

ANEXO I

RESUMO DAS CARACTERÍSTICAS DO MEDICAMENTO VETERINÁRIO

1. NOME DO MEDICAMENTO VETERINÁRIO

Revertor 5 mg/ml solução injetável para cães e gatos

2. COMPOSIÇÃO QUALITATIVA E QUANTITATIVA

Cada ml contém:

Substâncias ativas:

Cloridrato de atipamezol 5,0 mg
(equivalente a 4,27 mg de atipamezol)

Excipiente(s):

Composição qualitativa dos excipientes e outros componentes	Composição quantitativa, se esta informação for essencial para a administração adequada do medicamento veterinário
Parahidroxibenzoato de metilo (E218)	1,0 mg
Cloreto de sódio	
Ácido clorídrico (para ajuste do pH)	
Hidróxido de sódio (para ajuste do pH)	
Água para injetáveis	

Solução límpida e incolor.

3. INFORMAÇÃO CLÍNICA

3.1 Espécies-alvo

Caninos (cães), felinos (gatos).

3.2 Indicações de utilização para cada espécie-alvo

O cloridrato de atipamezol é um antagonista seletivo dos recetores α_2 e é indicado para a reversão dos efeitos sedativos da medetomidina e dexmedetomidina em cães e gatos.

3.3 Contraindicações

Não administrar:

- A animais reprodutores;
- A animais com doença hepática ou renal;
- Em caso de hipersensibilidade à substância ativa ou a algum dos excipientes.

Ver também a secção 3.7.

3.4 Advertências especiais

Não existentes.

3.5 Precauções especiais de utilização

Precauções especiais para a utilização segura nas espécies-alvo:

Após administração do medicamento veterinário, os animais devem repousar num local sossegado. Durante o período de recuperação, os animais não devem ser deixados sem vigilância. Certifique-se de que o animal, antes da ingestão de qualquer alimento ou bebida, recuperou o reflexo normal de deglutição.

Devido às diferentes recomendações de dosagem, devem tomar-se precauções no caso de administração do medicamento veterinário fora das indicações aprovadas em animais que não sejam da espécie-alvo.

Se forem administrados outros sedativos além da medetomidina, deve ter-se em consideração que os efeitos destes outros agentes podem persistir após a reversão do efeito da medetomidina ou da dexmedetomidina.

O atipamezol não reverte o efeito da cetamina, que pode causar convulsões em cães e desencadear câibras em gatos quando utilizada isoladamente. Não administrar o atipamezol antes de decorridos 30 a 40 minutos após a administração concomitante de cetamina.

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

Devido à potente atividade farmacológica do atipamezol, deve evitar-se o contacto da pele, olhos e mucosas com este medicamento veterinário. Em caso de derrame accidental, lavar imediatamente a área afetada com água limpa corrente. Dirija-se a um médico se a irritação persistir. Remover a roupa contaminada que esteja em contacto direto com a pele.

Deve ter-se cuidado para evitar a ingestão ou autoinjecção accidental. Em caso de ingestão ou autoinjecção accidental dirija-se imediatamente a um médico e mostre-lhe o folheto informativo ou o rótulo.

Precauções especiais para a proteção do ambiente:

Não aplicável.

3.6 Eventos adversos

Cães, gatos:

Raros (1 a 10 animais / 10 000 animais tratados):	Hiperatividade, vocalização ¹ Taquicardia Hipersalivação, vômitos, defecação involuntária Tremor muscular Aumento da frequência respiratória Micção involuntária
Muito raros (<1 animal / 10 000 animais tratados, incluindo notificações isoladas):	Sedação ²

Frequência indeterminada (não pode ser calculada a partir dos dados disponíveis):	Hipotensão ³ Hipotermia ⁴
--	--

¹ Atípica.

² Pode ocorrer recorrência da sedação ou o tempo de recuperação pode não ser reduzido.

³ Transitória, observada durante os primeiros dez minutos após a injeção.

⁴ Em gatos, quando se administram doses baixas para reversão parcial dos efeitos da medetomidina ou da dexmedetomidina.

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. Consulte o folheto informativo para obter os respetivos detalhes de contacto.

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

Gestação e lactação:

A segurança do medicamento veterinário não foi determinada durante a gestação e a lactação. Portanto a sua administração não é recomendada durante a gestação e a lactação.

3.8 Interação com outros medicamentos e outras formas de interação

Não é recomendada a administração simultânea de atipamezol com outros medicamentos veterinários de ação central, tais como diazepam, acepromazina ou opiáceos.

3.9 Posologia e via de administração

Administração por via intramuscular.

Para injeção intramuscular única.

O cloridrato de atipamezol é administrado 15 a 60 minutos após a administração de cloridrato de medetomidina ou de dexmedetomidina.

Cães: a dose intramuscular de cloridrato de atipamezol [em µg] é cinco vezes a dose anterior de cloridrato de medetomidina ou dez vezes a dose anterior de cloridrato de dexmedetomidina. Devido à concentração 5 vezes superior da substância ativa (cloridrato de atipamezol) neste medicamento veterinário, em comparação com as preparações que contêm 1 mg de cloridrato de medetomidina por ml e à concentração 10 vezes superior em comparação com as preparações que contêm 0,5 mg de cloridrato de dexmedetomidina, é necessário um volume igual de cada preparação.

Exemplo da posologia em cães:

Dose de medetomidina 1 mg/ml solução injetável	Dose de Revertor 5 mg/ml solução injetável para cães
0,04 ml/kg do peso corporal (pc), i.e. 40 µg/kg pc	0,04 ml/kg pc, i.e. 200 µg/kg pc

Dose de dexmedetomidina 0,5 mg/ml solução injetável	Dose de Revertor 5 mg/ml solução injetável para cães
0,04 ml/kg do peso corporal (pc), i.e. 20 µg/kg pc	0,04 ml/kg pc, i.e. 200 µg/kg pc

Gatos: a dose intramuscular de cloridrato de atipamezol [em µg] é duas vezes e meia a dose anterior de cloridrato de medetomidina ou cinco vezes a dose anterior de cloridrato de dexmedetomidina. Devido à concentração 5 vezes superior da substância ativa (cloridrato de atipamezol) neste medicamento veterinário, em comparação com as preparações que contêm 1 mg de cloridrato de medetomidina por ml e à concentração 10 vezes superior em comparação com as preparações que contêm 0,5 mg de cloridrato de dexmedetomidina, deverá ser administrado metade do volume do medicamento veterinário em relação à dose de medetomidina ou de dexmedetomidina que foi previamente administrada.

Exemplo da posologia em gatos:

Dose de medetomidina 1 mg/ml solução injetável	Dose de Revertor 5 mg/ml solução injetável para gatos
0,08 ml/kg do peso corporal (pc), i.e. 80 µg/kg pc	0,04 ml/kg pc, i.e. 200 µg/kg pc
Dose de dexmedetomidina 0,5 mg/ml solução injetável	Dose de Revertor 5 mg/ml solução injetável para gatos
0,08 ml/kg do peso corporal (pc), i.e. 40 µg/kg pc	0,04 ml/kg pc, i.e. 200 µg/kg pc

O tempo de recuperação diminui em aproximadamente 5 minutos. O animal consegue mover-se cerca de 10 minutos após a administração do medicamento veterinário.

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

A sobredosagem com cloridrato de atipamezol pode resultar em taquicardia transitória e estado de alerta excessivo (hiperatividade, tremores musculares). Se necessário, estes sintomas podem ser revertidos por uma dose de cloridrato de medetomidina ou cloridrato de dexmedetomidina, inferior à dose clínica normalmente administrada.

Se o cloridrato de atipamezol for administrado acidentalmente a um animal que não tenha sido tratado previamente com cloridrato de medetomidina ou cloridrato de dexmedetomidina, podem ocorrer hiperatividade e tremores musculares. Estes efeitos podem persistir durante cerca de 15 minutos.

Um estado de alerta excessivo é melhor controlado no gato minimizando os estímulos externos.

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

Não aplicável.

3.12 Intervalos de segurança

Não aplicável.

4. PROPRIEDADES FARMACOLÓGICAS

4.1 Código ATCvet:

QV03AB90.

4.2 Propriedades farmacodinâmicas

O atipamezol é um bloqueador potente e seletivo dos recetores α_2 (antagonista α_2), que promove a libertação do neurotransmissor noradrenalina nos sistemas nervosos central e periférico, conduzindo à ativação do sistema nervoso central devido à ativação do sistema simpático. Outros efeitos farmacodinâmicos, como por exemplo a influência do sistema cardiovascular, são apenas ligeiros, mas pode observar-se uma diminuição transitória da tensão arterial nos primeiros 10 minutos após a injeção de cloridrato de atipamezol.

Como antagonista α_2 , o atipamezol é capaz de eliminar (ou inibir) os efeitos do agonista dos recetores α_2 , medetomidina ou dexmedetomidina. Por conseguinte, o atipamezol reverte os efeitos sedativos do cloridrato de medetomidina ou cloridrato de dexmedetomidina em cães e gatos para o normal e pode conduzir a um aumento transitório da frequência cardíaca.

4.3 Propriedades farmacocinéticas

O cloridrato de atipamezol é rapidamente absorvido após injeção intramuscular. A concentração máxima no sistema nervoso central é atingida ao fim de 10 a 15 minutos. O volume de distribuição (V_d) é de cerca de 1 – 2,5 l/kg. A semivida ($t_{1/2}$) do cloridrato de atipamezol foi descrita como sendo aproximadamente de 1 hora. O cloridrato de atipamezol é rápida e completamente metabolizado. Os metabolitos são excretados sobretudo na urina e em pequena quantidade nas fezes.

5. INFORMAÇÕES FARMACÉUTICAS

5.1 Incompatibilidades principais

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

Ver também a secção 3.8.

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: 28 dias.

5.3 Precauções especiais de conservação

Manter o frasco dentro da embalagem exterior, para proteger da luz.

5.4 Natureza e composição do acondicionamento primário

Frasco para injetáveis de vidro transparente (tipo I) com tampa de borracha de bromobutilo (tipo I).

Caixa de cartão com 1, 5 ou 10 frasco(s) para injetáveis de 10 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

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

7. NÚMERO DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO

077/01/08RFVPT

8. DATA DA PRIMEIRA AUTORIZAÇÃO

Data da primeira autorização: 26 de maio de 2008.

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

12/2025

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 de cartão

1. NOME DO MEDICAMENTO VETERINÁRIO

Revertor 5 mg/ml solução injetável

2. DESCRIÇÃO DAS SUBSTÂNCIAS ATIVAS

Cada ml contém:

Substância ativa:

Cloridrato de atipamezol 5,0 mg
(equivalente a 4,27 mg de atipamezol)

3. DIMENSÃO DA EMBALAGEM

10 ml

5 x 10 ml

10 x 10 ml

4. ESPÉCIES-ALVO

Caninos (cães), felinos (gatos).



5. INDICAÇÕES

6. VIAS DE ADMINISTRAÇÃO

i.m.

7. INTERVALOS DE SEGURANÇA

8. PRAZO DE VALIDADE

Exp. {mm/aaaa}

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

9. PRECAUÇÕES ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO

Manter o frasco dentro da embalagem exterior para proteger da luz.

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

CP-Pharma Handelsges. mbH

Representante local:

Virbac de Portugal Laboratórios, Lda.

14. NÚMEROS DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO

077/01/08RFVPT

15. NÚMERO DO LOTE

Lot {número}

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

Frasco (10 ml)

1. NOME DO MEDICAMENTO VETERINÁRIO

Revertor



10 ml

2. INFORMAÇÕES QUANTITATIVAS SOBRE AS SUBSTÂNCIAS ATIVAS

Cloridrato de atipamezol 5,0 mg/ml
(equivalente a 4,27 mg de atipamezol)

3. NÚMERO DO LOTE

Lot {número}

4. PRAZO DE VALIDADE

Exp. {mm/aaaa}

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

B. FOLHETO INFORMATIVO

FOLHETO INFORMATIVO

1. Nome do medicamento veterinário

Revertor 5 mg/ml solução injetável para cães e gatos

2. Composição

Cada ml contém:

Substâncias ativas:

Cloridrato de atipamezol 5,0 mg
(equivalente a 4,27 mg de atipamezol)

Excipiente(s):

Parahidroxibenzoato de metilo (E218) 1,0 mg

Solução límpida e incolor.

3. Espécies-alvo

Caninos (cães), felinos (gatos).



4. Indicações de utilização

O cloridrato de atipamezol é um antagonista seletivo dos recetores $\alpha 2$ e é indicado para a reversão dos efeitos sedativos da medetomidina e dexmedetomidina em cães e gatos.

5. Contraindicações

Não administrar:

- A animais reprodutores;
 - A animais com doença hepática ou renal;
 - Em caso de hipersensibilidade à substância ativa ou a algum dos excipientes.
- Ver também a secção “Gestação e lactação”.

6. Advertências especiais

Precauções especiais para uma utilização segura nas espécies-alvo:

Após administração do medicamento veterinário, os animais devem repousar num local sossegado. Durante o período de recuperação, os animais não devem ser deixados sem vigilância.

Certifique-se de que o animal, antes da ingestão de qualquer alimento ou bebida, recuperou o reflexo normal de deglutição.

Devido às diferentes recomendações de dosagem, devem tomar-se precauções no caso de administração do medicamento veterinário fora das indicações aprovadas em animais que não sejam da espécie-alvo.

Se forem administrados outros sedativos além da medetomidina, deve ter-se em consideração que os efeitos destes outros agentes podem persistir após a reversão do efeito da medetomidina ou da dexmedetomidina.

O atipamezol não reverte o efeito da cetamina, que pode causar convulsões em cães e desencadear câibras em gatos quando utilizada isoladamente. Não administrar o atipamezol antes de decorridos 30 a 40 minutos após a administração concomitante de cetamina.

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

Devido à potente atividade farmacológica do atipamezol, deve evitar-se o contacto da pele, olhos e mucosas com este medicamento veterinário. Em caso de derrame acidental, lavar imediatamente a área afetada com água limpa corrente. Dirija-se a um médico se a irritação persistir. Remover a roupa contaminada que esteja em contacto direto com a pele.

Deve ter-se cuidado para evitar a ingestão ou autoinjecção acidental. Em caso de ingestão ou autoinjecção acidental dirija-se imediatamente a um médico e mostre-lhe o folheto informativo ou o rótulo.

Gestação e lactação:

A segurança do medicamento veterinário não foi determinada durante a gestação e a lactação. Portanto a sua administração não é recomendada durante a gestação e a lactação.

Interação com outros medicamentos e outras formas de interação:

Não é recomendada a administração simultânea de atipamezol com outros medicamentos veterinários de ação central, tais como diazepam, acepromazina ou opiáceos.

Sobredosagem:

A sobredosagem com cloridrato de atipamezol pode resultar em taquicardia transitória e estado de alerta excessivo (hiperatividade, tremores musculares). Se necessário, estes sintomas podem ser revertidos por uma dose de cloridrato de medetomidina ou cloridrato de dexmedetomidina, inferior à dose clínica normalmente administrada.

Se o cloridrato de atipamezol for administrado acidentalmente a um animal que não tenha sido tratado previamente com cloridrato de medetomidina ou cloridrato de dexmedetomidina, podem ocorrer hiperatividade e tremores musculares. Estes efeitos podem persistir durante cerca de 15 minutos.

Um estado de alerta excessivo é melhor controlado no gato minimizando os estímulos externos.

Incompatibilidades principais:

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

Ver também a secção “Interação com outros medicamentos e outras formas de interação”.

7. Eventos adversos

Cães e gatos:

Raros (1 a 10 animais / 10 000 animais tratados):	Hiperatividade, vocalização ¹ Taquicardia Hipersalivação, vômitos, defecação involuntária Tremor muscular Aumento da frequência respiratória Micção involuntária
Muito raros (<1 animal / 10 000 animais tratados, incluindo notificações isoladas):	Sedação ²
Frequência indeterminada (não pode ser calculada a partir dos dados disponíveis):	Hipotensão ³ Hipotermia ⁴

¹ Atípica.

² Pode ocorrer recorrência da sedação ou o tempo de recuperação pode não ser reduzido.

³ Transitória, observada durante os primeiros dez minutos após a injeção.

⁴ Em gatos, quando se administram doses baixas para reversão parcial dos efeitos da medetomidina ou da dexmedetomidina.

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 utilizando os detalhes 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 injeção intramuscular única.

O cloridrato de atipamezol é administrado 15 a 60 minutos após a administração de cloridrato de medetomidina ou de dexmedetomidina.

Cães: a dose intramuscular de cloridrato de atipamezol [em µg] é cinco vezes a dose anterior de cloridrato de medetomidina ou dez vezes a dose anterior de cloridrato de dexmedetomidina. Devido à concentração 5 vezes superior da substância ativa (cloridrato de atipamezol) neste medicamento veterinário, em comparação com as preparações que contêm 1 mg de cloridrato de medetomidina por ml e à concentração 10 vezes superior em comparação com as preparações que contêm 0,5 mg de cloridrato de dexmedetomidina, é necessário um volume igual de cada preparação.

Exemplo da posologia em cães:

Dose de medetomidina 1 mg/ml solução injetável	Dose de Revertor 5 mg/ml solução injetável para cães
0,04 ml/kg do peso corporal (pc), i.e. 40 µg/kg pc	0,04 ml/kg pc, i.e. 200 µg/kg pc
Dose de dexmedetomidina 0,5 mg/ml solução injetável	Dose de Revertor 5 mg/ml solução injetável para cães
0,04 ml/kg do peso corporal (pc), i.e. 20 µg/kg pc	0,04 ml/kg pc, i.e. 200 µg/kg pc

Gatos: a dose intramuscular de cloridrato de atipamezol [em µg] é duas vezes e meia a dose anterior de cloridrato de medetomidina ou cinco vezes a dose anterior de cloridrato de dexmedetomidina. Devido à concentração 5 vezes superior da substância ativa (cloridrato de atipamezol) neste medicamento veterinário, em comparação com as preparações que contêm 1 mg de cloridrato de medetomidina por ml e à concentração 10 vezes superior em comparação com as preparações que contêm 0,5 mg de cloridrato de dexmedetomidina, deverá ser administrado metade do volume do medicamento veterinário em relação à dose de medetomidina ou de dexmedetomidina que foi previamente administrada.

Exemplo da posologia em gatos:

Dose de medetomidina 1 mg/ml solução injetável	Dose de Revertor 5 mg/ml solução injetável para gatos
0,08 ml/kg do peso corporal (pc), i.e. 80 µg/kg pc	0,04 ml/kg pc, i.e. 200 µg/kg pc
Dose de dexmedetomidina 0,5 mg/ml solução injetável	Dose de Revertor 5 mg/ml solução injetável para gatos
0,08 ml/kg do peso corporal (pc), i.e. 40 µg/kg pc	0,04 ml/kg pc, i.e. 200 µg/kg pc

O tempo de recuperação diminui em aproximadamente 5 minutos. O animal consegue mover-se cerca de 10 minutos após a administração do medicamento veterinário.

9. Instruções com vista a uma administração correta

Ver secção “Dosagem em função da espécie, via e modo de administração”.

10. Intervalos de segurança

Não aplicável.

11. Precauções especiais de conservação

Manter fora da vista e do alcance das crianças.

Manter o frasco dentro da embalagem exterior, para proteger da luz.

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

Não administrar este medicamento veterinário depois de expirado o prazo de validade indicado no rótulo depois de Exp. O prazo de validade corresponde ao último dia do mês indicado.

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 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

AIM n° 077/01/08RFVPT.

Tamanhos de embalagem:

Caixa de cartão com 1, 5 ou 10 frasco(s) para injetáveis de 10 ml.

É possível que não sejam comercializadas todas as apresentações.

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

12/2025

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 e Fabricante responsável pela libertação do lote:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH
Ostlandring 13
31303 Burgdorf
Alemanha

Representantes locais e detalhes de contacto para comunicar suspeitas de eventos adversos:

Virbac de Portugal Laboratórios, Lda.
Rua do Centro Empresarial
Edif.13 - Piso 1 - Escrit. 3
Quinta da Beloura
PT-2710-693 Sintra (Portugal)
Tel: + 351 219 245 020

Para quaisquer informações sobre este medicamento veterinário, contacte o representante local do Titular da Autorização de Introdução no Mercado.

17. Outras informações

Só pode ser administrado sob controlo do médico veterinário.

MVG