A. ÉTIQUETAGE

MENTIONS DEVANT FIGURER SUR L'EMBALLAGE EXTÉRIEUR
Boîte
1. DÉNOMINATION DU MÉDICAMENT VÉTÉRINAIRE
ASTHENODEX SOLUTION INJECTABLE POUR CHIENS ET CHATS Chlorhydrate de dexmédétomidine
2. LISTE DE LA (DES) SUBSTANCE(S) ACTIVE(S)
Un ml contient Dexmédétomidine 0,42mg (sous forme de chlorhydrate)
3. FORME PHARMACEUTIQUE
Solution injectable.
4. TAILLE DE L'EMBALLAGE
10 ml
5. ESPÈCES CIBLES
Chiens et chats.
6. INDICATION(S)
7. MODE ET VOIE(S) D'ADMINISTRATION
Chiens : IV ou IM Chats : IM Lire la notice avant utilisation.
8. TEMPS D'ATTENTE
9. MISE(S) EN GARDE ÉVENTUELLE(S)
Lire la notice avant utilisation.
10. DATE DE PÉREMPTION
EXP {mois/année} Après ouverture à utiliser dans Après ouverture à utiliser dans28 jours

11. CONDITIONS PARTICULIÈRES DE CONSERVATION

12. PRÉCAUTIONS PARTICULIÈRES POUR L'ÉLIMINATION DES MÉDICAMENTS VÉTÉRINAIRES NON UTILISÉS OU DES DÉCHETS DÉRIVÉS DE CES MÉDICAMENTS, LE CAS ÉCHÉANT

Elimination: lire la notice

13. LA MENTION «À USAGE VÉTÉRINAIRE» ET CONDITIONS OU RESTRICTIONS DE DÉLIVRANCE ET D'UTILISATION, LE CAS ECHEANT

À usage vétérinaire. A ne délivrer que sur ordonnance vétérinaire. Respecter les doses prescrites.

14. LA MENTION « TENIR HORS DE LA VUE ET DE LA PORTÉE DES ENFANTS»

Tenir hors de la vue et de la portée des enfants.

15. NOM ET ADRESSE DU TITULAIRE DE L'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHÉ

Titulaire de l'AMM VETPHARMA ANIMAL HEALTH Gran Via Carles III, 98, 7^a 08028 Barcelona Espagne

16. NUMÉRO(S) D'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHÉ

FR/V/1914270 6/2016

17. NUMÉRO DU LOT DE FABRICATION

Lot {numéro}

MENTIONS DEVANT FIGURER SUR LE CONDITIONNEMENT PRIMAIRE		
Flacon 10 ml		
1. DÉNOMINATION DU MÉDICAMENT VÉTÉRINAIRE		
ASTHENODEX SOLUTION INJECTABLE POUR CHIENS ET CHATS Chlorhydrate de dexmédétomidine		
2. QUANTITÉ DE(S) SUBSTANCE(S) ACTIVE(S)		
 0.5 mg/ml Chlorhydrate de dexmédétomidine 3. CONTENU EN POIDS, EN VOLUME OU EN NOMBRE DE DOSES 		
5. CONTENCENTOIDS, EN VOLUME OU EN NOMBRE DE DOSES		
10 ml		
4. VOIE(S) D'ADMINISTRATION		
Chiens: IV ou IM Chats: IM		
5. TEMPS D'ATTENTE		
6. NUMÉRO DU LOT		
Lot {numéro}		
7. DATE DE PÉREMPTION		
EXP {mois/année} Après ouverture, utiliser avant :		
8. LA MENTION «À USAGE VÉTÉRINAIRE»		
À usage vétérinaire.		

B. NOTICE

NOTICE

ASTHENODEX SOLUTION INJECTABLE POUR CHIENS ET CHATS Dexmédétomidine

1. NOM ET ADRESSE DU TITULAIRE DE L'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHÉ ET DU TITULAIRE DE L'AUTORISATION DE FABRICATION RESPONSABLE DE LA LIBÉRATION DES LOTS, SI DIFFÉRENT

Titulaire de l'AMM VETPHARMA ANIMAL HEALTH Gran Via Carles III, 98, 7^a 08028 Barcelona Espagne

Fabricant responsable de la libération des lots:

CHEMICAL IBÉRICA PRODUCTOS VETERINARIOS S.L

Ctra. Burgos-Portugal, Km. 256, Calzada de Don Diego 37448 Salamanca – Espagne

2. DÉNOMINATION DU MÉDICAMENT VÉTÉRINAIRE

Asthenodex solution injectable pour chiens et chats Chlorhydrate de dexmédétomidine

3. LISTE DE LA (DES) SUBSTANCE(S) ACTIVE(S) ET AUTRE(S) INGRÉDIENT(S)

Un ml contient:

Substance active:

Dexmédétomidine: 0,42 mg

(équivalent a 0,5 mg de chlorhydrate de dexmédétomidine)

Excipients:

Parahydroxybenzoate de méthyle (E 218):1,60 mg

Parahydroxybenzoate de propyle: 0,20 mg

4. INDICATION(S)

Procédures et examens non invasifs, engendrant une douleur faible a modérée, et qui nécessitent une contention, une sédation et une analgésie chez les chiens et les chats.

Sédation et analgésie profondes chez les chiens, en association avec le butorphanol dans le cadre de procédures médicales et chirurgicales mineures.

Prémédication chez les chats et les chiens avant induction et entretien d1uneanesthésie générale

5. CONTRE-INDICATIONS

Ne pas utiliser chez les animaux présentant des troubles cardiovasculaires, une affection systémique sévère ou une altération des fonctions hépatiques ou rénales,

Ne pas utiliser chez les animaux présentant des perturbations mécaniques dutractus gastro-intestinal (torsion d'estomac, incarcération, obstructions fisophagiennes)i

Ne pas utiliser chez les femelles gestantes (voir aussi rubrique« Utilisation en cas de gestation, de lactation ou de ponte »)i

Ne pas utiliser en cas de diabète sucré,

Ne pas utiliser en cas d1étatde choc, de cachexie ou d'un affaiblissement sévère.

Ne pas administrer en association avec des amines sympathomimétiques. Ne pas utiliser en cas d'hypersensibilité a la substance active ou a l'un des excipients.

Ne pas utiliser chez les animaux présentant des affections oculaires pour lesquelles une augmentation de la pression intraoculaire serait préjudiciable,

6. EFFETS INDÉSIRABLES

Compte tenu de son activité a2-adrénergique, la dexmédétomidine provoque une diminution de la fréquence cardiaque et de la température corporelle.

Chez certains chiens et chats, une diminution de la fréquence respiratoire peut survenir, De rares cas d'ffideme pulmonaire ont été rapportés. La pression artérielle commence par augmenter, puis se normalise ou atteint des valeurs inférieures a la normale. Compte tenu de la vasoconstriction périphérique et de la désaturation veineuse chez un animal présentant d'autre part une oxygénation artérielle normale, une pâleur et/ou une cyanose des muqueuses peuvent être observées.

Des vomissements peuvent se produire 5 a10 minutes après l'injection. Certains chiens et certains chats peuvent également vomir au réveil.

Des trémulations musculaires peuvent survenir au cours de la sédation. Chez les chats, des opacités cornéennes peuvent apparaître au cours de la sédation.

En cas de prise séquentielle de dexmédétomidine et de kétamine, sur un intervalle de 10 minutes, les chats peuvent parfois présenter un bloc auriculo-ventriculaire ou une extrasystole, Les effets respiratoires attendus sont la bradypnée, un rythme respiratoire intermittent l'hypoventilation et l'apnée, Lors des essais cliniques, l'incidence des cas d'hypoxémie a été fréquente, en particulier dans les 15 premières minutes suivant l'anesthésie a la dexmédétomidine-kétamine. Des vomissements, une hypothermie et des cas de nervosité ont été signalés après ce type d'administration.

Lorsque la dexmédétomidine et le butorphanol sont utilisés simultanément chez le chien, les effets suivants peuvent apparaître : bradypnée, tachypnée, rythme respiratoire intermittent (20 a 30 s d1apnéesuivies de plusieurs respirations rapides), hypoxémie, secousses, tremblements musculaires ou mouvements de pédalage, excitation, ptyalisme, nausées, vomissements, miction, érythème, réveil soudain ou sédation prolongée, Des cas de bradycardie et de tachyarythmie ont été signalés. Ces derniers peuvent inclure une bradycardie sinusale profonde, des blocs auriculo- ventriculaires du ler et du 2nd degré, un arrêt ou une pause sinusale, ainsi que décomplexés auriculaires, ventriculaires et supraventriculaires.

Lorsque la dexmédétomidine est utilisée comme prémédication chez le chien, bradypnée, tachypnée ou vomissements peuvent apparaître. Des cas de bradycardie et de tachyarythmie ont été signalés. lis peuvent inclure une bradycardie sinusale profonde, des blocs auriculoventriculaires du ler et du 2nd degré, ainsi qu'un arrêt sinusal. Des complexes supraventriculaires et ventriculaires, une pause sinusale et des blocs auriculo-ventriculaires du 3eme degré ont été observés dans de rares cas.

Lorsque la dexmédétomidine est utilisée comme prémédication chez le chat des vomissements, des nausées, une paleur des muqueuses et une hypothermie peuvent apparaître. Un dosage intramusculaire de 40 microgrammes/kg (suivi de kétamine ou de propofol) entra1ne fréquemment une bradycardie sinusale et une arythmie sinusale, entrainant occasionnellement un bloc atrioventriculaire du ler degré, mais ne conduisant que rarement a des dépolarisations supraventriculaires prématurées, a un bloc atrio-ventriculaire du 2nd degré ou a des battements / rythmes d'échappement

La fréquence des effets indésirables est définie comme suit:

- très fréquent (effets indésirables chez plus d'1 animal sur 10 animaux traités)
- fréquent (entre1et10 animaux sur100 animaux traités)

- peu fréquent (entre1et10 animaux sur1000 animaux traités)
- rare (entre1et10 animaux sur10 000 animaux traités)
- très rare (moins d'un animal sur 10 000 animaux traités, y compris les cas isolés)

Si vous constatez des effets secondaires, même ceux ne figurant pas sur cette notice ou si vous pensez que le médicament n'a été pas efficace, veuillez en informer votre vétérinaire.

Vous pouvez également le signaler par votre système national de pharmacovigilance :

Agence Nationale du Médicament Vétérinaire (ANMV)

Site internet: https://pharmacovigilance-anmv.anses.fr/

7. ESPÈCE(S) CIBLE(S)

Chiens et Chats.

8. POSOLOGIE POUR CHAQUE ESPÈCE, VOIE(S) ET MODE D'ADMINISTRATION

- Chiens : voie intraveineuse ou intramusculaire.

- Chats: voie intramusculaire.

Posologie : Les doses recommandées sont les suivantes :

CHIENS:

Les doses de chlorhydrate de dexmédétomidine sont fonction de la surface corporelle :

Intraveineuse : jusqu'à 375 microgrammes/m² de surface corporelle Intramusculaire : jusqu'à 500 microgrammes/m² de surface corporelle

Lorsque ce produit est administré avec du butorphanol (0,1 mg/kg de poids corporel) en vue d'une sédation et d'une analgésie profondes, la dose intramusculaire de chlorhydrate de dexmédétomidine est de 300 microgrammes/m² de surface corporelle. La posologie du chlorhydrate de la dexmédétomidine en prémédication est de 125 à 375 microgrammes/m² de surface corporelle, administré 20 minutes avant l'induction dans le cadre des procédures nécessitant une anesthésie. La posologie doit être adaptée au type d'intervention, à la durée de la procédure et au tempérament de l'animal.

L'utilisation simultanée de dexmédétomidine et de butorphanol entraîne une sédation et une analgésie dont les effets apparaissent dans les 15 minutes après administration. Les effets sédatifs et analgésiques sont maximaux 30 minutes après l'administration, et se maintiennent respectivement jusqu'à 120 minutes et 90 minutes après l'administration. Un réveil spontané est observé dans les 3 heures.

L'utilisation de dexmédétomidine en prémédication réduit significativement la dose nécessaire de l'agent d'induction, ainsi que celle de l'anesthésique volatil utilisé pour maintenir l'anesthésie. Lors d'une étude clinique, les doses de propofol et de thiopental requises ont été respectivement réduites de 30 % et de 60 %. Tous les agents anesthésiques utilisés pour l'induction ou le maintien de l'anesthésie doivent être administrés jusqu'à obtention de l'effet escompté. Une autre étude clinique a montré que la dexmédétomidine contribuait à une analgésie postopératoire de 0,5 à 4 heures. Toutefois, cette durée dépend d'un certain nombre de variables et une dose d'analgésique supplémentaire peut donc être administrée, en fonction de l'observation clinique

Les tableaux suivants répertorient les posologies correspondantes en fonction du poids corporel. Afin de garantir un dosage précis lors de l'administration de petits volumes, il est recommandé d'utiliser une seringue graduée.

Chiens Poids	Chlorhydrate de dexmédétomidine 125 µg/m²		Chlorhydrate de dexmédétomidine 375 µg/m²		Chlorhydrate de dexmédétomidine 500 µg/m²	
(kg)	(μg/kg de poids corporel)	(mL)	(µg/kg de poids corporel)	(mL)	(µg/kg de poids corporel)	(mL)
2-3	9,4	0,04	28,1	0,12	40	0,15
3-4	8,3	0,05	25	0,17	35	0,2
4-5	7,7	0,07	23	0,2	30	0,3
5-10	6,5	0,1	19,6	0,29	25	0,4
10-13	5,6	0,13	16,8	0,38	23	0,5
13-15	5,2	0,15	15,7	0,44	21	0,6
15-20	4,9	0,17	14,6	0,51	20	0,7
20-25	4,5	0,2	13,4	0,6	18	0,8
25-30	4,2	0,23	12,6	0,69	17	0,9
30-33	4	0,25	12	0,75	16	1,0
33-37	3,9	0,27	11,6	0,81	15	1,1
37-45	3,7	0,3	11	0,9	14,5	1,2
45-50	3,5	0,33	10,5	0,99	14	1,3
50-55	3,4	0,35	10,1	1,06	13,5	1,4
55-60	3,3	0,38	9,8	1,13	13	1,5
60-65	3,2	0,4	9,5	1,19	12,8	1,6
65-70	3,1	0,42	9,3	1,26	12,5	1,7
70-80	3	0,45	9	1,35	12,3	1,8
>80	2,9	0,47	8,7	1,42	12	1,9

Pour la sédation et l'analgésie profondes, en association avec le butorphanol				
Chiens	Chlorhydrate de dexmédétomidine			
Poids	300 μg/m² par voie intramusculaire			
(kg)	(mL)			
	(μg/kg de poids corporel)			
2-3	24	0,12		
3-4	23	0,16		
4-5	22,2	0,2		
5-10	16,7	0,25		
10-13	13	0,3		
13-15	12,5	0,35		
15-20	11,4	0,4		
20-25	11,1	0,5		
25-30	10	0,55		
30-33	9,5	0,6		

33-37	9,3	0,65
37-45	8,5	0,7
45-50	8,4	0,8
50-55	8,1	0,85
55-60	7,8	0,9

CHATS:

La posologie pour les chats est de 40 microgrammes de chlorhydrate de dexmédétomidine/kg de poids corporel, équivalant en volume à 0,08 mL de produit/kg de poids corporel, dans le cadre de procédures et d'examens non invasifs, engendrant une douleur faible à modérée, et nécessitant une contention, une sédation et une analgésie.

La même posologie s'applique quand la dexmédétomidine est utilisée dans le cadre d'une prémédication chez les chats. La prémédication avec la dexmédétomidine réduit significativement la dose de l'agent d'induction nécessaire ainsi que les besoins en anesthésique volatil pour l'entretien de l'anesthésie.

Dans une étude clinique, il a été montré que les besoins en propofol étaient réduits de 50 %.

L'administration de tous les agents anesthésiques pour l'induction ou l'entretien de l'anesthésie doit se faire jusqu'à l'obtention de l'effet souhaité.

L'anesthésie peut être induite 10 minutes après la prémédication en injectant par voie intramusculaire une dose de 5 mg de kétamine/kg de poids corporel ou par administration intraveineuse de propofol jusqu'à l'obtention de l'effet souhaité. La posologie pour les chats est présentée dans le tableau suivant.

Chats Poids	Chlorhydrate de dexmédétomidine 40 µg/kg par voie intramusculaire				
(kg)	(μg/kg de poids corporel) (mL)				
1-2	40	0,1			
2-3	40	0,2			
3-4	40	0,3			
4-6	40	0,4			
6-7	40	0,5			
7-8	40	0,6			
8-10	40	0,7			

Les effets sédatifs et analgésiques attendus sont atteints dans les 15 minutes suivant l'administration, et se maintiennent jusqu'à 60 minutes après celle-ci. La sédation peut être reversée avec de l'atipamézole. L'atipamézole ne doit pas être administré dans les 30 minutes suivant l'administration de kétamine.

9. CONSEILS POUR UNE ADMINISTRATION CORRECTE

11 est recommandé de maintenir les animaux a jeun pendant une période de 12 heures avant l'administration du produit De l'eau peut etre donnée. Apres l'administration, ni eau, ni nourriture ne doivent etre données a l'animal avant qu'il ne soit capable d'avaler.

Ce médicament vétérinaire est compatible avec le butorphanol et la kétamine dans la meme seringue durant au moins deux heures.

Le bouchon ne doit pas etre ponctionné plus de 25 fois.

10. TEMPS D'ATTENTE

Sans objet.

11. CONDITIONS PARTICULIÈRES DE CONSERVATION

Tenir hors de la vue et de la portée des enfants.

Ce médicament vétérinaire ne nécessite pas de conditions particulieres de conservation.

Ne pas utiliser ce médicament vétérinaire apres la date de péremption figurant sur l'étiquette apres EXP. La date de péremption correspond au dernier jour du mois indiqué.

Durée de conservation apres ouverture du récipient: 28 jours.

12. MISES ENGARDEPARTICULIERES

Précautions particulieres a chaque espece cible:

Aucune.

Précautions particulieres d'emploi chez l'animal:

Les animaux traités doivent etremaintenus au chaud etaune température constante au cours de la procédure et de la phase de réveil.

Les yeux doivent etre protégés avec un lubrifiant approprié.

Utiliser avec précaution chez les animaux agés.

Laisser le temps aux animaux nerveux/ agressifs ou excités, de se calmer avant decommencer le traitement.

Une surveillance fréquente et régulière des fonctions respiratoires et cardiaques doit être mise en place. L'oxymétrie de pouls peut être utile, mais n'est pas indispensable à une bonne surveillance. Un équipement de ventilation manuelle peut s'avérer nécessaire en cas de dépression respiratoire ou d'apnée si la dexmédétomidine et la kétamine sont utilisées séquentiellement pour anesthésier les chats. Il est également conseillé de disposer d'oxygène rapidement disponible en cas de détection ou de suspicion d'hypoxémie.

Les chiens et les chats malades et affaiblis ne doivent recevoir une prémédication avec de la dexmédétomidine avant induction et entretien de l'anesthésie générale qu'après évaluation du rapport bénéfice/risque.

L'utilisation de dexmédétomidine en prémédication chez les chiens et les chats réduit significativement la dose nécessaire de l'agent d'induction de l'anesthésie. Une attention particulière est nécessaire lors de l'administration intraveineuse d'un agent d'induction s'administrant jusqu'à l'effet recherché. Les doses d'anesthésique volatil utilisées pour maintenir l'anesthésie sont aussi réduites.

L'administration de dexmédétomidine à des chiots de moins de 16 semaines et à des chatons de moins de 12 semaines n'a pas été étudiée.

L'innocuité de la dexmédétomidine n'a pas été établie chez les mâles destinés à la reproduction.

<u>Précautions particulières à prendre par la personne qui administre le médicament vétérinaire aux animaux</u>

Etant donné qu'une sédation et des modifications de pression sanguine peuvent survenir en cas d'ingestion ou d'auto-injection accidentelle, NE PAS CONDUIRE, demandez immédiatement conseil a un médecin et montrez-lui la notice du produit.

En cas de contact avec la peau, rincer abondamment à l'eau claire immédiatement après exposition.

Otez les vêtements contaminés se trouvant en contact direct avec la peau.

En cas de contact avec les yeux, rincez abondamment à l'eau claire. Si des symptômes surviennent, demandez conseil à un médecin.

Évitez tout contact avec la peau, les yeux ou les muqueuses.

Si une femme enceinte doit manipuler le produit, il convient de prendre des précautions spéciales pour éviter toute auto-injection car toute exposition systémique accidentelle peut provoquer des contractions utérines ainsi qu'une baisse de la pression sanguine fœtale.

Les personnes présentant une hypersensibilité connue à la dexmédétomidine ou à l'un des excipients doivent administrer le médicament vétérinaire avec précaution.

Avis aux médecins : la dexmédétomidine est un agoniste des récepteurs α_2 -adrénergiques. Les symptômes après absorption incluent : sédation dose-dépendante, dépression respiratoire, bradycardie, hypotension, sécheresse de la bouche et hyperglycémie. Des cas d'arythmie ventriculaire ont aussi été rapportés. Les symptômes respiratoires et hémodynamiques doivent être traités de manière symptomatique. L'antagoniste spécifique des récepteurs α_2 -adrénergiques, l'atipamézole, autorisé pour une utilisation chez les animaux, n'a été utilisé chez l'homme que de manière expérimentale pour s'opposer aux effets induits par la dexmédétomidine.

Utilisation en cas de gestation, de lactation ou de ponte

L'innocuité du médicament vétérinaire n'a pas été établie au cours de la gestation et de la lactation chez les espèces cibles, Par conséquent, son utilisation au cours de la gestation et de la lactation n'est pas recommandée.

Interactions médicamenteuses et autres formes d'interactions

L'utilisation concomitante d'autres dépresseurs du système nerveux central devrait entrainer une potentialisation des effets de la dexmédétomidine, la posologie doit done être ajustée en conséquence. L'utilisation d'anticholinergiques avec la dexmédétomidine doit être faite avec précaution, L'administration d'atipamézole après la dexmédétomidine inverse rapidement ses effets et raccourcit done le temps de récupération. En général, les chiens et les chats se réveillent et se tiennent sur leurs pattes au bout de15 minutes.

Chats: Suite a l'administration simultanée de 40 microgrammes de dexmédétomidine/kg de poids corporel par voie intramusculaire et de 5 mg de kétamine/kg de poids corporel, la concentration maximum de dexmédétomidine a été multipliée par deux, mais aucun effet n'a été observé sur le Tmax. La demi-vie d'élimination moyenne de la dexmédétomidine est passée a 1,6 h, et l'exposition totale (AUC) a augmenté de 50 %.

L'administration simultanée d'une dose de 10 mg de kétamine/kg et de 40 microgrammes de dexmédétomidine/kg peut provoquer des crises de tachycardie.

Surdosage (symptômes, conduite d'urgence, antidotes)

Chiens: En cas de surdosage, ou si les effets de la dexmédétomidine mettent en jeu la vie de l'animal, la posologie de l'atipamézole est 10 fois la dose initiale de dexmédétomidine (microgrammes/kg de poids corporel ou microgrammes/m² de surface corporelle). Le volume d'atipamézole à 5 mg/mL est égal au volume du produit administré au chien, quelle que soit la voie d'administration du produit.

Chats: En cas de surdosage, ou si les effets de la dexmédétomidine mettent en jeu la vie de l'animal, l'antagoniste approprié est l'atipamézole par voie intramusculaire à la posologie de 5 fois la dose initiale de dexmédétomidine en microgrammes/kg de poids corporel.

Après l'administration simultanée d'une triple dose (3x) de dexmédétomidine et de 15 mg de kétamine/kg, l'atipamézole peut être administré à l'animal - à la posologie appropriée - pour antagoniser les effets de la dexmédétomidine.

À des concentrations plasmatiques élevées de dexmédétomidine, la sédation n'augmente pas alors que le niveau d'analgésie continue d'augmenter avec les doses. Le volume d'atipamézole administré à la concentration de 5 mg/mL équivaut à la moitié du volume du produit administré au chat.

Incompatibilités majeures

Aucune connue.

13. PRÉCAUTIONS PARTICULIÈRES POUR L'ÉLIMINATION DES MÉDICAMENTS VÉTÉRINAIRES NON UTILISÉS OU DES DECHETS DÉRIVÉS DE CES MÉDICAMENTS, LE CAS ÉCHÉANT

Les conditionnements vides et tout reliquat de produit doivent être éliminés suivant les pratiques en vigueur régies par la réglementation sur les déchets.

14. DATE DE LA DERNIERE NOTICE APPROUVEE

Juin 2024

15. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES>

Taille de l'emballage: Bolte en carton contenant1flacon de10 ml.

Pour toute information complémentaire concernant ce médicament vétérinaire, veuillez prendre contact avec le représentant local du titulaire de l'autorisation de mise sur le marché.

Exploitant

Laboratoire Osalia 8 rue Mayran 75009 Paris - France

Tél.: 01.84.79.33.23