

Anexa ur. 1

REZUMATUL CARACTERISTICILOR PRODUSULUI



1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR
VANBENDAZOL, 300 mg/g, pastă orală pentru cabaline

2. COMPOZITIA CALITATIVA SI CANTITATIVA

1 g pastă orală conține:

Substanța activă:

Fenbendazol 300mg

Excipienti:

Benzoat de sodiu..... 1,2 mg

Pentru lista completă a excipientilor vezi pct.6.1.

3. FORMA FARMACEUTICA

Pastă orală, de culoare gri-albicioasă.

4. PARTICULARITĂȚI CLINICE

4.1. Specii țintă

Cabaline

4.2. Indicații pentru utilizare, cu specificarea speciilor țintă

La cabaline în tratamentul profilactic (în efectivele în care diagnosticul a fost confirmat) și curativ al nematodozelor determinate de paraziți sensibili la acțiunea substanței active: (*Strongylus vulgaris*, *Strongylus equines*, *Strongylus edentatus*, *Trichonema spp.*, *Cylicocyclus spp.*, *Strongyloides westeri*, *Oxiuris equi*, *Parascaris equorum*)

4.3. Contraindicații

Nu se utilizează în caz de hipersensibilitate la substanța activă sau oricare dintre excipienți.

4.4. Atenționări speciale pentru fiecare specie țintă

Urmatoarele practici cresc riscul dezvoltării rezistenței și în consecință pot determina ineficiența terapiei antihelmintice:

- Utilizarea repetată și prea frecventă a antihelminticelor din aceeași clasa, pe o perioadă mai lungă de timp.

- Subdozarea, care poate fi determinată de o subestimare a greutății corporale a animalului sau de o administrare incorrectă a produsului.

- Cazurile clinice suspecte de rezistență la antihelmintice trebuie investigate utilizând teste paraclinice (ex: testul de numărare a ouălelor din fecale). În situația în care testele indică rezistență față de o anumită clasa de antihelmintice, trebuie utilizat un antihelmintic care aparține unei clase farmacologice diferite și care are un mecanism diferit de acțiune.

-Rezistența la fenbendazol a fost raportată pe *Trichonema spp.* la cabaline. Prin urmare utilizarea acestui produs trebuie susținută de informații epidemiologice locale (regionale, la nivel de ferma) despre susceptibilitatea *Trichonema spp.* și însotită de recomandări despre modalități de limitare a selecției de rezistență la fenbendazol.

4.5. Precauții speciale pentru utilizare

Precauții speciale pentru utilizare la animale.

Nu există.

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

Nu fumați și nu mânecați în timp ce utilizați produsul. Spălați bine mâinile după utilizarea produsului.

4.6. Reacții adverse (frecvență și gravitate)

Produsul este bine tolerat când se administreză conform indicațiilor. Depășirea dozei de până la 20 ori nu determină reacții adverse.

4.7. Utilizare în perioada de gestație, lactație sau în perioada de ouat

Fenbendazolul nu are efecte negative asupra funcției de reproducere, nu are acțiune embriotoxică sau teratogenă. Astfel, produsul poate fi utilizat în toate stadiile de gestație, la toate grupele de vîrstă și se poate administra iepelor care alăpteză mânji.

4.8. Interacțiuni cu alte produse medicinale sau alte forme de interacțiune

Nu se cunosc.

4.9. Cantități de administrat și calea de administrare.

Produsul se administreză oral, în doză de 10 mg s.a./kg greutate corporala, o singura administrare:

- o seringă de 10 ml/ animal cu greutatea de 300 kg greutate corporală
- o seringă de 20ml/ animal cu greutatea de 600 kg greutate corporală

Se introduce seringa cu pasta în comisura buzelor la cabaline și se apasă pistonul. Datorită palatabilității sale (gustul dulce al produsului medicinal veterinar) animalul va accepta ușor tratamentul.

Pentru a asigura o administrare corectă a dozei terapeutice trebuie să se determine greutatea corporală a animalului cât mai precis.

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

Depășirea dozei de până la de 20 ori nu determină reacții adverse.

4.11. Timp de aşteptare

Nu este cazul.

Nu se administreză la cabalinele destinate consumului uman.

5. PROPRIETĂȚI FARMACOLOGICE

Grupa farmacoterapeutică: benzimidazoli și substanțe înrudite

Codul ATC vet - QP52AC13



5.1. Proprietăți farmacodinamice

Fenbendazolul aparține familiei benzimidazolilor, antihelmintice care se leagă de moleculele tubulinelor, inhibând astfel formarea microtubulinelor și tulburând diviziunea celulară. Aceste substanțe au o mai mare afinitate pentru tubulina nematodelor decât pentru cea a mamiferelor, aceasta dovedind activitatea selectivă față de paraziți. Microtubulii sunt formațiuni proteice din structura celulei eucariote. Împreună cu alte compozite ale citoșeletului, microtubulii sunt implicați în procese celulare vitale: segregarea materialului genetic, transportul intracelular, menținerea formei celulare, poziționarea organitelor celulare, transportul extracelular cu ajutorul cililor și mișcarea celulei cu ajutorul flagelilor și cililor. Eliminarea definitivă a microtubulilor duce la moartea celulei. Odată inhibată polimerizarea tubulinelor în microtubuli, întreaga fiziologie a celulei este perturbată, transportul celular și formarea fusului mitotic devenind imposibile. Deasemenea, studiile arată că benzimidazolii pot inhiba fumarat reductaza, iar prin aceasta blochează funcția mitocondriilor, astfel încât parazitul este lipsit de energie și moare.

5.2. Particularități farmacocinetice

Fenbendazolul se absoarbe rapid în organism datorită proprietăților lipofile, realizând rapid nivelul plasmatic terapeutic. Concentrația plasmatică se menține 48 - 72 ore după administrare sub forma metabolitului sulfoxid – fenbendazol.

6. PARTICULARITĂȚI FARMACEUTICE

6.1. Lista excipientilor

Monopropilenglicol, carboximetilceluloză sodică, benzoat de sodiu, apă purificată

6.2. Incompatibilități majore În absența studiilor de compatibilitate, acest produs medicinal veterinar nu trebuie amestecat cu alte produse medicinale veterinare.

6.3. Perioada de valabilitate

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar așa cum este ambalat pentru vânzare: 18 luni

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 10 zile

6.4. Precauții speciale pentru depozitare

A nu se păstra la temperatură mai mare de 25°C.

A se păstra la loc uscat.

A se proteja de lumină.

A se feri de îngheț.

6.5. Natura și compoziția ambalajului primar

Ambalaj primar:

Seringă gradată din polipropilena de 10 ml (11g) sau 20 ml (22 g).

Găleată din polipropilena cu 1000 ml (1100 g), prevăzută cu o seringă gradată din polipropilena de 20 ml.



Ambalaj secundar :

Cutie din carton x 1 seringa x 10 ml (11g).

Cutie din carton x 1 seringa x 20 ml (22 g).

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

Animalele tratate vor fi ținute în spații izolate iar dejechiile nu se vor utiliza la fertilizarea solului.

Orice produs medicinal veterinar neutilizat sau deșeu provenit din utilizarea unor astfel de produse, trebuie eliminate în conformitate cu cerințele locale.

7. DEȚINĂTORUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

S.C. VANELLI S.R.L.

Strada Iasi- Targu Frumos Km 10

Sat Letcani, Comuna Letcani ,707280

Jud. Iasi, Romania

Tel.: 40 232 253 442

E-mail: office@vanellivet.ro

8. NUMĂRUL(NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

120195

9. DATA PRIMEI AUTORIZĂRI/REÎNNOIRII AUTORIZAȚIEI

25.05.2012

10. DATA REVIZUIRII TEXTULUI

Aprilie 2019

INTERDICȚII PENTRU VÂNZARE, ELIBERARE ȘI/SAU UTILIZARE

Nu este cazul.



Anexa ur.3

INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE UNITATILE MICI DE AMBALAJUL PRIMAR

Seringă din polipropilena x 10 ml (11 g)

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

VANBENDAZOL 300 mg/g, pastă orală pentru cabaline
fenbendazol

2. CANTITATEA DE SUBSTANȚĂ (SUBSTANȚE) ACTIVĂ (ACTIVE)
1 g pasta orală contine:

Substanța activă:

Fenbendazol 300mg

3. CONȚINUT PE UNITATE DE GREUTATE, VOLUM SAU NUMĂR DE DOZE
10 ml (11 g)

4. CALE (CĂI) DE ADMINISTRARE

Administrare pe cale orală.

5. TIMP DE AȘTEPTARE

Nu este cazul.

Nu se administrează la cabalinele destinate consumului uman.

6. NUMĂRUL SERIEI

< Serie > < Lot > < BN > {număr}

7. DATA EXPIRĂRII

< EXP {lună/an}>

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 10 zile

8. MENTIUNEA „NUMAI PENTRU UZ VETERINAR”

Numai pentru uz veterinar.



INFORMATII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE UNITATILE MICI DE AMBALAJ PRIMAR

Seringa din polipropilena x 20 ml (22 g)

1.DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

VANBENDAZOL, 300 mg/g, pastă orală pentru cabaline
fenbendazol

2. CANTITATEA DE SUBSTANȚĂ (SUBSTANȚE) ACTIVĂ (ACTIVE)

1 g pasta orală conține:

Substanța activă:

Fenbendazol300mg

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

20 ml (22 g)

4. CALE (CĂI) DE ADMINISTRARE

Administrare pe cale orală

5. TEMPORALITATE (TIMP DE AȘTEPTARE)

Nu este cazul.

Nu se administrează la cabalinele destinate consumului uman.

6. NUMĂRUL SERIEI

< Serie> < Lot> < BN>{număr}

7. DATA EXPIRĂRII

< EXP {lună/an}>

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 10 zile

8. MENTIONEA „NUMAI PENTRU UZ VETERINAR”

Numai pentru uz veterinar.



INFORMATII CARE TREBUIE ÎNCRISE PE AMBALAJUL PRIMAR
Galeata din polipropilena x 1000 ml (1100 g) prevazuta cu o seringa gradata din polipropilena de 20 ml

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

VANBENDAZOL 300 mg/g, pastă orală pentru cabaline
fenbendazol

2. DECLARAREA SUBSTANTELOR ACTIVE SI A ALTOR SUBSTANTE

1 g pasta orală contine:

Substanța activă:

Fenbendazol 300 mg

Excipienti: benzoat de sodiu... 1,2 mg

3. FORMA FARMACEUTICA

Pasta orală

4. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI

1000 ml (1100 g)

5. SPECII TINTA

Cabaline

6. INDICATII

La cabaline în tratamentul profilactic (în efectivele în care diagnosticul a fost confirmat) și curativ al nematodozelor determinate de paraziți sensibili la acțiunea substanței active:
(*Strongylus vulgaris*, *Strongylus equines*, *Strongylus edentatus*, *Trichonema spp.*, *Cylicocyclus spp.*, *Strongyloides westeri*, *Oxiuris equi*, *Parascaris equorum*)

7. MOD SI CALE DE ADMINISTRARE

Produsul se administrează oral, în doză de 10 mg s.a./kg greutate corporală, o singura administrare:

- o seringă de 10 ml/ animal cu greutatea de 300 kg greutate corporală
- o seringă de 20ml/ animal cu greutatea de 600 kg greutate corporală

Se introduce seringă cu pasta în comisura buzelor la cabaline și se apasă pistonul. Datorită palatabilității sale (gustul dulce al medicamentului) animalul va accepta ușor tratamentul.

Pentru a asigura o administrare corecta a dozei terapeutice trebuie să se determine greutatea corporală a animalului cât mai precis.

8. TEMP DE ASTEPTARE

Nu este cazul.

Nu se administrează la cabalinele destinate consumului uman.



9. ATENTIONARE (ATTENTIONARI) SPECIALA (SPECIALE), DUPA CAZ

Citiți prospectul înainte de utilizare.

10. DATA EXPIRARII

<Exp luna/an>

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 10 zile

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar aşa cum este ambalat pentru vânzare: 18 luni

11. CONDITII SPECIALE DE DEPOZITARE

A nu se păstra la temperatură mai mare de 25°C.

A se păstra la loc uscat.

A se proteja de lumină.

A se feri de îngheț.

12. PRECAUTII SPECIALE PENTRU ELIMINAREA PRODUSELOR NEUTILIZATE SAU A DESEURILOR, DUPA CAZ

Animalele tratate vor fi ținute în spații izolate iar dejeștiile nu se vor utiliza la fertilizarea solului.

Orice produs medicinal veterinar neutilizat sau deșeu provenit din utilizarea unor astfel de produse, trebuie eliminate în conformitate cu cerințele locale.

13. MENTIUNEA "NUMAI PENTRU UZ VETERINAR" SI CONDITII SAU RESTRICTII PRIVIND ELIBERAREA SI UTILIZAREA, DUPA CAZ

Numai pentru uz veterinar.

Se eliberează numai pe bază de rețeta veterinară.

14. MENTIUNEA "A NU SE LASA LA VEDEREA SI INDEMANA COPIILOR"

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

15. NUMELE SI ADRESA DETINATORULUI AUTORIZATIEI DE COMERCIALIZARE

S.C. VANELLI S.R.L.

Strada Iasi- Targu Frumos Km 10

Sat Letcani, Comuna Letcani ,707280

Jud. Iasi, Romania

Tel.: 40 232 253 442

E-mail: office@vanellivet.ro

16. NUMARUL AUTORIZATIEI DE COMERCIALIZARE

120195

17. NUMARUL DE FABRICATIE AL SERIEI DE PRODUS

< Serie> < Lot> < BN>{număr}



INFORMATII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL SECUNDAR
Cutie din carton x 1 seringă x 10 ml (11 g); x 20 ml (22 g)

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

VANBENDAZOL, 300 mg/g ,pastă orală pentru cabaline
fenbendazol

2. DECLARAREA SUBSTANTELOR ACTIVE SI A ALTOR SUBSTANTE

1 g pastă orală conține:

Substanță activă:

Fenbendazol300 mg

Excipienti: benzoat de sodiu....1,2 mg

3. FORMA FARMACEUTICA

Pastă orală

4. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI

10 ml (11 g)

20 ml (22 g)

5. SPECII TINTA

Cabaline

6. INDICATII

La cabaline în tratamentul profilactic (în efectivele în care diagnosticul a fost confirmat) și curativ al nematodozelor determinate de paraziți sensibili la acțiunea substanței active:

Strongylus vulgaris, Strongylus equines, Strongylus edentatus, Trichonema spp., Cylicocyclus spp., Strongyloides westeri, Oxiuris equi, Parascaris equorum.

7. MOD SI CALE DE ADMINISTRARE

Produsul se administrează oral, în doză de 10 mg s.a./kg greutate corporală, o singura administrare:

- o seringă de 10 ml/ animal cu greutatea de 300 kg greutate corporală
- o seringă de 20ml/ animal cu greutatea de 600 kg greutate corporală

Se introduce seringă cu pastă în comisura buzelor la cabaline și se apasă pistonul. Datorită palatabilității sale (gustul dulce al medicamentului) animalul va accepta ușor tratamentul.

Pentru a asigura o administrare corectă a dozei terapeutice trebuie să se determine greutatea corporală a animalului cât mai precis.

8. TEMP DE ASTEPTARE

Nu este cazul.

Nu se administrează la cabalinele destinate consumului uman.

9. ATENTIONARE (ATENTIONARI) SPECIALA (SPECIALE), DUPA CAZ



10

Citiți prospectul înainte de utilizare.

10. DATA EXPIRARII

<Exp luna/an>

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 10 zile

11. CONDITII SPECIALE DE DEPOZITARE

A nu se păstra la temperatură mai mare de 25°C.

A se păstra la loc uscat.

A se proteja de lumină.

A se feri de îngheț.

12. PRECAUTII SPECIALE PENTRU ELIMINAREA PRODUSELOR NEUTILIZATE SAU A DESEURILOR, DUPA CAZ

Animalele tratate vor fi ținute în spații izolate iar dejechiile nu se vor utiliza la fertilizarea solului.

Orice produs medicinal veterinar neutilizat sau deșeu provenit din utilizarea unor astfel de produse, trebuie eliminate în conformitate cu cerințele locale.

13. MENTIUNEA "NUMAI PENTRU UZ VETERINAR" SI CONDITII SAU RESTRICTII PRIVIND ELIBERAREA SI UTILIZAREA, DUPA CAZ

Numai pentru uz veterinar. Se eliberează numai pe bază de rețeta veterinară.

14. MENTIUNEA "A NU SE LASA LA VEDEREA SI INDEMANA COPIILOR"

A nu se lăsa la vedere și îndemâna copiilor.

15. NUMELE SI ADRESA DETINATORULUI AUTORIZATIEI DE COMERCIALIZARE

S.C. VANELLI S.R.L.

Strada Iasi- Targu Frumos Km 10

Sat Letcani, Comuna Letcani ,707280

Jud. Iasi, Romania

Tel.: 40 232 253 442

E-mail: office@vanellivet.ro

16. NUMARUL AUTORIZATIEI DE COMERCIALIZARE

120195

17. NUMARUL DE FABRICATIE AL SERIEI DE PRODUS

< Serie> < Lot> < BN>{număr}



Anexa ur h

PROSPECT

VANBENDAZOL, 300 mg/g, pastă orală pentru cabaline

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

S.C. VANELLI S.R.L.

Strada Iasi- Targu Frumos Km 10
Sat Letcani, Comuna Letcani ,707280
Jud. Iasi, Romania
Tel.: 40 232 253 442
E-mail: office@vanellivet.ro

2. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

VANBENDAZOL, 300 mg/g, pasta orala pentru cabaline
Fenbendazol

3. DECLARAȚAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR INGREDIENTE
1 g pasta orala contine:

Substanța activă:

Fenbendazol300 mg

Excipienti:

Benzoat de sodiu: 1,2 mg

4. INDICAȚII

La cabaline în tratamentul profilactic (în efectivele în care diagnosticul a fost confirmat) și curativ al nematodozelor determinate de paraziți sensibili la acțiunea substanței active: (*Strongylus vulgaris, Strongylus equines, Strongylus edentatus, Trichonema spp., Cylicocyclus spp., Strongyloides westeri, Oxiuris equi, Parascaris equorum*)

5. CONTRAINDIICAȚII

Nu se utilizează în caz de hipersensibilitate la substanța activă sau oricare dintre excipienți.

6. REACȚII ADVERSE

Produsul este bine tolerat când se administrează conform indicațiilor. Depasirea dozei de pâna la 20 ori nu determină reacții adverse.

Dacă observați orice reacție adversă, chiar și cele care nu sunt deja incluse în acest prospect sau credeți că medicamentul nu a avut efect va ruga să informați medicul veterinar.



7. SPECII ȚINTĂ

Cabaline.

8. POSOLOGIE PENTRU FIECARE SPECIE, CĂILE ȘI MODUL DE ADMINISTRARE

Produsul se administrează oral, în doză de 10 mg s.a./kg greutate corporală, o singură administrare:

- o seringă de 10 ml/ animal cu greutatea de 300 kg greutate corporală
 - o seringă de 20ml/ animal cu greutatea de 600 kg greutate corporală
- Se introduce seringă cu pastă în comisura buzelor la cabaline și se apasă pistonul.

9. RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

Datorită palatabilității sale (gustul dulce al produsului medicinal vetreină) animalul va accepta ușor tratamentul. Pentru a asigura o administrare corectă a dozei terapeutice trebuie să se determine greutatea corporală a animalului cât mai precis.

10. TEMP DE AȘTEPTARE

Nu este cazul.

Nu se administrează la cabalinele destinate consumului uman.

11. PRECAUȚII SPECIALE DE DEPOZITARE

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

A nu se păstra la temperatură mai mare de 25°C.

A se păstra la loc uscat.

A se proteja de lumină.

A se feri de îngheț.

A nu se utilizează după data expirării marcată pe etichetă.

Perioada de valabilitatea a produsului medicinal veterinar după prima deschidere a ambalajului primar: 10 zile.

12. ATENȚIONĂRI SPECIALE

Atenționări speciale pentru fiecare specie țintă

Urmatoarele practici cresc riscul dezvoltării rezistenței și în consecință pot determina ineficiența terapiei antihelmintice:

- Utilizarea repetată și prea frecventă a antihelminticelor din aceeași clasa, pe o perioadă mai lungă de timp.
- Subdozarea, care poate fi determinată de o subestimare a greutății corporale a animalului sau de o administrare incorectă a produsului.
- Cazurile clinice suspecte de rezistență la antihelmintice trebuie investigate utilizând teste paraclinice (ex: testul de numărare a ouălelor din fecale). În situația în care testele indică rezistență față de o anumită clasa de antihelmintice, trebuie utilizat un



antihelmintic care aparține unei clase farmacologice diferite și care are un mecanism de acțiune diferit de acțiune.

-Rezistența la fenbendazol a fost raportată pe *Trichonema spp.* la cabaline. Prin urmare utilizarea acestui produs trebuie susținută de informații epidemiologice locale (regionale, la nivel de ferma) despre susceptibilitatea *Trichonema spp.* și însoțită de recomandări despre modalități de limitare a selecției de rezistență la fenbendazol.

Precauții speciale pentru utilizare

Precauții speciale pentru utilizarea la animale.

Nu există.

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

Nu fumați și nu mâncați în timp ce utilizați produsul. Spălați bine mâinile după utilizarea produsului.

Utilizare în perioada de gestație, lactație sau în perioada de ouat

Fenbendazolul nu are efecte negative asupra funcției de reproducere, nu are acțiune embriotoxică sau teratogenă. Astfel, produsul poate fi utilizat în toate stadiile de gestație, la toate grupele de vârstă și se poate administra iepelor care alăptează mânji.

Interacțiuni cu alte produse medicinale sau alte forme de interacțiune

Nu se cunosc.

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

Depășirea dozei de până la de 20 ori nu determină reacții adverse.

Incompatibilități

În absența studiilor de compatibilitate, acest produs medicinal veterinar nu trebuie amestecat cu alte produse medicinale veterinare.

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

Animalele tratate vor fi ținute în spații izolate iar dejecliiile nu se vor utiliza la fertilizarea solului.

Medicamentele nu trebuie aruncate în ape reziduale sau resturi menajere.

Solicitați medicului veterinar sau farmacistului informații referitoare la modalitatea de eliminare a medicamentelor care nu mai sunt necesare. Aceste măsuri contribuie la protecția mediului.

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

Aprilie 2019

15. ALTE INFORMAȚII

Prezentare:

Ambalaj primar :



Seringă gradată din polipropilena cu 10 ml (11 g) sau 20 ml (22 g).
Galeata din polipropilenă cu 1000 ml (1100 g), prevazută cu o seringă gradată din polipropilena de 20 ml.

Ambalaj secundar :

Cutie din carton x 1 seringă cu pastă orală x 10 ml (11 g)
Cutie din carton x 1 seringă cu pastă orală x 20 ml (22 g)

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.

S.C. VANELLI S.R.L.

Strada Iasi- Targu Frumos Km 10
Sat Letcani, Comuna Letcani ,707280
Jud. Iasi, Romania
Tel.: 40 232 253 442
E-mail: office@vanellivet.ro



