

ANEXO I

RESUMO DAS CARACTERÍSTICAS DO MEDICAMENTO VETERINÁRIO

1. NOME DO MEDICAMENTO VETERINÁRIO

Pigfen 40 mg/g pré-mistura medicamentosa para alimento medicamentoso para suínos.

2. COMPOSIÇÃO QUALITATIVA E QUANTITATIVA

Cada g contém

Substância ativa:

Fenbendazol 40 mg

Excipientes:

Composição quantitativa dos excipientes e outros componentes
Amido de milho
Amido, pré-gelatinizado

Grânulos esbranquiçados a amarelo-claros.

3. INFORMAÇÃO CLÍNICA

3.1 Espécies-alvo.

Suínos.

3.2 Indicações de utilização para cada espécie-alvo

Tratamento de suínos infetados com *Ascaris suum* (nas fases adulta, larval intestinal e larval migratória) sensíveis ao fenbendazol.

3.3 Contraindicações

Não administrar em caso de hipersensibilidade à substância ativa, outros benzimidazóis ou a algum dos excipientes.

3.4 Advertências especiais

As seguintes práticas devem ser evitadas porque aumentam o risco do desenvolvimento da resistência e podem, em última instância, resultar numa terapêutica ineficaz:

- Uso demasiado frequente e repetido de anti-helmínticos da mesma classe durante períodos prolongados de tempo.
- Subdosagem, que pode ocorrer devido à subestimação do peso do animal, administração indevida do medicamento veterinário ou falha de calibração do dispositivo de doseamento (se algum for utilizado).

Qualquer suspeita de casos clínicos de resistência aos anti-helmínticos deve ser investigada mais a fundo através de testes apropriados (por ex., Teste fecal de redução da contagem dos ovos). Deve ser administrado um anti-helmíntico pertencente a outra classe farmacológica e com um modo de ação diferente quando os resultados do (s) teste (s) sugiram fortemente uma resistência a um anti-helmíntico específico.

A ingestão de medicamentos por animais pode ser alterada na sequência de doença. Em caso de ingestão insuficiente de alimento, os animais devem ser tratados por via parentérica.

3.5 Precauções especiais de utilização

Precauções especiais para a utilização segura nas espécies-alvo:

Não aplicável.

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

Os efeitos embriotóxicos não podem ser excluídos. As mulheres grávidas devem tomar precauções adicionais ao manusear este medicamento veterinário.

Este medicamento veterinário pode ser tóxico para humanos após ingestão.

Deve evitar-se a ingestão acidental do medicamento veterinário.

Em caso de ingestão acidental, enxaguar a boca com água limpa abundante, dirija-se imediatamente a um médico e mostre-lhe o folheto informativo ou o rótulo.

Este medicamento veterinário pode causar irritação ocular e sensibilização cutânea.

Evitar o contacto com a pele e/ou olhos.

Durante a administração do medicamento veterinário deve ser utilizado equipamento de proteção individual constituído por óculos protetores, luvas impermeáveis e um respirador de meia-máscara descartável em conformidade com os requisitos da Norma Europeia EN 149 ou um respirador não descartável de acordo com os requisitos da Norma Europeia EN 140, com um filtro de acordo com os requisitos da Norma Europeia EN 143.

Enxaguar imediatamente com água abundante em caso de contacto com a pele e/ou olhos.

Lavar as mãos após a administração.

Precauções especiais para a proteção do ambiente:

Não permitir a entrada do medicamento veterinário em águas superficiais uma vez que tem efeitos nocivos sobre os organismos aquáticos.

3.6 Eventos adversos

Desconhecidos.

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 o Folheto Informativo.

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

Gestação e lactação:

Pode ser administrado durante a gestação.

A segurança do medicamento veterinário durante a lactação ainda não foi estabelecida. 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

Não é possível excluir a exacerbação da hepatotoxicidade do paracetamol devido ao fenbendazol.

3.9 Posologia e via de administração

Uso oral. Administração no alimento.

O medicamento veterinário é adequado para a medicação da vara de suínos. Administrar uma dose de 5 mg de fenbendazol por kg de peso corporal.

Pode ser administrado aos suínos como uma dose única de 5 mg/kg (nas fases adulta, larval intestinal e larval migratória) ou através de uma dose dividida de 0,72 mg/kg ao longo de 7 dias (nas fases adulta, larval intestinal e larval migratória) ou de 0,36 mg/kg ao longo de 14 dias (nas fases adulta, larval intestinal e larval migratória).

Tratamento com dose única

Use a fórmula abaixo para calcular a quantidade de medicamento veterinário a adicionar por tonelada de alimento:

$$\text{Medicamento veterinário por tonelada (Kg)} = \frac{\text{Peso corporal(kg)}}{(\text{Consumo diário de alimento (kg)} \times 8)}$$

Tratamento ao longo de 7 dias

A dose padrão pode ser dividida e administrada nos alimentos ao longo de 7 dias. Usar a fórmula abaixo para calcular a quantidade de medicamento veterinário a adicionar por tonelada de alimento:

$$\text{Medicamento veterinário por tonelada (Kg)} = \frac{\text{Peso corporal(kg)}}{(\text{Consumo diário de alimentos (kg)} \times 56)}$$

Tratamento ao longo de 14 dias

A dose padrão pode ser dividida e administrada nos alimentos ao longo de 14 dias. Use a fórmula abaixo para calcular a quantidade de medicamento veterinário a adicionar por tonelada de alimento:

$$\text{Medicamento veterinário por tonelada (Kg)} = \frac{\text{Peso corporal(kg)}}{(\text{Consumo diário de alimentos (kg)} \times 112)}$$

Para assegurar uma dosagem correta, o peso corporal deve ser determinado com a maior precisão possível. Se os animais forem tratados coletivamente em vez de individualmente, devem ser agrupados de acordo com seu peso corporal e doseados em conformidade, a fim de evitar subdosagem ou sobredosagem.

A ingestão de água medicamentosa depende do estado clínico dos animais. Para obter a dosagem correta, é possível que a concentração de fenbendazol tenha de ser ajustada em conformidade.

Para incorporação em alimento seco num fabricante autorizado.

Um fabricante autorizado para incorporar medicamentos veterinários, ou pré-misturas contendo estes medicamentos veterinários, diretamente a qualquer concentração, deve ser responsável pela mistura quando a incorporação é inferior a 2 kg por tonelada da ração final.

Recomendamos a pré-mistura do medicamento veterinário a uma proporção de 1:10 com os ingredientes dos alimentos antes da mistura na ração final para assegurar a distribuição adequada do medicamento veterinário na ração final.

A temperatura não deve ser superior a 85 °C se a pré-mistura for utilizada para suplementação de alimentos em alimento granulado.

O medicamento veterinário não deve ser misturado em alimentos líquidos.

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

O medicamento veterinário administrado como uma dose única de 25 mg fenbendazol/kg durante três dias consecutivos não produziu quaisquer reações adversas clinicamente aparentes nos suínos. Além disso, foi demonstrado que a administração de fenbendazol não formulado a uma dose de 2000 mg/kg durante 14 dias foi bem tolerada pelos suínos.

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

Este medicamento veterinário destina-se a ser utilizado para a preparação do alimento medicamentoso.

3.12 Intervalos de segurança

Carne e vísceras: 4 dias.

4. PROPRIEDADES FARMACOLÓGICAS

4.1 Código ATCvet:

QP52AC13

4.2 Propriedades farmacodinâmicas

O fenbendazol é um anti-helmíntico pertencente ao grupo de benzimidazóis-carbamatos. Atua interferindo com o metabolismo energético do nemátodo.

O fenbendazol inibe a polimerização da tubulina em microtúbulos. Isto interfere com as propriedades estruturais e funcionais essenciais das células de helmintos, tal como a formação do citoesqueleto, a formação do fuso mitótico e a captação e o transporte intracelular de nutrientes e produtos metabólicos.

O anti-helmíntico afeta as fases adulta e larval de *Ascaris suum*.

4.3 Propriedades farmacocinéticas

O fenbendazol só é parcialmente absorvido após a administração oral e é metabolizado em seguida no fígado. A depuração do fenbendazol no soro após administração intravenosa a suínos numa dose de 1 mg/kg foi de 1,36 L/h/kg, o volume da distribuição no estado estável foi de 3,35 L/kg e o tempo de residência médio foi de 2,63 horas. Após a administração oral de uma dose de 5 mg/kg, o pico de concentração plasmática do fenbendazol foi de 0,07 µg/ml, a $T_{máx}$ foi de 3,75 horas e o tempo de semivida foi de 15,15 horas. A biodisponibilidade foi de 27,1%. O oxfendazol foi o principal metabolito no plasma, ou seja, 2/3 da AUC total.

O fenbendazol e os seus metabolitos são distribuídos por todo o organismo e concentrações elevadas podem ser encontradas no fígado.

A eliminação do fenbendazol e dos seus metabolitos ocorre principalmente através das fezes (>90%) e, numa pequena extensão, na urina e leite.

O fenbendazol é metabolizado no seu sulfóxido e, em seguida, em sulfina e aminas.

5. INFORMAÇÕES FARMACÊUTICAS

5.1 Incompatibilidades principais

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

5.2 Prazo de validade

Prazo de validade do medicamento veterinário tal como embalado para venda: 3 anos.

Prazo de validade após a primeira abertura do acondicionamento primário: 3 meses.

Prazo de validade após incorporação no alimento farináceo ou granulado: 3 meses.

5.3 Precauções especiais de conservação

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

5.4 Natureza e composição do acondicionamento primário

Sacos de papel de múltiplas camadas com camada interna de alumínio/polietileno de 20 kg.

Sacos de polietileno/folha de alumínio/tereftalato de polietileno com fecho de 1 kg, 2 kg e 5 kg.

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.

O medicamento veterinário não deve ser eliminado nos cursos de água, porque fenbendazol pode constituir perigo para os peixes e outros organismos aquáticos.

6. NOME DO TITULAR DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO

Huvepharma NV

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

1057/01/16DFVPT

8. DATA DA PRIMEIRA AUTORIZAÇÃO

14 de outubro de 2016.

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

02/2024

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 PRIMÁRIO

Saco

1. NOME DO MEDICAMENTO VETERINÁRIO

Pigfen 40 mg/g pré-mistura medicamentosa para alimento medicamentoso

2. DESCRIÇÃO DAS SUBSTÂNCIAS ATIVAS

Cada g contém:
Fenbendazol 40 mg

3. DIMENSÃO DA EMBALAGEM

1 kg
2 kg
5 kg
20 kg

4. ESPÉCIES-ALVO

Suínos.

5. INDICAÇÕES

6. VIAS DE ADMINISTRAÇÃO

Uso oral. Administração no alimento.

O medicamento veterinário é adequado para a medicação da vara de suínos. Administrar com uma dose de 5 mg de fenbendazol por kg de peso corporal.

Pode ser administrado aos suínos como uma dose única de 5 mg/kg (nas fases adulta, larval intestinal e larval migratória) ou através de uma dose dividida de 0,72 mg/kg ao longo de 7 dias (nas fases adulta, larval intestinal e larval migratória) ou de 0,36 mg/kg ao longo de 14 dias (nas fases adulta, larval intestinal e larval migratória).

7. INTERVALOS DE SEGURANÇA

Intervalo de segurança:
Carne e vísceras: 4 dias.

8. PRAZO DE VALIDADE

Exp. {mm/aaaa}
Após a primeira abertura, administrar até:

Prazo de validade após a primeira abertura do acondicionamento primário: 3 meses.

Prazo de validade após incorporação no alimento farináceo ou granulado: 3 meses.

9. PRECAUÇÕES ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO

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"

Mantem-se fora da vista e do alcance das crianças.

13. NOME DO TITULAR DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO

Huvepharma NV

14. NÚMEROS DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO

1057/01/16DFVPT

15. NÚMERO DO LOTE

Lot {número}

B. FOLHETO INFORMATIVO

FOLHETO INFORMATIVO

1. Nome do medicamento veterinário

Pigfen 40 mg/g pré-mistura medicamentosa para alimento medicamentoso para suínos.

2. Composição

Cada g contém

Substância ativa:

Fenbendazol 40 mg

Grânulos esbranquiçados a amarelo-claros.

3. Espécies-alvo

Suínos.

4. Indicações de utilização

Tratamento de suínos infetados com *Ascaris suum* (nas fases adulta, larval intestinal e larval migratória) sensíveis ao fenbendazol.

5. Contraindicações

Não administrar em caso de hipersensibilidade à substância ativa, outros benzimidazóis ou a algum dos excipientes.

6. Advertências especiais

Advertências especiais:

As seguintes práticas devem ser evitadas porque aumentam o risco do desenvolvimento da resistência e podem, em última instância, resultar numa terapêutica ineficaz:

- Uso demasiado frequente e repetido de anti-helmínticos da mesma classe durante períodos prolongados de tempo.
- Subdosagem, que pode ocorrer devido à subestimação do peso do animal, administração indevida do medicamento veterinário ou falha de calibração do dispositivo de doseamento (se algum for utilizado).

Qualquer suspeita de casos clínicos de resistência aos anti-helmínticos deve ser investigada mais a fundo através de testes apropriados (por ex., Teste fecal de redução da contagem dos ovos). Deve ser administrado um anti-helmíntico pertencente a outra classe farmacológica e com um modo de ação diferente quando os resultados do (s) teste (s) sugiram fortemente uma resistência a um anti-helmíntico específico.

A ingestão de medicamentos por animais pode ser alterada na sequência de doença. Em caso de ingestão insuficiente de alimento, os animais devem ser tratados por via parentérica.

Precauções especiais para uma utilização segura nas espécies-alvo:

Não aplicável.

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

Os efeitos embriotóxicos não podem ser excluídos. As mulheres grávidas devem tomar precauções adicionais ao manusear este medicamento veterinário.

Este medicamento veterinário pode ser tóxico para humanos após ingestão.

Deve evitar-se a ingestão acidental do medicamento veterinário.

Em caso de ingestão acidental, enxaguar a boca com água limpa abundante, dirija-se imediatamente a um médico e mostre-lhe o folheto informativo ou o rótulo.

Este medicamento veterinário pode causar irritação ocular e sensibilização cutânea.

Evitar o contacto com a pele e/ou olhos.

Durante a administração do medicamento veterinário deve ser utilizado equipamento de proteção individual constituído por óculos protetores, luvas impermeáveis e um respirador de meia-máscara descartável em conformidade com os requisitos da Norma Europeia EN 149 ou um respirador não descartável de acordo com os requisitos da Norma Europeia EN 140, com um filtro de acordo com os requisitos da Norma Europeia EN 143.

Enxaguar imediatamente com água abundante em caso de contacto com a pele e/ou olhos.

Lavar as mãos após a administração.

Precauções especiais para a proteção do ambiente:

Não permitir a entrada do medicamento veterinário em águas superficiais uma vez que tem efeitos nocivos sobre os organismos aquáticos.

Gestação e lactação:

O medicamento veterinário pode ser administrado com segurança a porcas gestantes.

A segurança do medicamento veterinário durante a lactação ainda não foi estabelecida. Administrar apenas em conformidade com a avaliação benefício/risco realizada pelo médico veterinário responsável.

Interação com outros medicamentos e outras formas de interação:

Não é possível excluir a exacerbação da hepatotoxicidade do paracetamol devido ao fenbendazol.

Sobredosagem:

O medicamento veterinário administrado como uma dose única de 25 mg fenbendazol/kg durante três dias consecutivos não produziu quaisquer reações adversas clinicamente aparentes nos suínos. Além disso, foi demonstrado que a administração de fenbendazol não formulado a uma dose de 2000 mg/kg durante 14 dias foi bem tolerada pelos suínos.

Restrições especiais de utilização e condições especiais de utilização:

Este medicamento veterinário destina-se a ser utilizado para a preparação do alimento medicamentoso.

Incompatibilidades principais:

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

7. Eventos adversos

Desconhecidos.

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

Uso oral. Administração no alimento.

O medicamento veterinário é adequado para a medicação da vara de suínos. Administrar uma dose de 5 mg de fenbendazol por kg de peso corporal.

Pode ser administrado aos suínos como uma dose única de 5 mg/kg (nas fases adulta, larval intestinal e larval migratória) ou através de uma dose dividida de 0,72 mg/kg ao longo de 7 dias (nas fases adulta, larval intestinal e larval migratória) ou de 0,36 mg/kg ao longo de 14 dias (nas fases adulta, larval intestinal e larval migratória).

Tratamento com dose única

Use a fórmula abaixo para calcular a quantidade de medicamento veterinário a adicionar por tonelada de alimento:

$$\text{Medicamento veterinário por tonelada (Kg)} = \frac{\text{Peso corporal(kg)}}{(\text{Consumo diário de alimento (kg)} \times 8)}$$

Tratamento ao longo de 7 dias

A dose padrão pode ser dividida e administrada nos alimentos ao longo de 7 dias. Usar a fórmula abaixo para calcular a quantidade de medicamento veterinário a adicionar por tonelada de alimento:

$$\text{Medicamento veterinário por tonelada (Kg)} = \frac{\text{Peso corporal(kg)}}{(\text{Consumo diário de alimentos (kg)} \times 56)}$$

Tratamento ao longo de 14 dias

A dose padrão pode ser dividida e administrada nos alimentos ao longo de 14 dias. Use a fórmula abaixo para calcular a quantidade de medicamento veterinário a adicionar por tonelada de alimento:

$$\text{Kg} = \frac{\text{Peso corporal(kg)}}{(\text{Consumo diário de alimentos (kg)} \times 112)}$$

Medicamento veterinário por tonelada

9. Instruções com vista a uma administração correta

Para assegurar uma dosagem correta, o peso corporal deve ser determinado com a maior precisão possível. Se os animais forem tratados coletivamente em vez de individualmente, devem ser agrupados de acordo com seu peso corporal e doseados em conformidade, a fim de evitar subdosagem ou sobredosagem.

A ingestão de água medicamentosa depende do estado clínico dos animais. Para obter a dosagem correta, é possível que a concentração de fenbendazol tenha de ser ajustada em conformidade.

Para incorporação em alimento seco num fabricante autorizado.

Um fabricante autorizado para incorporar medicamentos veterinários, ou pré-misturas contendo estes medicamentos veterinários, diretamente a qualquer concentração, deve ser responsável pela mistura quando a incorporação é inferior a 2 kg por tonelada da ração final.

Recomendamos a pré-mistura do medicamento veterinário a uma proporção de 1:10 com os ingredientes dos alimentos antes da mistura na ração final para assegurar a distribuição adequada do medicamento veterinário na ração final.

A temperatura não deve ser superior a 85 °C se a pré-mistura for utilizada para suplementação de alimentos em alimento granulado.

O medicamento veterinário não deve ser misturado em alimentos líquidos.

10. Intervalos de segurança

Carne e vísceras: 4 dias.

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 administrar este medicamento veterinário depois de expirado o prazo de validade indicado no rótulo depois da indicação "VAL". A validade refere-se ao último dia do mês.

Prazo de validade após a primeira abertura do acondicionamento primário: 3 meses.

Prazo de validade após incorporação no alimento farináceo ou granulado: 3 meses.

Alimento medicamento (farináceo ou granulado): Nenhuma precaução especial de conservação.

12. Precauções especiais de eliminação

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

O medicamento veterinário não deve ser eliminado nos cursos de água, porque o fenbendazol pode constituir perigo para os peixes e outros organismos aquáticos.

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 ou farmacêutico 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

1057/01/16DFVPT

O medicamento veterinário é distribuído em sacos de papel de múltiplas camadas com camada interna de alumínio/polietileno de 20 kg e em sacos de polietileno/folha de alumínio/tereftalato de polietileno com fecho de 1 kg, 2 kg e 5 kg.

É possível que não sejam comercializadas todas as apresentações.

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

02/2024

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>).

16. Detalhes de contacto

Titular da Autorização de Introdução no Mercado e detalhes de contacto para comunicar suspeitas de eventos adversos:

Huvepharma NV
Uitbreidingstraat 80
2600 Antwerp
Bélgica
+32 3 288 18 49
pharmacovigilance@huvepharma.com

Fabricante responsável pela libertação do lote:

Biovet JSC
39 Petar Rakov Str
4550 Peshtera
Bulgária