

B. ΦΥΛΛΟ ΟΔΗΓΙΩΝ ΧΡΗΣΗΣ

ΦΥΛΛΟ ΟΔΗΓΙΩΝ ΧΡΗΣΗΣ:

1. Ονομασία του κτηνιατρικού φαρμακευτικού προϊόντος

Proposure 10 mg/ml ενέσιμο γαλάκτωμα για σκύλους και γάτες.

2. Σύνθεση

Κάθε ml περιέχει:

Δραστικό συστατικό:

Προποφόλη 10 mg

Λευκό ή υπόλευκο, ομοιογενές ενέσιμο γαλάκτωμα.

3. Είδη ζώων

Σκύλοι και γάτες

4. Θεραπευτικές ενδείξεις

Γενική αναισθησία για σύντομες επεμβάσεις που διαρκούν έως και πέντε λεπτά.

Εγκατάσταση και διατήρηση της γενικής αναισθησίας, με χορήγηση σταδιακά αυξανόμενων δόσεων μέχρι την επίτευξη του αποτελέσματος.

Εγκατάσταση γενικής αναισθησίας, η διατήρηση της οποίας υποστηρίζεται μέσω εισπνεόμενων αναισθητικών.

5. Αντενδείξεις

Να μη χρησιμοποιείται σε περίπτωση υπερευαισθησίας στη δραστική ουσία ή σε κάποιο από τα έκδοχα.

6. Ειδικές προειδοποιήσεις

Ειδικές προειδοποιήσεις:

Το προϊόν είναι ένα σταθερό γαλάκτωμα.

Μην το χρησιμοποιήσετε αν, μετά από ήπια ανακίνηση, εξακολουθούν να υπάρχουν ενδείξεις διαχωρισμού των φάσεων.

Πριν από τη χρήση, το προϊόν θα πρέπει να ελέγχεται οπτικά για την απουσία ορατών σταγονιδίων ή ξένων σωματιδίων ή διαχωρισμού φάσεων και να απορρίπτεται όταν αυτά υπάρχουν.

Εάν το προϊόν ενεθεί πολύ αργά μπορεί να μην επιτευχθεί ένα επαρκές επίπεδο αναισθησίας λόγω μη επίτευξης του κατάλληλου ορίου φαρμακολογικής δράσης.

Ιδιαίτερες προφυλάξεις για την ασφαλή χρήση στα είδη ζώων:

Κατά την εγκατάσταση της αναισθησίας, μπορεί να εμφανισθούν ήπια υπόταση και παροδική άπνοια. Αν το προϊόν ενεθεί υπερβολικά γρήγορα, μπορεί να εμφανιστεί καρδιοπνευμονική καταστολή (άπνοια, βραδυκαρδία, υπόταση).

Κατά τη χρήση του κτηνιατρικού φαρμακευτικού προϊόντος, πρέπει να είναι διαθέσιμες συσκευές για τη διατήρηση ανοικτού αεραγωγού, τεχνητού αερισμού και οξυγόνωσης. Μετά την εγκατάσταση της

αναισθησίας, συνιστάται η χρήση ενδοτραχειακού σωλήνα. Συνιστάται η χορήγηση συμπληρωματικού οξυγόνου κατά τη διατήρηση της αναισθησίας.

Θα πρέπει να επιδεικνύεται προσοχή σε σκύλους και γάτες με καρδιακή, αναπνευστική, νεφρική ή ηπατική ανεπάρκεια, σε υποογκαιμικά, απισχνασμένα, ηλικιωμένα ή εξασθενημένα ζώα.

Όταν η προποφόλη χορηγείται ταυτόχρονα με οπιοειδή, μπορεί να χρησιμοποιηθεί ένας αντιχολινεργικός παράγοντας (π.χ. ατροπίνη) σε περιπτώσεις βραδυκαρδίας σύμφωνα με την αξιολόγηση της σχέσης οφέλους/κινδύνου από τον υπεύθυνο κτηνίατρο. Βλέπε παράγραφο « Αλληλεπιδράσεις με άλλα φαρμακευτικά προϊόντα και άλλες μορφές αλληλεπίδρασης ».

Θα πρέπει να επιδεικνύεται προσοχή κατά τη χορήγηση του προϊόντος σε ασθενείς με υποπρωτεϊναιμία, υπερλιπιδαιμία ή σε ιδιαίτερα ισχνά ζώα, δεδομένου ότι τα ζώα αυτά μπορεί να είναι πιο ευαίσθητα στις ανεπιθύμητες ενέργειες.

Η προποφόλη δεν έχει αναλγητικές ιδιότητες. Ως εκ τούτου, θα πρέπει να παρέχονται συμπληρωματικοί αναλγητικοί παράγοντες σε περιπτώσεις όπου οι επεμβάσεις αναμένεται ότι θα είναι επώδυνες.

Έχει αναφερθεί ότι η κάθαρση της προποφόλης είναι βραδύτερη και η συχνότητα εμφάνισης άπνοιας είναι μεγαλύτερη στους σκύλους ηλικίας άνω των 8 ετών από ό,τι σε νεότερα ζώα. Θα πρέπει να λαμβάνεται επιπλέον μέριμνα κατά τη χορήγηση του προϊόντος σε αυτά τα ζώα. Για παράδειγμα, μια χαμηλότερη δόση προποφόλης μπορεί να είναι επαρκής για την εγκατάσταση σε αυτές τις περιπτώσεις.

Έχει αναφερθεί ότι τα λαγωνικά όρασης επιδεικνύουν βραδύτερη κάθαρση της προποφόλης και μπορεί να έχουν ελαφρώς μεγαλύτερη διάρκεια ανάνηψης από την αναισθησία συγκριτικά με άλλες φυλές σκύλων.

Χρησιμοποιείτε άσηπτες τεχνικές κατά τη χορήγηση του προϊόντος, καθώς δεν περιέχει αντιμικροβιακό συντηρητικό.

Ιδιαίτερες προφυλάξεις που πρέπει να λαμβάνονται από το άτομο που χορηγεί το κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν σε ζώα:

Η προποφόλη είναι ένα ισχυρό γενικό αναισθητικό φάρμακο και θα πρέπει να λαμβάνεται ιδιαίτερη μέριμνα για την αποφυγή εξ' ατυχήματος αυτοένεσης. Κατά προτίμηση, θα πρέπει να χρησιμοποιείται το προστατευτικό καπάκι της βελόνας μέχρι τη στιγμή της ένεσης.

Σε περίπτωση που κατά λάθος κάνετε αυτοένεση, να αναζητήσετε αμέσως ιατρική βοήθεια και να επιδείξετε στον ιατρό το φύλλο οδηγιών χρήσεως, **αλλά ΜΗΝ ΟΔΗΓΕΙΤΕ καθώς μπορεί να υπάρξει καταστολή.**

Άτομα με γνωστή υπερευαισθησία στην προποφόλη ή σε κάποιο από τα έκδοχα πρέπει να αποφεύγουν την επαφή με το κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν.

Αποφύγετε την επαφή με το δέρμα και τα μάτια, καθώς το προϊόν μπορεί να προκαλέσει ερεθισμό.

Σε περίπτωση επαφής με το προϊόν, πλύνετε άμεσα το δέρμα και τα μάτια με άφθονο καθαρό νερό. Εάν ο ερεθισμός επιμένει, να αναζητήσετε ιατρική βοήθεια.

Συμβουλή προς τον ιατρό: Μην αφήνετε τον ασθενή χωρίς επίβλεψη. Διατηρείτε ανοικτούς τους αεραγωγούς και διασφαλίστε συμπτωματική και υποστηρικτική θεραπεία.

Εγκυμοσύνη και γαλουχία :

Η ασφάλεια του εν λόγω προϊόντος σε έμβρυα/νεογνά και κατά τη διάρκεια της γαλουχίας δεν έχει αποδειχθεί.

Έχει αναφερθεί η επιτυχής χρήση του προϊόντος σε σκύλους για την εγκατάσταση αναισθησίας πριν από την Καισαρική τομή.

Χρησιμοποιήστε το προϊόν μόνο σύμφωνα με την εκτίμηση οφέλους/κινδύνου από τον υπεύθυνο κτηνίατρο.

Αλληλεπίδραση με άλλα φαρμακευτικά προϊόντα και άλλες μορφές αλληλεπίδρασης:

Η προποφόλη μπορεί να χρησιμοποιηθεί σε συνδυασμό με φάρμακα προνάρκωσης, π.χ. ατροπίνη, γλυκοπυρρολάτη, αγωνιστές των α-2 υποδοχέων (μεδετομιδίνη, δεξμεδετομιδίνη), ακεπρομαζίνη, βενζοδιαζεπίνες (διαζεπάμη, μιδαζολάμη), εισπνεόμενους παράγοντες (π.χ. αλοθάνιο, ισοφλουράνιο, σεβοφλουράνιο, ενφλουράνιο και υποξείδιο του αζώτου), καθώς και αναλγητικούς παράγοντες, όπως η πεθιδίνη και η βουπρενορφίνη.

Η ταυτόχρονη χρήση κατασταλτικών ή αναλγητικών φαρμάκων είναι πιθανό να μειώσει τη δόση της προποφόλης που απαιτείται για την εγκατάσταση και τη διατήρηση της αναισθησίας. Βλέπε παράγραφο «Δοσολογία και τρόπος χορήγησης».

Η ταυτόχρονη χρήση της προποφόλης και οπιοειδών μπορεί να προκαλέσει σημαντική αναπνευστική καταστολή και σημαντική μείωση της καρδιακής συχνότητας. Στις γάτες, έχει αναφερθεί ότι η ταυτόχρονη χρήση προποφόλης και κεταμίνης προκαλεί άπνοια συχνότερα από ό,τι η χρήση προποφόλης με άλλα φάρμακα προνάρκωσης. Για τη μείωση του κινδύνου άπνοιας, η προποφόλη θα πρέπει να χορηγείται αργά, επί 60 δευτερόλεπτα. Βλέπε επίσης παράγραφο «Ιδιαίτερες προφυλάξεις κατά τη χρήση».

Το προϊόν μπορεί να χορηγείται συγχρόνως με διαλύματα γλυκόζης, χλωριούχου νατρίου και γλυκόζης + χλωριούχου νατρίου.

Το προϊόν μπορεί να αναμιγνύεται με διαλύματα γλυκόζης προς έγχυση ή φυσιολογικό ορό.

Η συγχορήγηση της προποφόλης και εγχύσεων οπιοειδών (π.χ. φαιντανύλη, αλφεντανύλη) για τη διατήρηση της γενικής αναισθησίας μπορεί να οδηγήσει σε παρατεταμένη ανάνηψη. Έχει παρατηρηθεί καρδιακή ανακοπή σε σκύλους που έλαβαν προποφόλη ακολουθούμενη από αλφεντανύλη.

Η χορήγηση της προποφόλης με άλλα φαρμακευτικά προϊόντα τα οποία μεταβολίζονται μέσω του κυτοχρώματος P450 (ισοένζυμο 2B11 στον σκύλο), όπως χλωραμφαινικόλη, κετοκοναζόλη, λοπεραμίδα, μειώνει την κάθαρση της προποφόλης και παρατείνει την ανάνηψη μετά από την αναισθησία.

Υπερδοσολογία :

Η εξ' ατυχήματος υπερδοσολογία είναι πιθανό να προκαλέσει καρδιο-αναπνευστική καταστολή. Σε τέτοιες περιπτώσεις, διασφαλίστε ότι οι αεραγωγοί είναι ανοικτοί και αρχίστε υποβοηθούμενο ή ελεγχόμενο αερισμό με οξυγόνο, χορηγώντας αγγειοσυσπαστικούς παράγοντες και ενδοφλέβια υγρά για την υποστήριξη της καρδιαγγειακής λειτουργίας.

Κύριες ασυμβατότητες:

Να μην αναμιγνύεται με άλλα κτηνιατρικά φαρμακευτικά προϊόντα, εκτός των διαλυμάτων γλυκόζης προς έγχυση ή των εγχύσεων φυσιολογικού ορού.

7. Ανεπιθύμητα συμβάντα

Σκύλοι :

Πολύ συχνά (>1 ζώο / 10 υπό θεραπεία ζώα):	Υπόταση (χαμηλή αρτηριακή πίεση) (ήπια)1, Άπνοια ((προσωρινή διακοπή της αναπνοής) (παροδική)1
Συχνά (1 έως 10 ζώα / 100 υπό θεραπεία ζώα):	Διέγερση1 (κωπηλασία, μυόκλωνος (μυϊκός σπασμός), νυσταγμός (ταχεία κίνηση των ματιών), οπίσθιο τόξο (ανώμαλη καμπύλωση προς τα πίσω))
Σπάνια (1 έως 10 ζώα / 10.000 υπό θεραπεία ζώα):	Εμετός 2, Διέγερση 2

1 Κατά την εισαγωγή της αναισθησίας

2 Κατά τη φάση της ανάρρωσης

γάτες :

Πολύ συχνά (>1 ζώο / 10 υπό θεραπεία ζώα):	Υπόταση (χαμηλή αρτηριακή πίεση) (ήπια)1, Άπνοια ((προσωρινή διακοπή της αναπνοής) (παροδική)1
Συχνά (1 έως 10 ζώα / 100 υπό θεραπεία ζώα):	Διέγερση1 (κωπηλασία, μυόκλωνος (μυϊκός σπασμός), νυσταγμός (ταχεία κίνηση των ματιών), οπίσθιο τόξο (ανώμαλη καμπύλωση προς τα πίσω))
Όχι συχνά (1 έως 10 ζώα / 1.000 υπό θεραπεία ζώα):	Φτέρνισμα2 Γλείψιμο (του προσώπου και των ποδιών)2 Ρέψιμο2, διάρροια3 Αναιμία σώματος Heinz3,4 Ανορεξία (απώλεια όρεξης)3, Παρατεταμένη ανάρρωση3 Οίδημα προσώπου (πρήξιμο) (ήπιο)3
Σπάνια (1 έως 10 ζώα / 10.000 υπό θεραπεία ζώα):	Εμετός 2, Διέγερση 2

1 Κατά την εισαγωγή της αναισθησίας

2 Κατά τη φάση της ανάρρωσης

3 Σε περίπτωση επαναλαμβανόμενης αναισθησίας, λόγω αυξημένης ευαισθησίας. Ο κίνδυνος αυτός μπορεί να μειωθεί με τον περιορισμό της επαναλαμβανόμενης αναισθησίας σε διαστήματα άνω των 48 ωρών.

4 Οξειδωτική βλάβη και παραγωγή σωμάτων Heinz.

Η αναφορά ανεπιθύμητων συμβάντων είναι σημαντική. Επιτρέπει τη συνεχή παρακολούθηση της ασφάλειας ενός προϊόντος. Εάν παρατηρήσετε οποιαδήποτε ανεπιθύμητη ενέργεια, ακόμα και αν δεν αναφέρεται στο εσώκλειστο φύλλο οδηγιών χρήσης ή αμφιβάλλετε για την αποτελεσματικότητα του φαρμάκου, παρακαλείσθε να επικοινωνήσετε, καταρχάς, με τον κτηνίατρό σας. Μπορείτε επίσης να αναφέρετε οποιαδήποτε ανεπιθύμητα συμβάντα στον κάτοχο της άδειας κυκλοφορίας ή στον τοπικό αντιπρόσωπο του κατόχου της άδειας κυκλοφορίας χρησιμοποιώντας τα στοιχεία επικοινωνίας στο τέλος αυτού του φύλλου οδηγιών χρήσης, ή μέσω του εθνικού σας συστήματος αναφοράς:

Εθνικός Οργανισμός Φαρμάκων

Μεσογείων 284

GR-15562 Χολαργός, Αθήνα

Τηλ: + 30 21 32040213

e-mail: vetpharmacovigilance@eof.gr

Ιστότοπος: <http://www.eof.gr>

8. Δοσολογία για κάθε είδος, τρόπος και οδοί χορήγησης

Μόνο για ενδοφλέβια χρήση.

Ανακινήστε ελαφρά πριν από τη χρήση.

Οι δοσολογικές απαιτήσεις είναι δυνατόν να διαφέρουν σημαντικά μεταξύ μεμονωμένων ζώων και επηρεάζονται από μία σειρά παραγόντων (παρακαλούμε ανατρέξτε στα σημεία «Ειδική προφύλαξη για τη χορήγηση στα ζώα» και «Αλληλεπιδράσεις με άλλα φαρμακευτικά προϊόντα και άλλες μορφές αλληλεπίδρασης»). Ειδικότερα, η χρήση προ-αναισθητικών φαρμάκων (προνάρκωση) μπορεί να ελαττώσει σημαντικά τις απαιτήσεις σε προποφόλη, ανάλογα με τον τύπο και τη δόση των χρησιμοποιούμενων προ-αναισθητικών φαρμάκων.

Η δόση που θα χορηγηθεί θα πρέπει να εκτιμάται με βάση τις μέσες δοσολογικές απαιτήσεις κατά την προετοιμασία για την αναισθησία. **Οι ακριβείς δοσολογικές απαιτήσεις ενός μεμονωμένου ζώου μπορεί να είναι σημαντικά χαμηλότερες ή υψηλότερες σε σχέση με τη μέση δόση.**

Εγκατάσταση της αναισθησίας

Η δόση εγκατάστασης του κτηνιατρικού φαρμακευτικού προϊόντος που παρουσιάζεται στον παρακάτω πίνακα βασίζεται σε δεδομένα που έχουν ληφθεί από ελεγχόμενες εργαστηριακές μελέτες και μελέτες πεδίου και αντιπροσωπεύει τη μέση ποσότητα του φαρμάκου που απαιτείται για σκύλους και γάτες για την επιτυχή εγκατάσταση της αναισθησίας.

Η ακριβής δόση που θα χορηγηθεί θα πρέπει να βασίζεται και να τιτλοδοτείται βάσει της ατομικής, κλινικής ανταπόκριση κάθε ζώου.

	Δόση Οδηγός mg/kg σωματικού βάρους	Όγκος δόσης ml/kg σωματικού βάρους
ΣΚΥΛΟΙ		
Χωρίς προνάρκωση	6,5	0,65
<u>Με προνάρκωση*</u>		
αλφα-2 αγωνιστής	3,0	0,30
με βάση την ακεπρομαζίνη	4,5	0,45
ΓΑΤΕΣ		
Χωρίς προνάρκωση	8,0	0,8
<u>Με προνάρκωση*</u>		
αλφα-2 αγωνιστής	2,0	0,2
με βάση την ακεπρομαζίνη	6,0	0,6

*Σε ορισμένα ζώα, δόσεις εγκατάστασης σημαντικά χαμηλότερες από τη μέση δόση μπορεί να είναι αποτελεσματικές μετά από την προνάρκωση με ένα πρωτόκολλο που βασίζεται σε αλφα-2-αδρενεργικούς υποδοχείς.

Η δοσομετρική σύριγγα θα πρέπει να προετοιμάζεται με βάση τον όγκο δόσης του προϊόντος που φαίνεται παραπάνω, ο οποίος υπολογίζεται με βάση το σωματικό βάρος. Η δόση θα πρέπει να χορηγείται με αργό ρυθμό μέχρι την επίτευξη του αποτελέσματος και η χορήγηση θα πρέπει να συνεχίζεται έως ότου ο κλινικός ιατρός έχει βεβαιωθεί ότι το βάθος της αναισθησίας είναι επαρκές για τη διασωλήνωση της τραχείας. Ενδεικτικά, το προϊόν θα πρέπει να χορηγείται για περίοδο 10-40 δευτερολέπτων.

Διατήρηση

Όπου η αναισθησία διατηρείται μέσω σταδιακά αυξανόμενων ενέσεων του προϊόντος, η συχνότητα των δόσεων και η διάρκεια του αποτελέσματος θα ποικίλουν μεταξύ των ζώων. Η σταδιακά αυξανόμενη δόση που απαιτείται για τη διατήρηση της αναισθησίας είναι συνήθως χαμηλότερη σε ζώα τα οποία έχουν λάβει προνάρκωση σε σύγκριση με ζώα τα οποία δεν έχουν λάβει προνάρκωση.

Μία σταδιακά αυξανόμενη δόση περίπου 0,15 ml/kg (1,5 mg/kg σ.β.) σε σκύλους και περίπου 0,2 ml/kg (2,0 mg/kg σ.β.) σε γάτες μπορεί να χορηγηθεί όταν η αναισθησία γίνει ιδιαίτερα ελαφρά. Η δόση αυτή μπορεί να επαναληφθεί κατ' απαίτηση για τη διατήρηση ενός κατάλληλου βάθους αναισθησίας, αφήνοντας 20-30 δευτερόλεπτα μεταξύ κάθε δόσης για την εκτίμηση του αποτελέσματος. Κάθε σταδιακά αυξανόμενη δόση θα πρέπει να χορηγείται με αργό ρυθμό μέχρι την επίτευξη του αποτελέσματος.

Συνεχής και παρατεταμένη έκθεση (μεγαλύτερη των 30 λεπτών) μπορεί να οδηγήσει σε βραδύτερη ανάνηψη, ιδίως σε γάτες.

Διατήρηση της αναισθησίας με εισπνεόμενους παράγοντες

Όπου χρησιμοποιούνται εισπνεόμενοι παράγοντες για τη διατήρηση της γενικής αναισθησίας, μπορεί να είναι απαραίτητη η χρήση υψηλότερης αρχικής συγκέντρωσης του εισπνεόμενου αναισθητικού από την συνήθως απαιτούμενη, μετά από την εγκατάσταση με βαρβιτουρικούς παράγοντες.

9. Οδηγίες για τη σωστή χορήγηση

Το προϊόν είναι ένα στείρο προϊόν για ενδοφλέβια χορήγηση.

Ανακινήστε ελαφρά πριν από τη χρήση.

Το προϊόν πρέπει να αναρροφάται υπό άσηπτες συνθήκες μέσα σε μια αποστειρωμένη σύριγγα αμέσως μετά το άνοιγμα της αμπούλας ή το σπάσιμο της σφράγισης της φιάλης. Η χορήγηση θα πρέπει να αρχίσει χωρίς καθυστέρηση.

10. Χρόνοι αναμονής

Δεν απαιτείται.

11. Ειδικές συνθηκες διατηρησης

Να φυλάσσεται σε θέση, την οποία δεν βλέπουν και δεν προσεγγίζουν τα παιδιά.

Μην καταψύχετε.

Να μη χρησιμοποιείται αυτό το κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν μετά από την ημερομηνία λήξης που αναγράφεται στην ετικέτα/ κουτί.

Η ημερομηνία λήξεως συμπίπτει με την τελευταία ημέρα του συγκεκριμένου μήνα.

Το προϊόν θα πρέπει να χρησιμοποιείται αμέσως μετά το άνοιγμα του φιαλιδίου. Προϊόν το οποίο παραμένει στον περιέκτη θα πρέπει να απορρίπτεται.

12. Ειδικές προφυλάξεις απόρριψης

Τα φάρμακα δεν πρέπει να απορρίπτονται μέσω των λυμάτων ή των οικιακών αποβλήτων.

Χρησιμοποιήστε προγράμματα επιστροφής φαρμάκων για την απόρριψη μη χρησιμοποιηθέντων κτηνιατρικών φαρμακευτικών προϊόντων ή άλλων υλικών που προέρχονται από τη χρήση τους σύμφωνα με τις τοπικές απαιτήσεις και με τυχόν ισχύοντα εθνικά συστήματα συλλογής.> <Τα μέτρα αυτά αποσκοπούν στην προστασία του περιβάλλοντος.

13. Ταξινόμηση των κτηνιατρικών φαρμακευτικών προϊόντων

Να χορηγείται μόνον με κτηνιατρική συνταγή.

14. Αριθμοί άδειας κυκλοφορίας και συσκευασίες

166/14-01-2022/K-0220801

Κουτί που περιέχει πέντε φιαλίδια των 20 ml

Κουτί που περιέχει ένα φιαλίδιο των 50 ml

Μπορεί να μην κυκλοφορούν όλες οι συσκευασίες.

15. Ημερομηνία τελευταίας αναθεώρησης του φύλλου οδηγιών χρήσης

07/2025

16. Στοιχεία επικοινωνίας

Κάτοχος της άδειας κυκλοφορίας:

Axience
Tour Eссор
14, Rue Scandicci
93500 Pantin
France

Παραγωγός υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

CORDEN PHARMA S.p.A.
Viale dell'Industria 3
Caponago (MB)
Italy

Τοπικοί αντιπρόσωποι και στοιχεία επικοινωνίας για την αναφορά πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών:

Για οποιαδήποτε πληροφορία σχετικά με το παρόν κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν, παρακαλείσθε να απευθυνθείτε στον τοπικό αντιπρόσωπο του κατόχου της άδειας κυκλοφορίας.

Στοιχεία επικοινωνίας για την αναφορά πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών:

Neocell E.Π.Ε.
Εμπορία Κτηνιατρικών Φαρμάκων
10^ο χλμ ΕΟ Αθηνών-Λαμίας
144 51 Μεταμόρφωση, Αθήνα
Τηλ.: 210 2844333