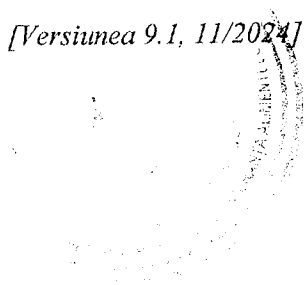


[Versiunea 9.1, 11/2024]



ANEXA I

REZUMATUL CARACTERISTICILOR PRODUSULUI

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Furoresoral 10 mg comprimate pentru pisici și câini

2. COMPOZIȚIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ

Fiecare comprimat conține:

Substanța activă:

Furosemid 10 mg

Excipienți:

Compoziția calitativă a excipienților și a altor constituenți
Lactoză monohidrat
Amidon de porumb
Celuloză microcristalină
Povidonă
Crospovidonă
Talc
Amidon pregelatinizat
Dioxid de siliciu
Dioxid de siliciu coloidal anhidru
Gliceride parțiale cu lanț lung

Comprimat de culoare albă până la gălbuie, de formă rotundă și convexă, cu linie în formă de cruce pe o parte, pentru ruperea comprimatului, ștanțat cu numărul 10 pe cealaltă parte. Comprimatele pot fi divizate în două sau patru părți egale.

3. INFORMAȚII CLINICE

3.1 Specii țintă

Pisici și câini.

3.2 Indicații de utilizare pentru fiecare specie țintă

Tratamentul hidrotoraxului, hidropericarditei, ascitei și edemului, în special asociate cu insuficiența cardiacă și disfuncția renală.

3.3 Contraindicații

Nu se utilizează la animale care prezintă hipovolemie, hipotensiune arterială sau deshidratare.

Nu se utilizează în cazurile de insuficiență renală cu anurie.

Nu se utilizează în cazurile de deficit electrolitic.

Nu se utilizează în nefrită glomerulară acută.

Nu se utilizează la pacienții care au primit doze excesive de glicozide cardiace.

Nu se utilizează în combinație cu alte diuretice de ansă.

Nu se utilizează în cazurile de hipersensibilitate la furosemid, sulfonamide sau la oricare dintre excipienți.

3.4 Atenționări speciale

Eficacitatea terapeutică poate fi afectată de aportul crescut de apă de băut. Atunci când starea animalului permite acest lucru, în timpul tratamentului aportul de apă trebuie restricționat la nivelurile fiziologic normale.

3.5 Precauții speciale pentru utilizare

Precauții speciale pentru utilizarea în siguranță la speciile țintă:

Furosemidul trebuie utilizat cu precauție în cazul dezechilibrului electrolitic și/sau hidric preexistent, al funcției hepatice alterate (poate precipita apariția comei hepatice) și al diabetului zaharat. În cazul tratamentului prelungit, trebuie monitorizate frecvent statusul hidratării și concentrațiile serice de electroliți.

Cu 1-2 zile înainte, precum și după inițierea administrării de diuretice și inhibitori ai ECA, trebuie monitorizate funcția renală și statusul hidratării.

Furosemidul trebuie utilizat cu precauție la pacienții cu sindrom nefrotic.

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

Furosemidul are proprietăți posibil genotoxice și există dovezi de carcinogenitate la șoarece. Cu toate că nu există dovezi adecvate privind aceste efecte la om, trebuie evitat contactul cu pielea sau ingestia accidentală a produsului. Purtați mănuși impermeabile în timpul manipulării și administrării produsului și spălați-vă bine pe mâini după aceea.

De fiecare dată când este depozitată o parte neutilizată a comprimatului până la următoarea utilizare, aceasta trebuie introdusă la loc în spațiul gol din blister, care se va introduce la loc în cutia din carton. Produsul trebuie păstrat în condiții de siguranță și nu trebuie lăsat la vederea și îndemâna copiilor. În caz de ingestie accidentală, solicitați imediat sfatul medicului și prezentați medicului prospectul produsului sau eticheta.

Persoanele cu hipersensibilitate cunoscută la furosemid și celelalte componente ale produsului trebuie să evite contactul cu produsul medicinal veterinar. Nu manipulați acest produs dacă știți că sunteți sensibil la sulfonamide, deoarece hipersensibilitatea la sulfonamide poate duce la hipersensibilitate la furosemid. Dacă vă apar simptome după expunere, cum ar fi o erupție pe piele, trebuie să solicitați sfatul medicului și să prezentați medicului această atenționare. Umflarea feței, a buzelor sau a ochilor sau dificultățile de respirație reprezintă simptome mai grave și necesită asistență medicală urgentă. Spălați-vă pe mâini după utilizare.

Precauții speciale pentru protecția mediului:

Nu este cazul.

3.6 Evenimente adverse

Pisici și câini:

Rare (1 până la 10 animale / 10 000 de animale tratate):	Fecale moi ¹ Hemoconcentrație ² , deshidratare ³ Circulație periferică deficitară ² Tulburări electrolitice (incluzând hipokaliemie, hiponatremie) ³
---	--

¹ Tranzitoriu, ușor, nu necesită oprirea tratamentului.

² Din cauza acțiunii diuretice a furosemidului.

³ În caz de tratament prelungit.

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

Gestație și lactație:

Studiile de laborator au demonstrat existența efectelor teratogene.

Nu a fost stabilită siguranța produsului medicinal veterinar în timpul gestației sau lactației, iar furosemidul se excretă în lapte.

La animalele gestante și la cele în lactație se utilizează numai în conformitate cu evaluarea beneficiu-risc efectuată de medicul veterinar responsabil.

Este de așteptat o scădere a lactației, mai ales dacă apa de băut este limitată.

3.8 Interacțiunea cu alte produse medicinale și alte forme de interacțiune

La pisici furosemidul nu se utilizează împreună cu antibiotice ototoxice.

În cazul utilizării concomitente cu medicamente care afectează echilibrul electrolitic (corticosteroizi, alte diuretice, amfotericină B, glicozide cardiace), este necesară monitorizarea cu atenție.

Utilizarea concomitentă cu aminoglicozide sau cefalosporine poate determina creșterea riscului de nefrotoxicitate.

Furosemidul poate determina creșterea riscului de reactivitate încrucișată cu sulfonamide.

Furosemidul poate modifica necesarul de insulină la animalele diabetice.

Furosemidul poate reduce excreția AINS.

Este posibil să fie necesar ca schema de administrare a dozelor să fie redusă în cazul tratamentului pe termen lung în asociere cu inhibitori ai ECA, în funcție de răspunsul animalului la tratament.

3.9 Căi de administrare și doze

Administrare orală.

Doza recomandată pentru începerea tratamentului este de 2,5-5 mg furosemid per kg greutate corporală pe zi, corespunzând la ½-1 comprimat per 2 kg greutate corporală. În cazuri edematoase severe sau în cazuri refractare, doza zilnică poate fi dublată inițial.

Pentru întreținere, doza zilnică trebuie adaptată de către medicul veterinar la cea mai redusă doză eficientă, în funcție de răspunsul clinic la tratament al câinelui/pisicii.

Dacă tratamentul este administrat noaptea, acest lucru poate duce la diureza inconvenientă peste noapte.

Pentru a asigura o doză corectă, trebuie stabilită cât mai precis greutatea corporală.

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

Dozele mai crescute decât cele recomandate pot provoca surditate tranzitorie, probleme legate de echilibrul electrolitic și hidric, efecte la nivelul SNC (letargie, comă, convulsii) și efecte cardiovasculare (hipotensiune arterială, tulburări de ritm cardiac, colaps), în special la animalele în vârstă și slăbite. Tratamentul este simptomatic.

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: QC03CA01

4.2 Farmacodinamie

Furosemidul este un derivat al acidului sulfamoil antranilic și are acțiune diuretică rapidă la om și la animale. Acesta inhibă reabsorbția sodiului și a ionilor clorură la nivelul rinichilor, în principal la nivelul ansei Henle ascendente, dar și la nivelul tubilor renali, ceea ce determină excreția crescută a apei. Se produce o urină izotonică sau ușor hipotonică, cu pH nemodificat sau ușor acid. Excreția ionilor de potasiu este crescută numai la doze foarte crescute. Furosemidul nu are niciun efect asupra anhidrazei carbonice.

4.3 Farmacocinetică

Furosemidul este absorbit rapid, în cea mai mare parte la nivelul stomacului și al părții superioare a intestinului subțire. Concentrațiile maxime au fost determinate la 1,1 ore după administrarea orală la pisici și la 0,8 ore la câini. După administrarea pe cale orală a unei doze medii de 5,2 mg/kg, C_{max} la pisici a fost de 8,8 $\mu\text{g/ml}$. După administrarea pe cale orală a unei doze medii de 1,9 mg/kg, C_{max} la câini a fost de 0,9 $\mu\text{g/ml}$.

Metabolizarea furosemidului este foarte limitată. Acesta se excretă predominant prin intermediul rinichilor, iar restul se excretă prin intermediul tractului gastrointestinal. Timpul de înjumătățire prin eliminare a fost de 3,7 ore la pisici și 2,4 ore la câini.

5. INFORMAȚII FARMACEUTICE

5.1 Incompatibilități majore

Nu este cazul.

5.2 Termen de valabilitate

Termenul de valabilitate al produsului medicinal veterinar așa cum este ambalat pentru vânzare: 3 ani.
Termenul de valabilitate al comprimatelor divizate: 3 zile.

5.3 Precauții speciale pentru depozitare

Acest produs medicinal veterinar nu necesită condiții speciale de depozitare.
Orice porțiune de comprimat neutilizat trebuie returnată în blisterul deschis.

5.4 Natura și compoziția ambalajului primar

Cutii din carton cu 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10, 25, 50 sau 100 blistere din aluminiu-PVDC/PVC, a câte 10 comprimate fiecare, corespunzând la 10, 20, 30, 40, 50, 60, 70, 80, 90, 100, 250, 500 sau respectiv 1 000 comprimate/cutie.

Cutii din carton cu 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10, 25, 50 sau 100 blistere din aluminiu-PVDC/PE/PVC, a câte 10 comprimate fiecare, corespunzând la 10, 20, 30, 40, 50, 60, 70, 80, 90, 100, 250, 500 sau respectiv 1 000 comprimate/cutie.

Cutii din carton conținând 10 cutii din carton separate, fiecare conținând 1 blister x 10 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

Le Vet. Beheer B.V.

7. NUMĂRUL(NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

190179

8. DATA PRIMEI AUTORIZĂRI

14.05.2015

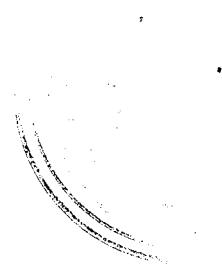
9. DATA ULTIMEI REVIZUIRI A REZUMATULUI CARACTERISTICILOR PRODUSULUI

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>).

ANEXA III
ETICHETAREA ȘI PROSPECTUL



A. ETICHETAREA

INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL SECUNDAR

Cutie din carton

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Furosoal 10 mg comprimate

2. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE

Fiecare comprimat conține:

Furosemid 10 mg

3. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI

10 comprimate

20 comprimate

30 comprimate

40 comprimate

50 comprimate

60 comprimate

70 comprimate

80 comprimate

90 comprimate

100 comprimate

250 comprimate

500 comprimate

1 000 comprimate

Cutii din carton conținând 10 cutii din carton separate, fiecare conținând 1 blister x 10 comprimate

4. SPECII ȚINTĂ

Pisici și câini.

5. INDICAȚII

6. CĂI DE ADMINISTRARE

Administrare orală.

7. PERIOADE DE AȘTEPTARE

8. DATA EXPIRĂRII

Exp. {ll/aaaa}

9. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

Orice porțiune de comprimat neutilizat trebuie returnată în blisterul deschis și utilizată în decurs de 3 zile.

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

Le Vet. Beheer B.V.

14. NUMERELE AUTORIZAȚIILOR DE COMERCIALIZARE

190179

15. NUMĂRUL SERIEI

Lot {număr}

INFORMAȚII MINIME CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJELE PRIMARE MICI

Blistere din aluminiu-PVDC/PVC sau din aluminiu/PVDC/PE/PVC

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Furoso[®]ral



2. INFORMAȚII CANTITATIVE PRIVIND SUBSTANȚELE ACTIVE

Furosemid 10 mg/comprimat

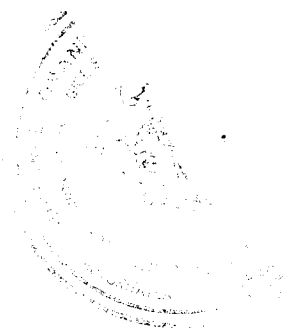
3. NUMĂRUL SERIEI

Lot {număr}

4. DATA EXPIRĂRII

Exp. {ll/aaaa}

AMEX m. 4



B. PROSPECTUL

PROSPECTUL

1. Denumirea produsului medicinal veterinar

Furosemid 10 mg comprimate pentru pisici și câini

2. Compoziție

Fiecare comprimat conține:

Substanța activă:

Furosemid 10 mg

Comprimat de culoare albă până la gălbuie, de formă rotundă și convexă, cu linie în formă de cruce pe o parte, pentru ruperea comprimatului, ștanțat cu numărul 10 pe cealaltă parte. Comprimatele pot fi divizate în două sau patru părți egale.

3. Specii țintă

Pisici și câini.



4. Indicații de utilizare

Tratamentul hidrotoraxului, hidropericarditei, ascitei și edemului, în special asociate cu insuficiența cardiacă și disfuncția renală.

5. Contraindicații

Nu se utilizează la animale care prezintă hipovolemie, hipotensiune arterială sau deshidratare.
Nu se utilizează în cazurile de insuficiență renală cu anurie.
Nu se utilizează în cazurile de deficit electrolitic.
Nu se utilizează în nefrită glomerulară acută.
Nu se utilizează la pacienții care au primit doze excesive de glicozide cardiace.
Nu se utilizează în combinație cu alte diuretice de ansă
Nu se utilizează în cazurile de hipersensibilitate la furosemid, sulfonamide sau la oricare dintre excipienți.

6. Atenționări speciale

Atenționări speciale:

Eficacitatea terapeutică poate fi afectată de creșterea consumului de apă de băut. În cazul în care starea animalului permite, aportul de apă trebuie să fie limitată la niveluri fiziologic normale în timpul tratamentului.

Precauții speciale pentru utilizarea în siguranță la speciile țintă:

Furosemidul trebuie utilizat cu precauție în cazul dezechilibrului electrolit preexistent și/sau al apei, afectării funcției hepatice (poate precipita comă hepatică) și diabetului zaharat.

În cazul tratamentului prelungit, starea de hidratare și electroliții serici trebuie monitorizați frecvent. Cu 1-2 zile înainte și după începerea tratamentului cu diuretice și inhibitori ECA, trebuie monitorizată funcția renală și starea de hidratare.

Furosemidul trebuie utilizat cu prudență la pacienții cu sindrom nefrotic.

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

Furosemidul are proprietăți posibil genotoxice și există dovezi de carcinogenitate la șoarece. Cu toate că nu există dovezi adecvate privind aceste efecte la om, trebuie evitat contactul cu pielea sau ingestia accidentală a produsului. Purtați mănuși impermeabile în timpul manipulării și administrării produsului și spălați-vă bine pe mâini după aceea.

De fiecare dată când este depozitată o parte neutilizată a comprimatului până la următoarea utilizare, aceasta trebuie introdusă la loc în spațiul gol din blister, care se va introduce la loc în cutia din carton. Produsul trebuie păstrat în condiții de siguranță și nu trebuie lăsat la vedere și îndemâna copiilor. În caz de ingestie accidentală, solicitați imediat sfatul medicului și prezentați medicului prospectul produsului sau eticheta.

Persoanele cu hipersensibilitate cunoscută la furosemid și celelalte componente ale produsului trebuie să evite contactul cu produsul medicinal veterinar. Nu manipulați acest produs dacă știți că sunteți sensibil la sulfonamide, deoarece hipersensibilitatea la sulfonamide poate duce la hipersensibilitate la furosemid. Dacă vă apar simptome după expunere, cum ar fi o erupție pe piele, trebui să solicitați sfatul medicului și să prezentați medicului această atenționare. Umflarea feței, a buzelor sau a ochilor sau dificultățile de respirație reprezintă simptome mai grave și necesită asistență medicală urgentă. Spălați-vă pe mâini după utilizare.

Gestație și lactație:

Studiile de laborator au demonstrat existența efectelor teratogene.

Nu a fost stabilită siguranța produsului medicinal veterinar în timpul gestației sau lactației, iar furosemidul se excretă în lapte.

La animalele gestante și la cele în lactație se utilizează numai în conformitate cu evaluarea beneficiu-risc efectuată de medicul veterinar responsabil.

Este de așteptat o scădere a lactației, mai ales dacă apa de băut este limitată.

Interacțiunea cu alte produse medicinale și alte forme de interacțiune:

La pisici furosemidul nu se utilizează împreună cu antibiotice ototoxice.

În cazul utilizării concomitente cu medicamente care afectează echilibrul electrolitic (corticosteroizi, alte diuretice, amfotericină B, glicozide cardiace), este necesară monitorizarea cu atenție.

Utilizarea concomitentă cu aminoglicozide sau cefalosporine poate determina creșterea riscului de nefrotoxicitate.

Furosemidul poate determina creșterea riscului de reactivitate încrucișată cu sulfonamidele.

Furosemidul poate modifica necesarul de insulină la animalele diabetice.

Furosemidul poate reduce excreția AINS.

Este posibil să fie necesar ca schema de administrare a dozelor să fie redusă în cazul tratamentului pe termen lung în asociere cu inhibitori ai ECA, în funcție de răspunsul animalului la tratament.

Supradozaj:

Dozele mai crescute decât cele recomandate pot provoca surditate tranzitorie, probleme legate de echilibrul electrolitic și hidric, efecte la nivelul SNC (letargie, comă, convulsii) și efecte cardiovasculare (hipotensiune arterială, tulburări de ritm cardiac, colaps), în special la animalele în vârstă și slăbite. Tratamentul este simptomatic.

7. Evenimente adverse

Pisici și câini:

Rare (1 până la 10 animale / 10 000 de animale tratate):	Fecale moi ¹ Hemoconcentrație (concentrație crescută de globule roșii) ² , deshidratare ³ Circulație periferică deficitară ² Tulburări electrolitice (incluzând hipokaliemie (nivel scăzut de potasiu), hiponatremie (nivel scăzut de sodiu)) ³
--	---

¹ Tranzitoriu, ușor, nu necesită oprirea tratamentului.

² Din cauza acțiunii diuretice a furosemidului.

³ În caz de tratament prelungit.

Raportarea evenimentelor adverse este importantă. Permite monitorizarea continuă a siguranței unui produs. 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.

Doza recomandată pentru începerea tratamentului este de 2,5-5 mg furosemid per kg greutate corporală pe zi, corespunzând la ½-1 comprimat per 2 kg greutate corporală. În cazuri edematoase severe sau în cazuri refractare, doza zilnică poate fi dublată inițial.

Pentru întreținere, doza zilnică trebuie adaptată de către medicul veterinar la cea mai redusă doză eficientă, în funcție de răspunsul clinic la tratament al câinelui/pisicii.

Pentru a asigura o doză corectă, trebuie stabilită cât mai precis greutatea corporală.

9. Recomandări privind administrarea corectă

Dacă tratamentul este administrat noaptea, acest lucru poate duce la diureza inconvenientă peste noapte.

10. Perioade de așteptare

Nu este cazul.

11. Precauții speciale pentru depozitare

A nu se lăsa la vedere și îndemâna copiilor.

Acest produs medicinal veterinar nu necesită condiții speciale de depozitare.

Orice porțiune de comprimat neutilizat trebuie returnată în blisterul deschis și utilizată în decurs de 3 zile.

Nu utilizați acest produs medicinal veterinar după data expirării marcată pe cutia de carton și blister 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

190179

Cutii din carton conținând 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10, 25, 50 sau 100 blistere a câte 10 comprimate fiecare, corespunzând la 10, 20, 30, 40, 50, 60, 70, 80, 90, 100, 250, 500 sau respectiv 1 000 comprimate/cutie.

Cutii din carton conținând 10 cutii din carton separate, fiecare conținând 1 blister x 10 comprimate. Este posibil ca nu toate dimensiunile de ambalaj să fie comercializate.

15. Data ultimei revizuirii a prospectului

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:

Le Vet. Beheer B.V.
Wilgenweg 7
3421 TV Oudewater
Țările de Jos

Producător responsabil pentru eliberarea seriei:

Genera d.d.
Svetonedeljska cesta 2, Kalinovica
10436 Rakov Potok
Croația

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

MARAVET SRL
Strada Vasile Lucaciu nr. 4,
Cicârlău, 437095 România
Tel/Fax: +40 756 272 838

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

17. Alte informații