

RIASSUNTO DELLE CARATTERISTICHE DEL PRODOTTO

1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO

MARBOCYL FD 1%, polvere e solvente per soluzione iniettabile, per cani e gatti

2. COMPOSIZIONE QUALITATIVA E QUANTITATIVA

Prima della ricostituzione

Polvere

1 g contiene

Principio attivo:

Marboflossacina.....198,41 mg

Eccipienti:

Disodio edetato.....19,84 mg

Benzalconio cloruro.....1,98 mg

Altri eccipienti q. b. a.....1 g

Solvente:

Acqua per preparazioni iniettabili

Soluzione ricostituita

1 ml contiene

Principio attivo:

Marboflossacina.....10,00 mg

Eccipienti:

Disodio edetato.....1,00 mg

Benzalconio cloruro..... 0,10 mg

Altri eccipienti q.b.a..... 1 ml

Per l'elenco completo degli eccipienti, vedere paragrafo 6.1.

3. FORMA FARMACEUTICA

Polvere e solvente per soluzione iniettabile

Polvere da giallo a beige e solvente trasparente, incolore.

4. INFORMAZIONI CLINICHE

4.1 Specie di destinazione

Cani e gatti.

4.2 Indicazioni per l'utilizzazione specificando le specie di destinazione

Trattamento delle infezioni sostenute da germi sensibili alla marboflossacina.

Nel cane:

- trattamento di ferite infette ed ascessi;
- trattamento di infezioni delle basse vie urinarie da *E. coli* e *Proteus mirabilis*;
- prevenzione di infezioni chirurgiche da *Staphylococcus intermedius*, *E. coli* e *Pseudomonas aeruginosa*.

Nel gatto:

- trattamento di ferite infette ed ascessi;
- prevenzione di infezioni chirurgiche da *Staphylococcus intermedius*, *E. coli* e *Pseudomonas aeruginosa*.

4.3 Controindicazioni

Nei cuccioli di razze grandi o giganti in accrescimento, in seguito a trattamenti prolungati con fluorochinoloni possono verificarsi danni articolari (erosione della cartilagine articolare).

Nei cani di razza media in accrescimento, la marboflossacina è ben tollerata fino a dosaggi di 4 mg/kg p.v./giorno somministrati per 13 settimane.

Si sconsiglia di somministrare il prodotto a cuccioli di razze grandi o giganti prima dei 12 e 18 mesi di età rispettivamente.

Non utilizzare nelle infezioni sostenute da batteri che presentano resistenza crociata con altri fluorochinoloni.

Non usare in animali con nota ipersensibilità alla marbofloxacinina o altro (fluoro)chinolone, o ad uno qualsiasi degli eccipienti del prodotto.

4.4 Avvertenze speciali per ciascuna specie di destinazione

Vedere il paragrafo 4.5.i)

4.5 Precauzioni speciali per l'impiego

i) Precauzioni speciali per l'impiego negli animali

L'utilizzo dei fluorochinoloni deve limitarsi al trattamento di condizioni cliniche che hanno risposto o che si ritiene possano rispondere scarsamente ad altre classi di antimicrobici.

Se possibile, i fluorochinoloni devono essere usati esclusivamente in base ai risultati dell'antibiogramma ed attenendosi ai regolamenti ufficiali e locali sull'uso di prodotti antimicrobici.

Un utilizzo di tali prodotti diverso dalle istruzioni fornite nel RCP può condurre ad un aumento della prevalenza dei batteri resistenti ai fluorochinoloni e allo stesso tempo ridurre l'efficacia del trattamento con altri chinoloni a causa di possibile resistenza crociata.

Alcuni fluorochinoloni a dosi elevate possono avere un potenziale effetto epilettogeno ed un effetto depressivo sulla funzionalità cardiovascolare. Prima di effettuare una somministrazione pre-operatoria in animali con dati anamnestici di pregressa epilessia o disturbi cardiovascolari, valutare attentamente l'esame pre-operatorio ed il protocollo anestesilogico che si intende impiegare.

Durante le prove sperimentali, la marboflossacina non ha provocato reazioni epilettiche nei cani, neppure nei casi di sovradosaggio.

In caso di somministrazione endovenosa, l'inoculazione dovrebbe essere effettuata lentamente.

ii) Precauzioni speciali che devono essere adottate dalla persona che somministra il prodotto agli animali

In caso di contatto con la cute, risciacquare con acqua corrente.

In caso di contatto con gli occhi o di ingestione accidentale, risciacquare gli occhi o la bocca con acqua corrente e rivolgersi ad un medico.

4.6 Reazioni avverse (frequenza e gravità)

In rarissime occasioni, dopo il trattamento sono stati osservati sintomi neurologici (crisi epilettiche, atassia, midriasi, tremore muscolare ...), sintomi digestivi (ipersalivazione, emesi) e reazioni nel punto di inoculo. In caso di reazioni gravi, è necessario iniziare un trattamento sintomatico.

4.7 Impiego durante la gravidanza, l'allattamento o l'ovodeposizione

Studi effettuati in animali da laboratorio (ratti, conigli) non hanno evidenziato alcun effetto teratogeno, embriotossico o maternotossico della marboflossacina alle dosi terapeutiche. La sicurezza del medicinale in cani e gatti durante la gravidanza e l'allattamento non è stata stabilita. Durante la gravidanza o l'allattamento, usare solo conformemente alla valutazione del rapporto rischio/beneficio del veterinario responsabile.

4.8 Interazione con altri medicinali veterinari ed altre forme di interazione

Studi specifici condotti in cani non hanno evidenziato interazioni tra marboflossacina e agenti anestetici come l'isofluorano e l'associazione medetomidina/ketamina.
In assenza di studi, non possono essere escluse le interazioni con altri agenti anestetici.

4.9 Posologia e via di somministrazione

Preparare la soluzione introducendo l'intero contenuto del flacone solvente nel flacone della polvere liofilizzata.

Cani:

Trattamento di ferite infette ed ascessi: 2 mg di marboflossacina/kg p.v./die in singola somministrazione per via sottocutanea, seguita dalla somministrazione orale giornaliera delle compresse per 6 giorni.

Trattamento di infezioni delle basse vie urinarie: 4 mg di marboflossacina/kg p.v./die in 3 somministrazioni per via sottocutanea a intervalli di 4 giorni.

Prevenzione di infezioni chirurgiche: 2 mg di marboflossacina/kg p.v. in singola somministrazione per via endovenosa, subito prima dell'intervento chirurgico.

Gatti:

Trattamento di ferite infette ed ascessi: 2 mg di marboflossacina/kg p.v./die in singola somministrazione per via sottocutanea per 3-5 giorni.

Prevenzione di infezioni chirurgiche: 2 mg di marboflossacina/kg p.v. in singola somministrazione per via endovenosa, subito prima dell'intervento chirurgico.

4.10 Sovradosaggio (sintomi, procedure d'emergenza, antidoti) se necessario

I sintomi osservati in caso di sovradosaggio sono di tipo neurologico: ipersalivazione, lacrimazione, tremori, mioclonia e convulsioni. Vedere il paragrafo 4.6.

In caso di gravi reazioni, deve essere intrapreso un trattamento sintomatico.

E' possibile osservare anche bradicardia.

4.11 Tempo di attesa

Non pertinente.

5. PROPRIETÀ FARMACOLOGICHE

Gruppo farmacoterapeutico: antinfettivi per uso sistemico (fluorochinoloni)

Codice ATC VET: QJ01MA93

5.1 Proprietà farmacodinamiche

La marboflossacina è un antibiotico battericida di sintesi appartenente alla famiglia dei fluorochinoloni che agisce mediante l'inibizione della DNA-girasi. E' attiva nei confronti di numerosi batteri Gram positivi (in particolare *Staphylococcus sp.* e *Streptococcus sp.*) e Gram negativi (*Escherichia coli*, *Citrobacter freundii*, *Enterobacter cloacae*, *Serratia marcescens*, *Morganella morganii*, *Proteus sp.*, *Klebsiella sp.*, *Pasteurella sp.*, *Moraxella sp.*, *Pseudomonas sp.*).

Nel 2001, il 100% dei ceppi di *Pasteurella multocida* e *Staphylococcus intermedius* sono risultati sensibili alla marboflossacina (rispettivamente con MIC₉₀ = 0,052 µg/ml e 0,219 µg/ml), come anche l'83% di *Pseudomonas aeruginosa* (MIC₉₀ = 1,357 µg/ml) ed il 90% di *E. coli* (MIC₉₀ = 0,170 µg/ml).

I valori soglia (breakpoints) sono rappresentati da MIC ≤1 µg/ml per i ceppi sensibili e MIC ≥ 4 µg/ml per i ceppi resistenti.

In alcuni microrganismi (lieviti, funghi, anaerobi stretti ed alcuni ceppi di *Pseudomonas sp.*), si osserva resistenza intrinseca ai chinoloni. La resistenza acquisita è da imputare alla mutazione cromosomica. Dal 1997, la sensibilità dei principali agenti patogeni alla marboflossacina permane elevata.

5.2 Informazioni farmacocinetiche

In seguito alla somministrazione sottocutanea in cani e gatti alla dose di 2 o 4 mg/kg p.v., la marboflossacina viene rapidamente assorbita e la sua biodisponibilità raggiunge quasi il 100%. Le massime concentrazioni plasmatiche nelle 2 specie sono dell'ordine di 1,5 µg/ml dopo somministrazione sottocutanea di 2 mg/kg p.v. sia in cani che in gatti e dell'ordine di 3 µg/ml alla dose di 4 mg/kg p.v..

La marboflossacina si lega debolmente alle proteine plasmatiche (meno del 10% in cani e gatti) e diffonde ampiamente in tutto l'organismo. Nella maggior parte dei tessuti (cute, muscolo, fegato, reni, polmoni, vescica, tratto digerente) raggiunge concentrazioni tissutali superiori a quelle plasmatiche.

La marboflossacina viene eliminata lentamente (emivita di eliminazione di circa 13 ore in cani e gatti), principalmente in forma attiva con le urine (per 2/3) e con le feci (per 1/3).

6. INFORMAZIONI FARMACEUTICHE

6.1 Elenco degli eccipienti

Mannitolo (E421)
Sodio idrossido (E524)
Disodio edetato
Benzalconio cloruro
Acqua per preparazioni iniettabili

6.2 Incompatibilità

Non note.

6.3 Periodo di validità

Periodo di validità del medicinale veterinario confezionato per la vendita: 3 anni.

Periodo di validità dopo ricostituzione conformemente alle istruzioni: 28 giorni.

6.4. Speciali precauzioni per la conservazione

Prima della ricostituzione: questo medicinale veterinario non richiede alcuna speciale condizione di conservazione.

Dopo la ricostituzione: non conservare a temperatura superiore ai 25°C, tenere il flacone nell'imballaggio esterno per proteggerlo dalla luce.

6.5 Natura e composizione del condizionamento primario

Condizionamento primario

- Liofilizzato: flacone in vetro colorato di tipo II;
- Solvente: flacone in vetro incolore di tipo II;
- Tappo in clorobutile;
- Capsula in alluminio o tappo tipo flip-off

Confezioni

Astuccio contenente un flacone di liofilizzato da 504 mg ed un flacone solvente da 10 ml

Astuccio contenente un flacone di liofilizzato da 1008 mg ed un flacone solvente da 20 ml

6.6 Precauzioni particolari da prendere per lo smaltimento del medicinale veterinario non utilizzato e dei rifiuti derivanti dal suo utilizzo

Tutti i medicinali veterinari non utilizzati o i rifiuti derivati da tali medicinali devono essere smaltiti in conformità alle disposizioni di legge locali.

7. TITOLARE DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO

VETOQUINOL S.A. - Magny-Vernois - 70200 LURE - FRANCIA

Rappresentante per la vendita in Italia:

Vétoquinol Italia S.r.l.

Via Luigi Galvani, 18 - 47122 Forlì (FC)

8. NUMERI DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO

Astuccio contenente un flacone di liofilizzato da 504 mg ed un flacone solvente da 10 ml, AIC N. 103066015

Astuccio contenente un flacone di liofilizzato da 1008 mg ed un flacone solvente da 20 ml, AIC N. 103066027

9. DATA DELLA PRIMA AUTORIZZAZIONE/RINNOVO DELL'AUTORIZZAZIONE

Data di prima autorizzazione: 10-11-2000

Data del rinnovo: 31-10-2003

10. DATA DI REVISIONE DEL TESTO

11/2025

DIVIETO DI VENDITA, FORNITURA E/O IMPIEGO

Non pertinente.

MODALITA' DI DISPENSAZIONE

Da vendersi dietro presentazione di ricetta medico veterinaria ripetibile.

INFORMAZIONI MINIME DA APPORRE SUI CONDIZIONAMENTI PRIMARI

Etichetta interna

Flacone da 504 mg

LIOFILIZZATO

1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO

MARBOCYL FD 1%, polvere e solvente per soluzione iniettabile, per cani e gatti

LIOFILIZZATO

2. QUANTITÀ DI PRINCIPIO ATTIVO

Prima della ricostituzione:

Marboflossacina.....198,41 mg/g

Dopo la ricostituzione:

Marboflossacina.....10,0 mg/ml

3. CONTENUTO IN PESO, VOLUME O NUMERO DI DOSI

Flacone di liofilizzato da 504 mg

4. VIA DI SOMMINISTRAZIONE

Cane e gatto: sottocutanea o endovenosa lenta.

5. TEMPO DI ATTESA

Non pertinente.

6. NUMERO DI LOTTO

Lotto n.

7. DATA DI SCADENZA

Scad.:

Dopo ricostituzione, da usare entro 28 giorni.

8. LA SCRITTA “SOLO PER USO VETERINARIO”

Solo per uso veterinario.

Titolare dell'A.I.C.:

Vetoquinol S.A. (F)

Rappresentante per la vendita in Italia:

Vétoquinol Italia S.r.l.

Via Luigi Galvani, 18 - 47122 Forlì (FC)

INFORMAZIONI MINIME DA APPORRE SUI CONDIZIONAMENTI PRIMARI

Etichetta interna

Flacone da 1008 mg

LIOFILIZZATO

1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO

MARBOCYL FD 1%, polvere e solvente per soluzione iniettabile, per cani e gatti

LIOFILIZZATO

2. QUANTITÀ DI PRINCIPIO ATTIVO

Prima della ricostituzione:

Marboflossacina.....198,41 mg/g

Dopo la ricostituzione:

Marboflossacina.....10,0 mg/ml

3. CONTENUTO IN PESO, VOLUME O NUMERO DI DOSI

Flacone di liofilizzato da 1008 mg

4. VIA DI SOMMINISTRAZIONE

Cane e gatto: sottocutanea o endovenosa lenta.

5. TEMPO DI ATTESA

Non pertinente.

6. NUMERO DI LOTTO

Lotto n.

7. DATA DI SCADENZA

Scad.:

Dopo ricostituzione, da usare entro 28 giorni.

8. LA SCRITTA “SOLO PER USO VETERINARIO”

Solo per uso veterinario.

Titolare dell'A.I.C.:

Vetoquinol S.A. (F)

Rappresentante per la vendita in Italia:

Vétoquinol Italia S.r.l.

Via Luigi Galvani, 18 - 47122 Forlì (FC)

INFORMAZIONI MINIME DA APPORRE SUI CONDIZIONAMENTI PRIMARI

Etichetta interna

Flacone da 504 mg

SOLVENTE

1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO

MARBOCYL FD 1%, polvere e solvente per soluzione iniettabile, per cani e gatti

SOLVENTE

2. QUANTITÀ DI PRINCIPIO ATTIVO

Acqua per preparazioni iniettabili: 10 ml

3. CONTENUTO IN PESO, VOLUME O NUMERO DI DOSI

Flacone solvente da 10 ml

4. VIA DI SOMMINISTRAZIONE

Cane e gatto: sottocutanea o endovenosa lenta.

5. TEMPO DI ATTESA

Non pertinente.

6. NUMERO DI LOTTO

Lotto n.

7. DATA DI SCADENZA

Scad.:

8. LA SCRITTA "SOLO PER USO VETERINARIO"

Solo per uso veterinario.

Titolare dell'A.I.C.:

Vetoquinol S.A. (F)

Rappresentante per la vendita in Italia:

Vétoquinol Italia S.r.l.

Via Luigi Galvani, 18 - 47122 Forlì (FC)

INFORMAZIONI MINIME DA APPORRE SUI CONDIZIONAMENTI PRIMARI

Etichetta interna

Flacone da 1008 mg

SOLVENTE

1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO

MARBOCYL FD 1%, polvere e solvente per soluzione iniettabile, per cani e gatti

SOLVENTE

2. QUANTITÀ DI PRINCIPIO ATTIVO

Acqua per preparazioni iniettabili: 20 ml

3. CONTENUTO IN PESO, VOLUME O NUMERO DI DOSI

Flacone solvente da 20 ml

4. VIA DI SOMMINISTRAZIONE

Cane e gatto: sottocutanea o endovenosa lenta.

5. TEMPO DI ATTESA

Non pertinente.

6. NUMERO DI LOTTO

Lotto n.

7. DATA DI SCADENZA

Scad.:

8. LA SCRITTA "SOLO PER USO VETERINARIO"

Solo per uso veterinario.

Titolare dell'A.I.C.: Vetoquinol S.A. (F)
Rappresentante per la vendita in Italia:
Vétoquinol Italia S.r.l.
Via Luigi Galvani, 18 - 47122 Forlì (FC)

INFORMAZIONI DA APPORRE SULL'IMBALLAGGIO ESTERNO

**Astuccio contenente un flacone di liofilizzato da 504 mg
ed un flacone solvente da 10 ml**

1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO

MARBOCYL FD 1%, polvere e solvente per soluzione iniettabile, per cani e gatti

2. INDICAZIONE DEI PRINCIPI ATTIVI E DI ALTRE SOSTANZE

Prima della ricostituzione

Polvere

1 g contiene

Principio attivo:

Marboflossacina.....198,41 mg

Eccipienti:

Disodio edetato.....19,84 mg

Benzalconio cloruro.....1,98 mg

Altri eccipienti q. b. a.....1 g

Solvente:

Acqua per preparazioni iniettabili

Soluzione ricostituita

1 ml contiene

Principio attivo:

Marboflossacina.....10,00 mg

Eccipienti:

Disodio edetato.....1,00 mg

Benzalconio cloruro..... 0,10 mg

Altri eccipienti q.b.a..... 1 ml

3. FORMA FARMACEUTICA

Polvere e solvente per soluzione iniettabile

4. CONFEZIONE

Astuccio contenente un flacone di liofilizzato da 504 mg ed un flacone solvente da 10 ml

5. SPECIE DI DESTINAZIONE

Cani e gatti.

6. INDICAZIONI

Prima dell'uso leggere il foglietto illustrativo.

7. MODALITÀ E VIA DI SOMMINISTRAZIONE

Via di somministrazione: sottocutanea o endovenosa lenta.

Prima dell'uso leggere il foglietto illustrativo.

spazio per posologia

8. TEMPO DI ATTESA

Non pertinente.

9. SE NECESSARIO, AVVERTENZE SPECIALI

Prima dell'uso leggere il foglietto illustrativo.

10. DATA DI SCADENZA

Scad:

Periodo di validità dopo ricostituzione conformemente alle istruzioni: 28 giorni.

11. PRECAUZIONI PARTICOLARI PER LA CONSERVAZIONE

Prima della ricostituzione: questo medicinale veterinario non richiede alcuna speciale condizione di conservazione

Dopo la ricostituzione: non conservare a temperatura superiore ai 25°C, tenere il flacone nell'imballaggio esterno per proteggerlo dalla luce

12. OVE NECESSARIO, PRECAUZIONI PARTICOLARI DA PRENDERE PER LO SMALTIMENTO DEI MEDICINALI NON UTILIZZATI O DEI RIFIUTI

Tutti i medicinali veterinari non utilizzati o i rifiuti derivati da tali medicinali devono essere smaltiti in conformità alle disposizioni di legge locali e conferiti negli idonei sistemi di raccolta e di smaltimento per i medicinali non utilizzati o scaduti.

13. LA SCRITTA "SOLO PER USO VETERINARIO" E CONDIZIONI O LIMITAZIONI RELATIVE A FORNITURA ED IMPIEGO, se pertinente

SOLO PER USO VETERINARIO

Da vendersi dietro presentazione di ricetta medico veterinaria ripetibile.

14. LA SCRITTA "TENERE FUORI DALLA PORTATA E DALLA VISTA DEI BAMBINI"

Tenere fuori dalla portata e dalla vista dei bambini.

15. NOME E INDIRIZZO DEL TITOLARE DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO

Titolare dell'A.I.C.: VETOQUINOL S.A. - Magny-Vernois - 70200 LURE - FRANCIA

Rappresentante per la vendita in Italia:

Vétoquinol Italia S.r.l.

Via Luigi Galvani, 18 - 47122 Forlì (FC)

16. NUMERO DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO

Astuccio contenente un flacone di liofilizzato da 504 mg ed un flacone solvente da 10 ml – AIC N. 103066015.

17. NUMERO DEL LOTTO DI FABBRICAZIONE

Lotto n.

spazio per codice a lettura ottica DM 17/12/07
--

Prezzo €

INFORMAZIONI DA APPORRE SULL'IMBALLAGGIO ESTERNO

**Astuccio contenente un flacone di liofilizzato da 1008 mg
ed un flacone solvente da 20 ml**

1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO

MARBOCYL FD 1%, polvere e solvente per soluzione iniettabile, per cani e gatti

2. INDICAZIONE DEI PRINCIPI ATTIVI E DI ALTRE SOSTANZE

Prima della ricostituzione

Polvere

1 g contiene

Principio attivo:

Marboflossacina.....198,41 mg

Eccipienti:

Disodio edetato.....19,84 mg

Benzalconio cloruro.....1,98 mg

Altri eccipienti q. b. a.....1 g

Solvente:

Acqua per preparazioni iniettabili

Soluzione ricostituita

1 ml contiene

Principio attivo:

Marboflossacina.....10,00 mg

Eccipienti:

Disodio edetato.....1,00 mg

Benzalconio cloruro..... 0,10 mg

Altri eccipienti q.b.a..... 1 ml

3. FORMA FARMACEUTICA

Polvere e solvente per soluzione iniettabile

4. CONFEZIONE

Astuccio contenente un flacone di liofilizzato da 1008 mg ed un flacone solvente da 20 ml

5. SPECIE DI DESTINAZIONE

Cani e gatti.

6. INDICAZIONI

Prima dell'uso leggere il foglietto illustrativo.

7. MODALITÀ E VIA DI SOMMINISTRAZIONE

.Via di somministrazione: sottocutanea o endovenosa lenta.

Prima dell'uso leggere il foglietto illustrativo.

spazio per posologia

8. TEMPO DI ATTESA

Non pertinente.

9. SE NECESSARIO, AVVERTENZE SPECIALI

Prima dell'uso leggere il foglietto illustrativo.

10. DATA DI SCADENZA

Scad.

Periodo di validità dopo ricostituzione conformemente alle istruzioni: 28 giorni.

11. PRECAUZIONI PARTICOLARI PER LA CONSERVAZIONE

Prima della ricostituzione: questo medicinale veterinario non richiede alcuna speciale condizione di conservazione

Dopo la ricostituzione: non conservare a temperatura superiore ai 25°C, tenere il flacone nell'imballaggio esterno per proteggerlo dalla luce.

12. OVE NECESSARIO, PRECAUZIONI PARTICOLARI DA PRENDERE PER LO SMALTIMENTO DEI MEDICINALI NON UTILIZZATI O DEI RIFIUTI

Tutti i medicinali veterinari non utilizzati o i rifiuti derivati da tali medicinali devono essere smaltiti in conformità alle disposizioni di legge locali e conferiti negli idonei sistemi di raccolta e di smaltimento per i medicinali non utilizzati o scaduti.

13. LA SCRITTA "SOLO PER USO VETERINARIO" E CONDIZIONI O LIMITAZIONI RELATIVE A FORNITURA ED IMPIEGO, se pertinente

SOLO PER USO VETERINARIO

Da vendersi dietro presentazione di ricetta medico veterinaria ripetibile.

14. LA SCRITTA "TENERE FUORI DALLA PORTATA E DALLA VISTA DEI BAMBINI"

Tenere fuori dalla portata e dalla vista dei bambini.

15. NOME E INDIRIZZO DEL TITOLARE DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO

Titolare dell'A.I.C.: VETOQUINOL S.A. - Magny-Vernois - 70200 LURE - FRANCIA

Rappresentante per la vendita in Italia:

Vétoquinol Italia S.r.l.

Via Luigi Galvani, 18 - 47122 Forlì (FC)

16. NUMERO DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO

Astuccio contenente un flacone di liofilizzato da 1008 mg ed un flacone solvente da 20 ml – AIC N. 103066027.

17. NUMERO DEL LOTTO DI FABBRICAZIONE

Lotto n.

spazio per codice a lettura ottica DM 17/12/07
--

Prezzo €