

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 conține:

Substanță activă:

Oxitetraciclina (sub forma de clorhidrat) 0.50 g

Excipienți:

Pentru lista completă a excipienților, 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).

În tratamentul și prevenirea (în efectivele în care diagnosticul a fost confirmat) infecțiilor respiratorii și digestive determinate de microorganisme sensibile la oxitetraciclina.

4.3 Contraindicații

Nu se utilizează în caz de hipersensibilitate la oxitetraciclina.

Nu se utilizează în caz de rezistență cunoscută la tetraciclina.

Nu se utilizează la animale cu disfuncții hepatice.

4.4 Atenționări speciale pentru fiecare specie țintă

Consumul de apă medicamentată al animalelor tratate trebuie monitorizat pentru a se asigura un consum zilnic adecvat de medicament. Dacă aportul zilnic de apă medicamentată este insuficient, va fi necesar tratamentul individual al animalelor, de preferință pe cale injectabilă.

4.5 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 oxitetraciclina și poate duce la scăderea eficacității tratamentului.



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 : 350 019 761 00014

77/03/2019

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

Rezistența la tetraciline 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 bună igienă, ventilație adecvată, populare normală a adăposturilor).

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

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

Persoanele cu hipersensibilitate cunoscută la tetraciline 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 mâncați, nu beți și nu fumați în timpul utilizării produsului. După utilizarea produsului, spălați minile.

În timpul preparării și administrării apei de băut medicamentate, 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 reprezintă 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 ouat

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

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

Tetracilinele se elimină prin laptele matern. Siguranța produsului nu a fost evaluată în timpul gestației și alăptării. Utilizarea acestui produs la femelele gestante va fi supusă unei evaluări a balanței 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 tetracilinele. Tetracilinele 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.

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

27/03/2019

4.9 Cantități de administrat și calea de administrare

Produsul se administrează oral, astfel:

- Viței, miei și porci: 20 mg oxitetracilină/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 baut.
- 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 baut.

Aportul de apă medicamentată depinde de starea clinică a animalelor. Pentru a obține doza corectă, concentrația de oxitetracilină în apă trebuie să fie ajustată corespunzător.

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 apa de băut, astfel încât toată 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 așteptare

Carne și organe: 7 zile.

Ouă: zero zile.

5. PROPRIETĂȚI FARMACOLOGICE

Guipa farmacoterapeutică: Antibacteriene de uz sistemic, tetraciline.
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-ribozom și prevenind adăugarea de aminoacizi noi în lanțul peptidic, interferând astfel cu sinteza proteinelor în culturile bacteriene. Activitatea oxitetracilinei este în principal bacteriostatică.

Activitatea bacteriostatică a oxitetracilinei presupune pătrunderea substanței în celula bacteriană. 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 oxitetracilinei.

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

Este posibilă apariția rezistenței dobândite la oxitetracilină. Această rezistență este de obicei de origine plasmidică. Rezistența încrucișată la alte tetraciline este de asemenea posibilă. Tratatamentul continuu cu doze mici de oxitetracilină poate determina, de asemenea, o rezistență sporită la alte antibiotice.

 **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 - Fax: +33(0)2 41 92 11 14

7 2 1 1 2 0 1 5

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 bivalenți sau trivalenți (Mg, Fe, Al, Ca).

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

Oxitetraciclina se leagă de proteinele plasmatice 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 placentară.

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

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 păstra flaconul bine închis 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.

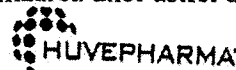
Sac de 10 kg.

- 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 deșeu 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

Tél.: +33(0)2 41 92 11 11 - info-france@huvepharma.com - Fax: 33(0)2 41 92 11 12

9/2/2019

18/11/2019

7. DEȚINĂTORUL AUTORIZATIEI DE COMERCIALIZARE

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

8. NUMĂRUL (NUMERELE) AUTORIZATIEI DE COMERCIALIZARE

120077

9. DATA PRIMEI AUTORIZĂRI/REINNOIRII AUTORIZATIEI

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 rețetă veterinară.



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 - site : 350 619 761 00014

27/03/2019

10101
13447

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

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:

Substanța activă:

Oxitetracilină (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 oxitetracilină.

7. CONTRAINDICAȚII

Nu se utilizează în caz de hipersensibilitate la oxitetracilină.

Nu se utilizează în caz de rezistență cunoscută la tetracilină.

Nu se utilizează la animale cu disfuncții hepatice.

8. REACȚII ADVERSE

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



HUVEPHARMA

Huvepharma SA - Z.I. d'Etriché - 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

[Signature]
27/08/2019

9. CANTITATI DE ADMINISTRAT ȘI CALE DE ADMINISTRARE

Produsul se administrează 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 corectă, concentrația de oxitetraciclină în apă trebuie să fie ajustată corespunzător. O nouă cantitate de apă medicamentată trebuie să fie proaspăt preparată 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 să fie consumată în 24 de ore.

11. TIMP DE AȘTEPTARE

Carne și organe: 7 zile.

Ouă: zero zile.

12. ATENȚIONĂRI SPECIALE

Atenționări speciale pentru fiecare specie țintă

Consumul de apă medicamentată al animalelor tratate trebuie monitorizat pentru a se asigura un consum zilnic adecvat de medicament. Dacă aportul zilnic de apă medicamentată este insuficient, va fi necesar tratamentul individual al animalelor, de preferință pe cale injectabilă.

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 găină, 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 bună igienă, ventilație adecvată, populare normală a adăposturilor).



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 - Site : 350 019 261 00014

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

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

Persoanele cu hipersensibilitate cunoscută la tetraciclina 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 mâncați, nu beți și nu fumați în timpul utilizării produsului. După utilizarea produsului, spălați mâinile.

În timpul preparării și administrării apei de băut medicamentate, 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 reprezintă urgențe medicale.

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 placentară, rezultând colorarea dinților și scăderea vitezei de creștere fetală.

Tetraciclina se elimină prin laptele matern. Siguranța produsului nu a fost evaluată în timpul gestației și alăptării. Utilizarea acestui produs la femelele gestante va fi supusă unei evaluări a balanței 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 tetraciclina. Tetraciclina nu ar trebui să fie administrată 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 închis după prima deschidere.

14. PRECAUTII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

Acest produs medicinal veterinar nu necesită condiții de temperatură specială 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 - Fax : 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. 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.

17. MENȚIUNEA ” A NU SE LĂSA LA VEDEREA SI ÎNDEMÂNA COPILOR”

A nu se lăsa la vederea si îndemâna copiilor.

18. NUMĂRUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

120077

19. NUMĂRUL DE FABRICAȚIE 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 joasa densitate.
Sac de 10 kg.
- Sac din polietilenă de joasa 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
Tél.: +33(0)2 41 92 11 11 - info-france@huvepharma.com - SIRET: 350 819 261 00014

27/03/2019