



ANEXA I

REZUMATUL CARACTERISTICILOR PRODUSULUI

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Exitel Plus comprimate pentru caini

2. COMPOZITIA CALITATIVA SI CANTITATIVA

Fiecare comprimat contine:

Substante active:

Praziquantel	50 mg
Pirantel	50 mg (echivalentul a 144 mg pirantel embonat)
Febantel	150 mg

Excipienti:

Compozitia calitativa a excipientilor si a altor constituenti
Lactoza monohidrat
Celuloza microcristalina
Stearat de magneziu
Siliciu coloidal anhidru
Croscarmeloza sodica
Sodiu laurilsulfat
Aroma de carne de porc

Comprimate de culoare galben pal cu o crestatura in forma de cruce pe o parte.
Comprimatele pot fi divizate in 2 sau 4 parti egale.

3. INFORMATII CLINICE

3.1 Specii tinta

Caini.

3.2 Indicatii de utilizare pentru fiecare specie tinta

Tratamentul infestatiilor mixte cu urmatoarele specii de nematode si cestode:

Nematode:

Ascarizi: *Toxocara canis*, *Toxascaris leonina* (adulti si forme larvare tarzii).

Nematode cu carlig: *Uncinaria stenocephala*, *Ancylostoma caninum* (adulti).

Nematode cu aspect de bici: *Trichuris vulpis* (adulti).

Cestode:

Viermi plati: *Echinococcus* species, (*E. granulosus*, *E. multilocularis*), *Taenia* species, (*T. hydatigena*, *T. pisiformis*, *T. taeniformis*), *Dipylidium caninum* (adulti si forme larvare).

3.3 Contraindicatii

A nu se utilizeaza in acelasi timp cu compusi pe baza de piperazina.

Nu se utilizeaza la animalele cu hipersensibilitate cunoscuta la substantele active sau la oricare dintre excipienti.

3.4 Atentionari speciale

Puricii servesc drept gazde intermediare pentru un tip comun de vierme plat – *Dipylidium caninum*. Infestarea cu viermi plati segmentati reapare cu certitudine, daca nu se realizeaza controlul gazdelor intermediare, precum: purici, soareci.

Infestarea cu tenia este putin probabila la puii cu varsta mai mica de 6 saptamani.

Rezistenta parazitilor la o anumita clasa de antihelmintice se poate dezvolta in urma utilizarii frecvente si repetate a unui antihelmintic din acea clasa.

Utilizarea inutila de antiparazitar sau utilizarea care se abate de la instructiunile date in RCP poate creste presiunea de selectie a rezistentei si poate duce la o eficacitate redusa. Decizia de utilizare a produsului trebuie sa se bazeze pe confirmarea speciilor parazitare si a incarcaturii cu acestea sau a riscului de infectie pe baza caracteristicilor epidemiologice ale fiecarui animal in parte.

In absenta riscului de co-infectie cu nematode sau cestode, trebuie utilizat un produs cu spectru ingust.

Ar trebui luata in considerare posibilitatea ca alte animale din aceeasi gospodarie sa poata fi o sursa de reinfectie cu nematode si cestode, iar acestea ar trebui tratate, dupa caz, cu un produs adevarat.

3.5 Precautii speciale pentru utilizare

Precautii speciale pentru utilizarea în siguranta la speciile tinta:

Nu se aplica.

Precautii speciale care trebuie luate de persoana care administreaza produsul medicinal veterinar la animale:

In caz de ingestie accidentală solicitati imediat sfatul medicului si prezentati prospectul produsului sau eticheta.
Pentru o buna igiena, persoanele care administreaza comprimatele direct la caine sau prin adaugarea lor in hrana cainelui, trebuie sa se spele ulterior pe maini.

Alte precautii:

Echinococoza reprezinta un pericol pentru oameni, intrucat echinococoza este o boala care trebuie notificata catre Organizatia Mondiala pentru Sanatatea Animalelor (OIE), orientari specifici privind tratamentul si urmarirea si protectia persoanelor, trebuie obtinute de la autoritatea competenta relevanta.

Precautii speciale pentru protectia mediului:

Nu se aplica.

3.6 Evenimente adverse

Caini:

Foarte rare (<1 animal / 10.000 de animale tratate, inclusiv rapoarte izolate):	Tulburari ale tractului digestiv (diaree, voma) Letargie, anorexie, hiperactivitate.
---	---

Raportarea reactiilor adverse este importantă. Aceasta permite monitorizarea continuă a siguranței unui produs medicinal veterinar. Rapoartele ar trebui trimise, de preferință prin intermediul unui medic veterinar, fie detinatorului autorizației de comercializare, fie reprezentantului local al acestuia, sau autorității nationale competente prin intermediul sistemului național de raportare. Consultați, de asemenea, secțiunea 16 din prospect pentru datele de contact respective.

3.7 Utilizarea in timpul de gestatie, lactatiei sau a ouatului

Gestatie:

Efecte teratogene atribuite dozelor mari de febantel au fost raportate la ovine și sobolani. Nu au fost efectuate studii la cetele în timpul gestației precoce. Utilizarea produsului medicinal veterinar în timpul gestației ar trebui să fie în conformitate cu evaluarea balanței risc/beneficiu efectuată de către medicul veterinar responsabil. Se recomandă ca produsul să nu se utilizeze la cetele în primele 4 săptămâni de gestație. A nu se depasi doza specificata atunci cand se trateaza cetele gestante.

3.8 Interactiuni cu alte produse medicinale si alte forme de interactiune

A nu se utilizeaza in acelasi timp cu compusi de piperazina deoarece efectele antihelmintice ale pirantelului si piperazinei pot fi antagonice.

Administrarea concomitenta cu alti compusi colinergici poate duce la efecte toxice.

3.9 Cai de administrat si doze

Administrare orala.

Pentru a asigura o dozare corecta, greutatea corporala trebuie determinata cat mai precis posibil. Doza recomandata este: 15 mg/kg greutate corporala febantel, 5 mg/kg pirantel (echivalent cu 14,4 mg/kg pirantel embonat) si 5 mg/kg praziquantel. Acest lucru este echivalent cu 1 comprimat per 10 kg greutate corporala.

Comprimatele pot fi date direct cainelui sau incorporate in hrana. Nu este necesara infometarea animalului inainte sau dupa tratament.

Subdozarea poate duce la o utilizare ineficienta si poate favoriza dezvoltarea rezistentei.

Daca exista riscul de reinfestare, trebuie solicitat sfatul unui medic veterinar cu privire la necesitatea si frecventa repetarii administrarii.

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

Asocierea de praziquantel, pirantel embonat si febantel este bine tolerata la caini. In studiile de siguranta, o singura doza de 5 ori mai mare decat doza recomandata a determinat varsaturi ocazionale.

3.11 Restrictii speciale de utilizare si conditii speciale de utilizare, inclusiv restrictii privind utilizarea produselor medicinale veterinare antimicrobiene si antiparazitare pentru a limita riscul de dezvoltare a rezistentei

Nu se aplica.

3.12 Perioada de asteptare

Nu este cazul.

4. INFORMATII FARMACOLOGICE

4.1 Cod ATCvet :

QP52AA51

4.2 Farmacodinamie

Acet produs contine antihelmintice active impotriva nematodelor gastrointestinale si cestodelor gastrointestinali. Produsul contine trei substante active, dupa cum urmeaza:

1. Febantel, un probenzimidazol
2. Pirantel embonate (pamoat), un derivat de tetrahidropirimidina
3. Praziquantel, un derivat partial hidrogenat al pirazinoisoquinolinei

In aceasta combinatie fixa, pirantel si febantel actioneaza impotriva tuturor nematodelor relevante la caini (ascarizi, nematode cu carlig si nematode in forma de bici). In special, este activ fata de *Toxocara canis*, *Toxascaris leonina*, *Uncinaria stenocephala*, *Ancylostoma caninum* si *Trichuris vulpis*.

Aceasta combinatie are actiune sinergica, in cazul nematodelor cu carlig si febantel este eficient impotriva *T. vulpis*.

Spectrul de activitate al praziquantelului acopera toate speciile importante de cestode la caini, in special *Taenia spp.*, *Dipylidium caninum*, *Echinococcus granulosus* si *Echinococcus multilocularis*.

Praziquantel actioneaza impotriva tuturor formelor adulte si larvelor ale acestor paraziti.

Praziquantel este absorbit foarte rapid prin tegumentul parazitului si distribuit in intregul parazit. Atat studiile in vitro, cat si in vivo au aratat ca praziquantelul provoaca leziuni severe tegumentelor parazitilor, ducand la contractia si paralizia parazitilor. Este o contractie tetanica aproape instantanea a musculaturii parazitului si o vacuolizare rapida a tegumentului sincitial. Aceasta contractie rapida a fost explicata prin modificari in fluxurile cationice bivalente, in special de calciu.

Pirantelul actioneaza ca un colinergic agonist. Modul sau de actiune este de a stimula receptorii colinergici nicotinici ai parazitului, de a induce paralizia spastica a nematodelor si, prin urmare, permite eliminarea din sistemul gastrointestinal prin peristaltism.

La mamifere, febantelul se transforma, formand fenbendazol si oxfendazol. Aceste entitati chimice exercita efectul antihelmintic prin inhibarea polimerizarii tubulinei. Formarea microtubulilor este astfel prevenita, ducand la perturbarea structurilor vitale pentru functionarea normala a viermelui. Absorbta de glucoza, in special, este afectata, ceea ce duce la o epuizare a ATP-ului celular. Parazitul moare ca urmare a epiuzarii rezervelor sale de energie, care survine in 2 – 3 zile.

4.3 Farmacocinetica

Administrat oral, praziquantel este aproape complet absorbit din tractul intestinal. Dupa absorbtie, medicamentul este distribuit in toate organele. Praziquantel este metabolizat in forme inactive in ficat si secretat in bila. Mai mult de 95% din doza administrata este excretata in termen de 24 ore. Doar urme de praziquantel nemetabolizat sunt excretate.

Ca urmare a administrarii produsului medicinal veterinar la caini, concentratiile plasmatice maxime de praziquantel au fost realizate in aproximativ 2,5 ore.

Sarea de pamoat de pirantel are solubilitate apoasa scazuta, un atribut care reduce absorbta intestinala si permite substantei active sa ajunga si sa fie eficiente impotriva parazitilor din intestinul gros. Dupa absorbtie, pamoatul de pirantel este rapid si aproape complet metabolizat in metaboliti inactivi care sunt excretati rapid in urina.

Febantelul este absorbit relativ rapid si metabolizat intr-un numar de metaboliti, inclusiv fenbendazol si oxfendazol, care au activitate antihelmintica.

Ca urmare a administrarii produsului medicinal veterinar la caini, concentratiile plasmatice maxime de fenbendazol si oxfendazol au fost atinse in aproximativ 7-9 ore.

5. PARTICULARITATI FARMACEUTICE

5.1 Incompatibilitati majore

Nu se aplica

5.2 Termen de valabilitate

Termenul de valabilitate a produsului medicinal veterinar, asa cum este ambalat pentru vanzare: 5 ani
Partile neutilizate din comprimat trebuie aruncate imediat.

5.3 Precautii speciale pentru depozitare

Acest produs medicinal veterinar nu necesita conditii speciale de pastrare.

5.4 Natura si compositia ambalajului primar

Produsul medicinal veterinar este prezentat fie in:

Benzi individuale compuse din folie de aluminiu de 30 µm/30 gsm polietilena extrudata, care contin 2, 4, 6, 8, 10, 12, 14, 16, 18 sau 20 de comprimate per blister.

sau

Blistere individuale compuse din folie moale de aluminiu tratat termic de 45 µm si folie dura de aluminiu tratat termic de 25 µm, continand 2 sau 8 comprimate.

Benzile sau blisterele sunt ambalate in cutii de carton care contin fie 2, 4, 6, 8, 10, 12, 14, 16, 18, 20, 24, 28, 30, 32, 36, 40, 42, 44, 48, 50, 52, 56, 60, 70, 80, 84, 90, 98, 100, 104, 106, 120, 140, 150, 180, 200, 204, 206, 250, 280, 300, 500 sau 1000 comprimate.

Nu toate dimensiunile de ambalaj pot fi comercializate.

5.5 Precautii speciale pentru eliminarea produselor medicinale veterinare neutilizate sau a deseurilor provenite din utilizarea unor astfel de produse

Medicamentele nu trebuie eliminate in apele uzate.

Utilizati sistemele de returnare a produselor medicinale neutilizate sau a deseurilor provenite din acestea, in conformitate cu cerintele locale si cu sistemele nationale de colectare aplicabile produsului medicinal veterinar respectiv.

6. NUMELE DETINATORULUI AUTORIZATIEI DE COMERCIALIZARE

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

7. NUMARUL (NUMERELE) AUTORIZATIEI DE COMERCIALIZARE

140179

8. DATA PRIMEI AUTORIZARI

22-12-2009

9. DATA ULTIMEI REVIZIURI A REZUMATULUI CARACTERISTICILOR PRODUSULUI

10. CLASIFICAREA PRODUSELOR MEDICINALE VETERINARE

Produs medicinal veterinar care se elibereaza fara prescriptie.

Informatii detaliate despre acest produs de uz veterinar sunt disponibile in Baza de date a Uniunii privind produsele (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).



ETICHETARE SI PROSPECT

A. ETICHETARE

INFORMATII CARE TREBUIE INSCRISE PE AMBALAJUL SECUNDAR

{CUTIE DE CARTON PENTRU TOATE AMBALAJELE }

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Exitel Plus comprimate pentru caini

2. DECLARAREA SUBSTANTELOR ACTIVE

Fiecare comprimat contine 50 mg Praziquantel, 50 mg Pirantel (echivalent cu 144 mg Pirantel embonat) si 150 mg Febantel.

3. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI

2, 4, 6, 8, 10, 12, 14, 16, 18, 20, 24, 28, 30, 32, 36, 40, 42, 44, 48, 50, 52, 56, 60, 70, 80, 84, 90, 98, 100, 104, 106, 120, 140, 150, 180, 200, 204, 206, 250, 280, 300, 500 si 1000 comprimate

4. SPECII TINTA

Caini.

5. INDICATII

Tratamentul infectiilor mixte cu nematode si cestode.

6. CAI DE ADMINISTRARE

Administrare orala.

1 comprimat per 10 kg greutate corporala.

Comprimatele pot fi date direct cainelui sau incorporate in hrana.

7. PERIOADA DE ASTEPTARE**8. DATA EXPIRARII**

Exp. {ll/aaaa}

Partile neutilizate din comprimat trebuie aruncate imediat.

9. PRECAUTII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

10. MENTIUNEA „A SE CITI PROSPECTUL INAINTE DE UTILIZARE”

A se citi prospectul inainte de utilizare.

11. MENTIUNEA „NUMAI PENTRU UZ VETERINAR”

Numai pentru uz veterinar.

12. MENTIUNEA „A NU SE LASA LA VEDEREA SI INDEMANA COPIILOR”

A nu se lasa la vederea si indemana copiilor.

13. NUMELE DETINATORUL AUTORIZATIEI DE COMERCIALIZARE

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd.,

14. (NUMERELE) AUTORIZATIEI DE COMERCIALIZARE

140179

15. NUMARUL SERIEI

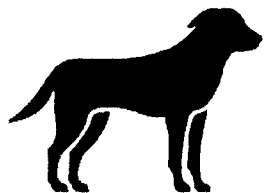
Lot {numar}

INFORMATII MINIME CARE TREBUIE INSCRISE PE BLISTERE SAU FOLII

{TEXT FOLIE BLISTER}

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Exitel Plus



2. DECLARAREA SUBSTANTELOR ACTIVE

Fiecare comprimat contine 50 mg Praziquantel, 50 mg Pirantel (echivalent cu 144 mg Pirantel embonat) si 150 mg Febantel.

3. NUMARUL SERIEI

Lot {numar}

4. DATA EXPIRARII

Exp. {ll/aaaa}

Anexo u. 5



B. PROSPECT

PROSPECT

1. Denumirea produsului medicinal veterinar

Exitel Plus comprimate pentru caini

2. Compoziție

Fiecare comprimat contine 50 mg Praziquantel, 50 mg Pirantel (echivalent cu 144 mg pirantel embonat) si 150 mg Febantel.

Produsul medicinal veterinar este un comprimat galben pal, cu o crestatura in forma de cruce pe o parte.

Comprimatele pot fi impartite in 2 sau 4 parti egale.

3. Specii tinta

Caini.

4. Indicatii

Tratamentul infestatiilor mixte cu urmatoarele specii de nematode si cestode:

Nematode:

Ascarizi: *Toxocara canis, Toxascaris leonina* (adulti si forme larvare tarzii).

Nematode cu carlig: *Uncinaria stenocephala, Ancylostoma caninum* (adulti).

Nematode cu aspect de bici: *Trichuris vulpis* (adulti).

Cestode:

Viermi plati: *Echinococcus species, (E. granulosus, E. multilocularis), Taenia species, (T. hydatigena, T. pisiformis, T. taeniformis), Dipylidium caninum* (adulti si forme larvare).

5. Contraindicatii

A nu se utilizeaza in acelasi timp cu compusi de piperazina deoarece efectele antihelmintice ale pirantelului si piperazinei pot fi antagonice.

Nu se utilizeaza la animalele cu hipersensibilitate cunoscuta la substantele active sau la oricare dintre excipienti.

6. Atentionari speciale

Atentionari speciale:

Puricii servesc drept gazde intermediare pentru un tip comun de vierme plat – Dipylidium caninum. Infestarea cu viermi plati segmentati reapare cu certitudine, daca nu se realizeaza controlul gazdelor intermediare, precum: purici, soareci.

Infestarea cu tenia este putin probabila la puii cu varsta mai mica de 6 saptamani.

Rezistenta parazitilor la o anumita clasa de antihelmintice se poate dezvolta in urma utilizarii frecvente si repetate a unui antihelmintic din acea clasa.



Utilizarea inutila de antiparazitare sau utilizarea care se abate de la instructiunile date in RCP poate creste presiunea de selectie a rezistentei si poate duce la o eficacitate redusa. Decizia de utilizare a produsului trebuie sa se bazeze pe confirmarea speciilor parazitare si a incarcaturii cu acestea sau a riscului de infectie pe baza caracteristicilor epidemiologice ale fiecarui animal in parte.

In absenta riscului de co-infectie cu nematode sau cestode, trebuie utilizat un produs cu spectru ingust.

Ar trebui luata in considerare posibilitatea ca alte animale din aceeasi gospodarie sa poata fi o sursa de reinfectie cu nematode si cestode, iar acestea ar trebui tratate, dupa caz, cu un produs adevarat.

Precautii speciale care trebuie luate de persoana care administreaza produsul medicinal veterinar la animale:

In caz de ingestie accidentală solicitati imediat sfatul medicului si prezentati-i acestuia prospectul produsului sau eticheta.

Pentru o buna igiena, persoanele care administreaza comprimatele direct la caine sau prin adaugarea lor in hrana cainelui, trebuie sa se spele ulterior pe maini.

Gestatia:

Efecte teratogene atribuite dozelor mari de febantel au fost raportate la ovine si sobolani. Nu au fost efectuate studii la catele in timpul gestatiei precoce. Utilizarea produsului medicinal veterinar in timpul gestatiei ar trebui sa fie in conformitate cu evaluarea balantei risc/beneficiu efectuata de catre medicul veterinar responsabil. Se recomanda ca produsul sa nu se utilizeze la catele in primele 4 saptamani de gestatie. A nu depasiti doza specificata atunci cand tratati catelele gestante.

Interactiuni cu alte produse medicinale sau alte forme de interactiune

A nu se utilizeaza in acelasi timp cu compusi de piperazina deoarece efectele antihelmintice ale pirantelului si piperazinei pot fi antagonice.

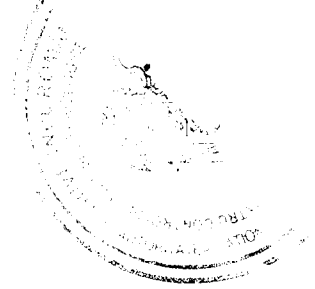
Administrarea concomitenta cu alti compusi colinergici poate duce la efecte toxice. Daca nu suntezi sigur si cainele dvs. foloseste alte produse medicinale veterinare, consultați un medic veterinar sau farmacist.

Simptome supradoxare (proceduri de urgență și antidoturi)

Asocierea de praziquantel, pirantel embonat si febantel este bine tolerata la caini. In studiile de siguranta, o singura doza de 5 ori mai mare decat doza recomandata a determinat varsaturi ocazionale.

Alte precautii:

Echinococoza reprezinta un pericol pentru oameni. Intrucat echinococoza este o boala care trebuie notificata catre Organizatia Mondiala pentru Sanatatea Animalelor (OIE), orientari specifice privind tratamentul si urmarirea si protectia persoanelor, trebuie obtinute de la



autoritatea competenta relevanta.

7. Evenimente adverse

Caini:

Foarte rare (<1 animal / 10.000 de animale tratate, inclusiv rapoarte izolate):	Tulburari ale tractului digestiv (diaree, voma) Letargie, anorexie, hiperactivitate.
--	---

Raportarea reactiilor adverse este importanta. Aceasta permite monitorizarea continua a sigurantei unui produs medicinal veterinar. Daca observati orice reactii adverse, chiar si cele care nu sunt deja enumerate in acest prospect, sau credeți ca medicamentul nu a avut efect, va rugam sa contactati mai intai medicul veterinar. De asemenea, puteti raporta evenimente adverse catre detinatorul autorizatiei de comercializare, sau reprezentantului local al acestuia, folosind datele de contact de la sfarsitul acestui prospect sau prin intermediul sistemului national de raportare (farmacovigilenta@ansvs.ro; icbmv@icbmv.ro).

8. Doze pentru fiecare specie, cai de administrare si metode de administrare

Administrare orala.

Doza recomandata este: 15 mg/kg greutate corporala febantel, 5 mg/kg pirantel (echivalent cu 14,4 mg/kg pirantel embonat) si 5 mg/kg praziquantel.

1 comprimat per 10 kg greutate corporala.

Comprimatele pot fi date direct cainelui sau incorporate in hrana. Nu este necesara infometarea animalului inainte sau dupa tratament.

Comprimatele pot fi impartite in doua parti egale.

Ghid de dozare:

Greutatea corporala (kg)	Comprimate
0,5-2,5	¼
2,6-5,0	½
5,1-10,0	1
10,1-15,0	1½
15,1-20,0	2
20,1-25,0	2½
25,1-30,0	3
30,1-35,0	3½
35,1-40,0	4
>40,1	1 comprimat per 10 kg

Subdozarea poate duce la o utilizare ineficienta si poate favoriza dezvoltarea rezistentei.

Daca exista riscul de reinfestare, trebuie solicitat sfatul unui medic veterinar cu privire la necesitatea si frecventa repetarii administrarii.



9. RECOMANDARI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTA

Pentru a se asigura doza corecta, greutatea corporala ar trebui stabilita cu cat mai multa exactitate.

10. Perioade de asteptare

Nu este cazul.

11. Precautii speciale de depozitare

A nu se lasa la vederea si indemana copiilor.

Acest produs medicinal veterinar nu necesita conditii speciale de pastrare.

Nu utilizati acest produs medicinal veterinar dupa data de expirare inscrisa pe cutie dupa Exp.

Data de expirare se refera la ultima zi a lunii respective.

Partile neutilizate din comprimat trebuie aruncate imediat.

12. Precautii speciale pentru eliminarea

Produsele medicinale veterinare nu trebuie eliminate in apele reziduale.

Utilizati scheme de preluare pentru eliminarea oricarui produs medicinal veterinar neutilizat sau a deseurilor derivate din acesta, in conformitate cu cerintele locale si cu orice sisteme nationale de colectare aplicabile produsului medicinal veterinar in cauza. Aceste masuri ar trebui sa contribuie la protectia mediului. Solicitati medicului veterinar sau farmacistului informatii referitoare la modalitatea de eliminare a medicamentelor care nu mai sunt necesare.

13. Clasificarea produselor medicinale veterinare

Produs medicinal veterinar care se elibereaza fara prescriptie medicala.

14. Numerele autorizatilor de comercializare si dimensiunile ambalajelor

Produsul medicinal veterinar este prezentat fie in:

Benzi individuale compuse din folie de aluminiu de 30 µm/30 gsm polietilena extrudata, care contin 2, 4, 6, 8, 10, 12, 14, 16, 18 sau 20 de comprimate per blister.

sau

Blistere individuale compuse din folie moale de aluminiu tratat termic de 45 µm si folie dura de aluminiu tratat termic de 25 µm, continand 2 sau 8 comprimate.

Benzile sau blisterele sunt ambalate in cutii de carton care contin fie 2, 4, 6, 8, 10, 12, 14, 16, 18, 20, 24, 28, 30, 32, 36, 40, 42, 44, 48, 50, 52, 56, 60, 70, 80, 84, 90, 98, 100, 104, 106, 120, 140, 150, 180, 200, 204, 206, 250, 280, 300, 500 sau 1000 comprimate,

Nu toate dimensiunile de ambalaj pot fi comercializate.

15. Data ultimei revizuirii a prospectului

Informatii detaliate despre acest produs medicinal veterinar sunt disponibile in Baza de date a produselor din Uniune (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>)

16. Date de contact

Deținătorul autorizației de comercializare și producătorul responsabil pentru eliberarea seriei și date de contact pentru raportarea reacțiilor adverse suspectate>:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd.,
Loughrea,
Co. Galway.
Irlanda
Telefon: +353 (0)91 841788
vetpharmacoviggroup@chanellegroup.ie

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

Montero Vet SRL
B-dul Iuliu Maniu 602 B, sector 6
Bucuresti 077025, RO
Telefon: +40729290738
Email: mihaela.iacob@monterovet.ro

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