clase antimicrobiene.

5.2 Particularități farmacocinetice

După administrarea orală la câini și pisici la doza recomandată de 2 mg/kg, marbofloxacina este imediat absorbita și atinge concentrațiile maximale de plasmă de 1,5 µg/ml în 2 ore. Bidisponibilitatea să este apropiată de 100%.

Este slab legat de proteinele din plasmă (sub 10%), extensiv distribuit în majoritatea ţesuturilor (ficat, rinichi, piele, plămân, vezică, tract digestiv) și atinge concentrații mai mari decât în plasmă. Marbofloxacina se elimină lent ($t_{1/2}\beta = 14$ h la câini și 10 h la pisici) predominant sub formă activă în urină (2/3) și fecale (1/3).

6. PARTICULARITĂȚI FARMACEUTICE

6.1 Lista excipientilor

Monohidrat de lactoză
Copovidonă
Silice coloidală anhidră
Croscarmeloză sodică
Ulei vegetal hidrogenat
Pulbere de ficat de porc
Drojdie de malț
Celuloză microcristalină

6.2 Incompatibilități

Nu este cazul.

6.3 Perioadă de valabilitate

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

Blister: PVC-TE-PVDC – sigilat la cald cu aluminiu: 3 ani

Blister: PA-AL-PVC – sigilat la cald cu aluminiu: 36 luni

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

6.4 Precauții speciale pentru depozitare

Blister: PVC-TE-PVDC – sigilat la cald cu aluminiu: A nu se depozitează la temperatură mai mare de 30 °C

Blister: PA-AL-PVC – sigilat la cald cu aluminiu: Acest medicament nu necesită condiții de temperatură speciale de depozitare.

Păstrați comprimatul porționat în ambalajul original.

Orice comprimat porționat neutilizat trebuie aruncat după 72 de ore.

Păstrați blisterul în cutia de carton.

6.5 Natura și compoziția ambalajului primar

- (PVC-TE-PVDC – sigilat la cald cu aluminiu) conținând 10 comprimate / blister
- (PA-AL-PVC – sigilat la cald cu aluminiu) conținând 10 comprimate / blister

Cutie de carton cu 10 comprimate, conținând 1 blister cu 10 comprimate

Cutie de carton cu 120 comprimate, conținând 12 blistere cu 10 comprimate

Cutie de carton cu 240 comprimate, conținând 24 blistere cu 10 comprimate

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 eliminate în conformitate cu cerințele locale.

7. DEȚINĂTORUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

SOGEVAL

200 avenue de Mayenne

Zone Industrielles des Touches

53000 LAVAL

FRANTA

Tel: 33 2 43 49 51 51

Fax: 33 2 43 53 97 00

E-mail: sogeval@sogeval.fr

8. NUMĂRUL (NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

140092

9. DATA PRIMEI AUTORIZĂRI/REÎNNOIRII AUTORIZAȚIEI

19.05.2014

10. DATA REVIZUIRII TEXTULUI

Ianuarie 2016

INTERDICȚII PENTRU VÂNZARE, ELIBERARE ȘI/SAU UTILIZARE

Se eliberează numai pe baza de rețeta veterinară.



ANEXA III

ECHETARE ȘI PROSPECT



A. ETICHETARE

<INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE <AMBALAJUL SECUNDAR>

Cutie de carton

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Efex 10 mg comprimate masticabile pentru pisici și câini
Marbofloxacină

2. DECLARAȚAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR SUBSTANȚE

Un comprimat conține:
Marbofloxacină..... 10.0 mg

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Comprimat masticabil

4. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI

10 comprimate
120 comprimate
240 comprimate

5. SPECII ȚINTĂ

Pisici, câini

6. INDICAȚIE (INDICAȚII)

7. MOD ȘI CALE DE ADMINISTRARE

Administrare orală
Citiți prospektul înainte de utilizare.

8. TIME DE AȘTEPTARE

Nu este cazul.

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

Citiți prospectul înainte de utilizare.

10. DATA EXPIRĂRII

EXP {lună/an}

Orice comprimat porționat neutilizat trebuie aruncat după 72 de ore.

**11. CONDIȚII SPECIALE DE DEPOZITARE**

Blister: PVC-TE-PVDC – sigilat la cald cu aluminiu: A nu se depozitează la temperatură mai mare de 30 °C

Blister: PA-AL-PVC – sigilat la cald cu aluminiu: Acest medicament nu necesită condiții de temperatură speciale de depozitare.

Păstrați comprimatum porționat în ambalajul original.

Păstrați blisterul în cutia de carton.

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 eliminate în conformitate cu cerințele locale.

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

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

14. MENȚIUNEA „A NU SE LĂSA LA VEDEREA SI ÎNDEMÂNĂ COPIILOR”

A nu se lăsa la vedere și îndemâna copiilor.

15. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

SOGEVAL

200 avenue de Mayenne

Zone Industrielle des Touches

53000 LAVAL

Franța

16. NUMĂRUL (NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

140092

17. NUMĂRUL DE FABRICATIE AL SERIEI DE PRODUS

Serie

INFORMAȚII DIN NIME CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE BLISTERE SAU FOLII



1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Efex 10 mg comprimate masticabile pentru pisici și câini
Marbofloxacină

2. NUMELE DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

SOGEVAL

3. DATA EXPIRĂRII

EXP {lună/an}

4. NUMĂRUL SERIEI

Serie

5. MENȚIUNEA „NUMAI PENTRU UZ VETERINAR”

Numai pentru uz veterinar.



B.PROSPECT

PROSPECT PENTRU



Efex 10 mg comprimate masticabile pentru pisici și câini

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

Deținătorul autorizației de comercializare

SOGEVAL
200 Avenue de Mayenne
– Zone Industrielle des Touches
53000 LAVAL
Franța
Tel: 33 2 43 49 51 51
Fax: 33 2 43 53 97 00
E-mail: sogeval@sogeval.fr

Producător pentru eliberarea seriei:

SOGEVAL 200 avenue de Mayenne – Zone Industrielle des Touches 53000 LAVAL Franța Tel: 33 2 43 49 51 51 Fax: 33 2 43 53 97 00 E-mail: sogeval@sogeval.fr	SOGEVAL Zone Autoroutière 53950 LOUVERNE Franța Tel: 33 2 43 49 51 51 Fax: 33 2 43 53 97 00 E-mail: sogeval@sogeval.fr
--	--

2. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Efex 10 mg comprimate masticabile pentru pisici și câini
Marbofloxacină

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

Un comprimat conține:
Substanță activă:
Marbofloxacină 10.0 mg

Comprimat masticabil
Comprimat bej, alungit, marcat. Comprimatul poate fi divizat în două părți egale.

4. INDICAȚIE (INDICAȚII)

Pentru pisici

Marbofloxacina este indicată în tratamentul unor:

- infeții ale pielii și ale țesuturilor moi (răni, abcese, flegmoane) cauzate de tulpini susceptibile.
- infecții ale tractului respirator superior cauzate de tulpini susceptibile.

Pentru câini

Marbofloxacina este indicată în tratamentul unor:

- infecții ale pielii și ale ţesuturilor moi (pioderma pliurilor cutanate, impetigo, furunculoza, celulita) cauzate de tulpini susceptibile.
- infecții ale tractului urinar (ITU) cauzate de tulpini susceptibile asociate cu prostatita sau epididimita.
- infecții ale tractului respirator cauzate de tulpini susceptibile.

5. CONTRAINDICAȚII

A nu se administra câinilor cu vârstă sub 12 luni sau celor sub 18 luni pentru rasele mari de câini cu o perioadă de creștere mai lungă. A nu se administra pisicilor cu vârstă sub 16 săptămâni.

A nu se utilizează în caz de hipersensibilitate la (fluoro)chinolone.

6. REACȚII ADVERSE

Se pot produce ocazional efecte secundare minore care nu necesită întreruperea tratamentului, cum ar fi stările de vomă, scaun moale, modificarea setei sau creșterea în activitatea tranzitului. Aceste simptome încearcă spontan după tratament.

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

7. SPECII ȚINTĂ

Pisici, câini

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

Administrare orală

Doza recomandată este de 2 mg/kg/zi (1 comprimat pentru 5 kg pe zi) într-o singură administrare pe zi.

Pisici:

- pentru infecțiile cutanate și ale ţesuturilor moi (răni, abcese, flegmoane), durata tratamentului este între 3 și 5 zile.
- pentru infecții ale tractului respirator superior, durata tratamentului este de 5 zile.

Câini:

- pentru infecțiile cutanate și ale ţesuturilor moi, durata tratamentului este de cel puțin 5 zile. În funcție de evoluția bolii, tratamentul poate fi extins până la 40 de zile.
- pentru infecțiile la nivelul tractului urinar, durata tratamentului este de cel puțin 10 zile. În funcție de evoluția bolii, tratamentul poate fi extins până la 28 de zile.
- pentru infecțiile respiratorii, durata tratamentului este de cel puțin 7 zile și, în funcție de evoluția bolii, poate fi extins până la 21 de zile.

Greutatea (kg)	Comprimate
1,0 - 2,5	½
2,6 – 5,0	1
5,1 – 7,5	1 ½
7,6 – 10,0	2

Pentru a asigura o dozare corectă, se va determina greutatea corporală cât mai exact, pentru a evita supodozarea.



RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

Netele masticabile pot fi acceptate de pisici sau câini sau pot fi administrate direct în gura animalelor.

10. TEMP DE AȘTEPTARE

Nu este cazul.

11. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

Blister: PVC-TE-PVDC – sigilat la cald cu aluminiu: A nu se depozitează la temperatură mai mare de 30 °C

Blister: PA-AL-PVC – sigilat la cald cu aluminiu: Această medicament nu necesită condiții de temperatură speciale de depozitare.

Păstrați comprimatul portionat în ambalajul original.

Orice comprimat portionat neutilizat trebuie aruncat după 72 de ore

Păstrați blisterul în cutia de carton.

A nu se folosi după data expirării inscrisă pe blister sau cutia de carton.

12. ATENȚIONARE (ATENȚIONĂRI) SPECIALĂ (SPECIALE)

Un pH urinar scăzut ar putea avea un efect de inhibare asupra activității marbofloxacinei

Precauții speciale pentru utilizare la animale

Comprimatele masticabile sunt aromate. Pentru a evita ingerarea accidentală, păstrați comprimatele în locuri inaccesibile animalelor.

S-a dovedit că fluorochinolonele induc eroziunea cartilagiilor articulare la cățeii tineri și trebuie să se acționeze cu atenție pentru o dozare exactă, în special la animalele tinere.

De asemenea, fluorochinolonele sunt cunoscute pentru posibilele lor efecte secundare neurologice. Se recomandă utilizarea cu atenție la câinii și pisicile diagnosticate cu epilepsie.

Se recomandă folosirea fluorochinolonelor pentru tratamentul cazurilor clinice care răspund greu sau al căror răspuns la tratament este slab în urma folosirii altor clase de antimicrobiene. Ori de câte ori este posibil, folosirea fluorochinolonelor trebuie să se bazeze pe testarea susceptibilității. Utilizarea produsului fără respectarea instrucțiunilor prevăzute în „Rezumatul caracteristicilor produsului” poate crește influența bacteriilor rezistente la fluorochinolone și poate scădea eficacitatea tratamentului cu alte chinolone datorită posibilității manifestării rezistenței încrucișate.

Utilizarea produsului trebuie să se facă pe baza politicilor oficiale și locale antimicrobiene.

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

Persoanele cu hipersensibilitate cunoscută la (fluoro)chinolone sau alte componente ale formulei trebuie să evite folosirea produsului. În caz de ingestie accidentală, solicitați imediat sfatul medicului și prezentați eticheta și/sau prospectul produsului. Spălați bine mâinile după utilizarea produsului.

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

Studiile efectuate pe animale de laborator (șoareci, iepuri) nu au indicat embriotoxicitate, teratogenicitate și maternotoxicitate cu marbofloxacina în doze terapeutice. Totuși, nu s-au realizat studii asupra femeelor gestante sau lactante de pisici și câini. La animalele gestante și lactante, produsul se va utiliza pe baza evaluării raportului beneficiu/ risc efectuată de către medicul veterinar responsabil.

Interacțiuni cu alte produse medicinale sau alte forme de interacțiune

Se știe că fluorochinolonele interacționează cu cationii administrați oral (Aluminiu, Calciu, Magneziu, Fier). În astfel de situații, biodisponibilitatea poate fi redusă. Administrarea concomitentă de teofilină presupune monitorizarea atentă pe măsură ce nivelele de ser ale teofilinei pot crește.

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

Supradozarea poate cauza semne acute sub forma unor tulburări neurologice, care trebuie tratate simptomatic.

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 eliminate în conformitate cu cerințele locale.

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

Ianuarie 2016

15. ALTE INFORMAȚII

Forma de prezentare:

Cutie de carton cu 10 comprimate

Cutie de carton cu 120 comprimate

Cutie de carton cu 240 comprimate

Nu toate dimensiunile de ambalaje pot fi comercializate.

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