

*Anexa 1*



## **REZUMATUL CARACTERISTICILOR PRODUSULUI**



## 1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Zobuxa 150 mg, comprimate pentru câini

## 2. COMPOZIȚIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ

Un comprimat conține:

### Substanță activă:

Enrofloxacină 150 mg

### Excipienti:

Pentru lista completă a excipientilor, vezi secțiunea 6.1.

## 3. FORMA FARMACEUTICĂ

Comprimate.

Comprimate de culoare bej, rotunde, ușor punctate, cu marcaj în linie pe ambele fețe. Comprimatele pot fi divizate în două părți egale.

## 4. PARTICULARITĂȚI CLINICE

### 4.1 Specii țintă

Câini.

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

Tratamentul infecțiilor bacteriene ale tractului digestiv, respirator și urogenital, al infecțiilor plăgilor cutanate și al otitei externe.

### 4.3 Contraindicații

A nu se utiliza la câini tineri sau în creștere (câini cu vîrstă mai mică de 12 luni (rasă mică) sau de 18 luni (rasă mare)), deoarece produsul poate cauza modificări ale cartilajului epifizal la puii aflați în creștere.

A nu se utiliza la câini cu tulburări convulsive, deoarece enrofloxacină poate cauza stimularea SNC.

A nu se utiliza la câini cu hipersensibilitate cunoscută la fluorochinolone sau la oricare dintre excipientii produsului.

A nu se utiliza în caz de rezistență la chinolone, pentru că există rezistență încrucișată aproape completă la alte chinolone și rezistență încrucișată completă la alte fluorochinolone.

A nu se utiliza împreună cu tetracicline, fenicoli sau macrolide datorită potențialelor efecte antagoniste.

A nu se utiliza în scop profilactic.

### 4.4 Atenționări speciale pentru fiecare specie țintă

Nu există.

### 4.5 Precauții speciale pentru utilizare

### Precauții speciale pentru utilizare la animale

  
Utilizarea produsului trebuie respectate politicile antimicrobiene naționale și regionale.

Fluorochinolonele trebuie să fie rezervate pentru tratamentul condițiilor clinice care au răspuns slab sau care sunt așteptate să răspundă slab la alte clase de antimicrobiene.

Oricând este posibil, fluorochinolonele trebuie utilizate numai pe baza testării susceptibilității.

Utilizarea produsului în afara instrucțiunilor mentionate în RCP poate crește prevalența bacteriilor rezistente la fluorochinolone și poate scăda eficiența tratamentului cu alte chinolone datorită potențialului de rezistență încrucișată.

Produsul trebuie utilizat cu precauție la câini cu afecțiuni renale sau hepatice severe.

Piodermita de obicei este secundara unei boli concomitente. Se recomandă determinarea cauzei de bază și tratarea animalului în conformitate cu aceasta.

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

Persoanele cu hipersensibilitate cunoscută la (fluoro)chinolone trebuie să evite orice contact cu produsul.

În caz de ingestie accidentală, solicitați imediat sfatul medicului și prezentați medicului prospectul produsului.

Spălați-vă pe mâini după manipularea produsului.

În caz de contact cu ochii clătiți imediat cu apă din abundență.

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

Possible modificări la nivelul cartilajului articular la puii aflați în creștere (vezi secțiunea 4.3 Contraindicații). În cazuri rare s-au observat vârsături și inapetență.

Frecvența reacțiilor adverse este definită utilizând următoarea convenție:

- Foarte frecvente (mai mult de 1 din 10 animale care prezintă reacții adverse în timpul unui tratament)
- Frecvente (mai mult de 1 dar mai puțin de 10 animale din 100 animale)
- Mai puțin frecvente (mai mult de 1 dar mai puțin de 10 animale din 1000 animale)
- Rare (mai mult de 1 dar mai puțin de 10 animale din 10 000 animale)
- Foarte rare (mai puțin de 1 animal din 10 000 animale, inclusiv raportările izolate)

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

### Gestație:

Studiile efectuate pe animale de laborator (șobolan, chinchilla) nu au demonstrat nici un efect teratogen, sau de toxicitate fetală ori maternală. Se va utiliza în conformitate cu evaluarea beneficiu/risc efectuată de medicul veterinar responsabil.

### Lactație:

Deoarece enrofloxacina se excretă în laptele matern, utilizarea nu se recomandă în timpul lactației.

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

Utilizarea concomitentă a flunixinii trebuie făcută sub atență supraveghere veterinară, deoarece interacțiunile dintre aceste două substanțe pot conduce la reacții adverse legate de eliminarea întârziată.

Administrarea concomitentă a teofilinei necesită monitorizare atentă deoarece nivelul seric al teofilinei poate crește.



Utilizarea concomitentă a substanțelor cu conținut de magneziu sau aluminiu (cum ar fi antiacidele sau sucralfatul) pot reduce absorbția enrofloxacinei. Aceste substanțe trebuie administrate la interval de două ore.

A nu se administra simultan cu tetracicline, fenicoli sau macrolide datorită potențialelor interacțiuni antagoniste.

A nu se administra simultan cu medicamente antiinflamatoare nesteroidiene deoarece pot apărea convulsii.

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

Pentru uz oral.

Doza este de 5 mg enrofloxacină pe kilogram greutate corporală o dată pe zi.  
Acesta este echivalent cu 1 comprimat pe 30 kg greutate corporală.

Comprimatele pot fi administrate direct sau cu mâncare.

De obicei tratamentul este administrat timp de 5–10 zile consecutive.

Doza recomandată nu trebuie depășită.

Tratamentul trebuie reevaluat dacă nu se observă nicio ameliorare. De obicei se recomandă reevaluarea tratamentului dacă în 3 zile nu se observă o ameliorare clinică.

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

Supradozarea poate cauza vărsături și simptome neurologice (tremurături musculare, pierderea coordonării și convulsii) care pot necesita oprirea tratamentului.

În absența unui antidot se vor aplica metode de eliminare a medicamentelor și tratament simptomatic. Dacă este necesar, se pot administrarea antiacizi cu conținut de aluminiu sau magneziu sau cărbune activ pentru reducerea absorbției enrofloxacinei.

Conform literaturii de specialitate, semnele supradozării cu enrofloxacină la câini (ca inapetență și tulburările gastrointestinale) au fost observate la doze de aproximativ 10 ori doza recomandată, după administrare de două săptămâni. Nu au fost observate semne de intoleranță la câini care au primit de 5 ori doza recomandată timp de o lună.

A nu se depăși doza recomandată. În caz de supradozare pot apărea vărsături, diaree și modificări SNC/de comportament care dispar la reluarea dozei corecte.

#### **4.11 Timp de așteptare**

Nu este cazul.

### **5. PROPRIETĂȚI FARMACOLOGICE**

Grupa farmacoterapeutică: antibacteriene pentru uz sistemic, chinolone și chinoxaline, fluorochinolone, enrofloxacină.

Codul veterinar ATC: QJ01MA90

#### **5.1 Proprietăți farmacodinamice**

Enrofloxacina este un antibiotic sintetic din grupa fluorochinolonelor care își exercită activitatea prin inhibarea topoizomerazei II, o enzimă implicată în mecanismul de replicare bacterian.

**Enrofloxacina** și exercează activitatea bactericidă în funcție de concentrație, având valori similare ale concentrației minime inhibitorii și ale concentrației minime bactericide. Posedă de asemenea activitate împotriva bacteriilor în fază staționară prin alterarea permeabilității membranei fosfolipidice externe a ~~punctului~~ celulare.

În general enrofloxacina prezintă activitate bună împotriva majorității bacteriilor Gram-negative, în special celor din tulpina *Enterobacteriaceae*. *Escherichia coli*, *Klebsiella* spp., *Proteus* spp. și *Enterobacter* spp. sunt în general sensibile.

*Pseudomonas aeruginosa* prezintă sensibilitate variabilă, și în caz de sensibilitate are de obicei o valoare MIC mai mare decât celelalte organisme sensibile.

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

Streptococci, enterococci, bacteriile anaerobe în general se pot considera rezistente.

Inducerea rezistenței față de chinolone se poate dezvolta prin mutații la nivelul genei girazei bacteriilor, și prin modificări ale permeabilității celulare față de chinolone.

## 5.2 Particularități farmacocinetice

Enrofloxacina este biodisponibilă în aproximativ 100 % după administrare orală. Nu este afectată de hrana. Enrofloxacina este metabolizată rapid pentru a forma un compus activ, ciprofloxacina.

După o doză de 5 mg/kg greutate corporală, la câini se atinge un nivel plasmatic maxim de aproximativ 0,9 µg/ml.

Enrofloxacina este excretată în primul rând pe cale renală. O mare parte a substanței originale și metaboliștilor săi sunt eliminate cu urina.

Enrofloxacina se distribuie extins în organism. Concentrațiile tisulare sunt de multe ori mai ridicate decât cele din ser. Enrofloxacina trece bariera hemato-encefalică. Gradul de legare la proteine în ser este de 14 % la câini. Timpul de înjumătățire este între 2–7 ore la câini.

Aproximativ 25 % din doza de enrofloxacină este excretată în urină, și 75 % se elimină cu materiile fecale. Aproximativ 60 % (câini) din doză este excretată sub formă de enrofloxacină nemodificată în urină și restul sub formă de metaboliți, ca între altele ciprofloxacina. Clearance-ul total este aproximativ 9 ml/minut/kg greutate corporală.

## 6. PARTICULARITĂȚI FARMACEUTICE

### 6.1 Lista excipientilor

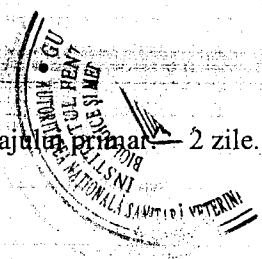
Lactoză monohidrat  
Celuloză microcristalină  
Povidonă (K-30)  
Croscarmeloză sodică  
Silice coloidală anhidra  
Stearat de magneziu  
Aromă artificială (vită)

### 6.2 Incompatibilități

Nu este cazul.

### 6.3 Perioadă de valabilitate

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar aşa cum este ambalat pentru vânzare: 3 ani.



Perioada de valabilitate a comprimatelor divizate după prima deschidere a ambalajului primar - 2 zile.

#### **6.4 Precauții speciale pentru depozitare**

Comprimatele divizate trebuie puse înapoi în blisterul deschis și utilizate în decurs de 2 zile.

#### **6.5 Natura și compoziția ambalajului primar**

Materialul ambalajului: blister din folie de aluminiu.

Volumul ambalajului:

Cutie de carton cu 10 și 100 comprimate. 10 comprimate per blister.

Nu toate dimensiunile de ambalaje 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 eliminat în conformitate cu cerințele locale.

### **7. DETINĂTORUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE**

Novartis Animal Health d. o. o.,  
Verovškova 57,  
1000 Ljubljana,  
Slovenia

### **8. NUMĂRUL (NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE**

### **9. DATA PRIMEI AUTORIZĂRI/REÎNNOIRII AUTORIZAȚIEI**

Data primei autorizari: 05.01.2016

Data ultimei reinnoiri:

### **10. DATA REVIZUIRII TEXTULUI**

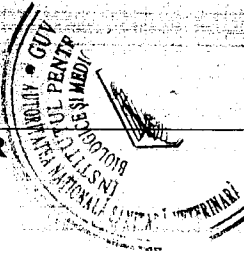
### **INTERDICȚII PENTRU VÂNZARE, ELIBERARE ȘI/SAU UTILIZARE**

Se elibereaza numai pe baza de reteta veterinara.

AEROTEL 3



## A. ETICHETARE



#### **INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL SECUNDAR**

## Cutie de carton

## **1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR**

Zobuxa 150 mg, comprimate pentru caini  
Enrofloxacină

## **2. DECLARAREA SUBSTANTELOR ACTIVE SI A ALTOR SUBSTANTE**

Un comprimat conține: 150 mg de enrofloxacină.

### **3. FORMA FARMACEUTICĂ**

Comprimat.

#### **4. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI**

1 x 10 comprimate

## 5 SPECIITINTĂ

Câini

## 6. INDICATIE (INDICATIË)

7 MOD SICALE DE ADMINISTRABILE

Cititi prospectul înainte de utilizare

#### **8. TEMP DE ASTEPTARE**

#### **9. ATENTIONARE (ATENTIONĂRD) SPECIALĂ (SPECIALE), DUPĂ CAZ**

**Cum se proscrie înainte de utilizare**

**10. DATA EXPIRĂRII**

EXP: {luna/an}

**11. CONDIȚII SPECIALE DE DEPOZITARE**

Comprimatele divizate trebuie puse înapoi în blisterul deschis și utilizate în decurs de 2 zile.

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

Eliminarea: citiți prospectul produsului.

**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.

**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**

Novartis Animal Health d. o. o.,  
Verovškova 57,  
1000 Ljubljana,  
Slovenia

**16. NUMĂRUL (NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE****17. NUMĂRUL DE FABRICATIE AL SERIEI DE PRODUS**

Serie: {număr}

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

**Blister din folie de aluminiu**



**1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR**

Zobuxa 150 mg, comprimate pentru caini

**2. NUMELE DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE**

~~Altego, Novartis~~

**3. DATA EXPIRĂRII**

EXP: {lună/an}

**4. NUMĂRUL SERIEI**

Lot: {număr}

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

Numai pentru uz veterinar.

## **B. PROSPECT**

# PROSPECT

## Zobuxa 100 mg, comprimate pentru câini Zobuxa 150 mg, comprimate pentru câini

### 1. 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:

Novartis Animal Health d. o. o., Verovškova 57, 1000 Ljubljana, Slovenia

#### Producător responsabil pentru eliberarea seriei:

Novartis Santé Animale S.A.S., 26 Rue de la Chapelle, F-68330 Huningue, Franța

### 2. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Zobuxa 100 mg, comprimate pentru câini

Zobuxa 150 mg, comprimate pentru câini

Enrofloxacină

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

Un comprimat conține:

#### **Substanță activă:**

Pentru comprimatele de 100 mg:

Enrofloxacină 100 mg

Pentru comprimatele de 150 mg:

Enrofloxacină 150 mg

#### **Excipienți:**

Lactoză monohidrat

Celuloză microcristalină

Povidonă (K-30)

Croscarmeloză sodică

Bioxid de siliciu coloidal anhidru

Stearat de magneziu

Aromă artificială (vită)

Comprimate de culoare bej, rotunde, ușor punctate, cu marcaj în linie pe ambele fețe. Comprimatele pot fi divizate în două părți egale.

### 4. INDICAȚIE (INDICAȚII)

Tratamentul infecțiilor bacteriene ale tractului digestiv, respirator și urogenital, al infecțiilor plăgilor cutanate și al otitei externe.

## **5. CONTRAINDICAȚII**

- A nu se utiliza la câini tineri sau în creștere (câini vîrstă mai mică de 12 luni (rasă mică) sau de 18 luni (rasă mare)), deoarece produsul poate cauza modificări ale cartilajului epifizal la puii aflați în creștere.
- A nu se utiliza la câini cu tulburări convulsive, deoarece enrofloxacina poate cauza stimularea SNC.
- A nu se utiliza la câini cu hipersensibilitate cunoscută la fluorochinolone sau la oricare dintre excipienții produsului.
- A nu se utiliza în caz de rezistență la chinolone, pentru că există rezistență încrucișată aproape completă la alte chinolone și rezistență încrucișată completă la alte fluorochinolone.
- A nu se utiliza împreună cu tetracicline, fenicoli sau macrolide datorită potențialelor efecte antagoniste.
- A nu se utiliza în scop profilactic.

## **6. REACȚII ADVERSE**

Possible modificări la nivelul cartilajului articular la puii aflați în creștere (vezi secțiunea 5. Contraindicații). În cazuri rare s-au observat vărsături și inapetență.

Frecvența reacțiilor adverse este definită utilizând următoarea convenție:

- Foarte frecvente (mai mult de 1 din 10 animale care prezintă reacții adverse în timpul unui tratament)
- Frecvente (mai mult de 1 dar mai puțin de 10 animale din 100 animale)
- Mai puțin frecvente (mai mult de 1 dar mai puțin de 10 animale din 1000 animale)
- Rare (mai mult de 1 dar mai puțin de 10 animale din 10 000 animale)
- Foarte rare (mai puțin de 1 animal din 10 000 animale, inclusiv raportările izolate)

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

## **7. SPECII TINTĂ**

Câini.

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

Pentru uz oral.

Doza este de 5 mg enrofloxacină pe kilogram greutate corporală o dată pe zi.

Pentru comprimate de 100 mg: Aceasta este echivalent cu 1 comprimat pe 20 kg greutate corporală.

Pentru comprimate de 150 mg: Aceasta este echivalent cu 1 comprimat pe 30 kg greutate corporală.

Comprimatele pot fi administrate direct sau cu hrana.

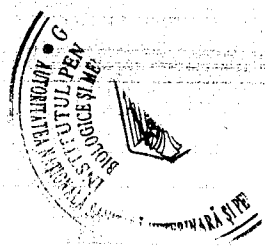
De obicei tratamentul este administrat timp de 5–10 zile consecutive.

Doza recomandată nu trebuie depășită.

Tratamentul trebuie reevaluat dacă nu se observă nicio ameliorare. De obicei se recomandă reevaluarea tratamentului dacă în 3 zile nu se observă ameliorare clinică.

## **9. RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ**

Nu există.



## 10. TIMP DE AȘTEPTARE

Nu este cazul.

## 11. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A nu se lăsa la vedere și îndemâna copiilor.

Comprimatele divizate trebuie puse înapoi în blisterul deschis și utilizate în decurs de 2 zile.

A nu se utilizează acest produs veterinar după data expirării marcată pe cutie după „EXP”.

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

### Precauții speciale pentru utilizare la animale:

La utilizarea produsului trebuie respectate politicile antimicrobiene naționale și regionale.

Fluorochinolonele trebuie să fie rezervate pentru tratamentul condițiilor clinice care au răspuns slab sau care sunt așteptate să răspundă slab la alte clase de antimicrobiene.

Oricând este posibil, fluorochinolonele trebuie folosite numai pe baza testării sensibilității.

Utilizarea produsului în afara instrucțiunilor menționate în Prospect poate crește prevalența bacteriilor rezistente la fluorochinolone, și poate scăda eficiența tratamentului cu alte chinolone datorită potențialului de rezistență încrucișată.

Produsul trebuie utilizat cu precauție la câini cu afecțiuni renale sau hepatice severe.

Piodermul de obicei este secundar unei boli concomitente. Se recomandă determinarea cauzei de bază și tratarea animalului în conformitate cu aceasta.

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

Persoanele cu hipersensibilitate cunoscută la (fluoro)chinolone trebuie să evite orice contact cu produsul.

În caz de ingestie accidentală, solicitați imediat sfatul medicului și prezentați medicului prospectul produsului.

Spălați-vă pe mâini după manipularea produsului.

În caz de contact cu ochii clătiți imediat cu apă din abundență.

### Gestație:

Studiile efectuate pe animale de laborator (șobolan, cincila) nu au demonstrat nici un efect teratogen sau de toxicitate fetală ori maternală. Se va utiliza în conformitate cu evaluarea beneficiu/risc efectuată de medicul veterinar competent.

### Lactație:

Deoarece enrofloxacina se excretă cu laptele matern, utilizarea nu se recomandă în timpul lactației.

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

Utilizarea concomitentă a flunixinei trebuie făcută sub atență supraveghere veterinară, deoarece interacțiunile dintre aceste două medicamente pot conduce la reacții adverse legate de eliminarea întârziată.

Administrarea concomitentă a teofilinei necesită monitorizare atentă deoarece nivelul seric al teofilinei poate crește.

Utilizarea concomitentă a substanțelor cu conținut de magneziu sau aluminiu (cum ar fi antacidele sau sucralfatul) pot reduce absorbția enrofloxacinei. Aceste medicamente trebuie administrate la interval de două ore.

A nu se administra simultan cu tetracicline, fenicoli sau macrolide datorită potențialelor efecte antagoniste.

A nu se administra simultan cu medicamente antiinflamatoare nesteroidiene deoarece pot apărea convulsiuni.

#### Supradozare (simptome, proceduri de urgență, antidot):

Supradozarea poate cauza vărsături și simptome neurologice (tremurături musculare, pierderea coordonării și convulsiuni) care pot necesita oprirea tratamentului.

În absența unui antidot se vor aplica metode de eliminare a medicamentelor și tratament simptomatic.

Dacă este necesar, se pot administra antacizi cu conținut de aluminiu sau magneziu sau cărbune activ pentru reducerea absorbției enrofloxacinei.

Conform literaturii se specialitate, semnele supradozării cu enrofloxacină la câini (ca inapetență și tulburările gastrointestinale) au fost observate la doze de aproximativ 10 ori doza recomandată, după administrare de două săptămâni. Nu au fost observate semne de intoleranță la câini care au primit de 5 ori doza recomandată timp de o lună.

A nu se depăși doza recomandată. În caz de supradozare pot apărea vărsături, diaree și modificări SNC/de comportament care dispar la reluarea dozei corecte.

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

Medicamentele nu trebuie aruncate în ape reziduale. Orice produs medicinal veterinar neutilizat sau deșeu provenit din utilizarea unor astfel de produse trebuie eliminat în conformitate cu cerințele locale.

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

### **15. ALTE INFORMAȚII**

Dimensiuni de ambalaj disponibile:

Cutie de carton cu 10 și 100 comprimate. 10 comprimate per blister.

Nu toate dimensiunile de ambalaje pot fi comercializate.

Se eliberează numai pe bază de rețetă veterinară.

Pentru orice informații referitoare la acest produs medicinal veterinar, vă rugăm să contactați deținătorul autorizației de comercializare.