

[Version 8, 10/2012]

**ANEXA I**  
**REZUMATUL CARACTERISTICILOR PRODUSULUI**

## **1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR**

Libeo 40 mg comprimate masticabile pentru câini

## **2. COMPOZIȚIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ**

Un comprimat de 1320 mg conține:

**Substanță activă:**

Furosemidă ..... 40.0 mg

**Excipient(excipienți):**

Pentru lista completă a excipientilor, vezi secțiunea 6.1.

## **3. FORMA FARMACEUTICĂ**

Comprimat masticabil

Comprimat în formă de trifoi, de culoare bej. Comprimatele pot fi divizate în sferturi egale.

## **4. PARTICULARITĂȚI CLINICE**

### **4.1 Specii țintă**

Câini

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

Tratamentul ascitei și al edemului, în special asociate cu insuficiența cardiacă

### **4.3 Contraindicații**

A nu se utiliza produsul la câinii care suferă de hipovolemie, hipotensiune sau deshidratare.

A nu se utiliza în caz de insuficiență renală cu anurie.

A nu se utiliza în caz de deficit de electrolitii.

A nu se utiliza în cazul unei hipersensibilități cunoscute față de furosemidă, de sulfonamide sau de oricare dintre excipienți.

### **4.4 Atenționări speciale pentru fiecare specie țintă**

Eficacitatea terapeutică poate fi redusă în cazul consumului crescut de apă potabilă. Dacă starea animalului permite acest lucru, consumul de apă trebuie limitat la nivelurile normale din punct de vedere fiziologic pe durata tratamentului.

### **4.5 Precauții speciale pentru utilizare**

#### **Precauții speciale pentru utilizare la animale**

Comprimatele fiind aromate, acestea trebuie păstrate într-un loc sigur, astfel încât animalele să nu aibă acces la ele.

Furosemida trebuie utilizată cu precauție în cazul în care există deja un dezechilibru electrolitic și/sau hidric, insuficiență hepatică (poate precipita coma hepatică) și diabet. În cazul tratamentului prelungit se recomandă monitorizarea frecventă a stării de hidratare și a electrolitilor din ser.

Cu 1-2 zile înainte și după începerea tratamentului cu diuretice și inhibitori ECA, se recomandă monitorizarea funcției renale și a stării de hidratare.

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

Persoanelor cu hipersensibilitate cunoscută față de furosemidă li se recomandă să evite contactul cu produsul medicinal veterinar. Spălați mâinile după utilizare.

Nu manipulați acest produs dacă știți că sunteți sensibil(ă) la sulfonamide, deoarece hipersensibilitatea față de sulfonamide poate duce la hipersensibilitate față de furosemidă. Dacă prezentați simptome după expunere, cum ar fi o erupție cutanată, consultați medicul și arătați-i acest avertisment. Umflarea feței, a buzelor sau a ochilor sau dificultatea de a respira sunt simptome mai grave și necesită urgent îngrijiri medicale.

În caz de ingerare accidentală, consultați imediat medicul și arătați-i prospectul sau eticheta de pe ambalaj.

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

Este posibil să apară reactivitate încrucișată la sulfonamide.

În cazuri rare, medicamentul poate cauza apariția de fecale moi. Aceste simptome sunt trecătoare și nu necesită încetarea tratamentului.

Ca urmare a acțiunii diuretice a furosemidei, medicamentul poate cauza hemoconcentrație și insuficiență circulatorie. În cazul unui tratament prelungit, pot apărea deficit de electrolizi (inclusiv hipokaliemie, hiponatremie) și deshidratare.

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

În urma studiilor de laborator s-au constatat efecte teratogene.

Nu s-a determinat siguranța administrării produsului la femeile gestante și în lactație, furosemida fiind eliminată în lapte.

La animalele gestante și în lactație, produsul trebuie utilizat numai în conformitate cu evaluarea beneficiu/risc realizată de către veterinarul curant.

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

Administrarea simultană cu medicamente care afectează echilibrul electrolitic (corticosteroizi, alte diuretice, amfotericină B, glicozide cardiaice) necesită monitorizarea atentă.

Administrarea concomitentă cu aminoglicoza sau cefalosporine poate duce la creșterea nefotoxicității.

Furosemida poate spori riscul de alergie la sulfonamidă.

Furosemida poate modifica necesarul de insulină în cazul animalelor cu diabet.

Furosemida poate reduce excreția medicamentelor antiinflamatoare nesteroidiene.

Pot fi necesare modificările regimului de dozare în cazul tratamentului pe termen lung, în combinație cu inhibitori ECA, în funcție de reacția animalului la terapie.

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

Cale orală.

Între 1 și 5 mg de furosemidă/kg greutate corporală, zilnic, adică între ½ și 2,5 comprimate per 20 kg greutate corporală pentru LIBEO 40 mg, o dată sau de două ori pe zi, în funcție de severitatea edemului sau ascitei.

Exemplu privind o doză-țintă de 1 mg/kg per administrare:

Comprimate per administrare	
LIBEO 40 mg	
7,6 – 10 kg	1/4
10,1 – 12,5 kg	Utilizați Libeo 10 mg
12,6 – 15 kg	Utilizați Libeo 10 mg
15,1 – 20 kg	1/2
20,1 – 30 kg	¾
30,1 – 40 kg	1
40,1 – 50 kg	1 1/4

Pentru câini de 2 până la 7,5 și câini de 10,1 până la 15 kg greutate corporală, utilizați Libeo 10 mg comprimate.

Pentru menținere, dozajul trebuie adaptat de către veterinar la doza minimă eficace, în funcție de reacția clinică a câinelui la terapie.

Poate fi necesară adaptarea dozajului și a programului de administrare în funcție de starea animalului.

Dacă tratamentul este administrat seara chiar înainte de culcare, acesta poate cauza diureză neconvenabilă pe timpul nopții.

Instrucțiuni privind divizarea comprimatului: Așezați comprimatul pe o suprafață plană, cu partea crestată în jos (cu fața convexă în sus). Cu vârful arătătorului, apăsați ușor perpendicular pe mijlocul comprimatului, pentru a-l rupe în două jumătăți pe lățime. Pentru a obține sferturile, apăsați apoi ușor cu degetul arătător pe mijlocul unei jumătăți, pentru a o rupe pe lungime.

Comprimatele sunt aromate și pot fi amestecate cu puțină mâncare oferită înaintea mesei principale sau pot fi administrate direct în gura animalului

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

Depășirea dozelor recomandate poate cauza surditate tranzitorie, probleme de echilibru electrolitic și hidric, efecte asupra SNC (letargie, comă, convulsii) și colaps cardiovascular. Se recomandă tratament simptomatic.

#### **4.11 Timp de așteptare**

Nu este cazul.

### **5. PROPRIETĂȚI FARMACOLOGICE**

Grupa farmacoterapeutică : diuretice, furosemida

Codul veterinar ATC: QC03CA01

#### **5.1 Proprietăți farmacodinamice**

Furosemida este un diuretic de ansă puternic, care mărește volumul urinar. Ea inhibă resorbția electrolitilor în tubul renal proximal și distal și în segmentul ascendent al ansei lui Henle. Se mărește excreția ionilor de sodiu, a ionilor de clor și, într-o mai mică măsură, a ionilor de potasiu, precum și excreția apei. Furosemida nu are niciun efect asupra anhidrazei carbonice.

## **5.2 Particularități farmacocinetice**

Furosemida este excretată în urină în formă neschimbată. După administrarea orală a produsului (5 mg/kg), furosemida este absorbită rapid, nivelurile plasmatiche maxime (Cmax din 2126 ng/ml) atingându-se în decurs de 1,1 ore. Timpul de înjumătățire terminal de eliminare este de 2,6 ore. Furosemida este eliminată predominant prin rinichi în urină (70 %) și în fecale. Legarea furosemidei de proteinele plasmatiche este de 91%, iar volumul de distribuție estimat este de 0,52 l/kg. Furosemida se metabolizează în cantități foarte mici (principalul metabolit: acid 4-cloro-5-sulfamoyl-antranilic, fără activitate diuretică).

La câini, după administrarea pe cale orală, furosemida cauzează o creștere a volumului de urină în funcție de doză, care începe la 1 oră după administrare și atinge nivelul maxim la 2-3 ore după administrare, durând aproximativ 6 ore.

## **6. PARTICULARITĂȚI FARMACEUTICE**

### **6.1 Lista excipientilor**

Aromă de pui  
Extract de drojdie (*Saccharomices cerevisiae*)  
Maltodextrină  
Stearat de magneziu  
Dioxid de siliciu coloidal anhidru  
Celuloză microcristalină  
Croscarmeloză sodică  
Lactoză monohidrat

### **6.2 Incompatibilități**

Nu este cazul.

### **6.3 Perioadă de valabilitate**

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar aşa cum este ambalat pentru vânzare: 36 luni  
Orice comprimat utilizat parțial ar trebui să fie utilizat în 72 de ore

### **6.4 Precauții speciale pentru depozitare**

A nu se păstra la temperatură mai mare de 30 °C  
Orice comprimat utilizat parțial trebuie reintrodus în blisterul deschis

### **6.5 Natura și compoziția ambalajului primar**

(Folie de culoare albă de PVC –PVDC – aluminiu, sigilată termic) conținând 8 comprimate / blister  
Cutie de carton cu 8 comprimate, conținând 1 blister cu 8 comprimate  
Cutie de carton cu 16 de comprimate, conținând 2 blistere a căte 8 comprimate  
Cutie de carton cu 96 de comprimate, conținând 12 blistere a căte 8 comprimate  
Cutie de carton cu 120 de comprimate, conținând 15 blistere a căte 8 comprimate  
Cutie de carton cu 200 de comprimate, conținând 25 blistere a căte 8 comprimate

Nu toate dimensiunile de ambalaje pot fi comercializate.

**6.6 Precauții speciale pentru eliminarea produselor medicinale veterinarne 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 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](mailto:sogeval@sogeval.fr)

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

150299

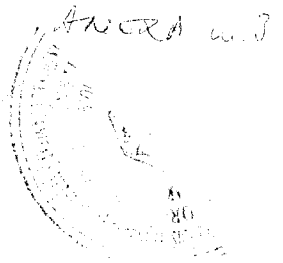
**9. DATA PRIMEI AUTORIZĂRI/REÎNNOIRII AUTORIZAȚIEI**  
06.07.2015

**10. DATA REVIZUIRII TEXTULUI**

Aprilie 2016  
**INTERDICȚII PENTRU VÂNZARE, ELIBERARE ȘI/SAU UTILIZARE**

Se eliberează numai pe bază de rețetă veterinară.

**ANEXA III**  
**ETCHETARE ȘI PROSPECT**



## A. ETICHETARE

**INFORMATII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL SECUNDAR**

Cutie de carton

**1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR**

Libeo 40 mg comprimate masticabile pentru câini

Furosemidă

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

Un comprimat de 1320 mg conține:

**Substanță activă:**

Furosemidă ..... 40.0 mg

**3. FORMA FARMACEUTICĂ**

Comprimat masticabil.

Comprimat în formă de trifoi, de culoare bej. Comprimatele pot fi divizate în sferturi egale.

**4. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI**

Cutie de carton cu 8 comprimate

Cutie de carton cu 16 comprimate

Cutie de carton cu 96 comprimate

Cutie de carton cu 120 comprimate

Cutie de carton cu 200 comprimate

**5. SPECII ȚINTĂ**

Câini

**6. INDICAȚIE (INDICAȚII)**

**7. MOD ȘI CALE DE ADMINISTRARE**

Citiți prospectul înainte de utilizare.

**8. TEMP DE AȘTEPTARE**

Nu este cazul.

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

Citiți prospectul înainte de utilizare.

**10. DATA EXPIRĂRII**

EXP {lună/an}

**11. CONDIȚII SPECIALE DE DEPOZITARE**

A nu se păstra la temperatură mai mare de 30 °C

Orice comprimat utilizat parțial trebuie reintrodus în blisterul deschis și utilizat în decurs de 72 de ore.

**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. MENTIUNEA „NUMAI PENTRU UZ VETERINAR” ȘI CONDIȚII SAU RESTRICTIONE PRIVIND ELIBERAREA ȘI UTILIZARE, după caz**

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

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

A nu se lăsa la vederea si îndemâna copiilor.

**15. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI 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](mailto:sogeval@sogeval.fr)

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

150299

**17. NUMĂRUL DE FABRICATIE AL SERIEI DE PRODUS**

Serie

**INFORMAȚII MINIME CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE BLISTERE SAU FOLII**

**1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR**

Libeo 40 mg comprimate masticabile pentru câini  
Furosemidă

**2. NUMELE DETINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE**

SOGEVAL

**3. DATA EXPIRĂRII**

EXP {lună/an}

**4. NUMĂRUL SERIEI**

Serie

**5. MENTIUNEA „NUMAI PENTRU UZ VETERINAR”**

Numai pentru uz veterinar.

Annex A  
to  
the  
Report  
of  
the  
Committee  
on  
the  
Economic  
Situation  
in  
the  
U.S.S.R.

## B.PROSPECT



## PROSPECT PENTRU

Libeo 40 mg comprimate masticabile pentru câini

### 1. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE ȘI A 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](mailto: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: <a href="mailto:sogeval@sogeval.fr">sogeval@sogeval.fr</a>	SOGEVAL Zone Autoroutière 53950 LOUVERNE Franța Tel: 33 2 43 49 51 51 Fax: 33 2 43 53 97 00 E-mail: <a href="mailto:sogeval@sogeval.fr">sogeval@sogeval.fr</a>
--	--

### 2. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Libeo 40 mg comprimate masticabile pentru câini  
Furosemidă

### 3. DECLARAȚIA (SUBSTANȚEI) SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR INGREDIENTI (INGREDENȚI)

Un comprimat de 1320 mg conține:

**Substanță activă:**  
Furosemidă ..... 40.0 mg

Comprimat masticabil

Comprimat în formă de trifoi, de culoare bej. Comprimatele pot fi divizate în sferturi egale.

### 4 INDICAȚIE (INDICAȚII)

Tratamentul ascitei și al edemului, în special asociate cu insuficiența cardiacă

### 5. CONTRAINDICAȚII

A nu se utiliza produsul la câinii care suferă de hipovolemie, hipotensiune sau deshidratare.  
A nu se utiliza în caz de insuficiență renală cu anurie.

A nu se utiliza în caz de deficit de electrolizi.

A nu se utiliza în cazul unei hipersensibilități cunoscute față de furosemidă, de sulfonamide sau de oricare dintre excipienti.

## 6. REACȚII ADVERSE

Este posibil să apară reactivitate încrucișată la sulfonamide.

În cazuri rare, medicamentul poate cauza apariția de fecale moi. Aceste simptome sunt trecătoare și nu necesită încetarea tratamentului.

Ca urmare a acțiunii diuretice a furosemidei, medicamentul poate cauza hemoconcentrație și insuficiență circulatorie. În cazul unui tratament prelungit, pot apărea deficit de electrolitii (inclusiv hipokaliemie, hiponatremie) și deshidratare.

## 7. SPECII ȚINTĂ

Câini

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

Cale orală.

Între 1 și 5 mg de furosemidă/kg greutate corporală, zilnic, adică între ½ și 2,5 comprimate per 20 kg greutate corporală pentru LIBEO 40 mg, o dată sau de două ori pe zi, în funcție de severitatea edemului sau a ascitei.

Exemplu privind o doză-țintă de 1 mg/kg per administrare:

Comprimate per administrare	
LIBEO 40 mg	
7,6 – 10 kg	1/4
10,1 – 12,5 kg	
12,6 – 15 kg	
15,1 – 20 kg	1/2
20,1 – 30 kg	¾
30,1 – 40 kg	1
40,1 – 50 kg	1 1/4

Pentru câini de 2 până la 7,5 și câini de 10,1 până la 15 kg greutate corporală, utilizați Libeo 10 mg comprimate.

Pentru menținere, dozajul trebuie adaptat de către veterinar la doza minimă eficace, în funcție de reacția clinică a câinelui la terapie.

Poate fi necesară adaptarea dozajului și a programului de administrare în funcție de starea animalului.

## 9. RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

Comprimatele sunt aromate și pot fi amestecate cu puțină mâncare oferită înaintea mesei principale sau pot fi administrate direct în gura animalului.

Dacă tratamentul este administrat seara chiar înainte de culcare, acesta poate cauza diureză neconvenabilă pe timpul nopții.

Instrucțiuni privind divizarea comprimatului: Așezați comprimatul pe o suprafață plană, cu partea crestată în jos (cu față convexă în sus). Cu vârful arătătorului, apăsați ușor perpendicular pe mijlocul comprimatului, pentru a-l rupe în două jumătăți pe lățime. Pentru a

obține sferturile, apăsați apoi ușor cu degetul arătător pe mijlocul unei jumătăți, pentru a o rupe pe lungime.

## 10. TIMP DE ASTEPTARE

Nu este cazul.

## 11. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A nu se lăsa la vedere și îndemâna copiilor.

A nu se păstra la temperatură mai mare de 30 °C.

Orice comprimat utilizat parțial trebuie reintrodus în blisterul deschis și utilizat în decurs de 72 de ore.

A nu se utilizează după data de expirare menționată pe cutia de carton și pe blister după „EXP.”

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

Eficacitatea terapeutică poate fi redusă în cazul consumului crescut de apă potabilă. Dacă starea animalului permite acest lucru, consumul de apă trebuie limitat la nivelurile normale din punct de vedere fiziologic pe durata tratamentului.

### Precăutii speciale pentru utilizare la animale

Comprimatele fiind aromate, acestea trebuie păstrate într-un loc sigur, astfel încât animalele să nu aibă acces la ele.

Furosemida trebuie utilizată cu precauție în cazul în care există deja un dezechilibru electrolitic și/sau hidric, insuficiență hepatică (poate precipita coma hepatică) și diabet. În cazul tratamentului prelungit se recomandă monitorizarea frecventă a stării de hidratare și a electrolitilor din ser.

Cu 1-2 zile înainte și după începerea tratamentului cu diuretice și inhibitori ECA, se recomandă monitorizarea funcției renale și a stării de hidratare.

### Precăutii speciale care trebuie luate de persoana care administreză produsul medicinal veterinar la animale

Persoanelor cu hipersensibilitate cunoscută față de furosemidă li se recomandă să evite contactul cu produsul medicinal veterinar. Spălați mâinile după utilizare.

Nu manipulați acest produs dacă știți că sunteți sensibil(ă) la sulfonamide, deoarece hipersensibilitatea față de sulfonamide poate duce la hipersensibilitate față de furosemidă. Dacă prezentați simptome după expunere, cum ar fi o erupție cutanată, consultați medicul și arătați-i acest avertisment. Umflarea feței, a buzelor sau a ochilor sau dificultatea de a respira sunt simptome mai grave și necesită urgent îngrijiri medicale.

În caz de ingerare accidentală, consultați imediat medicul și arătați-i prospectul sau eticheta de pe ambalaj.

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

În urma studiilor de laborator s-au constatat efecte teratogene.

Nu s-a determinat siguranța administrării produsului la femeile gestante și în lactație, deoarece furosemida este eliminată în lapte.

La animalele gestante și în lactație, produsul trebuie utilizat numai în conformitate cu evaluarea beneficiu/risc realizată de către veterinarul curant.

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

Administrarea simultană cu medicamente care afectează echilibrul electrolitic (corticosteroizi, alte diuretice, amfotericină B, glicozide cardiaice) necesită monitorizarea atentă.

Administrarea concomitentă cu aminoglicozaide sau cefalosporine poate duce la creșterea nefrotoxicității.

Furosemida poate spori riscul de alergie la sulfonamida.

Furosemida poate modifica necesarul de insulină în cazul animalelor cu diabet.  
Furosemida poate reduce excreția medicamentelor antiinflamatoare nesteroidiene.  
Poate fi necesară modificarea regimului de dozare în cazul tratamentului pe termen lung, în combinație cu inhibitori ECA, în funcție de reacția animalului la terapie.

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

Depășirea dozelor recomandate poate cauza surditate tranzitorie, probleme de echilibru electrolitic și hidric, efecte asupra SNC (letargie, comă, convulsii) și colaps cardiovascular.  
Se recomandă tratament simptomatic.

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

Medicamentele nu trebuie aruncate în ape reziduale sau resturi menajere.

Solicitați medicului veterinar informații referitoare la modalitatea de eliminare a medicamentelor care nu mai sunt necesare. Aceste măsuri contribuie la protecția mediului.

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

Aprilie 2016

**15. ALTE INFORMAȚII**

**Dimensiuni de ambalaje:**

Cutie de carton cu 8 comprimate  
Cutie de carton cu 16 comprimate  
Cutie de carton cu 96 comprimate  
Cutie de carton cu 120 comprimate  
Cutie de carton cu 200 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 deținătorului autorizației de comercializare.

Ceva Sante Animale România SRL,  
Str Chindiei, Nr 5, Sector 4,  
București 040185  
Tel: (+4) 021 335 00 60  
Fax: (+4) 021 335 00 52  
**ROMÂNIA**