

[Versiunea 8.2, 01/2021]

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

## 1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

**PRAZIMEC-D MVT**, comprimate pentru câini

## 2. COMPOZIȚIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ

Un comprimat (480 mg) conține:

### Substanțe active:

Praziquantel 50 mg

Abamectina 2 mg

### Excipienți:

Acid ascorbic 3,5 mg

Pentru lista completă a excipienților, vezi secțiunea 6.1.

## 3. FORMA FARMACEUTICĂ

Comprimate rotunde, plate, de culoare alba pana la aproape alba sau galben pal.

## 4. PARTICULARITĂȚI CLINICE

### 4.1 Specii țintă

Câini

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

Tratamentul infestațiilor cu endoparaziți (cestode, nematode) sau ectoparaziți (acarieni ai raiei, capuse, paduchi malofagi, purici) la caini:

**Viermi lați (cestode):** Echinococcus granulosus, Taenia hydatigena, Dipylidium caninum.

**Viermi rotunzi (nematode):** Toxocara canis, Toxascaris leonina, Ancylostoma caninum, Uncinaria stenocephala, Trichuris vulpis.

**Artropode:** capuse (Ixodes ricinus), acarieni ai raiei (Demodex canis), paduchi malofagi (Trichodectes canis), purici (Ctenocephalides canis).

### 4.3 Contraindicații

Nu se utilizează la cainii din rasele Collie, Shelti și Bobtail.

Nu se utilizează la cățele cu vârsta sub 2 luni.

Nu se utilizează în caz de hipersensibilitate la substanțele active sau la oricare dintre excipienți.

### 4.4 Atenționări speciale pentru fiecare specie țintă

Căpușele prezente pe animale trebuie îndepărtate înainte de utilizarea produsului pentru a micșora riscul bolilor transmisibile.

Sporadic pot apărea căpușe. Astfel, este imposibilă excluderea completă a transmiterii de boli infectioase prin capuse, dacă sunt condiții neprielnice. Atașarea sporadică de căpușe nu poate fi exclusă în timpul perioadei de eficacitate a produsului.

Puricii cainilor adesea infesteaza coșul de animale, locurile unde animalele dorm și se odihnesc, cum ar fi covoare și mobilier, care trebuie tratate în mod regulat cu insecticide adecvate și curățate cu ajutorul unui aspirator, în cazul infestațiilor masive sau în momentul începerii aplicării produsului de control.

Se vor evita următoarele practici care pot crește riscul dezvoltării rezistenței și pot avea ca rezultat final ineficiența tratamentului:



- Utilizarea prea frecventă și repetată a unor antihelmintice din aceeași clasă, pentru o perioadă lungă de timp.
- Subdozarea care poate fi cauzată de subestimarea greutateii corporale sau de necalibrarea dispozitivelor de dozare (dacă este cazul).

Cazurile clinice suspecte de rezistența la antihelmintice trebuie investigate în continuare prin metode adecvate (ovocoprocopie, etc.). Dacă rezultatele testelor indică clar instalarea rezistenței față de un anumit antihelmintic, se va utiliza un alt antihelmintic din altă clasă farmacologică și care are un mod diferit de acțiune.

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

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

Se vor izola animalele într-o zonă închisă, timp de 24 de ore, după tratamentul pentru endoparazitoze, iar fecalele excretate, viermii, segmentele de paraziți și ouale trebuie arse.

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

Persoanele cu hipersensibilitate cunoscută la substanțele active trebuie să evite contactul cu produsul. În caz de ingestie accidentală a comprimatelor, cereți imediat sfatul medicului și prezentați medicului prospectul produsului sau eticheta.

A nu se mânca, bea sau fuma în timpul administrării produsului medicinal veterinar. După utilizare se vor spăla mâinile cu apă și săpun.

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

Dacă se respectă dozele recomandate, nu apar reacții adverse.

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

Nu este recomandată utilizarea pe parcursul întregii perioade de gestație și lactație.

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

Nu se cunosc.

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

Se administrează pe cale orală.

##### **Tratament infestațiilor cu endoparaziți (cestode, nematode):**

1 comprimat/10 kg greutate corporală, administrat în doză unică.

Comprimatele se administrează oral la baza limbii sau în hrana (carne), după o perioadă de repaus alimentar de 12 – 14 ore.

##### **Tratament infestațiilor cu ectoparaziți (capuse, acarieni ai raiei, paduchi malofagi, purici):**

1 comprimat/10 kg greutate corporală, 2-3 tratamente, în funcție de sezon, riscul de reinfestare și ciclul de viață al ectoparazitului, la interval de 8-10 zile.

În cazul demodeciei, efectul terapeutic al produsului are loc mai ales în formele incipiente de boală și cu focare localizate de demodecie. În formele cronice, generalizate de demodecie, se recomandă ca tratamentul cu Prazimec - D MVT să fie completat cu un tratament acaricid local.

Comprimatele se administrează oral la baza limbii sau în hrana (carne).

Pentru tratamentul infestațiilor cu endoparaziți sau ectoparaziți, nu se vor administra mai mult de 4 comprimate, în doză unică, la câinii cu greutate corporală peste 40 kg.



Pentru asigurarea administrării unei doze corecte, greutatea corporală a animalelor trebuie determinată cât mai precis posibil.

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

Doza de 10 ori mai mare decât doza terapeutică a fost bine tolerată la câini, iar doze de 15 – 20 ori mai mari decât doza terapeutică, au produs intoxicație letală.

#### **4.11 Timp de așteptare**

Nu este cazul.

### **5. PROPRIETĂȚI FARMACOLOGICE**

Grupa farmacoterapeutică: Antihelmintice, derivați de chinolina și substanțe înrudite, praziquantel, combinații

Codul veterinar ATC: QP52AA51

#### **5.1 Proprietăți farmacodinamice**

**Praziquantel** este un derivat pirazino- izoquinolina cu o acțiune specifică împotriva cestodelor.

Modul de acțiune al praziquantelului are legătura cu influența acestuia asupra carbohidraților de la nivelul parazitilor. Efectul cestodocid constă în imobilizarea prin afectarea musculaturii motorii și eliminarea funcției de atașare a scolexului datorată inhibării activității colinesterazei musculare. Paraziții devin imobilizați, iar tegumentul lor devine permeabil ceea ce conduce la pierderea glucozei și a calciului. S-a stabilit că praziquantel inhibă reductaza fumarat în membrana miofibrilelor și transmiterea neuromusculară la nivelul cestodelor, ceea ce determină paralizia și apoi moartea parazitului.

**Abamectina** este un compus natural care este rezultat prin biofermentarea *Streptomyces avermitilis* și conține endectocidele avermectin B1a (minim 80%) și avermectin B1b (maxim 20%). Abamectin prezintă o eficacitate crescută față de endo și ectoparaziți (nematode, insecte –purici, păduchi, acarieni ai raiei și capuse).

Modul de acțiune al avermectinelor este unic și nu se găsește la alte grupe de produse antiparazitare. Prin studii biochimice și electrofiziologice s-a descoperit că avermectinele stimulează eliberarea de GABA de la nervul presinaptic la nivelul receptorilor nervului postsinaptic. Acest proces este ireversibil și pe această cale canalele de clor GABA rămân deschise, membranele sunt depolarizate, iar transmiterea semnalului la celulele musculare este permanent întreruptă.

#### **5.2 Particularități farmacocinetice**

##### **Praziquantel**

Studiile de farmacocinetică ale praziquantelului demonstrează absorbția rapidă din tractul gastrointestinal după administrarea orală.

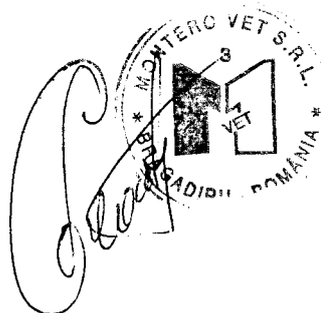
Nivele maxime plasmatice se ating după un interval între 5 și 120 minute.

Produsul penetrează țesuturile, trece bariera hemato-encefalică, având ca rezultat eficiența asupra larvelor și cestodelor adulte cu localizări diferite. Praziquantelul este metabolizat rapid în formă inactivă în special la nivel hepatic. Excreția metaboliților se face prin fecale și urină.

##### **Abamectina**

Proprietățile farmacocinetice ale abamectin sunt similare cu cele ale ivermectinei, ai cărui parametrii farmacocinetici au fost studiați, fiind utilizați în practica clinică a endectocidelor.

Studiile de laborator, utilizându-se doze de 0,06, 0,3, 1,5 și 7,5 mg/kg greutate corporală au evidențiat concentrații în sânge, ficat, plămâni, inimă, rinichi, musculatură și grăsime. În primele 4-8 ore, concentrații crescute au fost găsite în plămâni și inimă, iar la 12 ore - în grăsime. Metabolizarea are loc în ficat. Eliminarea se face în principal prin bila și fecale, iar o cantitate mică este eliminată în urină.



## 6. PARTICULARITĂȚI FARMACEUTICE

### 6.1 Lista excipienților

Lactoză monohidrat  
Amidon de grâu  
Zaharoza  
Lauril sulfat de sodiu  
Acid ascorbic  
Celuloză microcristalină  
Talc  
Stearat de magneziu  
Dioxid de siliciu coloidal hidratat

### 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: 3 ani.

### 6.4 Precauții speciale pentru depozitare

A se păstra în ambalajul original, la temperatura mai mică de 25 °C, ferit de lumină directă.

### 6.5 Natura și compoziția ambalajului primar

Blistere din aluminiu/fole PVC albă/fole PVDC cu 4 comprimate.  
Cutii de carton cu 1, 15 sau 40 blistere (respectiv 4, 60 sau 160 comprimate).

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.

## 7. DEȚINĂTORUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

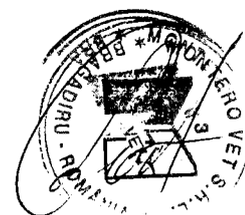
S.C. Montero Vet S.R.L.  
Strada Celofibreii, nr 25-27, Camera 1  
11797817 Bragadiru/Ilfov, Romania  
Tel.: 072 63 27 337  
E-mail: office@monerovet.ro

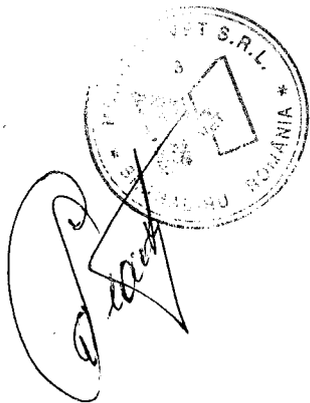
## 8. NUMĂRUL (NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

210159

## 9. DATA PRIMEI AUTORIZĂRI/REÎNNOIRII AUTORIZAȚIEI

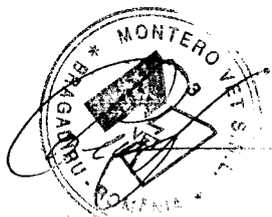
14. 12.2016





**10. DATA REVIZUIRII TEXTULUI**  
Ianuarie 2022

**INTERDICȚII PENTRU VÂNZARE, ELIBERARE ȘI/SAU UTILIZARE**  
Nu este cazul.



**ANEXA III**  
**ETICHETARE ȘI PROSPECT**

**A. ETICHETARE**

**INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL SECUNDAR**  
cutie de carton x 1, 15 sau 40 blistere

**1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR**

**PRAZIMEC-D MVT**, comprimate pentru câini  
praziquantel, abamectina

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

Un comprimat (480 mg) conține:

**Substanțe active:**

Praziquantel 50 mg

Abamectina 2 mg

**Excipienți:**

Acid ascorbic 3,5 mg

**3. FORMA FARMACEUTICĂ**

comprimate

**4. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI**

1, 15 sau 40 blistere (respectiv 4, 60 sau 160 comprimate)

**5. SPECII ȚINTĂ**

Câini

**6. INDICAȚIE (INDICAȚII)**

Tratamentul infestațiilor cu endoparaziți (cestode, nematode) sau ectoparaziți (acarieni ai raiei, capuse, paduchi malofagi, purici), la câini.

Citiți prospectul înainte de utilizare.

**7. MOD ȘI CALE DE ADMINISTRARE**

Administrare orală.

**Tratament infestații cu endoparaziți (cestode, nematode):**

1 comprimat/10 kg greutate corporală, administrat în doză unică.

**Tratament infestații cu ectoparaziți (capuse, acarieni ai raiei, paduchi malofagi, purici):**

1 comprimat/10 kg greutate corporală, 2-3 tratamente, în funcție de sezon, riscul de reinfestare și ciclul de viață al ectoparazitului, la interval de 8-10 zile.

Citiți prospectul înainte de utilizare.

**8. TIMP 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 se păstra în ambalajul original, la temperatura mai mică de 25 °C, ferit de lumină directă.

**12. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU ELIMINAREA PRODUSELOR NEUTILIZATE SAU A DEȘEURILOR, DUPĂ CAZ**

Eliminarea: cititi prospectul produsului.

**13. MENȚIUNEA „NUMAI PENTRU UZ VETERINAR” ȘI CONDIȚII SAU RESTRICȚII PRIVIND ELIBERAREA ȘI UTILIZARE, după caz**

„Numai pentru uz veterinar”

**14. MENȚIUNEA „A NU SE LĂSA LA VEDEREA SI ÎNDEMÂNA COPILOR”**

A nu se lăsa la vederea si îndemâna copiilor.

**15. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE**

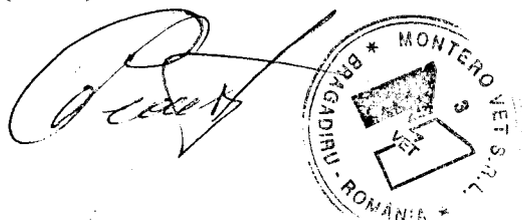
S.C. Montero Vet S.R.L  
Strada Celofibreii, nr 25-27, Camera 1  
11797817 Bragadiru/Ilfov, Romania  
Tel.: 072 63 27 337  
E-mail: office@monterovet.ro

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

210159

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

Serie/Lot {număr}



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

Blister din aluminiu/PVC/PVDC x 4 comprimate

**1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR**

**PRAZIMEC-D MVT**, comprimate pentru câini  
praziquantel, abamectina

**2. NUMELE DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE**

S.C.Montero Vet S.R.L.  
Strada Celofibreii, nr 25-27, Camera 1  
11797817 Bragadiru/Ilfov, Romania  
Tel.: 072 63 27 337  
E-mail: office@monterovet.ro

**3. DATA EXPIRĂRII**

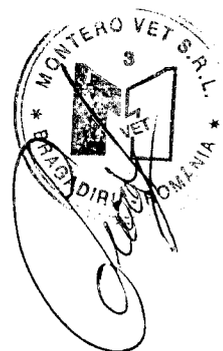
EXP {lună/an}

**4. NUMĂRUL SERIEI**

Serie/Lot {număr}

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

Numai pentru uz veterinar.



**B. PROSPECT**

**PROSPECT**  
**PAZIMEC-D MVT, comprimate pentru câini**

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

Deținătorul autorizației de comercializare:

S.C. Montero Vet S.R.L.  
Strada Celofibrei, nr 25-27, Camera 1  
11797817 Bragadiru/Ilfov, Romania  
Tel.: 072 63 27 337  
E-mail: office@monterovet.ro

Producător responsabil pentru eliberarea seriei:

BIOVET JSC  
39, Petar Rakov Street, Peshtera 4550, Bulgaria  
Telefon: +359 350 65619  
E-mail: biovet@biovet.com

**2. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR**

**PAZIMEC-D MVT, comprimate pentru câini**  
praziquantel, abamectina

**3. DECLARAREA (SUBSTANȚEI) SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR INGREDIENTE (INGREDIENTI)**

Un comprimat (480 mg) conține:

**Substanțe active:**

Praziquantel 50 mg  
Abamectina 2 mg

**Excipienți:**

Acid ascorbic 3,5 mg

**4 INDICAȚIE (INDICAȚII)**

Tratamentul infestațiilor cu endoparaziți (cestode, nematode) sau ectoparaziți (acarieni ai raiei, capuse, paduchi malofagi, purici) la câini:

**Viermi lați (cestode):** Echinococcus granulosus, Taenia hydatigena, Dipylidium caninum,

**Viermi rotunzi (nematode):** Toxocara canis, Toxascaris leonina, Ancylostoma caninum, Uncinaria stenocephala, Trichuris vulpis.

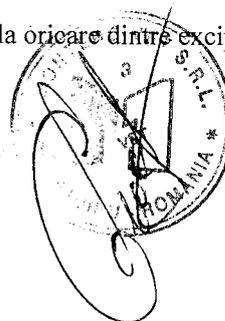
**Artropode:** capuse (Ixodes ricinus), acarieni ai raiei (Demodex canis), paduchi malofagi (Trichodectes canis), purici (Ctenocephalides canis).

**5. CONTRAINDICAȚII**

Nu se utilizează la câinii din rasele Collie, Shelti și Bobtail.

Nu se utilizează la cățele cu vârsta sub 2 luni.

Nu se utilizează în caz de hipersensibilitate la substanțele active sau la oricare dintre excipienți.



## 6. REACȚII ADVERSE

Dacă se respectă dozele recomandate, nu apar reacții adverse.  
Dacă observați orice reacție adversă, chiar și cele care nu sunt deja incluse în acest prospect sau credeți că medicamentul nu a avut efect, vă rugăm să informați medicul veterinar.

## 7. SPECII ȚINTĂ

Câini

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

Se administrează pe cale orală.

### Tratament infestații cu endoparaziți (cestode, nematode):

1 comprimat/10 kg greutate corporală, administrat în doză unică.

Comprimatele se administrează oral la baza limbii sau în hrana (carne), după o perioadă de repaus alimentar de 12 – 14 ore.

### Tratament infestații cu ectoparaziți (căpușe, acarieni ai raiei, paduchi malofagi, purici):

1 comprimat/10 kg greutate corporală, 2-3 tratamente, în funcție de sezon, riscul de reinfestare și ciclul de viață al ectoparazitului, la interval de 8-10 zile.

În cazul demodeciei, efectul terapeutic al produsului are loc mai ales în formele incipiente de boală și cu focare localizate de demodecie. În formele cronice, generalizate de demodecie, se recomandă ca tratamentul cu Prazimec - D MVT să fie completat cu un tratament acaricid local.

Comprimatele se administrează oral la baza limbii sau în hrana (carne).

Pentru tratamentul infestațiilor cu endoparaziți sau ectoparaziți, nu se vor administra mai mult de 4 comprimate, în doză unică, la câinii cu greutate corporală peste 40 kg.

## 9. RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

Pentru asigurarea administrării unei doze corecte, greutatea corporală a animalelor trebuie determinată cât mai precis posibil.

## 10. TIMP DE AȘTEPTARE

Nu este cazul.

## 11. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A nu se lăsa la vedere și îndemâna copiilor.

A se păstra în ambalajul original, la temperatura mai mică de 25 °C, ferit de lumină directă.

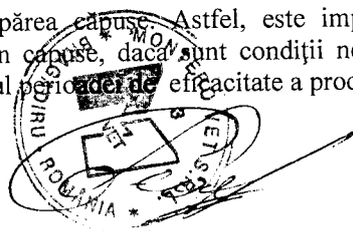
A nu se utiliza după data expirării marcată pe etichetă.

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

### Atenționări speciale pentru fiecare specie țintă

Căpușele prezente pe animale trebuie îndepărtate înainte de utilizarea produsului pentru a micșora riscul bolilor transmisibile.

Sporadic pot apărea căpușe. Astfel, este imposibilă excluderea completă a transmiterii de boli infecțioase prin căpușe, dacă sunt condiții neprielnice. Atașarea sporadică de căpușe nu poate fi exclusă în timpul perioadei de eficacitate a produsului.



Puricii cainilor adesea infesteaza coșul de animale, locurile unde animalele dorm și se odihnesc, cum ar fi covoare și mobilier, care trebuie tratate în mod regulat cu insecticide adecvate și curățate cu ajutorul unui aspirator, în cazul infestațiilor masive sau în momentul începerii aplicării măsurilor de control.

Se vor evita următoarele practici care pot crește riscul dezvoltării rezistenței și pot avea ca rezultat final ineficiența tratamentului:

- Utilizarea prea frecventă și repetată a unor antihelmintice din aceeași clasă, pentru o perioadă lungă de timp.

- Subdozarea care poate fi cauzată de subestimarea greutateii corporale sau de necalibrarea dispozitivelor de dozare (dacă este cazul).

Cazurile clinice suspecte de rezistență la antihelmintice trebuie investigate în continuare prin metode adecvate (ovocoprosopie, etc.). Dacă rezultatele testelor indică clar instalarea rezistenței față de un anumit antihelmintic, se va utiliza un alt antihelmintic din altă clasă farmacologică și care are un mod diferit de acțiune.

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

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

Se vor izola animalele într-o zonă închisă, timp de 24 de ore, după tratamentul pentru endoparazitoze, iar fecalele excretate, viermii, segmentele de paraziti și ouale trebuie arse.

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

Persoanele cu hipersensibilitate cunoscută la substanțele active trebuie să evite contactul cu produsul. În caz de ingestie accidentală a comprimatelor, cereți imediat sfatul medicului și prezentați medicului prospectul produsului sau eticheta.

A nu se mânca, bea sau fuma în timpul administrării produsului medicinal veterinar.

După utilizare se vor spăla mâinile cu apă și săpun.

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

Nu este recomandată utilizarea pe parcursul întregii perioade de gestație și lactație.

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

Nu se cunosc.

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

Doza de 10 ori mai mare decât doza terapeutică a fost bine tolerată la câini, iar doze de 15 – 20 ori mai mari decât doza terapeutică, au produs intoxicație letală.

##### **Incompatibilități**

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

### **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**

Ianuarie 2022

### **15. ALTE INFORMAȚII**

Blister din aluminiu/folie PVC albă/folie PVDC cu 4 comprimate.

Cutii de carton cu 1, 15 sau 40 blistere (respectiv 4, 60 sau 160 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.

