

## **1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR**

Marfloxin 20 mg comprimate pentru câini

## **2. COMPOZIȚIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ**

Fiecare comprimat conține:

**Substanță activă:**

Marbofloxacină                    20 mg

**Excipienți:**

Pentru lista completă a excipienților, vezi secțiunea 6.1.

## **3. FORMA FARMACEUTICĂ**

Comprimate.

Comprimate de culoare galben-brun deschis, rotunde, biconvexe, marmorate, cu margini teșite și posibile pete mai închise sau mai deschise la culoare, marcate pe una dintre fețe.

Comprimatele pot fi divizate în jumătăți egale.

## **4. PARTICULARITĂȚI CLINICE**

### **4.1 Specii țintă**

Câini.

### **4.2 Indicații pentru utilizare, cu specificarea speciilor țintă**

La câini în tratamentul infecțiilor determinate de tulpini bacteriene sensibile la marbofloxacină:

- infecții cutanate și ale țesuturilor moi (piodermie, impetigo, foliculită, furunculoză, celulită);
- infecții ale tractului urinar (ITU) asociate sau nu cu prostatită sau epididimită;
- infecții ale tractului respirator.

### **4.3 Contraindicații**

Nu se utilizează la câini cu vârstă sub 12 luni, sau sub 18 luni la rasele de talie foarte mare, cum sunt Marele Danez, Briard, Bernese, Bouvier și Mastif, la care perioada de creștere este mai lungă.

Nu se utilizează la pisici; pentru tratamentul acestora, sunt disponibile comprimatele de 5 mg.

Nu se utilizează în caz de hipersensibilitate cunoscută la marbofloxacină, la alte (fluoro)chinolone, sau la oricare dintre excipienți.

Nu se utilizează în caz de rezistență la chinolone, deoarece există o rezistență încrucișată (aproape) completă față de alte fluorochinolone.

### **4.4 Atenționări speciale pentru fiecare specie țintă**

Un pH urinar scăzut poate avea un efect inhibitor asupra activității marbofloxacinei.

Piodermita apare în special ca afecțiune secundară unei boli de fond, de aceea este preferabil diagnosticul și tratamentul adecvat al animalului.

## **4.5 Precauții speciale pentru utilizare**

### **Precauții speciale pentru utilizare la animale**

Unele fluorochinolone administrate în doze mari prezintă potențial epileptogen. La câinii cu epilepsie, se recomandă precauție. Cu toate acestea, la administrarea unor doze terapeutice, nu se așteaptă apariția unor reacții adverse severe la câini. S-a demonstrat că fluorochinolonele determină eroziuni ale cartilajului articular la câinii tineri, de aceea este necesară o atenție deosebită la dozare la animalele tinere. La administrarea dozelor recomandate, în studiile clinice nu au fost observate leziuni la nivel articular.

Produsul medicinal veterinar trebuie utilizat luând în considerare politicile antimicrobiene oficiale, locale de utilizare ale antibioticelor. Fluorochinolonele trebuie rezervate pentru tratamentul bolilor care au răspuns sau se așteaptă să răspundă neadecvat la alte clase de antibiotice. Când este posibil, fluorochinolonele trebuie utilizate numai pe baza antibiogramrei. Utilizarea produsului în afara instrucțiunilor din RCP poate crește prevalența bacteriilor rezistente la fluorochinolone și scade eficacitatea tratamentului cu alte chinolone, datorită rezistenței încrucișate potențiale.

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

Persoanele cu hipersensibilitate cunoscută la (fluoro)chinolone trebuie să evite contactul cu produsul medicinal veterinar.

În caz de ingestie accidentală, solicitați imediat sfatul medicului și prezentați medicului prospectul produsului sau eticheta.

După utilizare, spălați mâinile cu apă.

## **4.6 Reacții adverse (frecvență și gravitate)**

Foarte rar pot apărea reacții adverse ușoare, cum sunt vârsături, fecale moi, sete sau hiperactivitate temporară. Aceste semne clinice dispar spontan la terminarea tratamentului și nu necesită intreruperea acestuia.

Frecvența reacțiilor adverse este definită utilizând următoarea convenție:

- Foarte frecvente (mai mult de 1 din 10 animale tratate care prezintă reacții adverse)
- Frecvente (mai mult de 1 dar mai puțin de 10 animale din 100 animale tratate)
- Mai puțin frecvente (mai mult de 1 dar mai puțin de 10 animale din 1000 animale tratate)
- Rare (mai mult de 1 dar mai puțin de 10 animale din 10 000 animale tratate)
- Foarte rare (mai puțin de 1 animal din 10 000 animale tratate, inclusiv raportările izolate).

## **4.7 Utilizare în perioada de gestație, lactație sau în perioada de ouat**

Studiile la animale de laborator (șobolan, iepure) nu au demonstrat efecte embrio-toxice, teratogene sau materno-toxice la administrarea unor doze terapeutice de marbofloxacină. Nu a fost stabilită siguranța utilizării marbofloxacinei la câini în perioada de gestație și alăptare. Se utilizează numai în conformitate cu evaluarea raportului beneficiu/risc efectuată de medicul veterinar responsabil la animale în perioada de gestație și alăptare.

## **4.8 Interacțiuni cu alte produse medicinale sau alte forme de interacțiune**

Se știe că fluorochinolonele pot prezenta interacțiuni cu cationii administrați pe cale orală (aluminiu, calciu, magneziu, fier). În aceste cazuri, biodisponibilitatea marbofloxacinei poate fi redusă. Administrarea concomitantă a produselor ce conțin teofilină poate determina scăderea clearance-ului teofilinei.

#### **4.9 Cantități de administrat și calea de administrare**

Administrare orală.

Doza recomandată este de 2 mg marbofloxacină/kg greutate corporală/zi (1 comprimat la 10 kg greutate corporală pe zi) în doză unică.  
În caz de necesitate, asocierea de comprimate întregi și jumătăți de comprimate de concentrații diferite (5 mg, 20 mg sau 80 mg) permite o dozare adecvată.

Greutatea corporală (kg)	Număr de comprimate (comprimat de 20 mg + comprimat de 5 mg)	Interval aproximativ de dozare (mg/kg greutate corporală)
4 – 6	0,5 + 0,5	2,1 – 3,1
>6 – 9	1	2,0 – 3,3
>9 – 11	1 + 1	2,3 – 2,8
>11 – 15	1,5	2,0 – 2,7
>15 – 20	2	2,0 – 2,7
>20 – 25	2,5	2,0 – 2,5
>25 – 30	3	2,0 – 2,4
>30 – 35	3,5	2,0 – 2,3

Pentru evitarea subdozării, greutatea corporală trebuie determinată cât mai corect posibil.

##### Durata tratamentului

- în infecțiile cutanate și ale țesuturilor moi, durata tratamentului este de cel puțin 5 zile și, în funcție de evoluția bolii, poate ajunge la 40 zile.
- în infecțiile urinare, durata tratamentului este de cel puțin 10 zile și, în funcție de evoluția bolii, poate ajunge la 28 zile.
- în infecțiile respiratorii, durata tratamentului este de cel puțin 7 zile și, în funcție de evoluția bolii, poate ajunge la 21 zile.

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

Supradozarea poate determina tulburări neurologice acute, care necesită tratament simptomatic.

#### **4.11 Timp de așteptare**

Nu este cazul.

### **5. PROPRIETĂȚI FARMACOLOGICE**

Grupa farmacoterapeutică: Antibacteriene de uz sistemic, fluorochinolone,  
Codul veterinar ATC: QJ01MA93.

#### **5.1 Proprietăți farmacodinamice**

Marbofloxacina este un antibacterian sintetic, bactericid, ce aparține grupului fluorochinolonelor, care acționează prin inhibarea enzimelor ADN-girază și topoizomerază IV. Este eficace împotriva unei game largi de bacterii Gram pozitive (inclusiv streptococi și în particular stafilococi) și bacterii Gram negative (*Escherichia coli*, *Citrobacter freundii*, *Proteus* spp., *Klebsiella* spp., *Shigella* spp., *Pasteurella* spp., *Pseudomonas* spp.) precum și *Mycoplasma* spp.

În anul 2014 a fost publicat un al doilea raport cu datele microbiologice privind sensibilitatea la marbofloxacină având ca sursă două studii pe teren, fiecare incluzând sute de bacterii patogene pentru câini.

Microorganism	CMI <sub>50</sub> (µg/ml)
<i>Staphylococcus intermedius</i>	0,250
<i>Escherichia coli</i>	0,030
<i>Pasteurella multocida</i>	0,030
<i>Pseudomonas aeruginosa</i>	0,500

Pragul de sensibilitate/rezistență a fost stabilit astfel:  $\leq 1$  µg/ml (tulpini bacteriene sensibile), 2 µg/ml (tulpini bacteriene cu sensibilitate intermedie) și  $\geq 4$  µg/ml, pentru tulpini bacteriene rezistente.

Marbofloxacina nu este activă împotriva anaerobilor, mucegaiurilor și fungilor. La *Streptococcus* au fost observate cazuri de rezistență.

Rezistență la fluorochinolone apare prin mutație comozomială, care duce la scăderea permeabilității membranei bacteriene, augmentarea pompei de eflux sau mutație la nivelul enzimei responsabilă pentru legarea moleculelor. La unele bacterii Gram negative a fost raportată rezistență la chinolone prin intermediul plasmidelor.

## 5.2 Particularități farmacocinetice

După administrare orală la câini în doză recomandată de 2 mg/kg greutate corporală, marbofloxacina este absorbită rapid și atinge concentrațiile plasmatiche maxime, de 1,5 µg/ml, într-un interval de 2 ore.

Biodisponibilitatea este apropiată de 100%.

Se leagă în proporție redusă de proteinele plasmatiche (sub 10%), este distribuită extensiv la nivelul majorității țesuturilor (ficat, rinichi, piele, plămân, vezică urinară, tract digestiv) unde atinge concentrații mai mari decât în plasmă.

Marbofloxacina este eliminată lent ( $T_{1/2}\beta = 14$  ore la câini) predominant sub formă de substanță activă în urină (2/3) și fecale (1/3).

## 6. PARTICULARITĂȚI FARMACEUTICE

### 6.1 Lista excipientilor

Lactoză monohidrat  
Povidonă (K90)  
Pulbere de drojdie  
Aromă de carne  
Crospovidonă  
Ulei de ricin hidrogenat  
Dioxid de siliciu coloidal anhidru  
Stearat de magneziu.

### 6.2 Incompatibilități majore

Nu este cazul.

### 6.3 Perioadă de valabilitate

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar aşa cum este ambalat pentru vânzare: 3 ani.  
Perioada de valabilitate a comprimatelor divizate în jumătate: 5 zile.

### 6.4. Precauții speciale pentru depozitare

A se păstra în ambalajul original, pentru a fi protejat de lumină.  
Acest produs medicinal veterinar nu necesită condiții de temperatură speciale de păstrare.

#### **6.5 Natura și compoziția ambalajului primar**

Blistere din PVC-Al-OPA/Al a 10 comprimate.  
Cutii cu prospect conținând 10 comprimate sau 100 comprimate.

Este posibil ca nu toate mărimile de ambalaj să fie comercializate.

#### **6.6 Precauții speciale pentru eliminarea produselor medicinale veterinarne neutilizate sau a deșeurilor provenite din utilizarea unor astfel de produse**

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**

KRKA, d.d., Novo mesto  
Šmarješka cesta 6  
8501 Novo mesto  
Slovenia

### **8. NUMĂRUL (NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE**

180022

### **9. DATA PRIMEI AUTORIZĂRI/REÎNNOIRII AUTORIZAȚIEI**

10.06.2013

### **10. DATA REVIZUIRII TEXTULUI**

Februarie 2021

### **INTERDICȚII PENTRU VÂNZARE, ELIBERARE ȘI/SAU UTILIZARE**

Nu este cazul.

**INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL SECUNDAR**

Cutie

**1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR**

Marfloxin 20 mg comprimate pentru câini

Marbofloxacină

**2. DECLARAAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE**

Fiecare comprimat conține:

**Substanță activă:**

Marbofloxacină 20 mg

**3. FORMA FARMACEUTICĂ**

Comprimate.

Comprimatele pot fi divizate în jumătăți egale.

**4. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI**

10 comprimate

**5. SPECII ȚINTĂ**

Câini.

**6. INDICAȚIE (INDICAȚII)**

**7. MOD ȘI CALE DE ADMINISTRARE**

Citiți prospectul înainte de utilizare.

Administrare orală.

**8. TEMP DE AȘTEPTARE**

**9. ATENȚIONARE (ATENȚIONĂRI) SPECIALĂ (SPECIALE), DUPĂ CAZ**

Citiți prospectul înainte de utilizare.

**10. DATA EXPIRĂRII**

EXP:

Perioada de valabilitate a comprimatelor divizate în jumătate: 5 zile.

**11. CONDIȚII SPECIALE DE DEPOZITARE**

A se păstra în ambalajul original, pentru a fi protejat de lumină. Acest produs medicinal veterinar nu necesită condiții de temperatură speciale de păstrare.

**12. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU ELIMINAREA PRODUSELOR NEUTILIZATE  
SAU A DEȘEURILOR, DUPĂ CAZ**

Pentru eliminarea produsului neutilizat: citiți prospectul.

**13. MENTIUNEA „NUMAI PENTRU UZ VETERINAR” ȘI CONDIȚII SAU RESTRICȚII  
PRIVIND ELIBERAREA ȘI UTILIZARE, după caz**

Numai pentru uz veterinar.

Se eliberează numai pe bază de rețetă veterinară.

**14. MENTIUNEA „A NU SE LĂSA LA VEDEREA ȘI ÎNDEMÂNĂ COPIILOR”**

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

**15. NUMELE ȘI ADRESA DETINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE**

KRKA, d.d., Novo mesto  
Šmarješka cesta 6  
8501 Novo mesto  
Slovenia

**16. NUMĂRUL (NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE**

**17. NUMĂRUL DE FABRICАȚIE AL SERIEI DE PRODUS**

Lot:

**INFORMATII MINIME CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE BLISTERE SAU FOLII**

Blister

**1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR**

Marfloxin 20 mg comprimate pentru caini

Marbofloxacina

**2. NUMELE DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE**

KRKA

**3. DATA EXPIRĂRII**

EXP:

**4. NUMĂRUL SERIEI**

Lot:

**5. MENTIUNEA „NUMAI PENTRU UZ VETERINAR”**

Numai pentru uz veterinar.

## **PROSPECT**

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

## **Detinătorul autorizației de comercializare**

KRKA, d.d., Novo mesto  
Šmarješka cesta 6  
8501 Novo mesto  
Slovenia

Producător responsabil pentru eliberarea seriei

KRKA, d.d., Novo mesto, Smarjeska cesta 6, 8501 Novo mesto, Slovenia

JAD-Premier Gold-Helix Polymethylsiloxane S-2747 (Cylindrical) (Gummiware)

## **2. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR**

## Marfloxin 20 mg comprimate pentru caini

#### **Marbofloxacină**

### **3. DECLARAREA (SUBSTANȚEI) SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR INGREDIENTE (INGREDIENTI)**

Fiecare comprimat conține marbofloxacină 20 mg.

Comprimate de culoare galben-brun deschis, rotunde, biconvexe, marmorate, cu margini teșite și posibile pete mai închise sau mai deschise la culoare, marcate pe una dintre fețe.

Comprimatele pot fi divizate în jumătăți egale.

#### **4. INDICAȚIE (INDICAȚII)**

La câini în tratamentul infecțiilor determinate de tulpini bacteriene sensibile la marbofloxacină:

- infecții cutanate și ale țesuturilor moi (piodermie, impetigo, foliculită, furunculoză, celulită);
  - infecții ale tractului urinar (ITU) asociate sau nu cu prostatită sau epididimită;
  - infecții ale tractului respirator.

## **5. CONTRAINDICAȚII**

Nu se utilizează la câini cu vîrstă sub 12 luni, sau sub 18 luni la rasele de talie foarte mare, cum sunt Marele Danez, Briard, Bernese, Bouvier și Mastif, la care perioada de creștere este mai lungă.  
Nu se utilizează la pisici; pentru tratamentul acestora, sunt disponibile comprimatele de 5 mg.

Nu se utilizează în caz de hipersensibilitate cunoscută la marbofloxacină, la alte (fluoro)chinolone, sau la oricare dintre excipienti.

Nu se utilizează în caz de rezistență la chinolone, deoarece există o rezistență încrucișată (aproape) completă față de alte fluorochinolone.

## **6. REACȚII ADVERSE**

Foarte rar pot apărea reacții adverse usoare, cum sunt vărsături, fecale moi, sete sau hiperactivitate temporară. Aceste semne clinice dispar spontan la terminarea tratamentului și nu necesită întreruperea acestuia.

Frecvența reacțiilor adverse este definită utilizând următoarea convenție:

- Foarte frecvente (mai mult de 1 din 10 animale tratate care prezintă reacții adverse)
- Frecvente (mai mult de 1 dar mai puțin de 10 animale din 100 animale tratate)
- Mai puțin frecvente (mai mult de 1 dar mai puțin de 10 animale din 1000 animale tratate)
- Rare (mai mult de 1 dar mai puțin de 10 animale din 10 000 animale tratate)
- Foarte rare (mai puțin de 1 animal din 10 000 animale tratate, inclusiv raportările izolate).

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

Alternativ, puteți raporta prin intermediul sistemului național de raportare:  
farmacovigilenta@ansvsa.ro.

## **7. SPECII TINTĂ**

Câini.

## **8. POSOLOGIE PENTRU FIECARE SPECIE, CALE (CĂI) DE ADMINISTRARE ȘI MOD DE ADMINISTRARE**

Administrare orală.

Doza recomandată este de 2 mg marbofloxacină/kg greutate corporală/zi (1 comprimat la 10 kg greutate corporală pe zi) în doză unică.

În caz de necesitate, asocierea de comprimate întregi și jumătăți de comprimate de concentrații diferite (5 mg, 20 mg sau 80 mg) permite o dozare adecvată.

Greutatea corporală (kg)	Număr de comprimate (comprimat de 20 mg + comprimat de 5 mg)	Interval aproximativ de dozare (mg/kg greutate corporală)
4 – 6	0,5 + 0,5	2,1 – 3,1
>6 – 9	1	2,0 – 3,3
>9 – 11	1 + 1	2,3 – 2,8
>11 – 15	1,5	2,0 – 2,7
>15 – 20	2	2,0 – 2,7
>20 – 25	2,5	2,0 – 2,5
>25 – 30	3	2,0 – 2,4
>30 – 35	3,5	2,0 – 2,3

Pentru evitarea subdozării, greutatea corporală trebuie determinată cât mai corect posibil.

### Durata tratamentului

- în infecțiile cutanate și ale țesuturilor moi, durata tratamentului este de cel puțin 5 zile și, în funcție de evoluția bolii, poate ajunge la 40 zile.
- în infecțiile urinare, durata tratamentului este de cel puțin 10 zile și, în funcție de evoluția bolii, poate ajunge la 28 zile.
- în infecțiile respiratorii, durata tratamentului este de cel puțin 7 zile și, în funcție de evoluția bolii, poate ajunge la 21 zile.

## **9. · RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ**

· Nu există.

## **10. · TIMP (TIMPI) DE AȘTEPTARE**

Nu este cazul.

## **11. · PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE**

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

A se păstra în ambalajul original, pentru a fi protejat de lumină.

Acest produs medicinal veterinar nu necesită condiții de temperatură speciale de păstrare.

A nu se utiliza după data expirării marcată pe cutie după EXP. Data expirării se referă la ultima zi din acea lună.

Perioada de valabilitate a comprimatelor divizate în jumătate: 5 zile.

## **12. · ATENȚIONARE (ATENȚIONĂRI) SPECIALĂ (SPECIALE)**

Unele fluorochinolone administrate în doze mari prezintă potențial epileptogen. La câinii cu epilepsie, se recomandă precauție. Cu toate acestea, la administrarea unor doze terapeutice, nu se așteaptă apariția unor reacții adverse severe la câini. S-a demonstrat că fluorochinolonele determină eroziuni ale cartilajului articular la câinii tineri, de aceea este necesară o atenție deosebită la dozare la animalele tinere. La administrarea dozelor recomandate, în studiile clinice nu au fost observate leziuni la nivel articular.

Un pH urinar scăzut poate avea un efect inhibitor asupra activității marbofloxacinei.

Piodermita apare în special ca afecțiune secundară unei boli de fond, de aceea este preferabil diagnosticul și tratamentul adecvat al animalului.

Produsul medicinal veterinar trebuie utilizat luând în considerare politicile antimicrobiene oficiale, locale, de utilizare ale antibioticelor. Fluorochinolonele trebuie rezervate pentru tratamentul bolilor care au răspuns sau se așteaptă să răspundă neadecvat la alte clase de antibiotice. Când este posibil, fluorochinolonele trebuie utilizate numai pe baza antibiogramei. Utilizarea produsului în afara instrucțiunilor din RCP poate crește prevalența bacteriilor rezistente la fluorochinolone și scade eficacitatea tratamentului cu alte chinolone, datorită rezistenței încrucișate potențiale.

Studiile la animale de laborator (șobolan, iepure) nu au demonstrat efecte embrio-toxice, teratogene sau materno-toxice la administrarea unor doze terapeutice de marbofloxacină. Nu a fost stabilită siguranța utilizării marbofloxacinei la câini în perioada de gestație și alăptare. Se utilizează numai în conformitate cu evaluarea raportului beneficiu/risc efectuată de medicul veterinar responsabil la animale în perioada de gestație și alăptare.

Se știe că fluorochinolonele pot prezenta interacțiuni cu cationii administrați pe cale orală (aluminiu, calciu, magneziu, fier). În aceste cazuri, biodisponibilitatea marbofloxacinei poate fi redusă. Administrarea concomitantă a produselor ce conțin teofilină poate determina scăderea clearance-ului teofilinei.

Supradozarea poate determina tulburări neurologice acute, care necesită tratament simptomatic.

Precăutii speciale care vor fi luate de persoana care administrează produsul medicinal veterinar la animale

Persoanele cu hipersensibilitate cunoscută la (fluoro)chinolone trebuie să evite contactul cu produsul medicinal veterinar.

În caz de ingestie accidentală, solicitați imediat sfatul medicului și prezentați medicului prospectul produsului sau eticheta.

După utilizare, spălați mâinile cu apă.

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

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

Solicitați medicului veterinar 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**

Februarie 2021

**15. ALTE INFORMAȚII**

Blistere din PVC-Al-OPA/Al a 10 comprimate.

Cutii cu prospect conținând 10 comprimate sau 100 comprimate.

Este posibil ca nu toate mărimele de ambalaj să fie comercializate.

Pentru orice informație privind acest produs medicinal veterinar, vă rugăm să contactați reprezentantul local al deținătorului autorizației de comercializare.