

ANEXO I

RESUMO DAS CARACTERÍSTICAS DO MEDICAMENTO

1. NOME DO MEDICAMENTO VETERINÁRIO

Wellplus comprimidos palatáveis para cães

2. COMPOSIÇÃO QUALITATIVA E QUANTITATIVA

Cada comprimido contém:

Praziquantel	50 mg
Embonato de pirantel	144 mg
Febantel	150 mg.

Excipientes:

Para a lista completa de excipientes, ver secção 6.1.

3. FORMA FARMACÊUTICA

Comprimidos.

Comprimidos redondos, amarelados com pontos castanhos.

Os comprimidos podem ser divididos em duas ou quatro partes iguais.

4. INFORMAÇÕES CLÍNICAS

4.1 Espécie(s)- alvo

Caninos (Cães).

4.2 Indicações de utilização, especificando as espécies-alvo

Para o tratamento de infestações mistas com os seguintes nemátodos e céstodos em cães e cachorros:

Ascarídeos: *Toxocara canis*, *Toxascaris leonina* (formas adultas e imaturas tardias);

Ancilostomídeos: *Uncinaria stenocephala*, *Ancylostoma caninum* (adultos);

Céstodos: *Echinococcus granulosus*, *Echinococcus multilocularis*, *Dipylidium caninum*, *Taenia* spp., *Multiceps multiceps* (formas adultas e imaturas).

4.3 Contraindicações

Não administrar em simultâneo com compostos de piperazina.

Não administrar em caso de hipersensibilidade à(s) substância(s) ativa(s) ou a algum dos excipientes.

4.4 Advertências especiais para cada espécie-alvo

As pulgas servem de hospedeiros intermediários para um tipo comum de céstodo – *Dipylidium caninum*. É certo que a infestação por céstodos vai voltar a ocorrer exceto se for feito controlo dos hospedeiros intermediários como pulgas, ratos, etc.

A infestação por céstodos é improvável em cachorros de idade inferior a 6 semanas.

A administração frequente e repetida de um anti-helmítico da mesma classe pode desenvolver resistência aos parasitas.

4.5 Precauções especiais de utilização

Precauções especiais de utilização em animais

Precauções especiais a adotar pela pessoa que administra o medicamento aos animais

Em caso de ingestão acidental, dirija-se imediatamente a um médico e mostre-lhe o folheto informativo ou o rótulo.

Lavar as mãos após a administração.

Outras precauções

A equinococose representa um perigo para os seres humanos. Como a equinococose é uma doença de notificação obrigatória à Organização Mundial de Saúde Animal (OIE), diretrizes específicas sobre o tratamento e acompanhamento e a salvaguarda das pessoas, devem ser obtidas junto das autoridades competentes.

4.6 Reações adversas (frequência e gravidade)

Em casos muito raros, podem ocorrer distúrbios leves e transitórios do trato digestivo, como vómitos e/ou diarreia.

Em casos individuais, esses sinais podem ser acompanhados por sinais inespecíficos, como letargia, anorexia ou hiperatividade.

A frequência dos eventos adversos é definida aplicando a seguinte convenção:

- muito frequente (mais de 1 animal apresentando evento(s) adverso(s) em 10 animais tratados);
- frequente (mais de 1 mas menos de 10 animais em 100 animais tratados);
- pouco frequente (mais de 1 mas menos de 10 animais em 1 000 animais tratados);
- rara (mais de 1 mas menos de 10 animais em 10 000 animais tratados);
- muito rara (menos de 1 animal em 10 000 animais tratados, incluindo notificações isoladas).

4.7 Utilização durante a gestação, a lactação ou a postura de ovos

Efeitos teratogénicos atribuídos a altas doses de febantel foram reportados em ovelhas e ratos.

Não foram realizados estudos em cães durante a fase inicial da gestação.

Durante a gestação, administrar apenas em conformidade com a avaliação benefício/risco realizada pelo médico veterinário responsável.

A administração do medicamento veterinário não é recomendada durante as primeiras 4 semanas de gestação.

Não exceder a dose recomendada ao tratar de cadelas gestantes.

4.8 Interações medicamentosas e outras formas de interação

A administração concomitante com outros medicamentos colinérgicos pode potenciar a toxicidade. Os efeitos das substâncias ativas com a atividade da acetilcolinesterase (por exemplo compostos de organofosfato) podem ser aumentados. As propriedades específicas de piperazina (paralisia neuromuscular de parasitas) podem antagonizar o efeito do pirantel (paralisia espástica dos parasitas).

4.9 Posologia e via de administração

Via oral.

A dose recomendada é: 15 mg febantel, 14,4 mg embonato de pirantel e 5 mg praziquantel por kg de peso corporal. Isto corresponde a 1 comprimido por 10 kg de peso corporal.

Os comprimidos podem ser partidos ao meio/em quartos, conforme necessário.

Para garantir a administração de uma dose correta, o peso corporal deve ser determinado com a maior precisão possível.

Por exemplo, um cão que tenha:

- 2,5 kg de peso corporal recebe $\frac{1}{4}$ do comprimido;
- 5,0 kg de peso corporal recebe $\frac{1}{2}$ do comprimido;
- 10 kg de peso corporal recebe 1 comprimido;
- 15 kg de peso corporal recebe 1 $\frac{1}{2}$ comprimidos;
- 20 kg de peso corporal recebe 2 comprimidos;
- 30 kg de peso corporal recebe 3 comprimidos, etc.

Os cachorros devem ser tratados com 2 semanas de idade e depois a intervalos de 2 semanas, até atingirem as 12 semanas de idade. A partir daí devem ser tratados a intervalos de 3 meses. É aconselhável tratar a cadela em simultâneo com os cachorros.

Não deve ser administrado a cães com peso inferior a 2,5 kg.

Para o controlo de rotina de parasitas, os cães adultos devem ser tratados a intervalos de 3 meses.

Para o tratamento de rotina recomenda-se uma dose única.

No caso de uma grande infestação de nemátodos deve repetir-se a dose 14 dias depois.

Os comprimidos podem ser dados diretamente ou dissimulados com os alimentos.

Não é necessário qualquer período de jejum antes ou após o tratamento.

Se houver risco de uma nova infestação, deve ser consultado um médico veterinário no que se refere à necessidade e frequência de administração repetida.

4.10 Sobredosagem (sintomas, procedimentos de emergência, antídotos), (se necessário)

A combinação de praziquantel, embonato de pirantel e febantel é bem tolerada em cães. Em estudos de segurança, uma dose única de 5 vezes a dose recomendada ou superior pode causar vómitos ocasionais.

4.11 Intervalo(s) de segurança

Não aplicável.

5. PROPRIEDADES FARMACOLÓGICAS

Grupo farmacoterapêutico: Anti-helmíntico.
Código ATCvet: QP52AC55.

5.1 Propriedades farmacodinâmicas

Este medicamento contém anti-helmíntico ativo contra nemátodos e céstodos gastrointestinais.

Este medicamento veterinário contém três substâncias ativas, como se segue:

1. Febantel, um probenzimidazol;
2. Embonato de pirantel (pamoato), derivado de tetrahidropirimidina;
3. Praziquantel, um derivado de pirasino-isoquinolina.

Nesta combinação fixa, o pirantel e o febantel atuam contra todos os nemátodos relevantes (ascarídeos, ancilóstomos, e tricurídeos) em cães. Em particular, o espetro de atividade abrange *Toxocara canis*, *Toxascaris leonina*, *Uncinaria stenocephala* e *Ancylostoma caninum*. A combinação mostra atividade sinérgica no caso de ancilóstomos.

O espetro de atividade do praziquantel cobre todas as espécies de céstodos importantes em cães, nomeadamente de *Taenia* spp., *Dipylidium caninum*, *Echinococcus granulosus* e *Echinococcus multilocularis*. O praziquantel atua contra todos os estádios intestinais destes parasitas comuns no cão.

O praziquantel é absorvido, muito rapidamente, através da superfície do parasita, distribuindo-se de um modo uniforme pelo corpo do mesmo. Os estudos tanto *in vitro* como *in vivo* demonstraram que o praziquantel causa uma lesão grave no tegumento interno do parasita, resultando na contração e paralisia dos parasitas. Existe uma contração tetânica quase instantânea da musculatura do parasita e uma rápida vacuolização do tegumento sincicial. Esta contração rápida tem sido explicada por alterações nos fluxos de catiões divalentes, especialmente o cálcio.

O pirantel age como agonista colinérgico. O seu modo de ação é estimular os recetores colinérgicos nicotínicos do parasita, induzindo paralisia espástica do nemátodo e portanto permitindo a remoção destes parasitas do aparelho gastrointestinal.

Dentro do sistema mamífero, o febantel sofre o encerramento do anel, formando fenbendazol e oxfendazol. São estes agentes químicos que exercem o efeito anti-helmíntico ao inibirem a polimerização de tubulina. A formação de microtúbulos é portanto evitada, resultando na alteração de estruturas vitais para o funcionamento normal do helminta. A absorção de glicose em particular é afetada, levando a uma depleção de ATP nas células. O parasita morre por exaustão das suas reservas de energia que ocorre 2-3 dias mais tarde.

5.2 Propriedades farmacocinéticas

O praziquantel, administrado por via oral, é quase totalmente absorvido do trato intestinal. Após absorção, é distribuído para todos os órgãos. O praziquantel é metabolizado em formas inativas no fígado e secretado na biliar. É excretado dentro de 24 horas em mais de 95% das dosagens administradas. Apenas vestígios de praziquantel não-metabolizado são excretados.

O sal de pamoato de pirantel tem baixa solubilidade aquosa, um atributo que reduz a absorção do intestino e permite que o atinja e seja efetivo contra os parasitas no intestino grosso. Após a absorção, o pamoato de Pirantel é rápida e quase totalmente metabolizado em metabólitos inativos que são excretados rapidamente na urina.

O febantel é absorvido de forma relativamente rápida e metabolizado em vários metabolitos incluindo fenbendazol e oxfendazol, que possuem atividade anti-helmíntica.

6. INFORMAÇÕES FARMACÊUTICAS

6.1 Lista de excipientes

Amido de milho
Lactose monoidratada
Celulose microcristalina
Povidona K29/32
Estearato de magnésio
Laurilsulfato de sódio
Sílica coloidal anidra
Aroma de carne.

6.2 Principais incompatibilidades

Não aplicável.

6.3 Prazo de validade

Prazo de validade do medicamento veterinário tal como embalado para venda: 5 anos.
Prazo de validade após a primeira abertura do acondicionamento primário: 15 dias.
Prazo de validade após dividir o comprimido ao meio ou em quartos: 15 dias.

6.4. Precauções especiais de conservação

Este medicamento veterinário não necessita de quaisquer precauções especiais de conservação.
Volte a colocar qualquer parte do comprimido na embalagem blister aberta.

6.5 Natureza e composição do acondicionamento primário

Embalagem de cartão contendo 1 tira blister de alumínio PVC/PVDC de 2 comprimidos.
Embalagem de cartão contendo 1 tira blister de alumínio PVC/PVDC de 10 comprimidos.
Embalagem de cartão contendo 2 tiras blister de alumínio PVC/PVDC de 10 comprimidos, com um total de 20 comprimidos.
Embalagem de cartão contendo 5 tiras blister de alumínio PVC/PVDC de 10 comprimidos, com um total de 50 comprimidos.
Embalagem de cartão contendo 10 tiras blister de alumínio PVC/PVDC de 10 comprimidos, com um total de 100 comprimidos.
Embalagem de cartão contendo 30 tiras blister de alumínio PVC/PVDC de 10 comprimidos, com um total de 300 comprimidos.
É possível que não sejam comercializadas todas as apresentações.

6.6 Precauções especiais para a eliminação de medicamentos veterinários não utilizados ou de desperdícios derivados da utilização desses medicamentos

O medicamento veterinário não utilizado ou os seus desperdícios devem ser eliminados de acordo com os requisitos nacionais.

7. TITULAR DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO

DIVASA - FARMAVIC, S.A.
Ctra. Sant Hipòlit, km 71
08503 GURB - VIC
Barcelona, Espanha

8. NÚMERO DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO

738/01/13DFVPT.

9. DATA DA PRIMEIRA AUTORIZAÇÃO/RENOVAÇÃO DA AUTORIZAÇÃO

Data da primeira autorização: 29 de outubro de 2013.
Data da última renovação: 12 de novembro de 2018.

10. DATA DA REVISÃO DO TEXTO

Outubro de 2018.

PROIBIÇÃO DE VENDA, FORNECIMENTO E/OU UTILIZAÇÃO

Medicamento veterinário sujeito a receita médico-veterinária.

ANEXO III
ROTULAGEM E FOLHETO INFORMATIVO

A. ROTULAGEM

INDICAÇÕES A INCLUIR NO ACONDICIONAMENTO SECUNDÁRIO**CAIXA DE CARTÃO****1. NOME DO MEDICAMENTO VETERINÁRIO**

Wellplus comprimidos palatáveis para cães
Praziquantel, embonato de pirantel, febantel

2. DESCRIÇÃO DAS SUBSTÂNCIAS ATIVAS E OUTRAS SUBSTÂNCIAS

Cada comprimido contém:

Praziquantel	50 mg
Embonato de pirantel	144 mg
Febantel	150 mg

3. FORMA FARMACÊUTICA

Comprimidos.
Os comprimidos podem ser divididos em duas ou quatro partes iguais.

4. DIMENSÃO DA EMBALAGEM

2 comprimidos
10 comprimidos
20 comprimidos
50 comprimidos
100 comprimidos
300 comprimidos

5. ESPÉCIE(S) ALVO

Caninos (Cães).

6. INDICAÇÃO (INDICAÇÕES)**7. MODO E VIA(S) DE ADMINISTRAÇÃO**

Antes de utilizar, leia o folheto informativo.
Via oral.

8. INTERVALO DE SEGURANÇA**9. ADVERTÊNCIA(S) ESPECIAL (ESPECIAIS), SE NECESSÁRIO**

Antes de utilizar, leia o folheto informativo.

10. PRAZO DE VALIDADE

EXP {mês/ano}

Prazo de validade após a primeira abertura do acondicionamento primário: 15 dias.

Prazo de validade após dividir o comprimido em metades ou em quartos: 15 dias.

11. CONDIÇÕES ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO**12. PRECAUÇÕES ESPECIAIS DE ELIMINAÇÃO DO MEDICAMENTO NÃO UTILIZADO OU DOS SEUS DESPERDÍCIOS, SE FOR CASO DISSO**

Eliminação dos restos não utilizados: ler o folheto informativo.

13. MENÇÃO “EXCLUSIVAMENTE PARA USO VETERINÁRIO” E CONDIÇÕES OU RESTRIÇÕES RELATIVAS AO FORNECIMENTO E À UTILIZAÇÃO, se for caso disso**USO VETERINÁRIO**

Medicamento veterinário sujeito a receita médico-veterinária.

14. MENÇÃO “MANTER FORA DA VISTA E DO ALCANCE DAS CRIANÇAS”

Manter fora da vista e do alcance das crianças.

15. NOME E ENDEREÇO DO TITULAR DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO

DIVASA - FARMAVIC, S.A.

Ctra. Sant Hipòlit, km 71

08503 GURB - VIC

Barcelona, Espanha

16. NÚMERO DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO

738/01/13DFVPT

17. NÚMERO DO LOTE DE FABRICO

<Lote> <Lot> <BN> {número}

**INDICAÇÕES MÍNIMAS A INCLUIR NAS EMBALAGENS “BLISTER” OU FITAS
CONTENTORAS**

BLISTER

1. NOME DO MEDICAMENTO VETERINÁRIO

Wellplus comprimidos palatáveis para cães
Praziquantel, Embonato de pirantel, febantel

2. NOME DO TITULAR DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO

Divasa-Farmavic S.A.

3. PRAZO DE VALIDADE

EXP {mês/ano}

4. NÚMERO DO LOTE

<Lote> <Lot> <BN> {número}

5. MENÇÃO “EXCLUSIVAMENTE PARA USO VETERINÁRIO”

USO VETERINÁRIO

B. FOLHETO INFORMATIVO

FOLHETO INFORMATIVO PARA:**Wellplus comprimidos palatáveis para cães****1. NOME E ENDEREÇO DO TITULAR DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO E DO TITULAR DA AUTORIZAÇÃO DE FABRICO RESPONSÁVEL PELA LIBERTAÇÃO DO LOTE, SE FOREM DIFERENTES**

Titular da autorização de introdução no mercado e fabricante responsável pela libertação dos lotes:

Divasa-Farmavic S.A.
Ctra. Sant Hipòlit, km 71
08503 GURB - VIC
Barcelona, Espanha

2. NOME DO MEDICAMENTO VETERINÁRIO

Wellplus comprimidos palatáveis para cães
Praziquantel, embonato de pirantel, febantel

3. DESCRIÇÃO DA(S) SUBSTÂNCIA(S) ATIVA(S) E OUTRA(S) SUBSTÂNCIA(S)

Cada comprimido contém:

Praziquantel	50 mg
Embonato de pirantel	144 mg
Febantel	150 mg.

Comprimidos redondos, amarelados com pontos castanhos.
Os comprimidos podem ser divididos em duas ou quatro partes iguais.

4. INDICAÇÃO (INDICAÇÕES)

Para o tratamento de infestações mistas com os seguintes nemátodos e céstodos em cães e cachorros:
Ascarídeos: *Toxocara canis*, *Toxascaris leonina* (formas adultas e imaturas tardias);
Ancilostomídeos: *Uncinaria stenocephala*, *Ancylostoma caninum* (adultos);
Céstodos: *Echinococcus granulosus*, *Echinococcus multilocularis*, *Dipylidium caninum*, *Taenia* spp.,
Multiceps multiceps (formas adultas e imaturas).

5. CONTRAINDICAÇÕES

Não administrar em simultâneo com compostos de piperazina.
Não administrar em caso de hipersensibilidade à(s) substância(s) ativa(s) ou a algum dos excipientes.

6. REAÇÕES ADVERSAS

Em casos muito raros, podem ocorrer distúrbios leves e transitórios do trato digestivo, como vómitos e/ou diarreia.

Em casos individuais, esses sinais podem ser acompanhados por sinais inespecíficos, como letargia, anorexia ou hiperatividade.

A frequência dos eventos adversos é definida aplicando a seguinte convenção:

- muito frequente (mais de 1 animal apresentando evento(s) adverso(s) em 10 animais tratados);
- frequente (mais de 1 mas menos de 10 animais em 100 animais tratados);
- pouco frequente (mais de 1 mas menos de 10 animais em 1 000 animais tratados);
- rara (mais de 1 mas menos de 10 animais em 10 000 animais tratados);
- muito rara (menos de 1 animal em 10 000 animais tratados, incluindo notificações isoladas).

Caso detete quaisquer efeitos mencionados neste folheto ou outros efeitos mesmo que não mencionados, informe o seu médico veterinário.

7. ESPÉCIE(S) ALVO

Caninos (Cães).

8. DOSAGEM EM FUNÇÃO DA ESPÉCIE, VIA(S) E MODO DE ADMINISTRAÇÃO

Via oral.

Dosagens

A dose recomendada é: 15 mg febantel, 14,4 mg embonato de pirantel e 5 mg praziquantel por kg de peso corporal. Isto corresponde a 1 comprimido por 10 kg de peso corporal.

Os comprimidos podem ser partidos em metades/ quartos, conforme necessário.

Para garantir a administração de uma dose correta, o peso corporal deve ser determinado com a maior precisão possível.

Por exemplo, um cão que tenha:

- 2,5 kg de peso corporal recebe $\frac{1}{4}$ do comprimido;
- 5,0 kg de peso corporal recebe $\frac{1}{2}$ do comprimido;
- 10 kg de peso corporal recebe 1 comprimido;
- 15 kg de peso corporal recebe 1 $\frac{1}{2}$ comprimidos;
- 20 kg de peso corporal recebe 2 comprimidos;
- 30 kg de peso corporal recebe 3 comprimidos,

etc.

Os cachorros devem ser tratados com 2 semanas de idade e depois a intervalos de 2 semanas, até atingirem as 12 semanas de idade. A partir daí devem ser tratados a intervalos de 3 meses. É aconselhável tratar a cadela em simultâneo com os cachorros. Não deve ser administrado a cães com peso inferior a 2,5 kg.

Para o controlo de rotina de parasitas, os cães adultos devem ser tratados a intervalos de 3 meses. Para o tratamento de rotina recomenda-se uma dose única. No caso de uma grande infestação de nemátodos deve repetir-se a dose 14 dias depois.

9. INSTRUÇÕES COM VISTA A UMA UTILIZAÇÃO CORRETA

Para garantir a administração de uma dose correta, o peso corporal deve ser determinado com a maior precisão possível.

Os comprimidos podem ser dados diretamente ou dissimulados com os alimentos. Não é necessário qualquer período de jejum antes ou após o tratamento.

Se houver risco de uma nova infestação, deve ser consultado um médico veterinário no que se refere à necessidade e frequência de administração repetida.

10. INTERVALO DE SEGURANÇA

Não aplicável.

11. PRECAUÇÕES ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO

Manter fora da vista e do alcance das crianças.

Este medicamento veterinário não necessita de quaisquer precauções especiais de conservação.

Não utilize este medicamento veterinário após o prazo de validade impresso no rótulo e na embalagem precedido de “EXP.”. A data de validade refere-se ao último dia desse mês.

Voltar a colocar qualquer parte do comprimido na embalagem blister aberta.

Prazo de validade após a primeira abertura do acondicionamento primário: 15 dias.

Prazo de validade após dividir o comprimido em metades ou em quartos: 15 dias.

12. ADVERTÊNCIA(S) ESPECIAL(AIS)

Advertências especiais para cada espécie-alvo

As pulgas servem de hospedeiros intermediários para um tipo comum de céstodo – *Dipylidium caninum*. É certo que a infestação por céstodos vai voltar a ocorrer exceto se for feito controlo dos hospedeiros intermediários como pulgas, ratos, etc.

A infestação por céstodos é improvável em cachorros de idade inferior a 6 semanas.

A administração frequente e repetida de um anti-helmíntico da mesma classe pode desenvolver resistência aos parasitas.

Precauções especiais de utilização

Em caso de ingestão acidental, dirija-se imediatamente a um médico e mostre-lhe o folheto informativo ou o rótulo.

Lavar as mãos após a administração.

A equinococose representa um perigo para os seres humanos. Como a equinococose é uma doença de notificação obrigatória à Organização Mundial de Saúde Animal (OIE), diretrizes específicas sobre o tratamento e acompanhamento e a salvaguarda das pessoas, devem ser obtidas junto das autoridades competentes.

Utilização durante a gestação, a lactação ou a postura de ovos

Efeitos teratogénicos atribuídos a altas doses de febantel foram reportados em ovelhas e ratos.

Não foram realizados estudos em cães durante a fase inicial da gestação.

Durante a gestação, administrar apenas em conformidade com a avaliação benefício/risco realizada pelo médico veterinário responsável.

A administração do medicamento veterinário não é recomendada durante as primeiras 4 semanas de gestação.

Não exceder a dose recomendada ao tratar de cadelas gestantes.

Interações medicamentosas e outras formas de interação

A administração concomitante com outros medicamentos colinérgicos pode potenciar a toxicidade. Os efeitos das substâncias ativas com a atividade da acetilcolinesterase (por exemplo compostos de organofosfato) podem ser aumentados. As propriedades específicas da piperazina (paralisia neuromuscular de parasitas) podem antagonizar o efeito do pirantel (paralisia espástica dos parasitas).

Sobredosagem (sintomas, procedimentos de emergência, antídotos), (se necessário)

A combinação de praziquantel, embonato de pirantel e febantel é bem tolerada em cães. Em estudos de segurança, uma dose única de 5 vezes a dose recomendada ou superior pode causar vômitos ocasionais.

Incompatibilidades

Não aplicável.

13. PRECAUÇÕES ESPECIAIS DE ELIMINAÇÃO DO MEDICAMENTO NÃO UTILIZADO OU DOS SEUS DESPERDÍCIOS, SE FOR CASO DISSO

O medicamento veterinário não utilizado ou os seus desperdícios devem ser eliminados de acordo com os requisitos nacionais.

Pergunte ao seu médico veterinário como deve eliminar os medicamentos veterinários que já não são necessários. Estas medidas contribuem para a proteção do ambiente.

14. DATA DA ÚLTIMA APROVAÇÃO DO FOLHETO INFORMATIVO

Outubro de 2018.

15. OUTRAS INFORMAÇÕES

Embalagem de cartão contendo 1 tira blister de alumínio PVC/PVDC de 2 comprimidos.

Embalagem de cartão contendo 1 tira blister de alumínio PVC/PVDC de 10 comprimidos.

Embalagem de cartão contendo 2 tiras blister de alumínio PVC/PVDC de 10 comprimidos, com um total de 20 comprimidos.

Embalagem de cartão contendo 5 tiras blister de alumínio PVC/PVDC de 10 comprimidos, com um total de 50 comprimidos.

Embalagem de cartão contendo 10 tiras blister de alumínio PVC/PVDC de 10 comprimidos, com um total de 100 comprimidos.

Embalagem de cartão contendo 30 tiras blister de alumínio PVC/PVDC de 10 comprimidos, com um total de 300 comprimidos.

É possível que não sejam comercializadas todas as apresentações.