

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Vetahepar 100 mg/ml, soluție injectabilă pentru bovine, ovine, cabaline, suine și câini

2. COMPOZIȚIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ

Substanță activă:

Menbutonă.....100 mg/ml

Excipient:

Alcool benzilic..... 25 mg/ml

Pentru lista completă a excipientilor, vezi secțiunea 6.1.

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Soluție injectabilă.

Soluție de culoare galbenă, cu miros specific.

4. PARTICULARITĂȚI CLINICE

4.1 Specii țintă

Bovine, ovine, cabaline, suine și câini.

4.2 Indicații pentru utilizare, cu specificarea speciilor țintă

Indicat în tratamentul cazurilor de indigestie, tulburări digestive și alterarea funcțiilor secretorii ale ficatului, pancreasului și glandelor din mucoasa tractului digestiv. Ca medicație adjuvantă în tratamentul cetozei și în recuperare.

Bovine, ovine

- ingestia primară rezultată din probleme de alimentare, cum ar fi o hrănire excesivă cu carbohidrați ușor de digerat (acidoză) sau furaje contaminate sau uscate sau consecința unei schimbări brusăte în dietă,
- ingestia secundară care însoțește boli gastro-intestinale și proceduri chirurgicale în cavitatea abdominală,
- în tulburări digestive asociate cu cetoză, hipomagneziemie și steatoză hepatică (sindromul de mobilizare lipidică),
- boli (intoxicări) și toxiemie (la ovine - postnatal) care evoluează cu afectarea funcției hepatice,
- insuficiență hepatică și pancreatică;

Cabaline

- crampe (colici) care evoluează în atonia tractului gastro-intestinal și obstrucții (balonare intestinală, materia ingerată nu trece prin cecum și colon, retenție fecală),
- supraîncărcarea tractului gastro-intestinal și afectarea proceselor digestive în urma supraalimentării și a prezenței unor exudate patologice,
- tulburări și insuficiență hepatică:
 1. toxiemie
 2. recuperare în urma unor colici grave (inflamație acută, obstrucție fecală la nivelul intestinului subțire)
 3. în urma unor boli infecțioase acute și tratamente chirurgicale
 4. în gastrită și insuficiență hepatică și pancreatică;

Suine

- indigestie asociată cu reducerea poftei de mâncare sau lipsa poftei de mâncare (anorexie),

- gastrită cronică și atonie gastro-intestinală cu constipație (de asemenea, la perioada de gestație, după fătare),
- intoxicație alimentară, enterite (colibaciloză) în combinație cu antibiotice,
- insuficiență hepatică și pancreatică;

Câini

- tulburări digestive sub diferite forme, cu o reducere semnificativă a pottei de mâncare,
- constipație în urma atoniei gastro-intestinale,
- tulburări ale proceselor secretorii ale ficatului și pancreasului.

4.3 Contraindicații

A nu se utiliza în caz de pancreatită acută, hepatită severă, obstrucție biliară (icter obstructiv), obstrucții intestinale mecanice, boli cardiace.

A nu se utiliza la pisici.

A nu se utiliza la animale cu pirexie.

A nu se utiliza la animalele cu hipersensibilitate cunoscută la substanța activă sau la excipienți.

4.4 Atenționări speciale pentru fiecare specie țintă

Nu există.

4.5 Precauții speciale pentru utilizare

Precauții speciale pentru utilizare la animale

Se administrează prin injectare intramusculară profundă. A nu se administra preparatul într-o singură zonă, în volum mai mare de 20 ml la bovine, 10 ml la suine și viete și 5 ml la ovine. La cabaline este recomandată doar administrarea intravenoasă lentă. După tratament animalele nu trebuie expuse la lumina soarelui pentru cel puțin 8 ore.

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 medicului prospectul produsului sau eticheta.

4.6 Reacții adverse (frecvență și gravitate)

În cazul administrării intravenoase poate să apară stimularea tranzitorie a peristaltismului gastro-intestinal, transpirație abundantă, salivație și secreție lacrimală, urinare frecventă și / sau scaun de culoare închisă. După administrarea intramusculară, pot apărea reacții de durere tranzitorie în zona de injectare.

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

A nu se utiliza în ultimul trimestru al gestației.

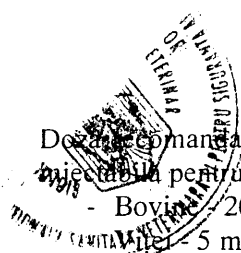
Produsul poate fi utilizat în timpul lactației.

4.8 Interacțiuni cu alte produse medicinale sau alte forme de interacțiune

În caz de utilizare concomitentă cu produse medicinale veterinare recomandate în tratamentul fasciozei, pot apărea colici.

4.9 Cantități de administrat și calea de administrare

Vetahepar se administrează, în funcție de specie, printr-o injectare profundă intramusculară sau intravenoasă astfel:



Dosajele recomandată este de 5-10 mg menbutonă pe kg greutate corporală, echivalent cu 1 ml soluție injectabilă pe/kg 10-20 kg greutate corporală.

- Bovine - 20 ml - 50 ml intramuscular sau intravenos
- Vile - 5 ml - 15 ml intramuscular sau intravenos
- Ovine - 5 ml - 6 ml intramuscular sau intravenos
- Cabaline - 20 ml - 30 ml intravenos
- Porci - 10 ml - 20 ml intramuscular
- Purcei - 1 ml - 2 ml intramuscular
- Câini - 0,1 ml / kg greutate corporală intramuscular sau intravenos

A nu se administra preparatul într-o singură zonă, în volum mai mare de 20 ml la bovine, 10 ml la suine și viței și 5 ml la ovine.

Administrare unică. În cazuri severe, o doză ulterioară poate fi administrată după 24 - 48 ore.

La cabaline se va administra numai prin injectare intraveneasă lentă (nu mai puțin de 1 minut).

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

În caz de supradozare poate apărea blocajul cardiac.

În cazul unui blocaj cardiac trebuie administrate produse medicinale veterinare stimulatoare ale funcției cardiace.

4.11 Timp de așteptare

Bovine, cabaline, ovine, suine:

Carne și organe - zero zile.

Lapte - zero zile.

5. PROPRIETĂȚI FARMACOLOGICE

Grupa farmacoterapeutică: Terapia biliară și hepatică

Codul veterinar ATC: QA05AX90

5.1 Proprietăți farmacodinamice

Menbutona stimulează puternic activitatea de secreție a ficatului, pancreasului și a glandelor secretoare ale tractului gastro-intestinal. Menbutona stimulează producția bilei, crește proporțional producția de pigmenți biliari, acizi biliari și săruri minerale și apă. Pe lângă activitatea coleretică incontestabilă, menbutona crește semnificativ secreția de suc gastric și pancreatic (2 până la 5 ori mai intens decât în mod normal), stimulând în mod indirect motilitatea lor și în consecință, toate funcțiile tractului gastro-intestinal. Menbutona crește secreția salivară la rumegătoare, element important al sistemului tampon al regiunii cardiale a stomacului și poate fi utilă în tratamentul indigestiei.

5.2 Particularități farmacocinetice

După administrarea intraveneasă cu o doză de 10 mg/kg greutate corporală la bovine, menbutona persistă în sânge mai mult de zece ore, după 8 ore concentrația plasmatică este mai mică de 1mg/ml. Trece prin circulația hepatică port-sistemică, atingând o concentrație ridicată în bilă. Este rapid eliminată, în special prin urină.

6. PARTICULARITĂȚI FARMACEUTICE

6.1 Lista excipientilor

Edetan disodic

Sulfat de sodiu anhidru

Monoetanolamină

Alcool benzilic
Soluție de acid clorhidric 10% (pentru ajustarea pH-ului)
Apă pentru preparate injectabile.

6.2 Incompatibilități

Menbutona este incompatibilă cu săruri de calciu, complex de vitamina B, procaină-penicilină.

6.3 Perioadă de valabilitate

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar aşa cum este ambalat pentru vânzare: 2 ani
Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 28 zile

6.4 Precauții speciale pentru depozitare

A se păstra la temperatură mai mică de 25°C.
A se păstra în ambalajul original.
A se proteja de lumină.
A se păstra în loc uscat.

6.5 Natura și compoziția ambalajului primar

Produsul este ambalat în flacon din PET cu dop de cauciuc brombutilic și sigilat cu capsă din aluminiu, cu o capacitate de 100 ml, ambalat individual într-o cutie de carton.

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

Przedsiębiorstwo Wielobranżowe VET-AGRO Sp. z o.o.
Ul.Gliniana 32, 20-616 Lublin, Polonia
tel. 81 4452300, fax 81 4452320
e-mail: vet-agro@vet-agro.pl

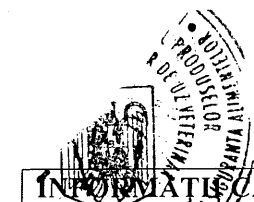
8. NUMĂRUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

9. DATA PRIMEI AUTORIZĂRI/REÎNNOIRII AUTORIZAȚIEI

10. DATA REVIZUIRII TEXTULUI

INTERDICȚII PENTRU VÂNZARE, ELIBERARE ȘI/SAU UTILIZARE

Se eliberează numai pe bază de rețetă veterinară.



ANEXA nr. 3

INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL SECUNDAR

Curentat, 1 flacon x 100 ml

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Vetahepar, 100 mg/ml, soluție injectabilă pentru bovine, ovine, cabaline, suine și câini
Menbutonă

2. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR SUBSTANȚE**Substanță activă:**

Menbutonă 100 mg/ml

Excipient:

Alcool benzilic: 25 mg/ml

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Soluție injectabilă

4. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI

100 ml

5. SPECII ȚINTĂ

Bovine, ovine, cabaline, suine, câini

6. INDICAȚII

Citii prospectul înainte de utilizare.

7. MOD ȘI CALE DE ADMINISTRARE

Vetahepar se administrează, în funcție de specie, printr-o injectare profundă intramusculară sau intravenoasă astfel:

Doza recomandată este de 5-10 mg menbutonă pe kg greutate corporală, echivalent cu 1 ml soluție injectabilă pentru 10-20 kg greutate corporală.

SPECII ȚINTĂ	DOZA	CALE (CĂI) DE ADMINISTRARE
Bovine	20 ml -50 ml	i.m. sau i.v.
Viței	5 ml -15 ml	i.m. sau i.v.
Ovine	5 ml-6 ml	i.m. sau i.v.
Cabaline	20 ml-30 ml	i.v.
Porci	10 ml-20 ml	i.m.
Purcei	1ml-2 ml	i.m.
Câini	0,1 ml /kg greutate corporală	i.m. sau i.v.

Administrare unică. În cazuri severe, o doză ulterioară poate fi administrată după 24-48 ore.
La cabaline se va administra numai prin injectare intravenoasă lentă (nu mai puțin de 1 minut).

8. TIMP DE AȘTEPTARE

Bovine, ovine, cabaline, suine:

Carne și organe - zero zile;
Lapte - zero zile.



9. ATENȚIONARE SPECIALĂ, DUPĂ CAZ

Citii prospectul înainte de utilizare.

10. DATA EXPIRĂRII

Data expirării:

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 28 zile

11. CONDIȚII SPECIALE DE DEPOZITARE

A se păstra la temperatură mai mică de 25°C. A se păstra în ambalajul original. A se proteja de lumină.
A se păstra în loc uscat.

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 RESTRICȚII PRIVIND ELIBERAREA ȘI UTILIZARE, după caz

Numai pentru uz veterinar.

Se eliberează numai pe bază de rețetă veterinară.

A se administra sub supravegherea unui medic veterinar.

14. MENTIUNEA „A NU SE LĂSA LA VEDEREA ȘI ÎNDEMÂNA COPIILOR”

A nu se lăsa la vedere și îndemâna copiilor.

15. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

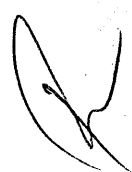
Przedsiębiorstwo Wielobranżowe VET-AGRO Sp. z o.o.
Ul.Gliniana 32, 20-616 Lublin, Polonia
tel. 81 4452300, fax 81 4452320
e-mail: vet-agro@vet-agro.pl

Distribuit de:
SC MARAVET SRL
Baia Mare, cod 430016,
str. Maravet nr.1, România,
Tel/Fax: +40 262 211 964,
e-mail: office@maravet.com

16. NUMĂRUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

17. NUMĂRUL DE FABRICATIE AL SERIEI DE PRODUS

Lot:





INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL PRIMAR

Fiacon din PET x100 ml

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Vetahepar 100 mg/ml, soluție injectabilă pentru bovine, ovine, cabaline, suine și câini
Menbutonă

2. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR SUBSTANȚE

Substanță activă:

Menbutonă100 mg/ml

Excipient:

Alcool benzilic:25 mg/ml

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Soluție injectabilă

4. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI

100 ml

5. SPECII ȚINTĂ

Bovine, ovine, cabaline, suine, câini

6. INDICAȚII

Citiți prospectul înainte de utilizare.

7. MOD ȘI CALE DE ADMINISTRARE

Citiți prospectul înainte de utilizare.

8. TEMPORALITATEA DOZĂRII

Bovine, ovine, cabaline, suine:

Carne și organe - zero zile;

Lapte - zero zile.

9. ATENȚIONARE SPECIALĂ, DUPĂ CAZ

Citiți prospectul înainte de utilizare.

10. DATA EXPIRĂRII

Data expirării:

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 28 zile

11. CONDIȚII SPECIALE DE DEPOZITARE

A se păstra la temperatură mai mică de 25 °C. A se păstra în ambalajul original. A se proteja de lumină. A se păstra în loc uscat.

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.

A se administra sub supravegherea unui medic veterinar.

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

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

15. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

Przedsiębiorstwo Wielobranżowe VET-AGRO Sp. z o.o.

Ul.Gliniana 32, 20-616 Lublin, Polonia

tel. 81 4452300, fax 81 4452320

e-mail: vet-agro@vet-agro.pl

Distribuit de:

SC MARAVET SRL

Baia Mare, cod 430016,

str. Maravet nr.1, România,

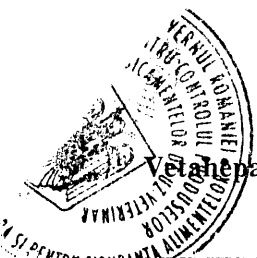
Tel/Fax: +40 262 211 964,

e-mail: office@maravet.com

16. NUMĂRUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

17. NUMĂRUL DE FABRICATIE AL SERIEI DE PRODUS

Lot:



PROSPECT PENTRU

Vetahepar 100 mg/ml, soluție injectabilă pentru bovine, ovine, cabaline, suine și câini

**SIGURANȚĂ ALIMENTARĂ
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 și producător responsabil pentru eliberarea seriei:

Przedsiębiorstwo Wielobranżowe VET-AGRO Sp. z o.o.

Ul.Gliniana 32, 20-616 Lublin, Polonia

tel. 81 4452300, fax 81 4452320

e-mail: vet-agro@vet-agro.pl

2. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Vetahepar 100 mg/ml, soluție injectabilă pentru bovine, ovine, cabaline, suine și câini

Menbutonă

3. DECLARAREA SUBSTANȚEI ACTIVE ȘI A ALTOR INGREDIENTE

Substanță activă:

Menbutonă100mg/ml

Excipient:

Alcool benzilic:25 mg/ml

4. INDICAȚII

Indicat în tratamentul cazurilor de indigestie, tulburări digestive și alterarea funcțiilor secretorii ale ficatului, pancreasului și glandelor din mucoasa tractului digestiv. Ca medicație adjuvantă în tratamentul cetozei și în recuperare.

Bovine, ovine

- ingestia primară rezultată din probleme de alimentare, cum ar fi o hrănire excesivă cu carbohidrați ușor de digerat (acidoză) sau furaje contaminate sau uscate sau consecința unei schimbări brusăte în dietă,
- ingestia secundară care însoțește boli gastro-intestinale și proceduri chirurgicale în cavitatea abdominală,
- în tulburări digestive asociate cu cetoză, hipomagneziemie și steatoză hepatică (sindromul de mobilizare lipidică),
- boli (intoxicații) și toxiemie (la ovine - postnatal) care evoluează cu afectarea funcției hepatice,
- insuficiență hepatică și pancreatică;

Cabaline

- crampe (colici) care evoluează în atonia tractului gastro-intestinal și obstrucții (balonare intestinală, materia ingerată nu trece prin cecum și colon, retenție fecală),
- supraîncărcarea tractului gastro-intestinal și afectarea proceselor digestive în urma supraalimentării și a prezenței unor exudate patologice
- tulburări și insuficiență hepatică:
 1. toxiemie
 2. recuperare în urma unor colici grave (inflamație acută, obstrucție fecală la nivelul intestinului subțire)
 3. în urma unor boli infecțioase acute și tratamente chirurgicale
 4. în gastrită și insuficiență hepatică și pancreatică;

Suine

- indigestie asociată cu reducerea poftei de mâncare sau lipsa poftei de mâncare (anorexie),
- gastrită cronică și atonie gastro-intestinală cu constipație (de asemenea, la scroafe în perioada de gestație, după fătare),
- intoxicație alimentară, enterite (olibaciloză) în combinație cu antibiotice,
- insuficiență hepatică și pancreatică;

Câini

- tulburări digestive sub diferite forme, cu o reducere semnificativă a poftei de mâncare,
- constipație în urma atoniei gastro-intestinale,
- tulburări ale proceselor secretorii ale ficatului și pancreasului.

5. CONTRAINDICAȚII

A nu se utiliza în caz de pancreatită acută, hepatită severă, obstrucție biliară (icter obstructiv), obstrucții intestinale mecanice, boli cardiace.

A nu se utiliza la pisici.

A nu se utiliza la animale cu pirexie.

A nu se utiliza la animalele cu hipersensibilitate cunoscută la substanța activă sau la excipienți.

6. REACȚII ADVERSE

În cazul administrării intravenoase poate să apară stimularea tranzitorie a peristaltismului gastrointestinal, transpirație abundantă, salivăție și secreție lacrimală, urinare frecventă și / sau scaun de culoare închisă. După administrarea intramusculară, pot apărea reacții de durere tranzitorie în zona de injectare.

7. SPECII ȚINTĂ

Bovine, ovine, cabaline, suine, câini.

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

Vetahepar se administrează, în funcție de specie, printr-o injectare profundă intramusculară sau intravenoasă astfel:

Doza recomandată este de 5-10 mg menbutonă pe kg greutate corporală, echivalent cu 1 ml soluție injectabilă pentru 10-20 kg greutate corporală.

SPECII ȚINTĂ	DOZA	CALE (CĂI) DE ADMINISTRARE
Bovine	20 ml-50 ml	i.m. sau i.v.
Viței	5 ml-15 ml	i.m. sau i.v.
Ovine	5ml-6 ml	i.m. sau i.v.
Cabaline	20 ml-30 ml	i.v.
Porci	10 ml-20 ml	i.m.
Purcei	1 ml-2 ml	i.m.
Câini	0,1 ml /kg greutate corporală	i.m. sau i.v.

9. RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

A nu se administra preparatul într-o singură zonă, în volum mai mare de 20 ml la bovine, 10 ml la suine și viței și 5 ml la ovine.

Administrare unică. În cazuri severe, o doză ulterioară poate fi administrată după 24 - 48 ore.

La cabaline se va administra numai prin injectare intravenoasă lentă (nu mai puțin de 1 minut).



10. **TIMP DE AȘTEPTARE**

Bovine: zero zile.

Organe - zero zile.

Lapte - zero zile.

11. **PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE**

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

A se păstra la temperatură mai mică de 25°C.

A se păstra în ambalajul original. A se proteja de lumină. A se păstra în loc uscat.

A nu se utilizează acest produs veterinar după data expirării marcată pe etichetă după: {EXP}.

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 28 zile

12. **ATENȚIONĂRI SPECIALE**

Precauții speciale pentru utilizare la animale:

Se administrează prin injectare intramusculară profundă. A nu se administra preparatul într-o singură zonă, în volum mai mare de 20 ml la bovine, 10 ml la suine și viete și 5 ml la ovine. La cabaline este recomandată doar administrarea intravenoasă lentă. După tratament animalele nu trebuie expuse la lumina soarelui pentru cel puțin 8 ore.

Precauții speciale care vor fi luate de persoana care administrează produsul medicinal veterinar la animale:

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

Gestație sau lactație:

A nu se utilizează în ultimul trimestru al gestației.

Produsul poate fi utilizat în timpul lactației.

Interacțiuni cu alte produse medicinale și alte forme de interacțiune:

În caz de utilizare concomitentă cu produse medicinale veterinarne recomandate în tratamentul fasciozei, pot apărea colici.

Supradoxozare (simptome, proceduri de urgență, antidot):

În caz de supradoxozare poate apărea blocajul cardiac. În cazul unui blocaj cardiac trebuie administrate produse medicinale veterinarne stimulatoare ale funcției cardiace.

Incompatibilități:

Menbutona este incompatibilă cu săruri de calciu, complex de vitamina B, procaină-penicilină.

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**

15. ALTE INFORMAȚII

Ambalaje :

Produsul este ambalat în flacon din PET cu dop de cauciuc brombutilic și sigilat cu capsă din aluminiu, cu o capacitate de 100 ml, ambalat individual într-o cutie de carton.

Pentru orice informații referitoare la acest produs medicinal veterinar, vă rugăm să contactați reprezentantul local al deținătorului autorizației de comercializare:

SC MARAVET SRL, Baia Mare, cod 430016, str. Maravet nr.1, România

Tel/Fax: +40 262 211 964,

e-mail: office@maravet.com

