

## 1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

OTC 50 FRANVET, 0,5 g/g, pulbere pentru soluție orală la viței, miei, porci, iepuri și păsări(găini).

## 2. COMPOZITIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ

1 gram produs contine:

**Substanță activă:**

Oxitetraciclină (sub forma de clorhidrat) 0.50 g

**Excipienti:**

Pentru lista completă a excipientilor, vezi secțiunea 6.1.

## 3. FORMA FARMACEUTICĂ

Pulbere pentru soluție orală.

Pulbere fină, culoare albicioasă spre galben deschis.

## 4. PARTICULARITĂȚI CLINICE

### 4.1 Specii țintă

Viței, miei, porci, iepuri și păsări(găini).

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

La viței, miei, porci, iepuri și păsări(găini).

In tratamentul si prevenirea(in efectivele in care diagnosticul a fost confirmat) infecțiilor respiratorii și digestive determinate de microorganisme sensibile la oxitetraciclină.

### 4.3 Contraindicații

Nu se utilizează în caz de hipersensibilitate la oxitetraciclină.

Nu se utilizează în caz de rezistență cunoscută la tetraciclină.

Nu se utilizeaza la animale cu disfunctii hepatice.

### 4.4 Atenționări speciale pentru fiecare specie țintă

Consumul de apă medicamentata al animalelor tratate trebuie monitorizat pentru a se asigura un consum zilnic adekvat de medicament. Daca aportul zilnic de apă medicamentata este insuficient, va fi necesar tratamentul individual al animalelor, de preferinta pe cale injectabila.

### 4.5 Precauții speciale pentru utilizare

#### Precăuții speciale pentru utilizare la animale

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

La utilizarea produsului vor fi luate în considerare politicile antimicrobiene naționale și regionale.

Utilizarea produsului trebuie să se bazeze pe teste de susceptibilitate a bacteriilor izolate din teren. Dacă acest lucru nu este posibil, tratamentul trebuie să se efectueze pe baza informațiilor epidemiologice locale (regiune, fermă) referitoare la susceptibilitatea bacteriilor țintă.

Utilizarea produsului în afara instrucțiunilor din RCP poate duce la creșterea prevalenței rezistenței la oxitetracicclina și poate duce la scăderea eficacității tratamentului.



Huverpharma SA - Z.I. d'Étriché - 34 rue Jean Monnet - SEGRÉ  
49500 SEGRÉ-EN-ANJOU BLEU - France

Tél : +33(0)2 41 92 11 11 - info-france@huverpharma.com - Site : www.huverpharma.com

77/03/2019

Există o rată ridicată de rezistență a *E. coli*, izolată de la puii de gaină, împotriva tetraciclinelor. Prin urmare, produsul trebuie utilizat pentru tratamentul infecțiilor cauzate de *E. coli* doar după testarea susceptibilității.

Rezistența la tetracicline a fost de asemenea raportată în cazul microorganismelor ce produc îmbolnaviri la porci (*A. pleuropneumoniae*, *S. suis*) și viței (*Pasteurella spp.*).

Cum uneori eradicarea completă a agenților patogeni țintă nu poate fi realizată, administrarea produsului medicinal veterinar ar trebui să fie combinată cu practici bune de management (de exemplu o buna igienă, ventilație adecvată, populare normală a adăposturilor).

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

Penicilinile pot determina hipersensibilitate (alergie) în urma injectării, inhalației, ingestiei sau contactului cutanat. Hipersensibilitatea la penicilină poate duce la hipersensibilitate încrucișată la cefaloспорine și invers. Ocazional, reacțiile alergice la aceste substanțe pot fi severe.

Persoanele cu hipersensibilitate cunoscută la tetracicline trebuie să evite contactul cu produsul medicinal veterinar.

Manipulați produsul cu atenție, pentru evitarea expunerii, luând toate măsurile de precauție recomandate.

Evitați contactul produsului cu pielea și ochii, deoarece se pot produce iritații. În cazul contactului produsului cu pielea sau ochii, clătiți din abundență cu apă.

Nu mâncati, nu beți și nu fumați în timpul utilizării produsului. După utilizarea produsului, spălați mâinile.

În timpul preparării și administrării apei de băut medicamente, trebuie evitat contactul cutanat cu produsul, precum și inhalarea particulelor de pulbere. La amestecul și manipularea produsului medicinal veterinar trebuie purtat echipament de protecție individual adecvat, constând din mănuși și mască respiratorie (fie mască de unică folosință, în conformitate cu Standardul European EN149, sau mască respiratorie conformă cu Standardul European EN140, prevăzută cu filtru, în conformitate cu Standardul European EN 143).

Dacă apar semne clinice de tipul erupțiilor cutanate, solicitați imediat sfatul medicului și prezentați medicului prospectul/eticheta produsului. Edemul feței, buzelor sau ochilor, sau respirația dificilă sunt semne și simptome mai severe și reprezentă urgențe medicale.

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

Ca și în cazul celorlalte substanțe din grupa tetraciclinelor, pot apărea tulburări intestinale și mai puțin frecvent, reacții alergice și fotosensibilitate.

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

Studiile de laborator efectuate la animale nu au determinat efecte de embriotoxicitate sau teratogenitate.

La mamifere oxitetraciclina trece bariera placentală, rezultând colorarea dinților și scăderea vitezei de creștere fetală.

Tetraciclinele se elimină prin laptele matern. Siguranța produsului nu a fost evaluată în timpul gestației și alăptării. Utilizarea acestui produs la femeile gestante va fi supusă unei evaluări a balantei beneficiu/risc de către medicul veterinar responsabil.

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

Cationii bivalenți sau trivalenți (Mg, Fe, Al, Ca) pot produce reacții de chelatare cu tetraciclinele. Tetraciclinele nu ar trebui să fie administrate în combinație cu antiacide, geluri care conțin aluminiu sau produse care conțin vitamine sau minerale deoarece în urma interacțiunii se vor forma complexe insolubile care scad absorția antibioticului.

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

Produsul se administreaza oral, astfel:

- Viței, miei și porci: 20 mg oxitetraciclina/kg greutate corporală/zi, timp de 3 - 5 zile în apa de băut, echivalent cu 400 mg produs/10 kg greutate corporală/zi, divizată în două doze, în lapte, alimente lichide sau apă de băut.
- Păsări(găini) și iepuri: 20 mg oxitetraciclina/kg greutate corporală/zi, timp de 3 - 5 zile în apa de băut, echivalent cu 400 mg produs/litru de apă de băut.

Aportul de apă medicamentată depinde de starea clinică a animalelor. Pentru a obține doza corecta, concentrația de oxitetraciclina în apă trebuie să fie ajustata corespunzator.

Pentru a asigura o dozare corectă, greutatea corporală a animalelor trebuie determinată cât mai precis posibil pentru a evita subdozarea. Doza zilnică se adaugă în apă de băut, astfel încât totă cantitatea să fie consumată în 24 de ore. O nouă cantitate de apă medicamentată trebuie să fie proaspăt preparată la fiecare 24 de ore.

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

Se vor respecta dozele recomandate.

#### **4.11 Timp de asteptare**

Carne și organe: 7 zile.

Ouă: zero zile.

### **5. PROPRIETĂȚI FARMACOLOGICE**

Guipa farmacoterapeutică: Antibacteriene de uz sistemic, tetracicline.

Codul veterinar ATC: QJ01 AA06.

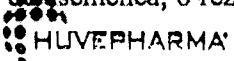
#### **5.1 Proprietăți farmacodinamice**

Oxitetraciclina acționează pe subunitatea 30S a ribozomului bacterian, de care se leagă reversibil, blocând legătura dintre aminoacil ARNt (ARN de transfer) și complexul ARNm-ribosom și prevenind adiția de aminoacizi noi în lanțul peptidic, interferând astfel cu sinteza proteinelor în culturile bacteriene. Activitatea oxitetraciclinei este în principal bacteriostatică.

Activitatea bacteriostatică a oxitetraciclinei presupune pătrunderea substanței în celula bacteriana. Acest proces este exercitat prin ambele tipuri de transport - difuzie pasivă și activă. Principalul mod de apariție a fenomenelor de rezistență este legat de prezența unui factor R, posibil responsabil de o scădere a transportului activ al oxitetraciclinei.

Oxitetraciclina este un antibiotic cu spectru larg, activ în principal împotriva bacteriilor Gram-poitive și Gram negative, aerobe și anaerobe, precum și împotriva *Mycoplasma spp.*, *Chlamydia spp.* și *Rickettsiae spp.*

Este posibilă apariția rezistenței dobândite la oxitetraciclina. Această rezistență este de obicei de origine plasmidică. Rezistență încrucișată la alte tetracicline este de asemenea posibilă. Tratamentul continuu cu doze mici de oxitetraciclina poate determina, de asemenea, o rezistență sporită la alte antibiotice.



Huvepharma SA - Z.I. d'Étriché - 34 rue Jean Monnet - SEGRÉ  
49500 SEGRÉ-EN-ANJOU BLEU - France

Tél.: +33(0)2 41 92 11 11 - info-france@huvepharma.com - Site: www.huvepharma.com

7/21.7.2019

## **5.2 Particularități farmacocinetice**

Pentru majoritatea speciilor, oxitetraciclina este rapid absorbită (2-4 ore) după administrarea pe cale orală. În condiții de repaus alimentar biodisponibilitatea este de aproximativ 60-80%. Aceasta biodisponibilitate poate fi redusă prin prezența alimentelor în stomac și formarea de chelați insolubili prin reacția oxitetraciclinei cu cationii bivalenti sau trivalenti (Mg, Fe, Al, Ca).

La porcine, influența alimentelor asupra biodisponibilității oxitetraciclinei este neglijabilă, aceasta fiind mai mică de 5%.

Oxitetraciclina se leagă de proteinele plasmatici variabil, în funcție de specie (20-40%). Distribuția este puternică, difuzarea oxitetraciclinei realizându-se în tot corpul, cele mai mari concentrații fiind determinate în rinichi, ficat, splină și pulmoni. Oxitetraciclina traversează bariera placentală.

Oxitetraciclina se elimină nemonificată, în principal prin urină. De asemenea, este excretată prin bilă dar o mare parte a oxitetraciclinei este resorbită în intestinul subțire (ciclul entero-hepatice).

## **6. PARTICULARITĂȚI FARMACEUTICE**

### **6.1 Lista excipienților**

Lactoză

### **6.2 Incompatibilități majore**

În absența studiilor de compatibilitate, acest produs medicinal veterinar nu trebuie amestecat cu alte produse medicinale veterinare.

### **6.3 Perioadă de valabilitate**

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar așa cum este ambalat pentru vânzare: 24 luni.

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 2 luni.

Perioada de valabilitate după diluare sau reconstituire conform indicațiilor: 24 ore.

A se pastra flaconul bine încis după prima deschidere.

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

Acest produs medicinal veterinar nu necesită condiții de temperatură speciale de păstrare.

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

Găleată de 1 kg și 5 kg.

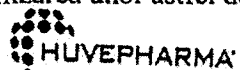
- Găleată din polipropilena, la interior cu sac de polietilena de joasă densitate.  
Sac de 10 kg.

- Sac din polietilenă de joasă densitate / hârtie.

Nu toate dimensiunile de ambalaj 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 deseu provenit din utilizarea unor astfel de produse trebuie eliminate în conformitate cu cerințele locale.



Huvepharma SA - Z.I. d'Étriché - 34 rue Jean Monnet - SEGRÉ  
49500 SEGRÉ-EN-ANJOU BLEU - France  
Tel.: +33(0)2 41 92 11 11 - info-france@huvepharma.com - Fax: +33 0 2 41 92 11 11

7/1/2019

DR

**7. DETINĂTORUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE**

HUVEPHARMA SA  
34 RUE JEAN MONNET  
ZI D'ETRICE  
SEGRE  
49500 SEGRE-EN-ANJOU BLEU  
Franta

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

120077

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

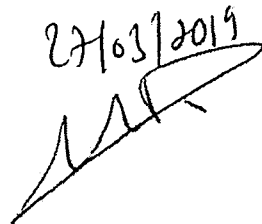
28.06.2004/05.03.2012

**10. DATA REVIZUIRII TEXTULUI**

Martie 2019 INTERDICTII PENTRU VÂNZARE, ELIBERARE SI/SAU UTILIZARE

Se eliberează numai pe bază de reteta veterinară.

  
**HUVEPHARMA**  
Huvepharma SA - Z.I. d'Étriché - 34 rue Jean Monnet - SEGRÉ  
49500 SEGRE-EN-ANJOU BLEU - France  
Tél.: +33(0)2 41 92 11 11 • info-france@huvepharma.com • Siret: 330 619 261 00014

27/03/2019  


101011  
13870

**ETICHETA/PROSPECT**

OTC 50 FRANVET,  
0,5 g/g, pulbere pentru soluție orală la viței, miei, porci, iepuri și păsări(găini).

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

HUVEPHARMA SA  
34 rue Jean Monnet  
Z.I. d'Etriché  
Segré  
49500 Segré-en-Anjou Bleu  
Franta  
Tel: +33 (0)2 41 92 11 11  
Email: [info-france@huvepharma.com](mailto:info-france@huvepharma.com)

**2. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR**

OTC 50 FRANVET, 0,5 g/g, pulbere pentru soluție orală la viței, miei, porci, iepuri și păsări(găini).

**3. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE**

1 gram produs contine:

**Substanță activă:**  
Oxitetraciclină (sub forma de clorhidrat) 0.50 g

**4. FORMA FARMACEUTICĂ**

Pulbere pentru soluție orală.

**5. SPECII ȚINTĂ**

Viței, miei, porci, iepuri și păsări(găini).

**6. INDICAȚII**

La viței, miei, porci, iepuri și păsări(găini).  
Tratamentul și prevenirea(in efectivele în care diagnosticul a fost confirmat) infecțiilor respiratorii și digestive determinate de microorganisme sensibile la oxitetraciclină.

**7. CONTRAINDICAȚII**

Nu se utilizează în caz de hipersensibilitate la oxitetraciclină.  
Nu se utilizează în caz de rezistență cunoscută la tetraciclină.  
Nu se utilizează la animale cu disfuncții hepatice.

**8. REACȚII ADVERSE**

Ca și în cazul celorlalte substanțe din grupa tetracicinelor, pot apărea tulburări intestinale și mai puțin frecvent, reacții alergice și fotosensibilitate.

*✓ 11/03/2019*

 HUVEPHARMA

## **9. CANTITATI DE ADMINISTRAT SI CALE DE ADMINISTRARE**

Produsul se administreaza oral, astfel:

- Viței, miei și porci: 20 mg oxitetraciclină/kg greutate corporală/zi, timp de 3 - 5 zile în apa de băut, echivalent cu 400 mg produs/10 kg greutate corporală/zi, divizată în două doze, în lapte, alimente lichide sau apă de băut.
- Păsări(găini) și iepuri: 20 mg oxitetraciclină/kg greutate corporală/zi, timp de 3 - 5 zile în apa de băut, echivalent cu 400 mg produs/litru de apă de băut.

## **10. RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ**

Aportul de apă medicamentată depinde de starea clinică a animalelor. Pentru a obține doza corecta, concentrația de oxitetraciclină în apă trebuie să fie ajustata corespunzator. O noua cantitate de apa medicamentata trebuie sa fie proaspata preparata la fiecare 24 de ore.

Pentru a asigura o dozare corectă, greutatea corporală a animalelor trebuie determinată cât mai precis posibil pentru a evita subdozarea. Doza zilnică se adaugă în apă de băut, astfel încât toată cantitatea sa fie consumată în 24 de ore.

## **11. TEMP DE AȘTEPTARE**

Carne și organe: 7 zile.

Ouă: zero zile.

## **12. ATENȚIONĂRI SPECIALE**

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

Consumul de apă medicamentata al animalelor tratate trebuie monitorizat pentru a se asigura un consum zilnic adekvat de medicament. Daca aportul zilnic de apă medicamentata este insuficient, va fi necesar tratamentul individual al animalelor, de preferinta pe cale injectabila.

### **Precauții speciale pentru utilizare**

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

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

La utilizarea produsului vor fi luate în considerare politicile antimicrobiene naționale și regionale.

Utilizarea produsului trebuie să se bazeze pe teste de susceptibilitate a bacteriilor izolate din teren. Dacă acest lucru nu este posibil, tratamentul trebuie să se efectueze pe baza informațiilor epidemiologice locale (regiune, fermă) referitoare la susceptibilitatea bacteriilor țintă.

Utilizarea produsului în afara instrucțiunilor din RCP poate duce la creșterea prevalenței rezistenței la oxitetraciclină și poate duce la scăderea eficacității tratamentului.

Există o rată ridicată de rezistență a *E. coli*, izolată de la puii de gaină, împotriva tetraciclinelor. Prin urmare, produsul trebuie utilizat pentru tratamentul infecțiilor cauzate de *E. coli* doar după testarea susceptibilității.

Rezistența la tetracicline a fost de asemenea raportată în cazul microorganismelor ce produc îmbolnaviri la porci (*A. pleuropneumoniae*, *S. suis*) și viței (*Pasteurella spp.*).

Cum uneori eradicarea completă a agenților patogeni țintă nu poate fi realizată, administrarea produsului medicinal veterinar ar trebui să fie combinată cu practici bune de management (de exemplu o buna igienă, ventilație adekvată, populare normală a adăposturilor).

23/03/2019  
HUVEPHARMA

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

Penicilinile pot determina hipersensibilitate (alergie) în urma injectării, inhalației, ingestiei sau contactului cutanat. Hipersensibilitatea la penicilină poate duce la hipersensibilitate încrucișată la cefalosporine și invers. Ocazional, reacțiile alergice la aceste substanțe pot fi severe.

Persoanele cu hipersensibilitate cunoscută la tetracicline trebuie să evite contactul cu produsul medicinal veterinar.

Manipulați produsul cu atenție, pentru evitarea expunerii, luând toate masurile de precauție recomandate. Evitați contactul produsului cu pielea și ochii, deoarece se pot produce iritații. În cazul contactului produsului cu pielea sau ochii, clătiți din abundență cu apă.

Nu mâncați, nu beiți și nu fumați în timpul utilizării produsului. După utilizarea produsului, spălați mâinile. În timpul preparării și administrării apei de băut medicamente, trebuie evitat contactul cutanat cu produsul, precum și inhalarea particulelor de pulbere. La amestecul și manipularea produsului medicinal veterinar trebuie purtat echipament de protecție individual adecvat, constând din mănuși și mască respiratorie (fie mască de unică folosință, în conformitate cu Standardul European EN149, sau mască respiratorie conformă cu Standardul European EN140, prevăzută cu filtru, în conformitate cu Standardul European EN 143).

Dacă apar semne clinice de tipul erupțiilor cutanate, solicitați imediat sfatul medicului și prezența medicului prospectul/eticheta produsului. Edemul feței, buzelor sau ochilor, sau respirația dificilă sunt semne și simptome mai severe și reprezentă urgență medicală.

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

Studiile de laborator efectuate la animale nu au determinat efecte de embriotoxicitate sau teratogenitate.

La mamifere oxitetraciclina trece bariera placentală, rezultând colorarea dinților și scăderea vitezei de creștere fetală.

Tetraciclinele se elimină prin laptele matern. Siguranța produsului nu a fost evaluată în timpul gestației și alăptării. Utilizarea acestui produs la femeile gestante va fi supusă unei evaluări a balantei beneficiu/risc de către medicul veterinar responsabil.

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

Cationii bivalenți sau trivalenți (Mg, Fe, Al, Ca) pot produce reacții de chelatare cu tetraciclinele. Tetraciclinele nu ar trebui să fie administrate în combinație cu antiacide, geluri care conțin aluminiu sau produse care conțin vitamine sau minerale deoarece în urma interacțiunii se vor forma complexe insolubile care scad absorbția antibioticului.

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

Se vor respecta dozele recomandate.

## **Incompatibilități**

În absența studiilor de compatibilitate, acest produs medicinal veterinar nu trebuie amestecat cu alte produse medicinale veterinare.

## **13. DATA EXPIRĂRII**

EXP {lună/an}

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 2 luni.

Perioada de valabilitate după diluare sau reconstituire conform indicațiilor: 24 ore.

A se ține flaconul bine închiș după prima deschidere.

## **14. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE**

Acest produs medicinal veterinar nu necesită condiții de temperatură speciale de păstrare.

 HUVEPHARMA

Huvepharma SA - Z.I. d'Étriché - 34 rue Jean Monnet - SEGRÉ  
49500 SEGRÉ-EN-ANJOU BLEU - France  
Tél. : +33(0)2 41 92 11 11 - info-france@huvepharma.com - Siret : 350 019 261 00014

**15. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU ELIMINAREA PRODUSELOR NEUTILIZATE 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.

**16. 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.

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

A nu se lăsa la vederea si îndemâna copiilor.

**18. NUMĂRUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE**

120077

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

Lot {număr}

**20. DATE IN BAZA CARORA A FOST APROBATA ULTIMA DATA ETICHETA/ PROSPECTUL**

Martie 2019

**21. ALTE INFORMATII**

Natura și compoziția ambalajului primar

Găleată de 1 kg și 5 kg.

- Găleată din polipropilena, la interior cu sac de polietilena de joasă densitate.  
Sac de 10 kg.

- Sac din polietilenă de joasă densitate / hârtie.

Nu toate dimensiunile de ambalaj pot fi comercializate.



Huvepharma SA - Z.I. d'Étriché - 34 rue Jean Monnet - SEGRÉ  
49500 SEGRÉ-EN-ANJOU BLEU - France  
Tel. : +33(0)2 41 92 11 11 - info-france@huvepharma.com - Sht. : 350 019 261 00014

27/03/2019  
A handwritten signature in black ink, appearing to read "D. A.", written over the date "27/03/2019".