

PROSPECT

XEDEN 15 mg comprimat pentru pisici

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

Detinătorul autorizației de comercializare și producător:

Laboratoarele SOGEVAL
 200 avenue de Mayenne – BP 2227
 53022 LAVAL Cedex 9
 Franța
 Tel : 33.2..43.49.51.51
 Fax : 33.2.43.53.97.00
 E-mail : sogeval@sogeval.fr

2. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

XEDEN 15 mg comprimat pentru pisici
 Enrofloxacin

3. DECLARAȚIA (SUBSTANȚEI) SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR INGREDIENTE (INGREDENȚI)

Un comprimat conține:
 Enrofloxacin..... 15 mg
 Comprimat
 Comprimat ovoidal de culoare bej, marcat

4 INDICAȚIE (INDICAȚII)

La pisici: pentru tratamentul infecțiilor tractului respirator superior.

5. CONTRAINDICAȚII

A nu se administra pisicilor tinere sau în creștere datorită posibilității apariției leziunilor la nivelul cartilajelor (pisici mai mici 3 luni sau cu o greutate mai mică de 1 kg).

Nu administrați produsul în cazul în care există rezistență la chinolone deoarece există aproape întotdeauna rezistență încrucișată față de alte chinolone și rezistență completă încrucișată față de fluorochinolone.

A nu se administra pisicilor cu dereglați temperamentale deoarece enrofloxacina poate cauza stimulare SNC.

A nu se administra împreună cu tetracicline, fenicoli și macrolide datorită posibilității apariției efectelor antagonice.

Vezi secțiunea 4.7.



6. REACȚII ADVERSE

În timpul tratamentului, pot apărea voma și diareea. Aceste stări disperă spontan și, în general, nu este necesară intreruperea tratamentului.

Dacă observați reacții grave sau alte efecte care nu sunt menționate în acest prospect, vă rugăm informați medicul veterinar.

7. SPECII ȚINTĂ

Pisici.

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

Uz oral

5 mg de enrofloxacin/kg greutate vie o dată pe zi timp de 5-10 zile consecutive:

- fie 1 comprimat pentru 3 kg greutate vie într-o singură doză zilnică.
- fie $\frac{1}{2}$ comprimat pentru 1,5 kg greutate vie într-o singură doză zilnică.

Tratamentul trebuie recalculat în cazul în care nu apar îmbunătățiri clinice la jumătatea perioadei de tratament.

XEDEN 15 mg număr de comprimate pe zi	Greutate (kg)		
$\frac{1}{2}$	$\geq 1,1$	-	< 2
1	≥ 2	-	< 4
$1 \frac{1}{2}$	≥ 4	-	< 5
2	≥ 5	-	< 6,5
$2 \frac{1}{2}$	$\geq 6,5$	-	< 8,5

Nu depășiți doza de tratament recomandată.

9. RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

Comprimatele sunt aromate. Ele pot fi administrate direct în gura pisicii sau adăugate în mâncare dacă este necesar.

10. TEMPORALITATE

Nu este cazul.

11. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A nu se lăsa la îndemâna copiilor.

Păstrați în ambalajul original.

A se proteja de lumină.

Acest produs medicinal nu necesită o temperatură specială de depozitare.

A nu se folosi după data expirării înscrisă pe blister sau ambalajul secundar.



12. ATENȚIONARE (ATENȚIONĂRI) SPECIALĂ (SPECIALE)

Precăutii speciale pentru utilizare la animale

Fluorochinolonele ar trebui utilizate pentru tratamentul bolilor clinice care au reacționat slab sau care se aşteaptă să reacționeze slab față de alte clase de antimicrobiene.

Când este posibil, fluorochinolonele ar trebui folosite în baza rezultatelor testului de sensibilitate. Devierea de la instrucțiunile de administrare specificate în SPC poate cauza creșterea prevalenței rezistenței bacteriilor față de fluorochinolone și poate scădea efectul tratamentului cu alte chinolone datorită rezistenței încrucișate a acestora.

Regulamentele locale și oficiale cu privire la antimicrobiene ar trebui luate în considerare înaintea administrării acestui produs.

Administrați produsul cu grijă la pisicile cu afecțiuni severe hepatice și renale.

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

În cazul ingerării accidentale apelați urgent la ajutorul unui medic și prezentați prospectul produsului.

Spălați mâinile după manipularea produsului.

În cazul în care produsul intra în contact cu ochii, spălați cu foarte multă apă.

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

Folosirea în timpul gestației:

Studiile de laborator efectuate pe animale (șobolan, șinșila) nu au demonstrat producerea niciunui efect teratogen, fetotoxic sau maternotoxic.

A se utiliza numai în concordanță cu evaluarea de către medicul veterinar a raportului beneficiu/risc. A se utiliza numai în concordanță cu avizul medicului veterinar.

Folosirea în timpul lactației:

Datorită faptului că enrofloxacina trece în laptele matern, administrarea sa nu este indicată în timpul lactației.

Interacțiuni cu alte produse medicinale sau alte forme de interacțiune

Utilizarea concomitentă cu flunixină trebuie făcută sub strictă supraveghere a medicului veterinar deoarece interacțiunea între aceste medicamente poate cauza efecte adverse datorită întârzierii eliminării din organism..

Administrarea concomitentă cu teofilina trebuie făcută sub strictă supraveghere deoarece nivelul seric al teofilinei poate crește.

Administrarea concomitentă cu produse ce conțin aluminiu și magneziu (cum ar fi antacide și sucralfate) poate reduce absorbția de enrofloxacină. Aceste medicamente ar trebui administrate cu o pauză de minim 2 ore între ele.

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

Supradozarea poate cauza vomă și semne nervoase (tremurături musculare, lipsă de coordonare și convulsiuni) care pot face necesară intreruperea tratamentului.

În absența unui antidot cunoscut, se aplică tratament simptomatic și de eliminare a medicamentului.

Dacă este necesar, administrarea aluminiului și magneziului conținuți de antacide sau carbon activat poate reduce nivelul de absorbție al enrofloxacinei.

În studiile de laborator, efectele adverse la nivelul ochiului au fost observate la 20 mg/kg.

Efectele toxice asupra retinei cauzate de supradozare pot conduce la orbirea ireversibilă pisicii.



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

Medicamentele nu trebuie aruncate în ape reziduale sau printre 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

Dimensiunile ambalajului:

Cutie de carton cu 1 blister cu 12 comprimate.

Cutie de carton cu 2 blister cu 12 comprimate.

Cutie de carton cu 5 blister cu 12 comprimate.

Cutie de carton cu 8 blister cu 12 comprimate.

Cutie de carton cu 10 blister cu 12 comprimate.

Nu toate ambalaje pot fi comercializate.

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

Reprezentantul local:

S.C. TOROX IMPEX SRL

Str. Drumul Garii, nr. 30, Judetul Ilfov

OTOPENI

ROMÂNIA

Tel: + 40 300 17 80





PRODUS MEDICINAL VETERINAR

XEDEN 15 mg comprimat pentru pisici

PARTEA I B

REZUMATUL CARACTERISTICILOR PRODUSULUI

FORMA FARMACEUTICĂ

Comprimat



1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

XEDEN 15 mg comprimat pentru pisici

2. COMPOZIȚIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ

Substanță activă (substanțe active) :

Un comprimat conține:

Enrofloxacin..... 15,00 mg

Pentru lista completă a excipienților, vezi secțiunea 6.1.

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Comprimat

Comprimat ovoidal de culoare bej, marcat

Comprimatul poate fi divizat în două părți egale.

4. PARTICULARITĂȚI CLINICE

4.1 Specii țintă

Pisici

4.2 Indicații pentru utilizare, cu specificarea speciilor țintă

La pisici: în tratamentul infecțiilor tractului respirator superior .

4.3 Contraindicații

A nu se administra pisicilor tinere sau în creștere datorită posibilității apariției leziunilor la nivelul cartilajelor (pisici mai mici 3 luni sau cu o greutate mai mică de 1 kg).

Nu administrați produsul în cazul în care există rezistență la chinolone deoarece există aproape întotdeauna rezistență încrucișată față de alte chinolone și rezistență completă încrucișată față de fluorochinolone.

A nu se administra pisicilor cu dereglați temperamentale deoarece enrofloxacina poate cauza stimularea SNC.

A nu se administra împreună cu tetracicline, fenicoli și macrolide datorită posibilității apariției efectelor antagonice.

Vezi secțiunea 4.7.

4.4 Atenționări speciale pentru fiecare specie țintă

Efecte retinotoxice, inclusiv orbirea, pot apărea în cazul administrării unei doze mai mari decât cea recomandată.



4.5 Precauții speciale pentru utilizare

Precauții speciale pentru utilizare la animale

Fluorochinolonele ar trebui utilizate pentru tratamentul bolilor clinice care au reacționat slab sau care se așteaptă să reacționeze slab față de alte clase de antimicrobiene.

Când este posibil, fluorochinolonele ar trebui folosite în baza rezultatelor testului de sensibilitate. Devierea de la instrucțiunile de administrare specificate în SPC poate cauza creșterea prevalenței rezistenței bacteriilor față de fluorochinolone și poate scădea efectul tratamentului cu alte chinolone datorită rezistenței încrucișate a acestora.

Regulamentele locale și oficiale cu privire la antimicrobiene ar trebui luate în considerare înaintea administrării acestui produs.

Administrați produsul cu grijă la pisicile cu afecțiuni severe hepatice și renale.

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

În cazul ingerării accidentale apelați urgent la ajutorul unui medic și prezentați prospectul produsului.

Spălați mâinile după manipularea produsului.

În cazul în care produsul intra în contact cu ochii, spălați cu foarte multă apă.

4.6 Reacții adverse (frecvență și gravitate)

În timpul tratamentului, pot apărea voma și diareea. Aceste stări dispar spontan și, în general, nu este necesară întreruperea tratamentului.

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

Folosirea în timpul gestației:

Studiile de laborator efectuate pe animale (șobolan, șinșila) nu au demonstrat producerea niciunui efect teratogen, fetotoxic sau maternotoxic..

A se utiliza numai în concordanță cu evaluarea de către medicul veterinar a raportului beneficiu/risc.

Folosirea în timpul lactației:

Datorită faptului că enrofloxacină trece în laptele matern, administrarea sa nu este indicată în timpul lactației.

4.8 Interacțiuni cu alte produse medicinale sau alte forme de interacțiune

Utilizarea concomitentă cu flunixin trebuie făcută sub strictă supraveghere a medicului veterinar deoarece interacțiunea între aceste medicamente poate cauza efecte adverse datorită întârzierii eliminării din organism. Administrarea concomitentă cu teofilina trebuie făcută sub strictă supraveghere deoarece nivelul seric al teofilinei poate crește.

Administrarea concomitentă cu produse ce conțin aluminiu și magneziu (cum ar fi antacide și sucralfate) poate reduce absorbția de enrofloxacină. Aceste medicamente ar trebui administrate cu o pauză de 2 ore între ele.

4.9 Cantități de administrat și calea de administrare

Uz oral

5 mg de enrofloxacin/kg greutate vie o dată pe zi timp de 5 până la 10 zile consecutive:



- fie 1 comprimat pentru 3 kg greutate vie într-o singură doză zilnică.
- fie $\frac{1}{2}$ comprimat pentru 1,5 kg greutate vie într-o singură doză zilnică.

Tratamentul trebuie recalculat în cazul în care nu apar îmbunătățiri clinice la jumătatea perioadei de tratament.

XEDEN 15 mg număr de comprimate pe zi	Greutate (kg)		
$\frac{1}{2}$	$\geq 1,1$	-	< 2
1	≥ 2	-	< 4
$1 \frac{1}{2}$	≥ 4	-	< 5
2	≥ 5	-	< 6,5
$2 \frac{1}{2}$	$\geq 6,5$	-	< 8,5

Comprimatele sunt aromate. Ele pot fi administrate direct în gura pisicii sau adăugate în mâncare dacă este necesar. Nu depășiți doza de tratament recomandată.

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

Supradozarea poate cauza vomă și semne nervoase (tremurături musculare, lipsă de coordonare și convulsiile) care pot face necesară intreruperea tratamentului.

În absența unui antidot cunoscut, se aplică tratament simptomatic și de eliminare a medicamentului.

Dacă este necesar, administrarea aluminiului și magneziului conținuți de antacid sau carbon activat poate reduce nivelul de absorbție al enrofloxacinei.

În studiile de laborator, efectele adverse la nivelul ochiului au fost observate la 20 mg/kg.

Efectele toxice asupra retinei cauzate de supradozare pot conduce la orbirea ireversibilă pisicii.

4.11 Timp de așteptare

Nu este cazul.

5. PROPRIETĂȚI FARMACOLOGICE

Grupa farmacoterapeutică: Fluorochinolone

Codul veterinar ATC: QJ01MA90

5.1 Proprietăți farmacodinamice

Enrofloxacin este un antibiotic de sinteză aparținând grupei fluorochinolonelor care acționează prin inhibarea topoizomerazei II, o enzimă implicată în mecanismul replicării bacteriene.

Enrofloxacina exercită o activitate bactericidă dependentă de concentrație cu valori similare de concentrație minimă inhibitorie și concentrații minime bactericide. De asemenea posedă o activitate împotriva bacteriilor aflate în faza staționară prin alterarea permeabilității membranei celulare externe fosfolipidice a peretelui celular.

Enrofloxacina este activă față de un spectru larg de bacterii gam-negative, în special față de Enterobacteriacee.

Escherichia coli, *Klebsiella spp.*, *Proteus spp.* și *Enterobacter spp.* sunt în general sensibile

Pseudomonas aeruginosa este variabil sensibilă și de obicei când este sensibilă are un MIC mai mare decât alte organisme sensibile.

Staphylococcus aureus și *Streptococcus intermedius* sunt de obicei sensibile.

Streptococci, enterococci, bacteriile anaerobe pot fi considerate în general rezistente.

Inducerea rezistenței la quinolone poate fi dezvoltată prin mutații la nivelul genei giraza a bacteriei și prin schimbări ale permeabilității celulare pentru chinolone.



5.2 Particularități farmacocinetice

Enrofloxacina este biodisponibilizata în proporție de aproximativ 100% după administrare orală. Aceasta nu este afectată de către alimente.

Enrofloxacin este metabolizat rapid pentru a forma un compus activ, ciprofloxacin.

După administrarea orală a XEDEN 15 (5 mg/kg) la pisici:

- Concentrația maximă în plasmă de enrofloxacină, 2,9 µg / ml a fost observată la 1 ora de la administrare.
- Concentrația maximă în plasmă de ciprofloxacină, 0,18 µg / ml a fost observată la 5 ora de la administrare.

Enrofloxacina este în mare măsură distribuită în organism. Concentrațiile în țesut sunt de multe ori mai mari decât cele ale serului. Enrofloxacina traversează bariera hematomeningiană. Nivelul de legare al proteinei din ser este de 8% la pisici. Timpul de înjumătărire în ser este de 3-4 ore la pisici (5 mg/kg). Aproximativ 25% din doză este excretată prin rinichi iar 75% prin fecale. Aproximativ 15% din doză este excretată sub formă de enrofloxacină neschimbată, iar restul sub formă de metaboliți, printre alte ciprofloxacine. Eliminarea totală este aproximativ 9 ml/ min/kg greutate vie.

Proprietăți referitoare la mediul înconjurător

Nu este cazul.

6. PARTICULARITĂȚI FARMACEUTICE

6.1 Lista excipientilor

Pudră de ficat de porc

Drojdie

Celuloză microclistalină

Croscarmeloză sodică

Slice colodală anhidră

Stearat de magneziu

Lactoză monohidrat

6.2 Incompatibilități

Nu se cunosc.

6.3 Perioadă de valabilitate

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar aşa cum este ambalat pentru vânzare:

18 luni

Perioada de valabilitate după divizarea tabletei:

24 ore

6.4 Precauții speciale pentru depozitare

Păstrați în ambalajul original.

A se proteja de lumină.

Acest produs medicinal nu necesită o temperatură specială de depozitare.

6.5 Natura și compoziția ambalajului primar

Blister complex: (PVC/TE/PVDC/Aluminiu, termosudat; blister cu 12 comprimate



Cutie de carton cu 1 blister cu 12 comprimate
Cutie de carton cu 2 blistere cu 12 comprimate.
Cutie de carton cu 5blistere cu 12 comprimate.
Cutie de carton cu 8blistere cu 12 comprimate.
Cutie de carton cu 10 blistere cu 12 comprimate.

Nu toate dimensiunile de ambalaj pot fi comercializate.

6.6 Precauții speciale pentru eliminarea produselor medicinale veterinarne 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

Laboratoarele SOGEVAL
200 avenue de Mayenne, BP 2227
53022 LAVAL Cedex 9
Franța
Tel: 33.2.43.49.51.51
Fax: 33.2.43.53.97.00
e-mail: sogeval@sogeval.fr

8. NUMĂRUL (NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

9. DATA PRIMEI AUTORIZĂRI/REÎNNOIRII AUTORIZAȚIEI

10. DATA REVIZUIRII TEXTULUI

INTERDICȚII PENTRU VÂNZARE, ELIBERARE ȘI/SAU UTILIZARE





SOGEVAL

PRODUS MEDICINAL VETERINAR

XEDEN 15 mg comprimat pentru pisici

PARTEA I B

A – ETICHETARE

(Cutie de carton cu 1, 2, 5, 8 și 10 blistere)

FORMA FARMACEUTICĂ

Comprimat





PRODUS MEDICINAL VETERINAR

XEDEN 15 mg comprimat pentru pisici

PARTEA I B

A – ETICHETARE – „AMBALAJUL SECUNDAR”

(Cutie de carton cu 1, 2, 5.8 și 10 blistere)

FORMA FARMACEUTICĂ

Comprimat



1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

XEDEN 15 mg comprimat pentru pisici
Enrofloxacină

2. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR SUBSTANȚE

Un comprimat conține:
Enrofloxacină.....15,0 mg

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Comprimat
Comprimat ovoidal de culoare bej, marcat
Comprimatul poate fi divizat în două părți egale.

4. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI

Cutie de carton cu 1 blister cu 12 tablete.
Cutie de carton cu 2 blistere cu 12 tablete.
Cutie de carton cu 5 blistere cu 12 tablete.
Cutie de carton cu 8 blistere cu 12 tablete.
Cutie de carton cu 10 blistere cu 12 tablete.

5. SPECII ȚINTĂ

Pisici

6. INDICAȚIE (INDICAȚII)

La pisici: în tratamentul infecțiilor tractului respirator superior.

7. MOD ȘI CALE DE ADMINISTRARE

Uz oral

5 mg de enrofloxacin/kg greutate vie o dată pe zi timp de 5-10 zile consecutive:

- fie 1 comprimat pentru 3 kg greutate vie într-o singură doză zilnică.
- fie $\frac{1}{2}$ comprimat pentru 1,5 kg greutate vie într-o singură doză zilnică.

Tratamentul trebuie recalculat în cazul în care nu apar îmbunătățiri clinice la jumătatea perioadei de tratament.

XEDEN 15 mg număr de comprimate pe zi	Greutate (kg)		
$\frac{1}{2}$	$\geq 1,1$	-	< 2
1	≥ 2	-	< 4
$1 \frac{1}{2}$	≥ 4	-	< 5
2	≥ 5	-	< 6,5
$2 \frac{1}{2}$	$\geq 6,5$	-	< 8,5



Comprimatele sunt aromate. Ele pot fi administrate direct în gura pisicii sau adăugate în mâncare dacă este necesar. Nu depășiți doza de tratament recomandată.

8. TIMP DE AȘTEPTARE

Nu este cazul.

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

În cazul ingerării accidentale apelați urgent la ajutorul unui medic și prezentați prospectul produsului. Citiți prospectul înainte de utilizare.

10. DATA EXPIRĂRII

EXP: lună/an

11. CONDIȚII SPECIALE DE DEPOZITARE

Păstrați în ambalajul original.

A se proteja de lumină.

Acest produs medicinal nu necesită o temperatură specială de depozitare.

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 prescripție veterinară.

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

A nu se lăsa la îndemâna copiilor.

15. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

Laboratories SOGEVAL

200 Avenue de Mazenne, BP 2227

53022 LAVAL Cedex 9

France

Tel: 33.2.43.49.51.51

Fax: 33.2.43.53.97.00

E-mail: sogeval@sogeval.fr

16. NUMĂRUL (NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE



17. NUMĂRUL DE FABRICATIE AL SERIEI DE PRODUS

Serie:

)

)





PRODUS MEDICINAL VETERINAR

XEDEN 15 mg comprimat pentru pisici

PARTEA I B

A – ETICHETARE – BLISTERE

(Cutie de carton cu 1, 2, 5, 8 și 10 blistere)

FORMA FARMACEUTICĂ

Comprimat



Numărul seriei și data expirării (lună/an) sunt tipărite pe ambalajul blister (partea din PVC), vezi punctele 3, 4.

Folia din aluminiu este tipărită cu următoarele mențiuni: vezi punctele 1, 2 și 5.

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

XEDEN 15 mg comprimat pentru pisici
Enrofloxacină

2. NUMELE DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

Laboratoarele SOGEVAL

3. DATA EXPIRĂRII

EXP : lună/an

4. NUMĂRUL SERIEI

Serie:

5. MENTIUNEA „NUMAI PENTRU UZ VETERINAR”

Numai pentru uz veterinar.

