

RESUMO DAS CARACTERÍSTICAS DO MEDICAMENTO

1. NOME DO MEDICAMENTO VETERINÁRIO

Prazitel Plus XL Comprimidos para cães

2. COMPOSIÇÃO QUALITATIVA E QUANTITATIVA

Cada comprimido contém:

Substâncias ativas:

Praziquantel	175 mg
Embonato de Pirantel	504 mg (equivalente a 175 mg de pirantel)
Febantel	525 mg

Excipientes:

Para a lista completa de excipientes, ver secção 6.1.

3. FORMA FARMACÊUTICA

Comprimidos.

Comprimidos ovalados amarelos com linha de divisão em ambas as faces.

Os comprimidos podem ser divididos em duas partes iguais.

4. INFORMAÇÕES CLÍNICAS

4.1 Espécie(s)-alvo

Caninos (cães).

4.2 Indicações de utilização, especificando as espécies-alvo

Em cães adultos: Tratamento de infeções mistas de nemátodos e céstodos das seguintes espécies:

Nemátodos:

Ascarídeos: *Toxocara canis*, *Toxascaris leonina* (formas adulta e imatura tardia).

Ancilostomídeos: *Uncinaria stenocephala*, *Ancylostoma caninum* (adultos).

Tricurídeos: *Trichuris vulpis* (adultos).

Céstodos:

Céstodos: Espécies de *Echinococcus*, (*E. granulosus*, *E. multilocularis*), espécies de *Taenia* (*T. hydatigena*, *T. pisiformis*, *T. taeniformis*), *Dipylidium caninum* (formas adultas e imaturas).

4.3 Contraindicações

Não administrar simultaneamente com compostos piperazínicos.

Não administrar a animais com conhecida sensibilidade às substâncias ativas ou a qualquer um

dos excipientes.

4.4 Advertências especiais para cada espécie-alvo

As pulgas são hospedeiros intermediários de um céstodo comum – *Dipylidium caninum*. A reinfestação por céstodos irá ocorrer caso não sejam tomadas medidas de controlo dos hospedeiros intermediários, tais como pulgas, ratos, etc.

Deverá ter-se cuidado de forma a evitar as seguintes práticas, porque estas aumentam o risco de desenvolvimento de resistências e podem resultar em ineficácia terapêutica:

- Administração demasiado frequente e repetida de anti-helmínticos da mesma classe, durante largos períodos de tempo.
- Subdosagem devido a estimativa do peso abaixo do peso corporal real, incorreta administração do medicamento veterinário.

4.5 Precauções especiais de utilização Precauções especiais para utilização em animais

Para assegurar a administração da dose correta, o peso corporal deverá ser determinado da forma mais exata possível.

Precauções especiais a adotar pela pessoa que administra o medicamento veterinário aos animais

Em caso de ingestão acidental, dirija-se a um médico e mostre-lhe o folheto informativo.

Por medidas de higiene, as pessoas que administram os comprimidos diretamente ao cão, ou que os adicionam à comida do cão, devem lavar as mãos depois de manusear os comprimidos.

4.6 Reações adversas (frequência e gravidade)

Em casos muito raros, foram observados distúrbios gastrointestinais (diarreia, emese).

A frequência dos eventos adversos é definida aplicando a seguinte convenção:

- muito frequente (mais de 1 animal apresentando evento(s) adverso(s) em 10 animais tratados);
- frequente (mais de 1 mas menos de 10 animais em 100 animais tratados);
- pouco frequente (mais de 1 mas menos de 10 animais em 1 000 animais tratados);
- rara (mais de 1 mas menos de 10 animais em 10 000 animais tratados);
- muito rara (menos de 1 animal em 10 000 animais tratados, incluindo notificações isoladas).

4.7 Utilização durante a gestação, a lactação e a postura de ovos

Foram relatados efeitos teratogénicos em ovelhas e ratos atribuídos a doses elevadas de febantel. Não foram realizados estudos em cães durante o início da gestação. Durante a gestação administrar o medicamento veterinário apenas em conformidade com a avaliação benefício/risco realizada pelo médico veterinário responsável. Recomenda-se a não administração do medicamento veterinário em cães durante as primeiras 4 semanas de gestação. Não exceder a dose recomendada aquando do tratamento de cadelas gestantes.

4.8 Interações medicamentosas e outras formas de interação

Não administrar simultaneamente com compostos piperazínicos, uma vez que pode existir antagonismo entre os efeitos anti-helmínticos do pirantel e da piperazina.

A administração concomitante com outros compostos colinérgicos pode conduzir a toxicidade.

4.9 Posologia e via de administração

Exclusivamente para administração oral.

As doses recomendadas são: 15mg de febantel/kg de peso corporal, 5 mg de pirantel/kg de peso corporal (equivalente a 14,4 mg de embonato de pirantel/kg) e 5 mg de praziquantel/kg. Isto é equivalente a 1 comprimido do medicamento veterinário por 35 kg de peso corporal.

Em cães com mais de 35 Kg de peso corporal deve ser administrado 1 comprimido do medicamento veterinário em conjunto com a quantidade apropriada de Prazitel Plus comprimidos, equivalente a 1 comprimido por cada 10 Kg de peso corporal.

Em cães com peso corporal próximo dos 17,5 Kg, deve ser administrado ½ do medicamento veterinário.

Os comprimidos podem ser administrados diretamente ao cão ou misturados com os alimentos. Não são necessárias medidas de jejum antes ou após o tratamento.

Em caso de risco de reinfestação, o médico veterinário deverá avaliar a necessidade e a frequência de administração subsequente.

4.10 Sobredosagem (sintomas, procedimentos de emergência, antídotos), se necessário

A associação de praziquantel, embonato de pirantel e febantel é bem tolerada em cães. Em estudos de segurança, uma dose única 5 vezes superior à dose recomendada causou vômitos ocasionais.

4.11 Intervalo(s) de segurança

Não aplicável.

5. PROPRIEDADES FARMACOLÓGICAS

Grupo farmacoterapêutico: Anti-helmínticos, associações de praziquantel.

Código ATCvet: QP52AA51.

5.1 Propriedades farmacodinâmicas

Este medicamento veterinário contém anti-helmínticos ativos contra nemátodos e céstodos gastrointestinais. O medicamento veterinário contém as três seguintes substâncias ativas:

1. Febantel, um probenzimidazol.
2. Embonato de pirantel (pamoato), um derivado da tetrahidropirimidina.
3. Praziquantel, um derivado da pirazinoisoquinolina, parcialmente hidrogenado.

Nesta associação, o pirantel e o febantel atuam contra todos os nemátodos relevantes (ascarídeos, ancilostomídeos e tricúridos) em cães. Especificamente, o espectro de ação abrange *Toxocara canis*, *Toxascaris leonina*, *Uncinaria stenocephala*, *Ancylostoma caninum* e *Trichuris vulpis*.

Esta associação demonstra atividade sinérgica no caso dos ancilostomídeos e o febantel é eficaz contra *T. vulpis*.

O espectro de ação do praziquantel abrange todas as espécies de céstodos relevantes em cães, em particular *Taenia* spp., *Dipylidium caninum*, *Echinococcus granulosus* e *Echinococcus multilocularis*. O praziquantel é ativo contra todas as formas adultas e imaturas destes parasitas.

O praziquantel é rapidamente absorvido através da superfície dos parasitas e distribui-se por todo o parasita. Estudos *in vitro* e *in vivo* demonstraram que o praziquantel origina lesões severas do tegumento do parasita, resultando em contração e paralisia dos parasitas. Ocorrem contrações tetânicas da musculatura do parasita quase instantaneamente e uma rápida vacuolização do tegumento sincicial. Esta rápida contração tem sido explicada por alterações nos fluxos de catiões divalentes, especialmente cálcio.

O pirantel atua como agonista colinérgico. O seu mecanismo de ação consiste na estimulação dos recetores colinérgicos nicotínicos do parasita, induzindo paralisia espástica dos nemátodos e desta forma permite a eliminação do sistema gastrointestinal por peristaltismo.

No interior do organismo dos mamíferos, o febantel sofre fechamento do anel, formando fenbendazol e oxfendazol. São estes compostos químicos que exercem efeito anti-helmíntico por inibição da polimerização da tubulina. Consequentemente, impede a formação de microtúbulos, resultando em disrupção das estruturas vitais para o normal funcionamento do helminta. A captação de glucose é particularmente afetada, conduzindo a uma depleção de ATP celular. Após a perda das reservas energéticas, o parasita acaba por morrer, o que ocorre 2 – 3 dias depois.

5.2 Propriedades farmacocinéticas

Após administração *per os*, o praziquantel é quase completamente absorvido através do trato intestinal. Após a absorção, o fármaco é distribuído a todos os órgãos. O praziquantel é metabolizado em formas inativas no fígado e secretado na biliar. Mais de 95% da dose administrada é excretada em 24 horas. Apenas são excretados vestígios de praziquantel não metabolizado.

Após a administração do medicamento veterinário a cães, foram atingidas concentrações plasmáticas máximas de praziquantel em aproximadamente 2,5 horas.

O sal de pamoato do pirantel apresenta baixa solubilidade aquosa, propriedade esta que reduz a absorção a partir do intestino delgado e permite que o medicamento veterinário atinja e seja eficaz contra parasitas no intestino grosso. Após absorção, o pamoato de pirantel é rápida e quase completamente metabolizado em metabolitos inativos que são rapidamente excretados na urina.

O febantel é absorvido com relativa rapidez e metabolizado nalguns metabolitos, incluindo fenbendazol e oxfendazol, os quais possuem ação anti-helmíntica.

Após a administração do medicamento veterinário a cães, foram atingidas concentrações plasmáticas máximas de fenbendazol e oxfendazol em aproximadamente 7-9 horas.

6. INFORMAÇÕES FARMACÊUTICAS

6.1 Lista de excipientes

Lactose monohidratada,
Celulose microcristalina,
Estearato de magnésio,
Sílica anidra coloidal,
Croscarmelose sódica,
Laurilsulfato de sódio
Sabor de carne de porco.

6.2 Incompatibilidades principais

Não aplicável.

6.3 Prazo de validade

Prazo de validade do medicamento veterinário tal como embalado para venda: 5 anos.

Prazo de validade de metade do comprimido: 14 dias.

6.4 Precauções especiais de conservação

Este medicamento veterinário não necessita de qualquer temperatura especial de conservação. De cada vez que um comprimido fracionado não é administrado, deve ser colocado no blister correspondente e o blister deve ser inserido dentro da caixa de cartão.

6.5 Natureza e composição do acondicionamento primário

O medicamento veterinário apresenta-se em:

Blister de PVC/PE/PCTFE com folha de alumínio duro de 20 μ contendo 2, 4, 5, 6, 8, 10, 12, 14, 16, 18 ou 20 comprimidos por blister.

Os blisters são embalados em caixas de cartão contendo quer 2, 4, 5, 6, 8, 10, 12, 14, 16, 18, 20, 24, 28, 30, 32, 36, 40, 42, 44, 48, 50, 52, 56, 60, 64, 68, 70, 72, 76, 80, 84, 88, 92, 96, 98, 100, 104, 106, 108, 112, 116, 120, 140, 150, 180, 200, 204, 206, 208, 250, 280, 300, 500 ou 1000 comprimidos.

É possível que não sejam comercializadas todas as apresentações.

6.6 Precauções especiais para a eliminação de medicamentos veterinários não utilizados ou de desperdícios derivados da utilização desses medicamentos

O medicamento veterinário não utilizado ou os seus desperdícios devem ser eliminados de acordo com os requisitos nacionais.

7. TITULAR DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited,
Loughrea,
Co. Galway,
Irlanda

8. NÚMERO DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO

213/02/12RFVPT.

9. DATA DA PRIMEIRA AUTORIZAÇÃO/RENOVAÇÃO DA AUTORIZAÇÃO

Data da primeira autorização: 21/08/2012.

Data da última renovação: 22/06/2017.

10. DATA DA REVISÃO DO TEXTO

Abril de 2022.

PROIBIÇÃO DE VENDA, FORNECIMENTO E/OU UTILIZAÇÃO

Medicamento veterinário sujeito a receita médico-veterinária.

ANEXO III
ROTULAGEM E FOLHETO INFORMATIVO

A. ROTULAGEM

INDICAÇÕES A INCLUIR NO ACONDICIONAMENTO SECUNDÁRIO

{CAIXA DE CARTÃO PARA EMBALAGENS DE 2, 4, 5, 6, 8, 10, 12, 14, 16, 18, 20, 24, 28, 30, 32, 36, 40, 42, 44, 48 COMPRIMIDOS, E SUPERIORES}

1. NOME DO MEDICAMENTO VETERINÁRIO

Prazitel Plus XL comprimidos para cães.
MVG

2. DESCRIÇÃO DAS SUBSTÂNCIAS ATIVAS

Cada comprimido contém 175 mg de Praziquantel, 504 mg de Embonato de Pirantel (equivalente a 175 mg de Pirantel) e 525 mg de Febantel.
Sabor a carne de porco.

3. FORMA FARMACÊUTICA

Comprimido.

4. DIMENSÃO DA EMBALAGEM

2 comprimidos
4 comprimidos
5 comprimidos
6 comprimidos
8 comprimidos
10 comprimidos
12 comprimidos
14 comprimidos
16 comprimidos
18 comprimidos
20 comprimidos
24 comprimidos
28 comprimidos

30 comprimidos
32 comprimidos
36 comprimidos
40 comprimidos
42 comprimidos
44 comprimidos
48 comprimidos
50 comprimidos
52 comprimidos
56 comprimidos
60 comprimidos
64 comprimidos
68 comprimidos
70 comprimidos
72 comprimidos
76 comprimidos
80 comprimidos
84 comprimidos
88 comprimidos
92 comprimidos
96 comprimidos
98 comprimidos
100 comprimidos
104 comprimidos
106 comprimidos
108 comprimidos
112 comprimidos
116 comprimidos
120 comprimidos
140 comprimidos
150 comprimidos

180 comprimidos
200 comprimidos
204 comprimidos
206 comprimidos
208 comprimidos
250 comprimidos
280 comprimidos
300 comprimidos
500 comprimidos
1000 comprimidos.

5. ESPÉCIES-ALVO

Caninos (Cães).

6. INDICAÇÃO (INDICAÇÕES)

7. MODO E VIA(S) DE ADMINISTRAÇÃO

Via oral.

8. INTERVALO DE SEGURANÇA

9. ADVERTÊNCIA(S) ESPECIAL (ESPECIAIS), SE NECESSÁRIO

Antes de administrar, ler o folheto informativo.

10. PRAZO DE VALIDADE

VAL {mês/ano}

11. CONDIÇÕES ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO

12. PRECAUÇÕES ESPECIAIS DE ELIMINAÇÃO DO MEDICAMENTO NÃO UTILIZADO OU DOS SEUS DESPERDÍCIOS, SE FOR CASO DISSO

Eliminação: ler o folheto informativo.

13. MENÇÃO “EXCLUSIVAMENTE PARA USO VETERINÁRIO” E CONDIÇÕES OU RESTRIÇÕES RELATIVAS AO FORNECIMENTO E À UTILIZAÇÃO, se for caso disso

USO VETERINÁRIO

Medicamento veterinário sujeito a receita médico-veterinária.

14. MENÇÃO “MANTER FORA DA VISTA E DO ALCANCE DAS CRIANÇAS”

Manter fora da vista e do alcance das crianças.

15. NOME E ENDEREÇO DO TITULAR DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd.,
Loughrea,
Co. Galway.
Irlanda.

16. NÚMERO DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO

213/02/12RFVPT

17. NÚMERO DO LOTE DE FABRICO

Lote {número}

Representante em Portugal:

ZOOPAN – Produtos Pecuários S.A.
Rua da Liberdade, No 77-2050-023 Aveiras de Baixo, Portugal

**INDICAÇÕES MÍNIMAS A INCLUIR NAS EMBALAGENS “BLISTER” OU FITAS
CONTENTORAS**

{TEXTO PARA A FOLHA DO BLISTER}

1. NOME DO MEDICAMENTO VETERINÁRIO

Prazitel Plus XL comprimidos para cães

Praziquantel, Febantel, Pirantel.

2. NOME DO TITULAR DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd.

3. NÚMERO DO LOTE

Lote {número}

4. PRAZO DE VALIDADE

VAL {MM/AAAA}

5. MENÇÃO “EXCLUSIVAMENTE PARA USO VETERINÁRIO”

USO VETERINÁRIO.

B. FOLHETO INFORMATIVO

FOLHETO INFORMATIVO PARA:

Prazitel Plus XL Comprimidos para cães

1. NOME E ENDEREÇO DO TITULAR DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO E DO TITULAR DA AUTORIZAÇÃO DE FABRICO RESPONSÁVEL PELA LIBERTAÇÃO DO LOTE, SE FOREM DIFERENTES

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd.,
Loughrea,
Co. Galway.
Irlanda.

2. NOME DO MEDICAMENTO VETERINÁRIO

Prazitel Plus XL Comprimidos para cães

3. DESCRIÇÃO DA(S) SUBSTÂNCIA(S) ATIVA(S) E OUTRA(S) SUBSTÂNCIA(S)

Cada comprimido palatável (sabor a carne de porco) contém 175 mg de Praziquantel, 504 mg de Embonato de Pirantel (equivalente a 175 mg de pirantel) e 525 mg de Febantel.

Comprimidos ovalados amarelos com linha de divisão em ambas as faces.
Os comprimidos podem ser divididos em duas partes iguais.

4. INDICAÇÃO (INDICAÇÕES)

Em cães adultos: Tratamento de infeções mistas de nemátodos e céstodos das seguintes espécies:

Nemátodos:

Ascarídeos: *Toxocara canis*, *Toxascaris leonina* (formas adulta e imatura tardia).

Ancilostomídeos: *Uncinaria stenocephala*, *Ancylostoma caninum* (adultos).

Tricurídeos: *Trichuris vulpis* (adultos).

Céstodos:

Espécies de *Echinococcus*, (*E. granulosus*, *E. multilocularis*), espécies de *Taenia* (*T. hydatigena*, *T. pisiformis*, *T. taeniformis*), *Dipylidium caninum* (formas adultas e imaturas).

5. CONTRAINDICAÇÕES

Não administrar simultaneamente com compostos piperazínicos, uma vez que pode existir antagonismo entre os efeitos anti-helmínticos do pirantel e da piperazina.

Não administrar a animais com conhecida sensibilidade às substâncias ativas ou a qualquer um dos excipientes.

6. REAÇÕES ADVERSAS

Em casos muito raros, foram observados distúrbios gastrointestinais (diarreia, emese).

Caso detete quaisquer efeitos mencionados neste folheto ou outros efeitos mesmo que não mencionados, ou pense que o medicamento veterinário não foi eficaz, informe o seu médico veterinário.

A frequência dos eventos adversos é definida aplicando a seguinte convenção:

- muito frequente (mais de 1 animal apresentando evento(s) adverso(s) em 10 animais tratados);
- frequente (mais de 1 mas menos de 10 animais em 100 animais tratados);
- pouco frequente (mais de 1 mas menos de 10 animais em 1 000 animais tratados);
- rara (mais de 1 mas menos de 10 animais em 10 000 animais tratados);
- muito rara (menos de 1 animal em 10 000 animais tratados, incluindo notificações isoladas).

7. ESPÉCIES-ALVO

Caninos (Cães).

8. DOSAGEM EM FUNÇÃO DA ESPÉCIE, VIA(S) E MODO DE ADMINISTRAÇÃO

Para administração oral.

As doses recomendadas são: 15mg de febantel/kg de peso corporal, 5 mg de pirantel/kg de peso corporal (equivalente a 14,4 mg de embonato de pirantel/kg) e 5 mg de praziquantel/kg 1 comprimido do medicamento veterinário por 35 kg de peso corporal.

Em cães com mais de 35 Kg de peso corporal deve ser administrado 1 comprimido do medicamento veterinário em conjunto com a quantidade apropriada de Prazitel Plus comprimidos, equivalente a 1 comprimido por cada 10 Kg de peso corporal.

Em cães com peso corporal próximo dos 17,5 Kg, deve ser administrado ½ do medicamento veterinário.

Os comprimidos podem ser administrados diretamente ao cão ou misturados com os alimentos. Não são necessárias medidas de jejum antes ou após o tratamento.

Tabela de dose:

Peso corporal (kg)	Comprimidos
Aproximadamente 17,5 Kg	½ comprimido de Prazitel Plus XL
31-35 Kg	1 comprimido de Prazitel Plus XL
36-40 Kg	1 comprimido de Prazitel Plus XL mais ½ comprimido de Prazitel Plus
41-45 Kg	1 comprimido de Prazitel Plus XL mais 1 comprimido de Prazitel Plus
46-50 Kg	1 comprimido de Prazitel Plus XL mais 1½ comprimido de Prazitel Plus

51-55 Kg	1 comprimido de Prazitel Plus XL mais 2 comprimido de Prazitel Plus
56-60 Kg	1 comprimido de Prazitel Plus XL mais 2½ comprimido de Prazitel Plus
61-65 Kg	1 comprimido de Prazitel Plus XL mais 3 comprimido de Prazitel Plus
66-70 Kg	2 comprimidos de Prazitel Plus XL

Em caso de risco de reinfestação, o médico veterinário deverá avaliar a necessidade e frequência de administração subsequente.

9. INSTRUÇÕES COM VISTA A UMA UTILIZAÇÃO CORRETA

De forma a assegurar a administração da dose correta, o peso corporal deverá ser determinado da forma mais exata possível.

Prazo de validade da metade do comprimido: 14 dias.

10. INTERVALO DE SEGURANÇA

N/A

11. PRECAUÇÕES ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO

Manter fora da vista e do alcance das crianças.

Este medicamento veterinário não necessita de qualquer temperatura especial de conservação.

Não administrar depois de expirado o prazo de validade.

O prazo de validade refere-se ao último dia do mês.

Prazo de validade da metade do comprimido: 14 dias.

De cada vez que um comprimido fracionado não é administrado, deve ser colocado no blister correspondente e o blister deve ser inserido dentro da caixa de cartão.

12. ADVERTÊNCIA(S) ESPECIAL(AIS)

Não administrar simultaneamente com compostos piperazínicos, uma vez que pode existir antagonismo entre os efeitos anti-helmínticos do pirantel e da piperazina.

A administração concomitante com outros compostos colinérgicos pode conduzir a toxicidade.

A reinfestação por céstodos irá ocorrer caso não sejam tomadas medidas de controlo dos hospedeiros intermediários, tais como pulgas, ratos, etc.

Foram relatados efeitos teratogénicos em ovelhas e ratos atribuídos a doses elevadas de febantel. Não foram realizados estudos em cães durante o início da gestação. Durante a gestação administrar o medicamento veterinário apenas em conformidade com a avaliação benefício/risco realizada pelo médico veterinário responsável. Recomenda-se a não administração do medicamento veterinário em cães durante as primeiras 4 semanas de gestação. Não exceder a dose recomendada aquando do tratamento de cadelas gestantes.

Deverá ter-se cuidado de forma a evitar as seguintes práticas, porque estas aumentam o risco de desenvolvimento de resistências e podem resultar em ineficácia terapêutica:

- Administração demasiado frequente e repetida de anti-helmínticos da mesma classe, durante largos períodos de tempo.
- Subdosagem devido a estimativa do peso abaixo do peso corporal real, incorreta administração do medicamento veterinário.

Avisos ao Utilizador:

Em caso de ingestão acidental, dirija-se a um médico e mostre-lhe o folheto informativo.

Por questões de higiene, as pessoas que administram os comprimidos diretamente ao cão, ou que o adicionam à comida do cão, devem lavar as mãos depois de manusear os comprimidos.

Exclusivamente para uso veterinário.

13. PRECAUÇÕES ESPECIAIS DE ELIMINAÇÃO DO MEDICAMENTO NÃO UTILIZADO OU DOS SEUS DESPERDÍCIOS, SE FOR CASO DISSO

Os medicamentos não devem ser eliminados no lixo ou esgotos domésticos. Pergunte ao seu médico veterinário como deve eliminar os medicamentos veterinários que já não são necessários. Estas medidas contribuem para a proteção do ambiente.

14. DATA DA ÚLTIMA APROVAÇÃO DO FOLHETO INFORMATIVO

Abril de 2022.

15. OUTRAS INFORMAÇÕES

2, 4, 5, 6, 8, 10, 12, 14, 16, 18, 20, 24, 28, 30, 32, 36, 40, 42, 44, 48, 50, 52, 56, 60, 64, 68, 70, 72, 76, 80, 84, 88, 92, 96, 98, 100, 104, 106, 108, 112, 116, 120, 140, 150, 180, 200, 204, 206, 208, 250, 280, 300, 500 ou 1000 comprimidos.

É possível que não sejam comercializadas todas as apresentações.

Representante em Portugal:

ZOOPAN – Produtos Pecuários S.A.

Rua da Liberdade, No 77-2050-023 Aveiras de Baixo, Portugal