

[Versiunea 7.1, 10/2006]

ANEXA I

REZUMATUL CARACTERISTICILOR PRODUSULUI (STAT MEMBRU DE REFERINTA: REPUBLICA CEHA)



1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

VANGUARD R, vaccin antirabic inactivat pentru caini, pisici, bovine, porci, oi, capre, cai si dihorni.

2. COMPOZIȚIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ

Compozitia pentru fiecare doză (1 ml):

Substanțe active:

Virus rabic inactivat, tulpina SAD Vnuskovo-32 min. 2.0 UI

Adjuvant:

Hidroxid de aluminium 2.0 mg

Excipients:

Tiomersal 0.1 mg

Pentru lista completă a excipienților, vezi secțiunea 6.1.

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Suspensie pentru injectie.

Solutie ce culoare roz deschis, ce poate contine sedimente fine.

4. PARTICULARITĂȚI CLINICE

4.1 Specii țintă

Caini, pisici, bovine, porci, oi, capre, cai si dihorni.

4.2 Indicații pentru utilizare, cu specificarea speciilor țintă

Imunizarea activă la caini, pisici, bovine, porci, oi, capre, cai si dihorni (incepand cu varsta de 12 saptamani) pentru a preveni infectiile si mortalitatea cauzata de virusul rabiei.

Instalarea imunității: 14-21 zile dupa prima vaccinare.

Durata imunității: Cel puțin 1 an dupa prima vacinare si 2 ani dupa vaccinarea de rapel.

Asa cum s-a solicitat de catre Farmacopeea Europeana eficacitatea a fost demonstrata prin infectie de control la caini si pisici si serologic la celelalte specii tinta. La un an dupa prima vaccinare, 100% din cainii si pisicile vaccinate fie subcutanat, fie intramuscular, au fost protejati impotriva infectiei de control. La doi ani dupa vaccinarea de rapel, rata de protectie impotriva infectiei de control a fost de 100% la cainii injectati intramuscular si 96% pentru cainii injectati subcutanat, iar pentru pisici a fost de 92% in ambele cazuri de administrare, intramuscular si subcutanat. Protectia impotriva infectiei de control la caini si pisici si rezultatele serologice pentru alte specii sunt conform criteriilor Farmacopeei Europene pentru vaccinul antirabic inactivat la ambele studii efectuate la un an si la doi ani.

4.3 Contraindicații

Animalele bolnave nu trebuie vaccinate.

A nu se folosi la animalele care prezinta semne de rabie sau care sunt suspecte de infectare cu virusul rabiei.

4.4 Atenționări speciale <pentru fiecare specie țintă>



Nu există

4.5 Precauții speciale pentru utilizare

Precauții speciale pentru utilizare la animale

Nu există.

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

În caz de auto injectare accidentală, solicitați imediat sfatul medicului și prezentați eticheta și prospectul produsului.

4.6 Reacții adverse (frecvență și gravitate)

În urma administrării subcutanate la toate speciile tinta, poate apărea o inflamație tranzitorie la locul injectiei. Inflamația poate ajunge până la 7 mm diametru și în cazuri rare se pot asocia cu un disconfort mediu. Aceste reacții se vor resorbi în 10 zile. Dihorii pot prezenta reacții la vaccin cum ar fi inflamații cu un diametru de peste 10 mm.

În urma administrării intramusculare, la toate speciile poate apărea durere de intensitate medie, tranzitorie (care în cazuri rare poate fi asociată cu inflamația) la locul injectiei. Aceste reacții se vor resorbi în 7 zile.

Ocazional pot apărea reacții de hipersensibilitate. Dacă apar astfel de reacții, se va administra tratament corespunzător fără întârziere.

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

Se poate folosi la animalele gestante.

Vaccinul nu a fost testat în mod extensiv pe animalele în lactație. Oricum datele existente sunt limitate și din care reiese că administrarea vaccinului la animalele în lactație nu va fi asociată cu o incidență crescută a reacțiilor adverse.

4.8 Interacțiuni cu alte produse medicinale sau alte forme de interacțiune

Informațiile legate de siguranță și eficacitate, demonstrează că acest vaccin poate fi administrat subcutanat la *caini*, în aceeași zi cu Vanguard Plus 7, fie în amestec sau în locuri diferite. Durata imunității la Vanguard R când se utilizează împreună cu Vanguard Plus 7, nu a fost stabilită.

4.9 Cantități de administrat și calea de administrare

Doză și cale de administrare:

Se agită flaconul înainte de utilizare.

O singură doză inoculată de 1 ml este suficientă indiferent de vârstă, greutate sau rasă animalului.

Administrare prin injecție subcutanată sau intramusculară.

Prima vaccinare:

Animalele din toate speciile pot fi vaccinate începând cu vârsta de 12 săptămâni.

Prima vaccinare se face cu o singură doză de vaccin.



Revaccinarea:

Animalele trebuie revaccinate cu o doza de vaccin la 1 an dupa vaccinarea primara.

Dupa prima vaccinare de rapel (administrata la 1 an de la prima vaccinare) animalele trebuie revaccinate la fiecare 2 ani cu o doza de vaccin.

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

Nu s-au observat nici un fel de reacții fata de cele listate in sectiunea 4.6 după administrarea unei supradoze cu doza dubla. Recatia locala dupa vaccinarea subcutanata cu o supradoza tinde sa fie mai mare (pana la 12 mm in diametru) decat dupa doza standard.

4.11 Timp de așteptare

Caini, pisici, dihori: Nu se aplica.

Bovine, porci, oi, capre, cai: Zero zile.

5. PROPRIETĂȚI IMUNOLOGICE

Cod ATCvet: QI07AA02

Vaccinul stimuleaza imunitatea activa impotriva rabiei la speciile tinta.

6. PARTICULARITĂȚI FARMACEUTICE

6.1 Lista excipienților

Tiomersal	0.1 mg
Hidroxid de aluminiu	2.0. mg
(ca gel de hidroxid de aluminiu 2%)	

6.2 Incompatibilități

A nu se amesteca cu oricare vaccin sau produs imunologic, altele decat vaccinurile din gama Vanguard.

6.3 Perioadă de valabilitate

24 luni.

Valabilitatea dupa deschiderea flaconului: 10 ore.

6.4 Precauții speciale pentru depozitare

Vaccinul se păstrează între +2°C și +8 °C.

A nu se congela.

6.5 Natura și compoziția ambalajului primar

Vaccinul și diluantul se prezintă în flacoane din sticlă tip I și tip II (Ph. Eur), închis cu dop de cauciuc bromobutilic și capse de aluminiu.

Vaccinul este furnizat in cantitatile de: 10 x 1 ml, 20 x 1 ml, 25 x 1 ml, 50 x 1 ml and 100 x 1 ml; 1 x 5 ml, 5 x 5 ml, 10 x 5 ml; 1 x 10 ml, 5 x 10 ml, 10 x 10 ml; 1 x 20 ml, 5 x 20 ml, 10 x 20 ml.

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 medicinale trebuie eliminate în conformitate cu cerințele locale.

7. DEȚINĂTORUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

Pfizer spol. s.r.o.
Stroupe nického 17
150 00 Praha 5
REPUBLICA CEHA

8. NUMĂRUL (NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

97/040/05-C

9. DATA PRIMEI AUTORIZĂRI/REÎNNOIRII AUTORIZAȚIEI

12.10.2005

10. DATA REVIZUIRII TEXTULUI

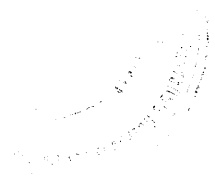
INTERDICȚII PENTRU VÂNZARE, ELIBERARE ȘI/SAU UTILIZARE

Legislația națională pentru controlul rabiei poate avea programe de vaccinare diferite față de cele recomandate în Secțiunea 4.9 (exemplu creșterea frecvenței vaccinarilor) sau pot restricționa vaccinarea antirabica numai la unele specii tinta.



ANEXA III
ETCHETARE ȘI PROSPECT
(STAT MEMBRU DE REFERINȚA: REPUBLICA CEHA)





A. ETICHETARE
(STAT MEMBRU DE REFERINTA: REPUBLICA CEHA)



INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL SECUNDAR

Cutie de carton:

10, 20, 25, 50, 100 x 1 ml; 1, 5, 10 x 5 ml; 1, 5, 10 x 10 ml; 1, 5, 10 x 20 ml.

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

VANGUARD R, vaccin antirabic inactivat pentru caini, pisici, bovine, porci, oi, capre, cai si dihori.

2. DECLARAREA SUBSTANTELOR ACTIVE SI A ALTOR SUBSTANTE

Compozitia pentru fiecare doză (1 ml):

Substanțe active:

Virus rabic inactivat, min. 2.0 UI/ml, hidroxid de aluminiu, 2.0 mg, tiomersal, 0.1 mg

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Suspensie pentru injectie.

4. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI

10 x 1 ml, 20 x 1 ml, 25 x 1 ml, 50 x 1 ml si 100 x 1 ml;

1 x 5 ml, 5 x 5 ml, 10 x 5 ml;

1 x 10 ml, 5 x 10 ml, 10 x 10 ml;

1 x 20 ml, 5 x 20 ml, 10 x 20 ml.

5. SPECII ȚINTĂ

Caini, pisici, bovine, porci, oi, capre, cai si dihori.

6. INDICAȚIE (INDICAȚII)

Imunizarea activă la caini, pisici, bovine, porci, oi, capre, cai si dihori (incepand cu varsta de 12 saptamani) pentru a preveni infectiile si mortalitatea cauzata de virusul rabiei.

7. MOD ȘI CALE DE ADMINISTRARE

Cititi prospectul ianinte de utilizare.

Agitati bine flaconul inainte de utilizare.

Administrati o doza de 1 ml SC sau IM.

8. TIMP DE AȘTEPTARE

Caini, pisici, dihori: Nu se aplica.

Bovine, porci, oi, capre, cai: Zero zile.

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

10. DATA EXPIRĂRII

<EXP 00 (lună) / 0000 (an)

Produsul reconstituit trebuie folosit in maximum 10 ore.



11. CONDIȚII SPECIALE DE DEPOZITARE

Se păstrează la frigider (2°C - 8 °C.
A nu se congela.

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 medicinale veterinare trebuie eliminate în conformitate cu cerințele locale.

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

„Numai pentru uz veterinar”
Se eliberează numai cu prescripție medicală.

P-RF

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

A nu se lăsa la îndemâna copiilor.

15. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

Pfizer spol. s.r.o.
Stroupe nického 17
150 00 Praha 5
REPUBLICA CEHA

16. NUMĂRUL (NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

EU/0/00/000/001 10x1ml
EU/0/00/000/001 20x1ml
EU/0/00/000/001 50x1ml
EU/0/00/000/001 100x1ml
EU/0/00/000/001 1x5ml
EU/0/00/000/001 5x5ml
EU/0/00/000/001 10x5ml
EU/0/00/000/001 1x10ml
EU/0/00/000/001 5x10ml
EU/0/00/000/001 1x20ml
EU/0/00/000/001 5x20ml
EU/0/00/000/001 10x20ml

17. NUMĂRUL DE FABRICAȚIE AL SERIEI DE PRODUS

< Lot> {număr}



INFORMAȚII MINIME CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE UNITATI MICI DE AMBALAJ
FLACON DE STICLA (prezentari de 10/20/25/50/100 x 1 ml)

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

VANGUARD R

2. CANTITATEA DE SUBSTANȚĂ ACTIVĂ

Virus rabic inactivat, min. 2.0 UI/ml, hidroxid de aluminiu, 2.0 mg, tiomersal, 0.1 mg

3. CONȚINUT PE UNITATE DE GREUTATE, VOLUM SAU NUMĂR DE DOZE

4. CALE (CĂI) DE ADMINISTRARE

Doza de 1 ml S.C/ I.M.

5. TIMP DE AȘTEPTARE

6. NUMĂRUL SERIEI

Numar lot {număr}

7. DATA EXPIRĂRII

<EXP 00 (lună) / 0000 (an)

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

„Numai pentru uz veterinar”

P-RF



INFORMAȚII MINIME CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE UNITATI MICI DE AMBALAJ

FLACON DE STICLA (prezentari de 1/5/10 x 5 ml)

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

VANGUARD R

2. CANTITATEA DE SUBSTANȚĂ ACTIVĂ

Virus rabic inactivat, min. 2.0 UI/ml, hidroxid de aluminiu, 2.0 mg, tiomersal, 0.1 mg

3. CONȚINUT PE UNITATE DE GREUTATE, VOLUM SAU NUMĂR DE DOZE

4. CALE (CĂI) DE ADMINISTRARE

Doza de 1 ml S.C/ I.M.

5. TIMP DE AȘTEPTARE

Caini, pisici, dihori: Nu se aplica.
Bovine, porci, oi, capre, cai: Zero zile.

6. NUMĂRUL SERIEI

Numar lot {număr}

7. DATA EXPIRĂRII

<EXP 00 (lună) / 0000 (an)
Se administreaza imediat dupa reconstituire.

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

„Numai pentru uz veterinar”

P-RF



INFORMAȚII MINIME CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE UNITATI MICI DE AMBALAJ

FLACON DE STICLA (prezentari de 1/5/10 x 10 ml)

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

VANGUARD R

2. CANTITATEA DE SUBSTANȚĂ ACTIVĂ

Virus rabic inactivat, min. 2.0 UI/ml, hidroxid de aluminiu, 2.0 mg, tiomersal, 0.1 mg

3. CONȚINUT PE UNITATE DE GREUTATE, VOLUM SAU NUMĂR DE DOZE

4. CALE (CĂI) DE ADMINISTRARE

Doza de 1 ml S.C/ I.M.

5. TIMP DE AȘTEPTARE

Caini, pisici, dihori: Nu se aplica.

Bovine, porci, oi, capre, cai: Zero zile.

6. NUMĂRUL SERIEI

Numar lot {număr}

7. DATA EXPIRĂRII

<EXP 00 (lună) / 0000 (an)

Se administreaza imediat dupa reconstituire.

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

„Numai pentru uz veterinar”

P-RF



INFORMAȚII MINIME CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE UNITATI MICI DE AMBALAJ
FLACON DE STICLA (prezentari de 1/5/10 x 20 ml)

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

VANGUARD R

2. CANTITATEA DE SUBSTANȚĂ ACTIVĂ

Virus rabic inactivat, min. 2.0 UI/ml, hidroxid de aluminiu, 2.0 mg, tiomersal, 0.1 mg

3. CONȚINUT PE UNITATE DE GREUTATE, VOLUM SAU NUMĂR DE DOZE

4. CALE (CĂI) DE ADMINISTRARE

Doza de 1 ml S.C/ I.M.

5. TIMP DE AȘTEPTARE

Caini, pisici, dihori: Nu se aplica.
Bovine, porci, oi, capre, cai: Zero zile.

6. NUMĂRUL SERIEI

Numar lot {număr}

7. DATA EXPIRĂRII

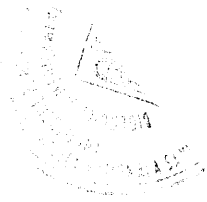
<EXP 00 (lună) / 0000 (an)
Se administreaza imediat dupa reconstituire.

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

„Numai pentru uz veterinar”

P-RF





B. PROSPECT
(STAT MEMBRU DE REFERINTA: REPUBLICA CEHA)



PROSPECT

Vanguard R

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

Numele și adresa deținătorului autorizației de comercializare:

Pfizer spol. s.r.o.
Stroupe nického 17
150 00 Praha 5
REPUBLICA CEHA

Numele și adresa producătorului (producătorilor) responsabil (responsabili) pentru eliberarea seriilor de produs

Bioveta, a.s.,
Komenského 212, Ivanovice na Hané,
683 23, Republica Ceha

2. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Vangurd R

3. COMPOZIȚIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ

Virus rabic inactivat, tulpina SAD Vnukovo-32, min. 2.0 UI/ml, hidroxid de aluminiu, 2.0 mg, tiomersal, 0.1 mg

Soluție ce culoare roz deschis, ce poate conține sedimente fine.

- 4 INDICAȚIE (INDICAȚII)

Imunizarea activă la câini, pisici, bovine, porci, oi, capre, cai și dâhori (începând cu vârsta de 12 săptămâni) pentru a preveni infecțiile și mortalitatea cauzată de virusul rabiei.

Instalarea imunității: 14-21 zile după prima vaccinare.

Durata imunității: Cel puțin 1 an după prima vaccinare și 2 ani după vaccinarea de rapel.

5. CONTRAINDICAȚII

Animalele bolnave nu trebuie vaccinate.

A nu se folosi la animalele care prezintă semne de rabie sau care sunt suspecte de infectare cu virusul rabiei.

6. REACȚII ADVERSE

În urma administrării subcutanate la toate speciile tinta, poate apărea o inflamație tranzitorie la locul injectiei. Inflamația poate ajunge până la 7 mm diametru și în cazuri rare se pot asocia cu un disconfort mediu. Aceste reacții se vor resorbi în 10 zile.



Dihorii pot prezenta reactii la vaccin cum ar fi inflamatii cu un diametru de peste 10 mm.

În urma administrării intramusculare, la toate speciile poate apărea durere de intensitate medie, tranzitorie (care în cazuri rare poate fi asociată cu inflamația) la locul injectiei. Aceste reacții se vor resorbi în 7 zile.

Ocazional pot apărea reacții de hipersensibilitate. Dacă apar astfel de reacții, se va administra tratament corespunzător fără întârziere.

7. SPECII ȚINTĂ

Caini, pisici, bovine, porci, oi, capre, cai și dihori.

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

Doză și cale de administrare:

Se agită flaconul înainte de utilizare.

O singură doză inoculată de 1 ml este suficientă indiferent de vârstă, greutate sau rasă animalului.

Administrare prin injecție subcutanată sau intramusculară.

Prima vaccinare:

Animalele din toate speciile pot fi vaccinate începând cu vârsta de 12 săptămâni.

Prima vaccinare se face cu o singură doză de vaccin.

Revaccinarea:

Animalele trebuie revaccinate cu o doză de vaccin la 1 an după vaccinarea primară.

După prima vaccinare de rapel (administrată la 1 an de la prima vaccinare) animalele trebuie revaccinate la fiecare 2 ani cu o doză de vaccin.

9. RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

Se agită flaconul înainte de utilizare.

10. TIMP DE AȘTEPTARE

Caini, pisici, dihori: Nu se aplica.

Bovine, porci, oi, capre, cai: Zero zile.

11. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A nu se lăsa la îndemana copiilor.

Se păstrează la frigider (2°C - 8 °C).

A nu se congela.

A nu se utiliza după expirarea datei menținate pe etichetă după EXP

Valabilitatea după deschiderea flaconului: 10 ore.

12. ATENȚIONARE (ATENȚIONĂRI) SPECIALĂ (SPECIALE)

În caz de auto injecție accidentală, solicitați imediat sfatul medicului și prezentați eticheta și prospectul produsului.



Informațiile legate de siguranță și eficacitate, demonstrează că acest vaccin poate fi administrat subcutanat la *caini*, în aceeași zi cu Vanguard Plus 7, fie în amestec sau în locuri diferite. Durata imunității la Vanguard R când se utilizează împreună cu Vanguard Plus 7, nu a fost stabilită.

A nu se amesteca cu oricare vaccin sau produs imunologic, altele decât Vanguard Plus 7.

Se poate folosi la animalele gestante. Vaccinul nu a fost testat în mod extensiv pe animalele în lactație. Oricum datele existente sunt limitate și din care reiese că administrarea vaccinului la animalele în lactație nu va fi asociată cu o incidență crescută a reacțiilor adverse.

Nu s-au observat nici un fel de reacții față de cele listate în secțiunea 4.6 după administrarea unei supradoze cu doză dublă. Reacția locală după vaccinarea subcutanată cu o supradoză tinde să fie mai mare (până la 12 mm în diametru) decât după doză standard.

Legislația națională pentru controlul rabiei poate avea programe de vaccinare diferite față de cele recomandate în Secțiunea 4.9 (exemplu creșterea frecvenței vaccinarilor) sau pot restricționa vaccinarea antirabică numai la unele specii țintă.

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

Medicamentele nu trebuie eliminate în apele reziduale sau gunoi menajer.

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

15. ALTE INFORMAȚII

Vaccinul și diluantul se prezintă în flacoane din sticlă tip I și tip II (Ph. Eur), închis cu dop de cauciuc bromobutilic și capse de aluminiu și este furnizat în cantitățile de: 10 x 1 ml, 20 x 1 ml, 25 x 1 ml, 50 x 1 ml and 100 x 1 ml; 1 x 5 ml, 5 x 5 ml, 10 x 5 ml; 1 x 10 ml, 5 x 10 ml, 10 x 10 ml; 1 x 20 ml, 5 x 20 ml, 10 x 20 ml.

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.

Pfizer România SRL

Willbrook Platinum Business & Convention Center
Sos. București Ploiești, nr. 172-176, Corp B, Etaj 5,
Sector 1, 013686, București
Tel: + 40 21 207 28 00
Fax: + 40 21 207 28 03

