

furna u. 1

REZUMATUL CARACTERISTICILOR PRODUSULUI

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

PANAFEN, 100 mg/ml, suspensie orală pentru cabaline, bovine, ovine și caprine.

2. COMPOZIȚIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ

1 ml suspensie conține:

Substanță activă:

Fenbendazol 100 mg

Excipienti:

Acid benzoic 8 mg

Pentru lista completă a excipientilor, vezi secțiunea 6.1.

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Suspensie orală.

Suspensie omogenă de culoare albă sau aproape albă.

4. PARTICULARITĂȚI CLINICE

4.1 Specii țintă

- Cabaline
- Bovine
- Ovine
- Caprine

4.2 Indicații pentru utilizare, cu specificarea speciilor țintă

Se administrează în tratamentul infestațiilor parazitare:

• Cabaline:

- nematode gastrointestinale: *Strongyloides spp.*
- trematode: *F. hepatica*.

• Bovine, ovine și caprine:

- nematode pulmonare: *Dictyocaulus viviparus*.
- nematode gastrointestinale: *Haemonchus spp.*, *Trichostrongylus spp.*, *Ostertagia spp.*, *Cooperia spp.*, *Bunostromum spp.*, *Nematodirus spp.*, *Oesophagostomum spp.*, *Neoascaris vitellorum* și *Trichuris spp.*
- trematode: *F. hepatica*.

4.3 Contraindicații

Nu se administrează în caz de hipersensibilitate cunoscută la substanța activă sau la oricare dintre excipienti.

4.4 Atenționări speciale pentru fiecare specie țintă

Trebuie luate anumite măsuri de precauție pentru evitarea practicilor care pot antrena un risc mare de dezvoltare a rezistenței, ducând la ineficiența tratamentului:

- Utilizarea prea frecventă a unor antihelmintice din aceeași clasă, pentru o perioadă îndelungată.

- Subdozarea, datorită aprecierii greșite a greutății corporale, administrarea deficitară a produsului sau calibrarea defectuoasă a aparatului de dozare, în cazul în care este utilizat.

Cazurile clinice suspectate de rezistență la antihelmintice trebuie investigate în continuare prin teste adecvate (de exemplu testul de reducere a numărului de ouă). În cazul în care rezultatele testului/testelor sugerează rezistență semnificativă la un anumit antihelmintic, trebuie utilizat un produs din altă clasă de antihelmintice care are un alt mod de acțiune.

4.5 Precauții speciale pentru utilizare

Precauții speciale pentru utilizare la animale

Nu sunt.

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

Persoanele cu sensibilitate cunoscută la fenbendazol sau la excipientii produsului trebuie să evite contactul cu produsul.

Uneori pot apărea unele reacții mai grave. Umflarea feței, a pleoapelor sunt semne grave care necesită asistență medicală. Prezentați prospectul medicului.

A se evita contactul produsului cu pielea, ochii și membranele mucoase.

Purtați mănuși de protecție tot timpul când manipulați produsul medicinal veterinar și atunci când curățați dispozitivele de dozare. Spălați mâinile după utilizare.

În cazul contactului cu pielea și/sau ochii se va clăti imediat cu multă apă. Îndepărtați imediat hainele pe care s-a scurs produsul.

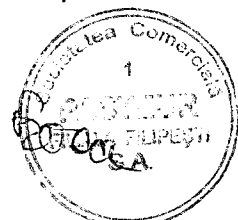
4.6 Reacții adverse (frecvență și gravitate)

Fenbendazolul poate determina tulburări hematopoetice și necroze ale vilozităților intestinale.

Administrat în doza recomandată nu produce reacții alergice.

Frecvența reacțiilor adverse este definită utilizând urmatoarea convenție:

- Foarte frecvente (mai mult de 1 din 10 animale tratate care prezintă reacții adverse)



- Frecvente (mai mult de 1 dar mai puțin de 10 animale din 100 animale tratate)
- Mai puțin frecvente (mai mult de 1 dar mai puțin de 10 animale din 1000 animale tratate)
- Rare (mai mult de 1 dar mai puțin de 10 animale din 10 000 animale tratate)
- Foarte rare (mai puțin de 1 animal din 10 000 animale tratate, inclusiv raportările izolate)

4.7 Utilizare în perioada de gestație, lactație

În doza recomandată nu sunt restricții de utilizare la animalele gestante și în lactație.

4.8 Interacțiuni cu alte produse medicinale sau alte forme de interacțiune

Nu se cunosc.

4.9 Cantități de administrat și calea de administrare

Înainte de administrare se va agita produsul pentru omogenizare.

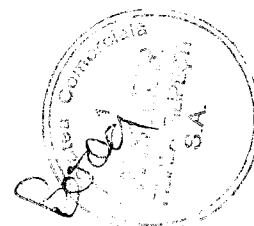
Cabaline și bovine: se va administra 1 ml produs/13 kg greutate corporală (echivalentul a 7,5 mg fenbendazol/kg greutate corporală).

Recomandări practice privind calcularea dozei:

Greutate corporală	Doza
40 kg	3,0 ml
65 kg	5,0 ml
135 kg	10,0 ml
200 kg	15,0 ml
265 kg	20,0 ml
335 kg	25,0 ml
400 kg	30,0 ml
600 kg	45,0 ml

Peste 400 kg se va administra la fiecare 50 kg greutate corporală o doză suplimentară de 3,75 ml.

Ovine și caprine: se va administra oral 0,5 ml produs/10 kg greutate corporală (echivalentul a 5 mg fenbendazol/kg greutate corporală).



Recomandări practice privind calcularea dozei:

Greutate corporală	Doza
Până la 10 kg	0,5 ml
11 – 20 kg	1,0 ml
21 – 30 kg	1,5 ml
31 – 40 kg	2,0 ml
41 – 50 kg	2,5 ml
51 – 60 kg	3,0 ml
61 – 70 kg	3,5 ml
71 – 80 kg	4,0 ml

Peste 80 kg greutate corporală se va administra la fiecare 10 kg greutate corporală o doză suplimentară de 0,5 ml.

Administrarea se face numai sub supravegherea medicului veterinar.

În caz de reinfestare cereți sfatul medicului veterinar privind necesitatea repetării și asupra frecvenței administrării produsului.

Pentru a asigura o doza corectă se va determina cât mai corect posibil greutatea corporală; se va verifica acuratețea dispozitivului de dozare.

Dacă animalele sunt tratate colectiv, mai mult decât individual, ele vor fi grupate în funcție de greutatea lor corporală și dozate corespunzător pentru a evita subdozarea sau supradozarea.

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

La doze duble nu apar semne clinice. Se vor respecta dozele indicate.

4.11 Timp de aşteptare

Carne și organe

Bovine – 9 zile

Ovine, caprine – 18 zile

Lapte

Bovine – 5 zile

Ovine, caprine – 9 zile

Nu se administrează la cabalinele a căror carne este destinată consumului uman.



5. PROPRIETĂȚI FARMACOLOGICE

Grupa farmacoterapeutică: Antihelmintice, benzimidazoli și substante înrudite

Codul veterinar ATC: QP52AC13

5.1 Proprietăți farmacodinamice

Fenbendazolul este un antihelmintic ce aparține grupului benzimidazol-carbamați. Acționează prin interferarea cu metabolismul energetic al nematodelor gastro-intestinale și respiratorii, atât la formele adulte cât și imature.

Fenbendazolul inhibă polimerizarea tubulinei în microtuburi. Aceasta interferează cu proprietățile structurale și funcționale esențiale ale celulei helminților, cum sunt formarea citoscheletului, formarea axului mitotic și preluarea și transportul intracelular de nutrienți și produse metabolice.

Se recomandă pentru deparazitarea internă a cabanelor, bovinelor, ovinelor și caprinelor în cazul infecțiilor cu nematode pulmonare, nematode gastro-intestinale și trematode.

5.2 Particularități farmacocinetice

Fenbendazolul, după administrarea pe cale orală, este absorbit rapid în fluxul sanguin și difuzat în toate organele, inclusiv în ficat, unde este metabolizat în principal în sulfoxidul său (oxfendazolul) și mai apoi în sulfonă (oxfendazol sulfonă).

Oxfendazolul este principalul component detectat la nivel plasmatic, în cantitate de aproximativ 2/3 din total AUC (de ex. suma AUC pentru fenbendazol, oxfendazol și oxfendazol sulfonă).

Fenbendazolul și metaboliștii săi sunt distribuiți în organism, atingând cele mai mari concentrații la nivel hepatic.

Eliminarea fenbendazolului și a metaboliștilor săi are loc în principal prin fecale și în mai mică măsură prin urină.

6. PARTICULARITĂȚI FARMACEUTICE

6.1 Lista excipienților

Dioxid de siliciu coloidal

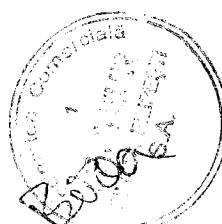
Gumă xantan

Sorbitol

Acid benzoic

Polisorbat 80

Apă purificată



6.2 Incompatibilități majore

Nu se cunosc.

6.3 Perioada 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: 3 luni.

6.4 Precauții speciale pentru depozitare

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

A se proteja de lumina directă și îngheț.

A se păstra în ambalajul original bine închis.

6.5 Natura și compoziția ambalajului primar

- Flacoane din PVC x 50 ml închise cu capac HDPE cu sigiliu
- Flacoane din HDPE x 100 ml, 200 ml, 500 ml, 1000 ml închise cu capac HDPE cu sigiliu

- Canistre din HDPE x 1 litru închise cu capac PP cu sigiliu și 5 litri închise cu capac HDPE cu sigiliu

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.

Pentru împiedicarea difuzării în mediu, odată cu fecalele, a substanței active din medicament, recomandăm ca pe perioada tratamentului animalele să fie ținute în grăjd, iar materiile fecale să fie depozitate la platforma de gunoi pentru a fi inactivate biologic și chimic.

7. DEȚINĂTORUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

PASTEUR FILIALA FILIPESTI S.A

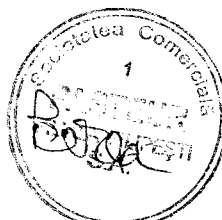
Str. Principala, nr.944,

Filipești de Padure, jud. Prahova,

Romania

Tel: +4 021 220 69 20,

Fax: +4 021 220 69 15



E-mail: office@pasteur.ro

8. NUMĂRUL (NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

190152

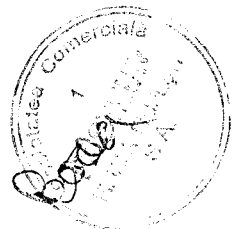
9. DATA PRIMEI AUTORIZĂRI/REÎNNOIRII AUTORIZAȚIEI

03.07.2013/12.06.2019

10. DATA REVIZUIRII TEXTULUI

Ianuarie 2022

INTERDICȚII PENTRU VÂNZARE, ELIBERARE ȘI/SAU UTILIZARE



ANEXA III

ETICHETARE ȘI PROSPECT

Arexu ur. 3

A. ETICHETARE

INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL PRIMAR

Flacoane din HDPE x 100 ml; 200 ml; 500 ml; 1000 ml

Canistre din HDPE x 1 L; 5 L

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

PANAFEN, 100 mg/ml, suspensie orală pentru cabaline, bovine, ovine și caprine.

Fenbendazol.

2. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE

1 ml suspensie conține:

Substanță activă:

Fenbendazol 100 mg

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Suspensie orală

4. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI

100 ml

200 ml

500 ml

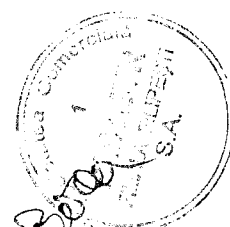
1000 ml

1 L

5 L

5. SPECII ȚINTĂ

- Cabaline
- Bovine
- Ovine
- Caprine



6. INDICAȚII

Citiți prospectul înainte de utilizare.

7. MOD ȘI CALE DE ADMINISTRARE

Citiți prospectul înainte de utilizare.

8. TEMPORALITATE

Carne și organe

Bovine – 9 zile

Ovine, caprine – 18 zile

Lapte

Bovine – 5 zile

Ovine, caprine – 9 zile

Nu este autorizata utilizarea la cabalinele a căror carne este destinată consumului uman.

9. ATENȚIONĂRI SPECIALE, DUPĂ CAZ

Citiți prospectul înainte de utilizare.

10. DATA EXPIRĂRII

EXP. (luna/an):

După desigilare/deschidere se va utiliza până la 3 luni.

11. CONDIȚII SPECIALE DE DEPOZITARE

A se păstra în ambalajul original bine închis, în locuri uscate, la temperaturi sub 25°C, ferit de îngheț și de acțiunea directă a luminii.

12. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU ELIMINAREA PRODUSELOR NEUTILIZATE SAU A DEȘEURILOR

Eliminare: cititi prospectul



**13. MENȚIUNEA „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.

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

A nu se lăsa la vedere si îndemâna copiilor.

15. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

PASTEUR FILIALA FILIPESTI S.A

Str. Principala, nr.944,
Filipești de Padure, jud. Prahova,
Romania
Tel: +4 021 220 69 20,
Fax: +4 021 220 69 15
E-mail: office@pasteur.ro

16. NUMĂRUL (NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

190152

17. NUMĂRUL DE FABRICАȚIE AL SERIEI DE PRODUS

Lot:



**ÎNFORMATII MINIME CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE UNITĂȚILE MICI DE
AMBALAJ PRIMAR**

Flacoane din PVC x 50 ml

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

PANAFEN, 100 mg/ml, suspensie orală pentru cabaline, bovine, ovine și caprine.
Fenbendazol.

2. CANTITATEA DE SUBSTANȚE ACTIVE

1 ml suspensie conține:

Fenbendazol 100 mg

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

50 ml

4. CĂI DE ADMINISTRARE

cale orala

5. TEMP DE AȘTEPTARE

Carne și organe

- Bovine – 9 zile
- Ovine, caprine – 18 zile

Lapte

- Bovine – 5 zile
- Ovine, caprine – 9 zile

Nu este autorizata utilizarea la cabalinele a căror carne este destinată consumului uman.

6. NUMĂRUL SERIEI

Lot:

7. DATA EXPIRĂRII

EXP. (luna/an):

După desigilare/deschidere se va utiliza până la 3 luni.

8. MENȚIUNEA „NUMAI PENTRU UZ VETERINAR”

Numai pentru uz veterinar.



Auxea ur. 4

**PROSPECT
PANAFEN**

- 100 mg/ml, suspensie orală pentru cabaline, bovine, ovine și caprine –

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

PASTEUR FILIALA FILIPESTI S.A

Str. Principala, nr.944,
Filipești de Padure, jud. Prahova,
Romania
Tel: +4 021 220 69 20,
Fax: +4 021 220 69 15
E-mail: office@pasteur.ro

2. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

PANAFEN, 100 mg/ml, suspensie orală pentru cabaline, bovine, ovine și caprine.
Fenbendazol

3. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE SI A ALTOR INGREDIENTE

1 ml suspensie conține:

Substanță activă:

Fenbendazol.....100 mg

Excipienti:

Acid benzoic.....8 mg

4. INDICAȚIE (INDICAȚII)

Se administrează în tratamentul infestațiilor parazitare:

• **Cabaline:**

- nematode gastrointestinale: *Strongyloides spp.*
- trematode: *F. hepatica*.

• **Bovine, ovine și caprine:**

- nematode pulmonare: *Dictyocaulus viviparus*.
- nematode gastrointestinale: *Haemonchus spp.*, *Trichostrongylus spp.*, *Ostertagia spp.*, *Cooperia spp.*, *Bunostromum spp.*, *Nematodirus spp.*, *Oesophagostomum spp.*, *Neoascaris vitellorum* și *Trichuris spp.*
- trematode: *F. hepatica*.

5. CONTRAINDICAȚII

Nu se administrează în caz de hipersensibilitate cunoscută la substanța activă sau la oricare dintre excipienti.



6. REACȚII ADVERSE

Fenbendazolul poate determina tulburări hematopoetice și necroze ale vilozităților intestinale. Administrat în doza recomandată nu produce reacții alergice.

Frecvența reacțiilor adverse este definită utilizând următoarea convenție:

- Foarte frecvente (mai mult de 1 din 10 animale tratate care prezintă reacții adverse)
- Frecvente (mai mult de 1 dar mai puțin de 10 animale din 100 animale tratate)
- Mai puțin frecvente (mai mult de 1 dar mai puțin de 10 animale din 1000 animale tratate)
- Rare (mai mult de 1 dar mai puțin de 10 animale din 10000 animale tratate)
- Foarte rare (mai puțin de 1 animal din 10000 animale tratate, inclusiv raportările izolate)

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

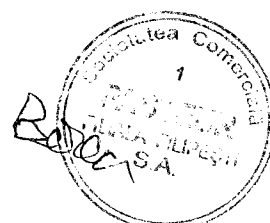
- Cabaline
- Bovine
- Ovine
- Caprine

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

Cabaline și bovine: se va administra 1 ml produs/13 kg greutate corporală (echivalentul a 7,5 mg fenbendazol/kg greutate corporală).

Recomandări practice privind calcularea dozei:

Greutate corporală	Doza
40 kg	3,0 ml
65 kg	5,0 ml
135 kg	10,0 ml
200 kg	15,0 ml
265 kg	20,0 ml
335 kg	25,0 ml
400 kg	30,0 ml
600 kg	45,0 ml



Peste 400 kg se va administra la fiecare 50 kg greutate corporală o doză suplimentară de 3,75 ml.

Ovine și caprine: se va administra oral 0,5 ml produs/10 kg greutate corporală (echivalentul a 5 mg fenbendazol/kg greutate corporală).

Recomandări practice privind calcularea dozei:

Greutate corporală	Doza
Până la 10 kg	0,5 ml
11 – 20 kg	1,0 ml
21 – 30 kg	1,5 ml
31 – 40 kg	2,0 ml
41 – 50 kg	2,5 ml
51 – 60 kg	3,0 ml
61 – 70 kg	3,5 ml
71 – 80 kg	4,0 ml

Peste 80 kg greutate corporală se va administra la fiecare 10 kg greutate corporală o doză suplimentară de 0,5 ml.

9. RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

A se agita flaconul înainte de utilizare.

Administrarea se face numai sub supravegherea medicului veterinar.

În caz de reinfestare cereți sfatul medicului veterinar privind necesitatea repetării și asupra frecvenței administrării produsului.

Pentru a asigura o doză corectă, se va determina cât mai corect posibil greutatea corporală; se va verifica acuratețea dispozitivului de dozare.

Dacă animalele sunt tratate colectiv, mai mult decât individual, ele vor fi grupate în funcție de greutatea lor corporală și dozate corespunzător pentru a evita sub- sau supradozarea.

10. TIMP DE AȘTEPTARE

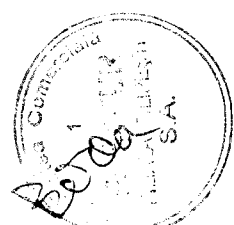
Carne și organe:

Bovine – 9 zile.

Ovine, caprine – 18 zile.

Lapte:

Bovine – 5 zile.



Ovine, caprine – 9 zile.

Nu este autorizată utilizarea la cabalinele a căror carne este destinată consumului uman.

11. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A nu se lăsa la vedere și îndemâna copiilor.

A se păstra în ambalajul original bine închis, în locuri uscate, la temperaturi sub 25°C, ferit de îngheț și de acțiunea directă a luminii.

A nu se utilizează acest produs medicinal veterinar după data expirării marcată pe etichetă.

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 3 luni.

12. ATENȚIONĂRI SPECIALE

Atenționări speciale pentru fiecare specie țintă:

Trebuie luate anumite măsuri de precauție pentru evitarea practicilor care pot antrena un risc mărit de dezvoltare a rezistenței, ducând la ineficiența tratamentului:

- Utilizarea prea frecventă a unor antihelmintice din aceeași clasă, pentru o perioadă îndelungată.
- Subdozarea, datorită aprecierii greșite a greutății corporale, administrarea deficitară a produsului sau calibrarea defectuoasă a aparatului de dozare, în cazul în care este folosit.

Cazurile clinice suspectate de rezistență la antihelmintice trebuie investigate în continuare prin teste adecvate (de exemplu testul fecal de reducere a numărului de ouă).

În cazul în care rezultatele testului/testelor sugerează rezistență semnificativă la un anumit antihelmintic, trebuie utilizat un produs din altă clasă de antihelmintice care are un alt mod de acțiune.

Precauții speciale pentru utilizarea la animale:

Nu sunt.

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

Persoanele cu sensibilitate cunoscută la fenbendazol sau la excipientii produsului trebuie să evite contactul cu produsul.

Uneori pot apărea unele reacții mai grave. Umflarea feței, a pleoapelor sunt semne grave care necesită asistență medicală. Prezentați prospectul medicului.

A se evita contactul produsului cu pielea, ochii și membranele mucoase.

Purtați mănuși de protecție tot timpul când manipulați produsul medicinal veterinar și atunci când curățați dispozitivele de dozare. Spălați mâinile după utilizare.

În cazul contactului cu pielea și/sau ochii se va clăti imediat cu multă apă.

Îndepărtați imediat hainele pe care s-a scurs produsul.

Utilizare în perioada de gestație, lactație:

În doza recomandată nu sunt restricții de folosire la animalele gestante și în lactație.

Interacțiuni cu alte produse medicinale sau alte forme de interacțiune:

Nu se cunosc.



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

La doze duble nu apar semne clinice. Se vor respecta dozele indicate.

Incompatibilități majore:

Nu se cunosc.

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

Medicamentele nu trebuie aruncate în apele reziduale sau împreună cu resturi menajere. Solicitați medicului veterinar informații referitoare la modalitatea de eliminare a medicamentelor care nu mai sunt necesare. Aceste măsuri contribuie la protecția mediului.

Pentru împiedicarea difuzării în mediu, odată cu fecalele, a substanței active din medicament, recomandăm ca pe perioada tratamentului animalele să fie ținute în grайд, iar materialele fecale să fie depozitate la platforma de gunoi pentru a fi inactivate biologic și chimic.

14. DATA CAND A FOST APROBAT ULTIMA DATĂ PROSPECTUL

Ianuarie 2022

15. ALTE INFORMAȚII

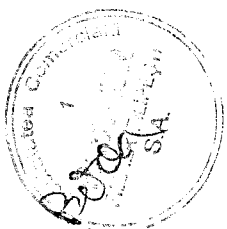
Dimensiuni ambalaje: Flacoane din PVC x 50 ml.

Flacoane din HDPE x 100 ml, 200 ml, 500 ml, 1000 ml produs.

Canistre din HDPE x 1 L și 5 L produs.

Nu toate dimensiunile de ambalaj pot fi comercializate.

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



Subject: 2101-2108/09.02.2022

From: lcbmv <icbmv@icbmv.ro>

Date: 11/02/2022, 10:16

To: office@pasteur.ro, camelia.mihai@farmavet.ro, margareta.mares@pasteur.ro

-- Attachments:

IMG20220211_10150947.pdf

3.5 MB

