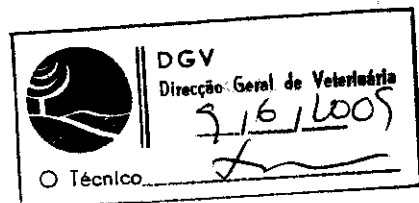


RESUMO DAS CARACTERÍSTICAS DO MEDICAMENTO



1. NOME DO MEDICAMENTO VETERINÁRIO

Rispoval RS+PI3 IntraNasal

2. COMPOSIÇÃO QUALITATIVA E QUANTITATIVA

Composição por dose (2 ml):

Substância(s) activa(s):

Vírus Parainfluenza Bovino tipo 3 (PI3), vivo modificado, estirpe termossensível RLB103, entre $10^{5,0} - 10^{8,0}$ DICC₅₀*

Vírus Respiratório Sincicial Bovino (BRSV), vivo modificado, estirpe 375 entre $10^{5,0} - 10^{7,2}$ DICC₅₀*

* DICC₅₀ = 50% da dose infecciosa da cultura celular

Adjuvante(s):

Diluyente: Cloreto de sódio 18 mg

Água para preparações injectáveis 2 ml

Excipientes:

Para a lista completa de excipientes, ver secção 6.1.

3. FORMA FARMACÉUTICA

Pó e diluyente para suspensão para administração por via intranasal. O pó apresenta uma coloração ligeira e o diluyente é um líquido limpo, incolor. Depois da reconstituição obtém-se uma suspensão com uma coloração rosada.

4. INFORMAÇÕES CLÍNICAS

4.1 Espécie(s)-alvo

Bovinos.

4.2 Indicações de utilização, especificando as espécies-alvo

Para imunização activa de vitelos, positivos ou negativos a anticorpos de origem materna, a partir das 3 semanas de idade, contra os vírus BRSV e PI3; para reduzir o título médio e a duração da excreção de ambos os vírus. Foi demonstrado um início da imunidade 10 dias depois da administração da dose única.

Observou-se também em animais seronegativos uma redução estatística da excreção do vírus BRSV, 5 dias após a vacinação. A duração da imunidade é de, pelo menos, 9 semanas após a administração da dose única.

4.3 Contra-indicações

Não existem.

4.4 Advertências especiais

Não existem.

4.5 Precauções especiais de utilização

Precauções especiais para utilização em animais

Vacinar apenas animais saudáveis.

Os vírus podem disseminar-se de vitelos vacinados para não vacinados, podendo provocar uma resposta serológica, mas sem sinais clínicos. Em experiências laboratoriais, após a administração de uma dose com conteúdo viral máximo, observou-se excreção viral até aos 11 dias para o BRSV e 7 dias para o vírus PI3.

Os animais devem ser preferencialmente vacinados pelo menos 10 dias antes de um período de stress ou de elevado risco de infecção, como o transporte e o agrupamento dos animais, ou o início do Outono. Para atingir melhores resultados, recomenda-se a vacinação de todos os vitelos da mesma exploração.

Precauções especiais que devem ser tomadas pela pessoa que administra o medicamento aos animais

Não aplicável.

4.6 Reacções adversas (frequência e gravidade)

Trabalhos científicos publicados mostram que, raramente, a exposição repetida ao vírus BRSV pode desencadear reacções de hipersensibilidade. Ver também a secção 4.10.

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

Não administrar durante a gestação e a lactação.

4.8 Interações medicamentosas e outras formas de interacção

Não existe informação disponível sobre a segurança e a eficácia desta vacina quando utilizada com qualquer outro medicamento veterinário. Recomenda-se que não sejam administradas outras vacinas 14 dias antes ou após a vacinação com este medicamento veterinário imunológico.

4.9 Posologia e via de administração

Reconstituir asépticamente a vacina, adicionando a fracção líquida ao frasco que contém o liofilizado. Agitar bem.

Programa de vacinação:

Administrar por via intranasal, a bovinos a partir das 3 semanas de idade, uma única dose (2 ml) da suspensão reconstituída com a ajuda do aplicador intranasal.

Recomenda-se que se mude de aplicador entre a administração a cada animal de modo a evitar a transmissão de agentes infecciosos.

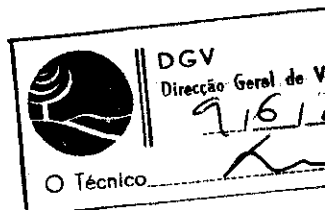
4.10 Sobredosagem (sintomas, procedimentos de emergência, antídotos), (se necessário)

A administração de uma dose 10 vezes superior à recomendada não provocou quaisquer reacções adversas.

4.11 Intervalo(s) de segurança

Zero dias.

5. PROPRIEDADES IMUNOLÓGICAS



Grupo farmacoterapêutico: Imunológicos para bovinos, Código ATCVet: QI02AD07

Para estimular a imunidade activa contra os vírus BRSV e PI3.

6. INFORMAÇÕES FARMACÉUTICAS

6.1 Lista de excipientes

Cloreto de sódio
Água para injectáveis
Vestígios de gentamicina

6.2 Incompatibilidades

Não misturar com qualquer outro medicamento veterinário imunológico.

6.3 Prazo de validade

Prazo de validade dos frascos de pó liofilizado (15 ou 23 ml) tal como embalado para venda: 24 meses.
Prazo de validade dos frascos de diluente tal como embalado para venda: 5 anos.
Prazo de validade após reconstituição de acordo com as instruções: 2 horas.

6.4 Precauções especiais de conservação

Conservar e transportar refrigerado (2°C - 8°C).
Proteger da luz.
Não congelar.

6.5 Natureza e composição do acondicionamento primário

Caixa com frascos de 5 doses de pó liofilizado acompanhados por igual número de frascos contendo 10 ml de diluente (fracção líquida). Os frascos estão fechados com tampa de borracha e cápsula de alumínio. Os aplicadores para a administração intranasal são fornecidos.

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

Elimine os desperdícios por ebulição, incineração ou imersão num desinfectante adequado autorizado pelas autoridades competentes.

7. TITULAR DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO

Laboratórios Pfizer, Lda.
Lagoas Park, Edifício 10
2740-271 Porto Salvo

8. NÚMERO(S) DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO

819/09 RIVPT

eternária
2005

9. DATA DA PRIMEIRA AUTORIZAÇÃO/RENOVAÇÃO DA AUTORIZAÇÃO

Junho 2009

10. DATA DA REVISÃO DO TEXTO

06/2009





ROTULAGEM E FOLHETO INFORMATIVO

Genal de Veterinária

16/2009

A. ROTULAGEM

	DGV Direcção Geral de Veterinária
	9/6/2005
<input type="checkbox"/> Técnico.	

INDICAÇÕES A INCLUIR NO ACONDICIONAMENTO SECUNDÁRIO

EMBALAGEM DE CARTÃO – 5 doses

1. NOME DO MEDICAMENTO VETERINÁRIO

Rispoval RS+PI3 IntraNasal

2. DESCRIÇÃO DAS SUBSTÂNCIAS ACTIVAS E OUTRAS SUBSTÂNCIAS

Liofilizado:

- Vírus Parainfluenza Bovino tipo 3 (PI3), vivo modificado, estirpe termosensível RLB103, mínimo $10^{5.0}$ DICC₅₀*
 - Vírus Respiratório Sincicial Bovino (BRSV), vivo modificado, estirpe 375, mínimo $10^{5.0}$ DICC₅₀*
 - Excipiente: vestígios de gentamicina
- * DICC₅₀ = 50% da dose infecciosa da cultura celular

Diluyente:

- Água para preparações injectáveis
- Cloreto de sódio, 18 mg/2 ml

3. FORMA FARMACÉUTICA

Pó e diluyente para suspensão para administração intranasal.

4. DIMENSÃO DA EMBALAGEM

1 frasco x 5 doses de liofilizado + 1 frasco x 5 doses de diluyente (10 ml)

5. ESPÉCIES-ALVO

Bovinos

6. INDICAÇÃO (INDICAÇÕES)

Para imunização activa de vitelos, positivos ou negativos a anticorpos de origem materna, a partir das 3 semanas de idade, contra os vírus BRSV e PI3; para reduzir o título médio e a duração da excreção de ambos os vírus.

7. MODO E VIA(S) DE ADMINISTRAÇÃO

Dose: 2 ml. Via intranasal. Reconstituir asepticamente a vacina, adicionando a fracção líquida ao frasco que contém o liofilizado. Agitar bem. Administrar uma única dose a bovinos a partir das 3 semanas de idade, utilizando o aplicador respectivo.

Antes de utilizar, leia o folheto informativo.

8. INTERVALO DE SEGURANÇA

Intervalo de segurança: zero dias.

9. ADVERTÊNCIA(S) ESPECIAL (ESPECIAIS), SE NECESSÁRIO

Antes de utilizar, leia o folheto informativo.

10. PRAZO DE VALIDADE

VAL (mês/ano)

11. CONDIÇÕES ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO

Conservar e transportar refrigerado (2°C - 8°C). Não congelar. Proteger da luz.
Depois de reconstituída a suspensão, utilizar no prazo de 2 horas.

12. MENÇÃO "EXCLUSIVAMENTE PARA USO VETERINÁRIO" E CONDIÇÕES OU RESTRIÇÕES RELATIVAS AO FORNECIMENTO E À UTILIZAÇÃO, se for caso disso

Uso veterinário (fundo verde)

Medicamento veterinário sujeito a receita médico-veterinária

13. MENÇÃO "MANTER FORA DO ALCANCE E DA VISTA DAS CRIANÇAS"

Mantem fora do alcance e da vista das crianças.

14. NOME E ENDEREÇO DO TITULAR DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO E DISTRIBUIDOR:


Laboratórios Pfizer, Lda.
Lagoas Park, Edifício 10
2740-271 Porto Salvo

16. NÚMERO(S) DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO

819/09 RIVPT

17. NÚMERO DO LOTE DE FABRICO

Lote (número)

	<p>DGV Direcção Geral de Veterinária</p> <p>9.16.2009</p> <p><i>[Handwritten Signature]</i></p>
<input type="checkbox"/> Técnico	

INDICAÇÕES MÍNIMAS A INCLUIR NO RÓTULO DO FRASCO DE LIOFILIZADO

FRASCO DE VIDRO - 5 doses

1. NOME DO MEDICAMENTO VETERINÁRIO

Rispoval RS+PI3 IntraNasal

2. COMPOSIÇÃO QUANTITATIVA DA(S) SUBSTÂNCIA(S) ACTIVA(S)

Vírus Parainfluenza Bovino tipo 3 (PI3), vivo modificado, entre $10^{5,0}$ e $10^{8,6}$ DICC₅₀
Vírus Respiratório Sincicial Bovino (BRS), vivo modificado, entre $10^{5,0}$ e $10^{7,2}$ DICC₅₀

3. CONTEÚDO EM PESO, VOLUME OU NÚMERO DE DOSES

5 doses

4. ESPÉCIES-ALVO

Bovinos

5. INTERVALO DE SEGURANÇA

Intervalo de segurança: zero dias.

6. PRAZO DE VALIDADE

VAL {MM/AAAA}

7. CONDIÇÕES ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO

Conservar e transportar refrigerado (2°C - 8°C). Proteger da luz. Não congelar.
Para mais informações, ver o folheto informativo.

8. MENÇÃO "EXCLUSIVAMENTE PARA USO VETERINÁRIO"

USO VETERINÁRIO

9. MENÇÃO "MANTER FORA DO ALCANCE E DA VISTA DAS CRIANÇAS"

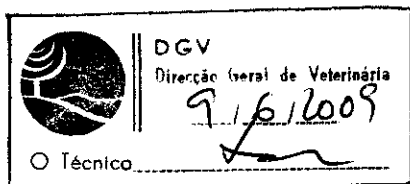
Manter fora do alcance e da vista das crianças.

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

Pfizer Logo

11. NÚMERO DO LOTE DE FABRICO

Lote {número}



INDICAÇÕES MÍNIMAS A INCLUIR NO RÓTULO DO FRASCO DE DILUENTE

FRASCO DE VIDRO – 5 doses (10 ml)

1. NOME DO MEDICAMENTO VETERINÁRIO

Diluinte estéril

2. PRAZO DE VALIDADE

VAL {MM/AAAA}

3. MENÇÃO “EXCLUSIVAMENTE PARA USO VETERINÁRIO”

USO VETERINÁRIO



4. NÚMERO DO LOTE DE FABRICO

Lote {número}

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

Pfizer Logo

B. FOLHETO INFORMATIVO

	DGV Direcção Geral de Veterinária 9/6/2009 
<input type="checkbox"/> Técnico	_____

FOLHETO INFORMATIVO
Rispoval RS+PI3 IntraNasal



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 Distribuidor:

Laboratórios Pfizer, Lda.
Lagoas Park, Edifício 10
2740-271 Porto Salvo

Responsável pela libertação do lote:

Pfizer Animal Health s.a.,
Rue Lald Burniat, 1
B-1348 Louvain-la-Neuve
Bélgica

2. NOME DO MEDICAMENTO VETERINÁRIO

Rispoval RS+PI3 IntraNasal

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

Composição por dose (2 ml):

Liofilizado:

Vírus Parainfluenza Bovino tipo 3 (PI3), vivo modificado,
estirpe termosensível RLB103,

entre $10^{5.0} - 10^{8.5}$ DICC₅₀*

Vírus Respiratório Sincioial Bovino (BRSV), vivo modificado,
estirpe 375

entre $10^{5.0} - 10^{7.2}$ DICC₅₀*

* DICC₅₀ = 50% da dose infecciosa da cultura celular

Diluyente:

Cloreto de sódio

18 mg

Água para preparações injectáveis

2 ml

Pó e diluyente para reconstituição e administração por via intranasal. O pó apresenta uma coloração ligeira e o diluyente é um líquido límpido, incolor.

4. INDICAÇÃO (INDICAÇÕES)

Para imunização activa de vitelos, positivos ou negativos a anticorpos de origem materna, a partir das 3 semanas de idade, contra os vírus BRSV e PI3; para reduzir o título médio e a duração da excreção de ambos os vírus. Foi demonstrado um início da imunidade 10 dias depois da administração da dose única.

Observou-se também em animais seronegativos uma redução estatística da excreção do vírus BRSV, 5 dias após a vacinação. A duração da imunidade é de, pelo menos, 9 semanas após a administração da dose única.

DGV

Direcção Geral de Veterinária

9/6/2008
CONTRA-INDICAÇÕES

Não administrar durante a gestação e a lactação.

6. REACÇÕES ADVERSAS

A exposição repetida ao vírus BRSV raramente pode desencadear reacções de hipersensibilidade. Caso detete efeitos graves ou outros efeitos não mencionados neste folheto, informe o médico veterinário.

7. ESPÉCIES-ALVO

Bovinos

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

Programa de vacinação:

Administrar por via intranasal, a bovinos a partir das 3 semanas de idade, uma única dose (2 ml) da suspensão reconstituída com a ajuda do aplicador intranasal.

Recomenda-se que se mude de aplicador entre a administração a cada animal de modo a evitar a transmissão de agentes infecciosos.

9. INSTRUÇÕES COM VISTA A UMA UTILIZAÇÃO CORRECTA

Reconstituir assepticamente a vacina, adicionando a fracção líquida ao frasco que contém o liofilizado. Agitar bem. A suspensão, após reconstituição, tem uma coloração rosada.

Não existe informação disponível sobre a segurança e a eficácia desta vacina quando utilizada com qualquer outro medicamento veterinário. Recomenda-se que não sejam administradas outras vacinas 14 dias antes ou após a vacinação com este medicamento veterinário imunológico.

10. INTERVALO DE SEGURANÇA

Zero dias.

11. PRECAUÇÕES ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO

Manter fora do alcance e da vista das crianças.

Conservar e transportar refrigerado (2°C - 8°C). Não congelar. Proteger da luz.

Depois de reconstituída a suspensão, utilizar no prazo de 2 horas.

12. ADVERTÊNCIA(S) ESPECIAL(AIS)

Exclusivamente para uso veterinário. Medicamento veterinário sujeito a receita médico-veterinária.

Vacinar apenas animais saudáveis.

Os animais devem ser preferencialmente vacinados pelo menos 10 dias antes de um período de stress ou de elevado risco de infecção, como o transporte e o agrupamento dos animais, ou o início do Outono. Para atingir melhores resultados, recomenda-se a vacinação de todos os vitelos da mesma exploração.

Os vírus podem disseminar-se de vitelos vacinados para não vacinados, podendo provocar uma resposta serológica, mas sem sinais clínicos. Em experiências laboratoriais, após a administração de uma dose com conteúdo viral máximo, observou-se excreção viral até aos 11 dias para o BRSV e 7 dias para o vírus PI3.

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

Elimine os desperdícios por ebulição, incineração ou imersão num desinfetante adequado autorizado pelas autoridades competentes.

14. OUTRAS INFORMAÇÕES

Apresentação: Caixa com frascos de 5 doses de pó liofilizado acompanhados por igual número de frascos contendo 10 ml de diluente (fracção líquida).

AIM : 819/09 RIVPT

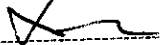
14. DATA DA ÚLTIMA APROVAÇÃO DO FOLHETO INFORMATIVO

06/2009



|| DGV
Direcção Geral de Veterinária

91612009





RISPOVAL® IntraNasal RS-P13

1. NOME E ENDEREÇO DO TITULAR DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO E DO TITULAR DA AUTORIZAÇÃO DE FARMACO RESPONSÁVEL PELA LIBERTAÇÃO DO LOTE, SE FOREM DIFERENTES

Titular da autorização de introdução no mercado e Distribuidor:
Laboratórios Pfizer, Lda.
Lagoes Park, Edifício 10
2740-271 Porto Salvo

Responsável pela libertação de lotes:
Pfizer Animal Health s.a.
Rue Laid Burnsart, 1
B-1348 Louvain-la-Neuve
Bélgica

2. NOME DO MEDICAMENTO VETERINÁRIO

Risposal RS-P13 IntraNasal

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

Composição por dose (2 ml):

Uso/Vetor:

Vírus Parainfluenza Bovino tipo 3 (PI3), vivo modificado,
estirpe temperamental RLB103, entre 10^{6.2} - 10^{6.4} DICC 50*
Vírus Respiratório Sincicial Bovino (BRSV), vivo modificado,
estirpe 275, entre 10^{6.2} - 10^{7.2} DICC 50*

* DICC 50 = 50% de dose infecciosa de cultura celular

Diluentes:

Cloreto de sódio 18 mg
Água para preparações injetáveis 2 ml

Pó e diluente para reconstituição e administração por via intranasal. O pó apresenta uma coloração ligeira e o diluente é um líquido límpido, incolor.

4. INDICAÇÃO (INDICAÇÕES)

Para imunização activa de vacas, positivos ou negativos a anticorpos da origem materna, a partir das 3 semanas de idade, contra os vírus BRSV e PI3; para reduzir o título médio e a duração de excreção de ambos os vírus. Foi demonstrado um início da imunidade 10 dias depois de administração de dose única.

Observou-se também em animais seronegativos uma redução estatística de excreção do vírus BRSV, 5 dias após a vacinação. A duração da imunidade é de, pelo menos, 9 semanas após a administração de dose única.

5. CONTRA-INDICAÇÕES

Não administrar durante a gestação e a lactação.

6. REACÇÕES ADVERSAS

A exposição repetida ao vírus BRSV raramente pode desencadear reacções de hipersensibilidade.

Caso detecte efeitos graves ou outros efeitos não mencionados nesta folha, informe o médico veterinário.

7. ESPÉCIE-ALVO

Bovinos



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

Programa de vacinação

Administrar por via intranasal, a bovinos a partir das 3 semanas de idade, uma única dose (2 ml) da suspensão reconstituída com a ajuda do aplicador intranasal. Recomenda-se que se mude de aplicador entre a administração a cada animal de modo a evitar a transmissão de agentes infecciosos.

3. INSTRUÇÕES COM VISTA A UMA UTILIZAÇÃO CORRECTA

Reconstituir asepticamente a vacina, adicionando a fracción líquida ao frasco que contém o liofilizado. Agitar bem. A suspensão, após reconstituição, tem uma coloração rosada.

Não existe informação disponível sobre a segurança e a eficácia desta vacina quando utilizada com qualquer outro medicamento veterinário. Recomenda-se que não sejam administradas outras vacinas 14 dias antes ou após a vacinação com este medicamento veterinário imunológico.

10. INTERVALO DE SEGURANÇA

Zero dias.

11. PRECAUÇÕES ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO

Mantê-lo fora do alcance e da vista das crianças.
Conservar e transportar refrigerado (2°C - 8°C). Não congelar. Proteger da luz.
Depois de reconstituída a suspensão, utilizar no prazo de 2 horas.

12. ADVERTÊNCIA(S) ESPECIAL(AS)

Exclusivamente para uso veterinário. Medicamento veterinário sujeito a receita médico-veterinária.

Vacinar apenas animais saudáveis.

Os animais devem ser preferencialmente vacinados pelo menos 10 dias antes de um período de stress ou de elevado risco de infecção, como o transporte e o agrupamento dos animais, ou o início do parto. Para atingir melhores resultados, responde-se a vacinação de todos os vitelos de mesma exploração.

Os vitelos podem disseminar-se devido a vacinas para não vacinados, podendo provocar uma resposta serológica, mas sem sinais clínicos. Em experiências laboratoriais, após a administração de uma dose com conteúdo viral ináctivo, observou-se a presença viral até aos 11 dias para o BRSV e 7 dias para o vírus PI3.

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

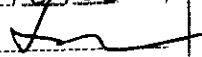
Elimine os desperdícios por estufagem, incineração ou imersão num desinfetante adequado autorizado pelas autoridades competentes.

14. OUTRAS INFORMAÇÕES

Apresentação: Caixa com frascos de 5 doses de pó liofilizado acompanhados por igual número de frascos contendo 10 ml de diluente (fracción líquida).
AIM: B1a/bc RUP/T

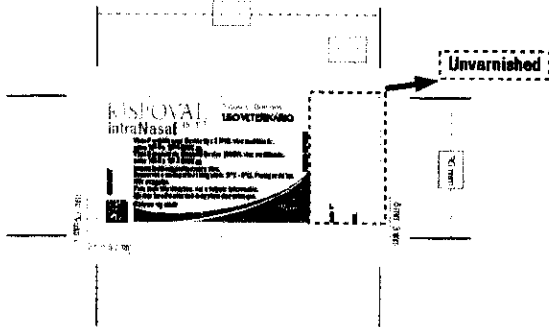
15. DATA DA ÚLTIMA APROVAÇÃO DO FOLHETO INFORMATIVO

04/2006

GV
Direcção Geral de Veterinária
9/16/2009


00000-F-002





PROJECT NO:	000	PRODUCT NAME:	RESPIVAL INTRNASAL 5g		APPROVED BY:	<i>[Signature]</i>
DESIGNED BY:	Debra STEVENS	ITEM:	LABEL I/P	PLANT:	Date:	
DRAWN BY:	Annelle NEEL	ALTER. BY:		FIN:	Name:	
QUANTITY:	QUANTAL	REVISED BY:	ZELEA/ELI/EGE	SIZE (MM):	Signature:	
RETRY OUT:	100%	DATE & VERSION NO:	POSITIONING:	GRADES:	REGULATORY MANAGER:	
FOR WASTE:	LOW	REVISION 1:	PP:	DATE:	Date:	
REASON FOR CHANGES:	None	REVISION 2:	PP:	DATE:	Name:	
					Signature:	



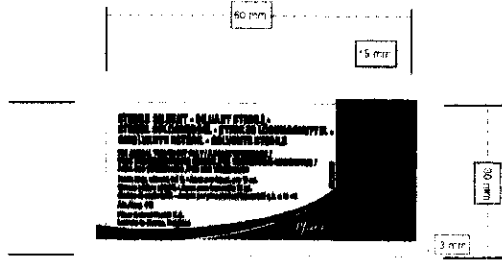
O Técnico

DGV

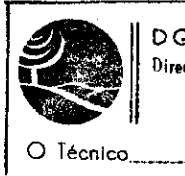
Direcção Geral de Veterinária

9.16.2009

[Handwritten signature]



DILCANT 10ML PFS Label		APPROVED BY: Marketing Manager:	
Code: Dilcanta 10ML PFS Males	Date:	Date:	Signature:
Name: Chelo HALLAGY Address: Carretera STEWIS Code: San José P.O. Box 10077 Country: Paraguay COMERCIAL	Code: Dilcanta 10ML PFS Males	Date:	Signature:
Name: LLN	Code: PPF	Date:	Signature:
Name: EGPI	Code:	Date:	Signature:
Name: Juan-Pedro PEREZ Address: Paraguay Development	Code: DILCANT 10ML PFS Males DILCANT 10ML PFS Males 17.1.02/07/0	Date:	Signature:



V
ção Geral de Veterinária

9/16/2009
