

ANEXO I

RESUMO DAS CARACTERÍSTICAS DO MEDICAMENTO VETERINÁRIO

1. NOME DO MEDICAMENTO VETERINÁRIO

Dofatrimject, solução injetável

2. COMPOSIÇÃO QUALITATIVA E QUANTITATIVA

Cada ml contém:

Substâncias ativas:

Trimetoprim	40 mg
Sulfadoxina	200 mg

Excipientes:

Composição quantitativa dos excipientes e outros componentes
Cloreto de sódio
Hidróxido de sódio
Etanolamina
Propilenoglicol
Água para injetáveis
Glicerol fórmico
2-Pirrolidona

Solução de cor amarela-clara.

3. INFORMAÇÃO CLÍNICA

3.1 Espécies-alvo

Bovinos, suínos, equinos, cães e gatos.

3.2 Indicações de utilização para cada espécie-alvo

Tratamento de infeções provocadas por microrganismos sensíveis à associação de sulfadoxina e trimetoprim: infeções primárias e secundárias das vias respiratórias, do aparelho digestivo, das vias urogenitais, da pele e das articulações.

3.3 Contraindicações

Não administrar a animais com insuficiências renais ou hepáticas graves ou com discrasia sanguínea. Não administrar em caso de hipersensibilidade às substâncias ativas ou a algum dos excipientes.

3.4 Advertências especiais

Não existentes.

3.5 Precauções especiais de utilização

Precauções especiais para a utilização segura nas espécies-alvo:

A administração IV deve ser realizada de forma lenta. Não devem ser injetados volumes superiores a 20 ml em cada local da injeção.

A administração deste medicamento deve ser baseada em testes de suscetibilidade.

A administração do medicamento veterinário deve ser baseada em testes de sensibilidade das bactérias isoladas do animal. Se tal não for possível, a terapia deve ser baseada na informação epidemiológica local (regional, ao nível da exploração) sobre a sensibilidade das bactérias-alvo.

As políticas antimicrobianas oficiais, nacionais e regionais devem ser tomadas em consideração aquando da administração do medicamento veterinário.

A administração do medicamento veterinário sem ser de acordo com as instruções dadas no RCMV pode aumentar a prevalência de bactérias resistentes ao medicamento veterinário e diminuir a eficácia do tratamento com outros medicamentos antimicrobianos ou classes de medicamentos antimicrobianos, devido ao potencial de resistência cruzada.

Esta combinação antimicrobiana só deve ser usada quando os testes de diagnóstico indicarem a necessidade de administração simultânea de cada uma das substâncias ativas.

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

As pessoas com hipersensibilidade conhecida à sulfadoxina ou ao trimetoprim devem evitar o contacto com o medicamento veterinário. As pessoas com hipersensibilidade conhecida devem evitar o contacto com o medicamento veterinário.

Administrar o medicamento veterinário com precaução para evitar a autoinjecção acidental e o contacto com a pele. Em caso de autoinjecção acidental, dirija-se imediatamente a um médico e mostre-lhe o folheto informativo ou o rótulo.

Este medicamento veterinário pode causar irritação da pele e dos olhos. Evitar o contacto com a pele e os olhos. Em caso de contacto com a pele ou os olhos, lavar a área exposta com abundante água limpa. Se desenvolver sintomas depois de exposição ao medicamento veterinário, como por exemplo erupção cutânea, deve procurar auxílio médico e mostrar ao médico este aviso. Inchaço da cara, lábios ou olhos, ou dificuldades de respiração são sintomas mais graves e requerem atenção médica urgente. Lavar as mãos após a administração.

Precauções especiais para a proteção do ambiente:

Não aplicável.

3.6 Eventos adversos

Bovinos, suínos, equinos, cães e gatos:

Frequência indeterminada (não pode ser estimado a partir dos dados disponíveis):	Edema no local da injeção, dor no local da injeção ¹ Dispneia, excitação, choque anafilático ²
--	---

¹ Após injeção intramuscular (IM) ou subcutânea (SC)

² Após administração intravenosa (IV) muito rápida

A notificação de eventos adversos é importante. Permite a monitorização contínua da segurança de um medicamento veterinário. As notificações devem ser enviadas, de preferência por um médico veterinário, ao titular da Autorização de Introdução no Mercado ou ao respetivo representante local ou à autoridade nacional competente através do sistema nacional de farmacovigilância veterinária. Para obter informações de contacto, consulte também a secção 16 do Folheto Informativo.

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

Os ensaios de toxicidade da sulfadoxina e do trimetoprim não revelaram efeitos teratológicos ou de reprotoxicidade quando utilizados na dose recomendada. A segurança do medicamento veterinário não foi determinada durante a gestação, lactação. Administrar apenas em conformidade com a avaliação benefício/risco realizada pelo médico veterinário responsável.

3.8 Interação com outros medicamentos e outras formas de interação

Os anestésicos locais do grupo dos ésteres do ácido para-aminobenzóico (procaína, tetracaína) podem inibir localmente o efeito das sulfonamidas.

Foram observados casos de arritmias cardíacas fatais devido à interação entre a combinação sulfonamida-trimetoprim e certos agentes para sedação e anestesia de equinos (ex. detomidina).

3.9 Posologia e via de administração

Para administração intramuscular, intravenosa ou subcutânea.

Para assegurar uma dosagem correta, deve ser determinado com a máxima precisão possível o peso do animal a ser tratado.

16 mg de atividade por kg de peso vivo, o que equivale a 1 ml/15 kg de peso vivo.

Em casos de patologia grave, a dosagem pode ser aumentada para 24 mg de atividade por kg de peso vivo equivalente a 1 ml/10 kg de peso vivo.

O tratamento deverá ser efetuado pelo período de 3 a 5 dias. Uma administração por dia.

Não deverão ser injetados volumes superiores a 20 ml em cada local da injeção.

3.10 Sintomas de sobredosagem (e, quando aplicável, procedimentos de emergência e antídotos)

A sulfadoxina e o trimetoprim têm um índice terapêutico elevado.

3.11 Restrições especiais de utilização e condições especiais de utilização, incluindo restrições à utilização de medicamentos veterinários antimicrobianos e antiparasitários, a fim de limitar o risco de desenvolvimento de resistência

Condições de administração: Administração por um médico veterinário (no caso de via intravenosa) ou sob a sua direta responsabilidade.

3.12 Intervalos de segurança

Bovinos:

Carne e vísceras: 8 dias

Leite: 2 dias

Suíños:

Carne e vísceras: 8 dias

Equinos:

Carne e vísceras: 8 dias

Não administrar a equinos cujo leite é destinado ao consumo humano.

Cães e gatos:

Não aplicável.

4. PROPRIEDADES FARMACOLÓGICAS

4.1 Código ATCvet:

QJ01EW13

4.2 Propriedades farmacodinâmicas

A sulfadoxina exerce a sua ação competindo com o ácido paraminobenzóico pela enzima que converte este metabolito bacteriano essencial em ácido fólico, inibindo assim um dos primeiros passos da síntese metabólica dos ácidos nucleicos. O trimetoprim também exerce a sua ação de forma semelhante, mas bloqueia uma fase mais avançada desta via metabólica.

O efeito deste bloqueio sequencial de metabolismo é uma potenciação marcada da atividade e, mais ainda, a combinação das substâncias tem um efeito bactericida, ao contrário do efeito principalmente bacteriostático do trimetoprim e da sulfadoxina quando atuam individualmente. O efeito clínico superior da sulfadoxina e do trimetoprim em comparação com o efeito da sulfadoxina quando utilizada sozinha, permite não só uma redução considerável da dose inicial, como também um aumento do efeito terapêutico.

Quanto ao espectro de ação do medicamento veterinário e perfil de susceptibilidade das várias espécies:

Boa susceptibilidade (CMI < 0,5 / 9,5 µg/ml):

Aeróbios Gram-positivos: *Staphylococcus aureus*, Streptococci, *Actinomyces* spp, *Corynebacterium* spp, *Erysipelothrix rhusiopathiae*, *Listeria monocytogenes*.

Aeróbios Gram-negativos: *Actinobacillus* spp, *Bordetella* spp, *Brucella* spp, Enterobacteriaceae (por exemplo *Escherichia coli*, *Klebsiella* spp, *Proteus* spp, *Salmonella* spp, *Yersinia* spp), *Haemophilus* spp, *Pasteurella* spp.

Anaeróbios: *Actinomyces* spp, *Bacteroides* spp, *Fusobacterium* spp, *Clostridium* spp, e algumas espécies de *Chlamydia* spp.

Moderada susceptibilidade (CMI = 2 / 38 µg/ml):

Mycobacterium spp, algumas espécies de *Nocardia* spp.

Resistentes (CMI > 4 / 72 µg/ml):

Rickettsiae, *Leptospira* spp, *Pseudomonas aeruginosa*, *Mycoplasma* spp.

4.3 Propriedades farmacocinéticas

O trimetoprim e a sulfadoxina são prontamente absorvidos dos locais da injeção parentérica.

O trimetoprim é extensamente difundido nos tecidos e fluidos corporais, conforme expresso pelo volume de distribuição > a 1 l/kg. As sulfonamidas são distribuídas por todos os tecidos corporais. Em geral, o volume de distribuição de uma sulfonamida é inferior a 1 l/kg.

A principal via metabólica do trimetoprim, é a orto-demetilação com conjugação subsequente. As sulfonamidas, são normalmente, extensamente metabolizadas, principalmente através de várias vias oxidativas, de acetilação e de conjugação com sulfato, ácido glucorónico e a glicose. As formas acetiladas, hidroxiladas e conjugadas têm muito pouca atividade antibacteriana. A acetilação reduz a solubilidade. Existe uma menor probabilidade das formas hidroxiladas e conjugadas serem precipitadas na urina.

O trimetoprim é principalmente excretado na urina, através da filtração glomerular e secreção tubular. As sulfonamidas são principalmente eliminadas na urina. A bÍlis, as fezes, o leite e o suor, são vias excretórias menos significativas. A filtração glomerular, a secreção tubular ativa e a reabsorção tubular são os principais processos envolvidos.

Impacto ambiental

O trimetoprim é persistente nos solos.

5. INFORMAÇÕES FARMACÊUTICAS

5.1 Incompatibilidades principais

Na ausência de estudos de compatibilidade, este medicamento veterinário não deve ser misturado com outros medicamentos veterinários.

5.2 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: 28 dias

5.3 Precauções especiais de conservação

Não refrigerar ou congelar. Evitar a congelação.

5.4 Natureza e composição do acondicionamento primário

Frascos de vidro Tipo II de cor âmbar, com capacidade de 50 ml, 100 ml e 250 ml.

É possível que não sejam comercializadas todas as apresentações.

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

Os medicamentos não devem ser eliminados no lixo ou nos esgotos domésticos.

Utilize regimes de recolha de medicamentos veterinários para a eliminação de medicamentos veterinários não utilizados ou de resíduos resultantes da utilização desses medicamentos, em cumprimento dos requisitos nacionais e de quaisquer sistemas de recolha nacionais aplicáveis ao medicamento veterinário em causa.

6. NOME DO TITULAR DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO

Dopharma Research B.V.

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

51439

8. DATA DA PRIMEIRA AUTORIZAÇÃO

Data da primeira autorização: 30/01/2004

**9. DATA DA ÚLTIMA REVISÃO DO RESUMO DAS CARACTERÍSTICAS DO
MEDICAMENTO VETERINÁRIO**

Outubro 2023

10. CLASSIFICAÇÃO DOS MEDICAMENTOS VETERINÁRIOS

Medicamento veterinário sujeito a receita médico-veterinária.

Está disponível informação pormenorizada sobre este medicamento veterinário na base de dados de medicamentos da União Europeia [Union Product Database](https://medicines.health.europa.eu/veterinary) (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

ANEXO III
ROTULAGEM E FOLHETO INFORMATIVO

A. ROTULAGEM

INDICAÇÕES A INCLUIR NO ACONDICIONAMENTO SECUNDÁRIO

Caixa para frasco de 50 ml, 100 ml ou 250 ml

1. NOME DO MEDICAMENTO VETERINÁRIO

Dofatrimject, solução injetável

2. DESCRIÇÃO DAS SUBSTÂNCIAS ATIVAS

Trimetoprim 40 mg/ml
Sulfadoxina 200 mg/ml

3. DIMENSÃO DA EMBALAGEM

50 ml
100 ml
250 ml

4. ESPÉCIES-ALVO

Bovinos, suínos, equinos, cães e gatos.

5. INDICAÇÕES

6. VIAS DE ADMINISTRAÇÃO

7. INTERVALOS DE SEGURANÇA

Bovinos:
Carne e vísceras: 8 dias
Leite: 2 dias

Suínos:
Carne e vísceras: 8 dias

Equinos:
Carne e vísceras: 8 dias
Não administrar a equinos cujo leite é destinado ao consumo humano.

Cães e gatos:
Não aplicável.

8. PRAZO DE VALIDADE

Exp.

Após a primeira abertura da embalagem, administrar no prazo de 28 dias.

Após abertura, administrar até ...

9. PRECAUÇÕES ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO

Não refrigerar ou congelar. Evitar a congelação.

10. MENÇÃO "Antes de administrar, ler o folheto informativo"

Antes de administrar, ler o folheto informativo.

11. MENÇÃO "USO VETERINÁRIO"

USO VETERINÁRIO

Medicamento veterinário sujeito a receita médico-veterinária.

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

Manter fora da vista e do alcance das crianças.

13. NOME DO TITULAR DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO

Dopharma Research B.V.

14. NÚMEROS DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO

51439

15. NÚMERO DO LOTE

Lot

INDICAÇÕES A INCLUIR NO ACONDICIONAMENTO PRIMÁRIO

Rótulo para frasco de 100 ml ou 250 ml

1. NOME DO MEDICAMENTO VETERINÁRIO

Dofatrimject, solução injetável

2. DESCRIÇÃO DAS SUBSTÂNCIAS ATIVAS

Trimetoprim	40 mg/ml
Sulfadoxina	200 mg/ml

3. ESPÉCIES-ALVO

Bovinos, suínos, equinos, cães e gatos.

4. VIAS DE ADMINISTRAÇÃO

Antes de administrar, ler o folheto informativo.

5. INTERVALOS DE SEGURANÇA

Bovinos:

Carne e vísceras: 8 dias

Leite: 2 dias

Suínos:

Carne e vísceras: 8 dias

Equinos:

Carne e vísceras: 8 dias

Não administrar a equinos cujo leite é destinado ao consumo humano.

Cães e gatos:

Não aplicável.

6. PRAZO DE VALIDADE

Exp.

Após a primeira abertura da embalagem, administrar no prazo de 28 dias.

Após abertura, administrar até ...

7. PRECAUÇÕES ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO

Não refrigerar ou congelar. Evitar a congelação.

8. NOME DO TITULAR DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO

Dopharma Research B.V.

9. NÚMERO DO LOTE

Lot

**INDICAÇÕES MÍNIMAS A INCLUIR EM PEQUENAS UNIDADES DE
ACONDICIONAMENTO PRIMÁRIO**

Rótulo para frasco de 50 ml

1. NOME DO MEDICAMENTO VETERINÁRIO

Dofatrimject, solução injetável

2. INFORMAÇÕES QUANTITATIVAS SOBRE AS SUBSTÂNCIAS ATIVAS

Trimetoprim	40 mg/ml
Sulfadoxina	200 mg/ml

3. NÚMERO DO LOTE

Lot

4. PRAZO DE VALIDADE

Exp.

Após a primeira abertura da embalagem, administrar no prazo de 28 dias.
Após abertura, administrar até ...

B. FOLHETO INFORMATIVO

FOLHETO INFORMATIVO

1. Nome do medicamento veterinário

Dofatrimject, solução injetável

2. Composição

Substâncias ativas:

Trimetoprim	40 mg/ml
Sulfadoxina	200 mg/ml

Solução de cor amarela clara.

3. Espécies-alvo

Bovinos, suínos, equinos, cães e gatos.

4. Indicações de utilização

Tratamento de infeções provocadas por microrganismos sensíveis à associação de sulfadoxina e trimetoprim: infeções primárias e secundárias das vias respiratórias, do aparelho digestivo, das vias urogenitais, da pele e das articulações.

5. Contraindicações

Não administrar a animais com insuficiências renais ou hepáticas graves ou com discrasia sanguínea. Não administrar em caso de hipersensibilidade às substâncias ativas ou a algum dos excipientes.

6. Advertências especiais

Precauções especiais para uma utilização segura nas espécies-alvo:

A administração IV deve ser realizada de forma lenta. Não devem ser injetados volumes superiores a 20 ml em cada local da injeção.

A administração deste medicamento deve ser baseada em testes de suscetibilidade.

A administração do medicamento veterinário deve ser baseada em testes de sensibilidade das bactérias isoladas do animal. Se tal não for possível, a terapia deve ser baseada na informação epidemiológica local (regional, ao nível da exploração) sobre a sensibilidade das bactérias-alvo.

As políticas antimicrobianas oficiais, nacionais e regionais devem ser tomadas em consideração aquando da administração do medicamento veterinário.

A administração do medicamento veterinário sem ser de acordo com as instruções dadas no RCMV pode aumentar a prevalência de bactérias resistentes ao medicamento veterinário e diminuir a eficácia do tratamento com outros medicamentos antimicrobianos ou classes de medicamentos antimicrobianos, devido ao potencial de resistência cruzada.

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

As pessoas com hipersensibilidade conhecida à sulfadoxina ou ao trimetoprim devem evitar o contacto com o medicamento veterinário. As pessoas com hipersensibilidade conhecida devem evitar o contacto com o medicamento veterinário.

Administrar o medicamento veterinário com precaução para evitar a autoinjecção acidental e o contacto com a pele. Em caso de autoinjecção acidental, dirija-se imediatamente a um médico e mostre-lhe o folheto informativo ou o rótulo.

Este medicamento veterinário pode causar irritação da pele e dos olhos. Evitar o contacto com a pele e os olhos. Em caso de contacto com a pele ou os olhos, lavar a área exposta com abundante água limpa.

Se desenvolver sintomas depois de exposição ao medicamento veterinário, como por exemplo erupção cutânea, deve procurar auxílio médico e mostrar ao médico este aviso. Inchaço da cara, lábios ou olhos, ou dificuldades de respiração são sintomas mais graves e requerem atenção médica urgente. Lavar as mãos após a administração.

Esta combinação antimicrobiana só deve ser usada quando os testes de diagnóstico indicarem a necessidade de administração simultânea de cada uma das substâncias ativas.

Precauções especiais para a proteção do ambiente:

Não aplicável.

Gestação e lactação:

Os ensaios de toxicidade da sulfadoxina e do trimetoprim não revelaram efeitos teratológicos ou de reprotoxicidade quando utilizados na dose recomendada. A segurança do medicamento veterinário não foi determinada em bovinos, suínos, equinos, cães e gatos durante a gestação ou lactação. Administrar apenas em conformidade com a avaliação benefício/risco realizada pelo médico veterinário responsável.

Interação com outros medicamentos e outras formas de interação:

Os anestésicos locais do grupo dos ésteres do ácido para-aminobenzóico (procaína, tetracaína) podem inibir localmente o efeito das sulfonamidas.

Foram observados casos de arritmias cardíacas fatais devido à interação entre a combinação sulfonamida-trimetoprim e certos agentes para sedação e anestesia de equinos (ex. detomidina).

Incompatibilidades principais:

Na ausência de estudos de compatibilidade, este medicamento veterinário não deve ser misturado com outros medicamentos veterinários.

Sobredosagem:

A sulfadoxina e o trimetoprim têm um índice terapêutico elevado.

Restrições especiais de utilização e condições especiais de utilização:

Condições de administração: Administração por um médico veterinário (no caso de via intravenosa) ou sob a sua direta responsabilidade.

7. Eventos adversos

Bovinos, suínos, equinos, cães e gatos:

Frequência indeterminada (não pode ser estimado a partir dos dados disponíveis):	Edema no local da injeção, dor no local da injeção ¹ Dispneia, excitação, choque anafilático ²
--	---

¹ Após injeção intramuscular (IM) ou subcutânea (SC)

² Após administração intravenosa (IV) muito rápida

A notificação de eventos adversos é importante. Permite a monitorização contínua da segurança de um medicamento veterinário. Caso detete quaisquer efeitos mencionados neste folheto ou outros efeitos mesmo que não mencionados, ou pense que o medicamento veterinário não foi eficaz, informe o seu médico veterinário. Também pode comunicar quaisquer eventos adversos ao titular da Autorização de Introdução no Mercado ou representante local do Titular da Autorização de Introdução no Mercado utilizando os dados de contacto no final deste folheto, ou através do Sistema Nacional de Farmacovigilância Veterinária (SNFV): farmacovigilancia.vet@dgav.pt.

8. Dosagem em função da espécie, via e modo de administração

Para administração intramuscular, intravenosa ou subcutânea.

Para assegurar uma dosagem correta, deve ser determinado com a máxima precisão possível o peso do animal a ser tratado.

16 mg de atividade por kg de peso vivo, o que equivale a 1 ml/15 kg de peso vivo.

Em casos de patologia grave, a dosagem pode ser aumentada para 24 mg de atividade por kg de peso vivo equivalente a 1 ml/10 kg de peso vivo.

O tratamento deverá ser efetuado pelo período de 3 a 5 dias. Uma administração por dia.

9. Instruções com vista a uma administração correta

Não deverão ser injetados volumes superiores a 20 ml em cada local da injeção.

10. Intervalos de segurança

Bovinos:

Carne e vísceras: 8 dias

Leite: 2 dias

Suínos:

Carne e vísceras: 8 dias

Equinos:

Carne e vísceras: 8 dias

Não administrar a equinos cujo leite é destinado ao consumo humano.

Cães e gatos:

Não aplicável.

11. Precauções especiais de conservação

Manter fora da vista e do alcance das crianças.

Não refrigerar ou congelar. Evitar a congelação.

Prazo de validade após a primeira abertura do acondicionamento primário: 28 dias

Não utilizar depois de expirado o prazo de validade indicado no rótulo depois de EXP.

12. Precauções especiais de eliminação

Os medicamentos não devem ser eliminados no lixo ou nos esgotos domésticos.

Utilize regimes de recolha de medicamentos veterinários para a eliminação de medicamentos veterinários não utilizados ou de resíduos resultantes da utilização desses medicamentos, em cumprimento dos requisitos nacionais e de quaisquer sistemas de recolha nacionais aplicáveis. Estas medidas destinam-se a ajudar a proteger o ambiente.

Pergunte ao seu médico veterinário como deve eliminar os medicamentos veterinários que já não são necessários.

13. Classificação dos medicamentos veterinários

Medicamento veterinário sujeito a receita médico-veterinária.

14. Números de autorização de introdução no mercado e tamanhos de embalagem

51439

Frascos de 50 ml, 100 ml ou 250 ml

É possível que não sejam comercializadas todas as apresentações.

15. Data em que o folheto informativo foi revisto pela última vez

Outubro 2023

Está disponível informação pormenorizada sobre este medicamento veterinário na base de dados de medicamentos da União Europeia [Union Product Database](https://medicines.health.europa.eu/veterinary) (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Detalhes de contacto

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Dopharma Research B.V.

Zalmweg 24

NL-4941 VX Raamsdonksveer

Fabricante responsável pela libertação do lote:

Dopharma B.V.

Zalmweg 24

NL-4941 VX Raamsdonksveer

Representante local:

VETLIMA-Sociedade Distribuidora de Produtos Agro-Pecuários, S.A.

Centro Empresarial da Rainha, lote 27

2050-501 Vila Nova da Rainha

Portugal

Tel +351 263 406 570

Detalhes de contacto para comunicar suspeitas de eventos adversos:

Email: farmacovigilancia@vetlima.com

Tel +351 964 404 163

Para quaisquer informações sobre este medicamento veterinário, queira contactar o representante local do titular da Autorização de Introdução no Mercado.