

ANEXO I

RESUMO DAS CARACTERÍSTICAS DO MEDICAMENTO VETERINÁRIO

1. NOME DO MEDICAMENTO VETERINÁRIO

Engemicina 10% LA solução injetável para bovinos, suínos, equinos, ovinos, cães e gatos

2. COMPOSIÇÃO QUALITATIVA E QUANTITATIVA

Cada ml contém:

Substância ativa:

Oxitetraciclina (como cloridrato) 100 mg

Excipientes:

Composição qualitativa dos excipientes e outros componentes
Sulfoxilato de formaldeído de sódio
Óxido de magnésio
Povidona K12
Etanolamina
Água para injetáveis

Solução aquosa límpida, de cor verde a amarela, livre de partículas visíveis.

3. INFORMAÇÃO CLÍNICA

3.1 Espécies-alvo

Bovinos, suínos, equinos, ovinos, cães e gatos.

3.2 Indicações de utilização para cada espécie-alvo

Tratamento de infeções causadas por microrganismos sensíveis à oxitetraciclina, tais como pneumonias e outras infeções do trato respiratório, (endo)metrites, mastites, infeções do trato urinário, septicémia e infeções secundárias associadas a doenças virais.

3.3 Contraindicações

Não administrar em caso de hipersensibilidade à oxitetraciclina ou a outras tetraciclinas.

Em equinos, o regime de dosagem elevada está contraindicado.

Não administrar a equinos durante terapia com corticosteroides.

Não administrar o medicamento veterinário por via intravenosa juntamente com soluções contendo sais de cálcio, uma vez que as (oxi)tetraciclinas formam compostos biodegradáveis (quelatos) com os iões de cálcio.

3.4 Advertências especiais

Não existentes.

3.5 Precauções especiais de utilização

Precauções especiais para a utilização segura nas espécies-alvo:

O medicamento veterinário deve ser administrado com base em testes de sensibilidade da bactéria isolada a partir do animal. Se tal não for possível, o tratamento deve ser baseado em informação epidemiológica local (regional, a nível da exploração) sobre a suscetibilidade da bactéria-alvo. As políticas antimicrobianas oficiais e locais devem ser consideradas.

As injeções por via intravenosa devem ser administradas lentamente durante um período de, pelo menos, um minuto.

Pode ocorrer descoloração dos dentes em fase de crescimento de animais jovens, quando tratados com doses elevadas de tetraciclínas.

Administrar com precaução a animais com função renal diminuída.

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

As pessoas com hipersensibilidade conhecida às tetraciclínas devem evitar o contacto com o medicamento veterinário.

Devem ser tomadas precauções especiais para evitar a autoinjeção acidental. Em caso de autoinjeção acidental, dirija-se imediatamente a um médico e mostre-lhe o folheto informativo ou o rótulo.

Manusear este medicamento veterinário com muito cuidado para evitar uma exposição acidental. Durante a administração do medicamento veterinário, deve ser utilizado equipamento de proteção individual constituído por luvas. Lavar as mãos após a administração.

Em caso de derrame sobre a pele acidental, lavar imediatamente a zona afetada com água e sabão. Em caso de contacto acidental com os olhos, lavar imediatamente com água em abundância.

Não fumar, comer ou beber enquanto estiver a manusear o medicamento veterinário.

Se desenvolver sintomas após a exposição, tais como erupção cutânea, dirija-se imediatamente a um médico e mostre-lhe o folheto informativo ou o rótulo.

A tumefação da face, dos lábios ou dos olhos, ou dificuldade respiratória, são sintomas mais graves que requerem cuidados médicos urgentes.

Precauções especiais para a proteção do ambiente:

Não aplicável.

3.6 Eventos adversos

Bovinos, ovinos, suínos e gatos:

Raros	Reação de hipersensibilidade, Anafilaxia
-------	--

(1 a 10 animais / 10 000 animais tratados):	
---	--

Equinos:

Raros (1 a 10 animais / 10 000 animais tratados):	Reação de hipersensibilidade, Anafilaxia
Muito raros (<1 animal / 10 000 animais tratados, incluindo notificações isoladas):	Tumefação no local de injeção ¹ Enterite ²

¹ Após administração intramuscular, transitória.

² Após administração intravenosa de doses elevadas de oxitetraciclina, devido a alterações na flora intestinal.

Cães:

Raros (1 a 10 animais / 10 000 animais tratados):	Reação de hipersensibilidade, Anafilaxia
Muito raros (<1 animal / 10 000 animais tratados, incluindo notificações isoladas):	Tumefação no local de injeção ¹

¹ Após administração subcutânea, transitória.

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 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

Não administrar durante a segunda metade da gravidez.

Doses elevadas de tetraciclina, durante a fase final da gestação, podem causar hipoplasia e descoloração dos dentes e atraso no desenvolvimento espinal do feto.

3.8 Interação com outros medicamentos e outras formas de interação

Não é recomendada a administração concomitante com outros antibióticos (bacteriostáticos e bactericidas).

3.9 Posologia e via de administração

O medicamento veterinário pode ser administrado numa dose baixa para duração da atividade de 24 horas, ou em doses altas para duração de atividade prolongada.

Regime de dose baixa

A dose recomendada é de 3-10 mg/kg peso corporal por via intramuscular, subcutânea ou intravenosa (ver tabela abaixo). O tratamento pode ser repetido com intervalos de 24 horas durante 3 a 5 dias.

Regime de dose alta

A dose recomendada é de 10 ou 20 mg/kg peso corporal por via intramuscular (ver tabela abaixo). Se necessário, o tratamento pode ser repetido após 48 horas.

Espécie-alvo	Regime da administração			
	Dose baixa repetida em intervalos de 24 horas		Dose alta dose única, com repetição possível	
	Via de administração	ml/10 kg de peso corporal	Via de administração	ml/10 kg de peso corporal
Bovinos	IV, IM	0,3	IM	1,0
Vitelos	IV, IM	0,8	IM	2,0
Cavalos	IV, IM	0,5	Contraindicado	
Potros	IV, IM	1,0	Contraindicado	
Porcos	IM	0,5	IM	1,0
Leitões	IM	0,8	IM	2,0
Ovinos e cordeiros	IM	0,8	IM	2,0
Cães	IM, SC	1,0	Não recomendado	
Gatos	SC	1,0	Não recomendado	

O volume da dose administrada no local de injeção não deve exceder os 20 ml nos bovinos e os 10 ml nos ovinos e suínos. As doses repetidas devem ser administradas em locais diferentes.

Para assegurar uma dosagem correta, o peso corporal deve ser determinado com a maior precisão possível para evitar subdosagens.

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

Administrações repetidas, por via intramuscular, até 3 vezes a dose mais alta recomendada e durante duas vezes a duração máxima recomendada do tratamento, foram bem toleradas nas espécies-alvo; foram apenas observadas dor e tumefação transitória mais persistente no local de injeção.

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

Carne e vísceras:

Bovinos (regime dose baixa):	35 dias
Bovinos (regime dose alta):	21 dias
Ovinos (regime dose baixa e alta):	21 dias
Suínos (regime dose baixa e alta):	10 dias

Leite:

Bovinos (regime dose baixa):	4 dias
Ovinos (regime dose baixa):	4 dias

Não administrar a equinos destinados ao consumo humano.

4. PROPRIEDADES FARMACOLÓGICAS

4.1 Código ATCvet: QJ01AA06.

4.2 Propriedades farmacodinâmicas

A oxitetraciclina é um antibiótico do grupo das tetraciclina, com um largo espectro de ação contra bactérias Gram positivas e Gram negativas, bem como contra rickettsia, micoplasma, clamídia e espiroquetas. O mecanismo de ação é baseado numa interferência com a proteína bacteriana e síntese do RNA relacionadas com o rápido crescimento e multiplicação das células bacterianas. A sua ação é principalmente bacteriostática, enquanto que, em concentrações elevadas, torna-se bactericida.

4.3 Propriedades farmacocinéticas

O medicamento veterinário é rápida e eficazmente absorvido desde o local de injeção com uma irritação mínima do tecido, devido à baixa viscosidade do solvente contido na formulação, a povidona. Após uma administração única do medicamento veterinário, os níveis terapêuticos da oxitetraciclina são mantidos no plasma durante 24 horas ou prolongados para 48 – 60 horas, dependendo do regime da dose.

A oxitetraciclina distribui-se largamente na maioria dos tecidos com um elevado nível de distribuição no fígado, baço, rins e pulmões. A ligação às proteínas plasmáticas é moderada e a excreção ocorre, principalmente, na sua forma inalterada pela urina, fezes e leite.

5. INFORMAÇÕES FARMACÊUTICAS

5.1 Incompatibilidades principais

Não é recomendada a diluição com sais de cálcio antes da administração por via intravenosa, pois pode resultar na precipitação de cristais.

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:

- Frasco de vidro: 3 anos;
- Frasco PET: 2 anos.

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

5.3 Precauções especiais de conservação

Conservar a temperatura inferior a 25 °C.

Proteger da luz.

5.4 Natureza e composição do acondicionamento primário

Frascos multidose castanhos de vidro Tipo II (Farm. Eur.) ou de tereftalato de polietileno (PET) de 100 ml ou 250 ml, fechados com tampa de borracha de halogenobutilo e selados com cápsula de alumínio.

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

MSD Animal Health Lda.

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

753/01/14NFVPT

8. DATA DA PRIMEIRA AUTORIZAÇÃO

Data da primeira autorização: 24/01/1981.

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

06/2026

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

Embalagem de cartão/Frasco

1. NOME DO MEDICAMENTO VETERINÁRIO

Engemicina 10% LA solução injetável para bovinos, suínos, equinos, ovinos, cães e gatos

2. DESCRIÇÃO DAS SUBSTÂNCIAS ATIVAS

Cada ml de solução contém 100 mg de oxitetraciclina (como cloridrato).

3. DIMENSÃO DA EMBALAGEM

100 ml
250 ml

4. ESPÉCIES-ALVO

Bovinos, suínos, equinos, ovinos, cães e gatos.

5. INDICAÇÕES

6. VIAS DE ADMINISTRAÇÃO

Administração por via subcutânea (cães e gatos), intravenosa (bovinos e equinos, exceto para o regime de dose alta) e intramuscular (bovinos, equinos, suínos, ovinos e cães).

7. INTERVALOS DE SEGURANÇA

Intervalos de segurança:

Carne e vísceras:

Bovinos (regime dose baixa):	35 dias
Bovinos (regime dose alta):	21 dias
Ovinos (regime dose baixa e alta):	21 dias
Suínos (regime dose baixa e alta):	10 dias

Leite

Bovinos (regime dose baixa):	4 dias
Ovinos (regime dose baixa):	4 dias

Não administrar a equinos destinados ao consumo humano.

8. PRAZO DE VALIDADE

Exp. {mm/aaaa}

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

9. PRECAUÇÕES ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO

Conservar a temperatura inferior a 25 °C.
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"

Mantem fora da vista e do alcance das crianças.

13. NOME DO TITULAR DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO

MSD Animal Health Lda.

14. NÚMEROS DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO

AIM n.º 753/01/14NFVPT

15. NÚMERO DO LOTE

Lot {número}

INDICAÇÕES A INCLUIR NO ACONDICIONAMENTO PRIMÁRIO

Frasco

1. NOME DO MEDICAMENTO VETERINÁRIO

Engemicina 10% LA solução injetável

2. DESCRIÇÃO DAS SUBSTÂNCIAS ATIVAS

Cada ml de solução contém 100 mg de oxitetraciclina (como cloridrato).

100 ml

250 ml

3. ESPÉCIES-ALVO

Bovinos, suínos, equinos, ovinos, cães e gatos.

4. VIAS DE ADMINISTRAÇÃO

Administração por via subcutânea (cães e gatos), intravenosa (bovinos e equinos, exceto para o regime de dose alta) e intramuscular (bovinos, equinos, suínos, ovinos e cães).

Antes de administrar, ler o folheto informativo.

5. INTERVALOS DE SEGURANÇA

Intervalos de segurança:

Carne e vísceras:

Bovinos (regime dose baixa):	35 dias
Bovinos (regime dose alta):	21 dias
Ovinos (regime dose baixa e alta):	21 dias
Suínos (regime dose baixa e alta):	10 dias

Leite

Bovinos (regime dose baixa):	4 dias
Ovinos (regime dose baixa):	4 dias

Não administrar a equinos destinados ao consumo humano.

6. PRAZO DE VALIDADE

Exp. {mm/aaaa}

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

7. PRECAUÇÕES ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO

Conservar a temperatura inferior a 25 °C.
Proteger da luz.

8. NOME DO TITULAR DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO

MSD Animal Health Lda.

9. NÚMERO DO LOTE

Lot {número}

B. FOLHETO INFORMATIVO

FOLHETO INFORMATIVO

1. Nome do medicamento veterinário

Engemicina 10% LA solução injetável para bovinos, suínos, equinos, ovinos, cães e gatos

2. Composição

Cada ml contém 100 mg oxitetraciclina (como cloridrato).

3. Espécies-alvo

Bovinos, suínos, equinos, ovinos, cães e gatos.

4. Indicações de utilização

Tratamento de infeções causadas por microrganismos sensíveis à oxitetraciclina, tais como pneumonias e outras infeções do trato respiratório, (endo)metrites, mastites, infeções do trato urinário, septicémia e infeções secundárias associadas a doenças virais.

5. Contraindicações

Não administrar em caso de hipersensibilidade à oxitetraciclina ou a outras tetraciclina.

Em equinos, o regime de dosagem elevada está contraindicado.

Não administrar a equinos durante terapia com corticosteroides.

Não administrar o medicamento veterinário por via intravenosa juntamente com soluções contendo sais de cálcio, uma vez que as (oxi)tetraciclina formam compostos biodegradáveis (quelatos) com os iões de cálcio.

6. Advertências especiais

Precauções especiais para uma utilização segura nas espécies-alvo:

O medicamento veterinário deve ser administrado com base em testes de sensibilidade da bactéria isolada a partir do animal. Se tal não for possível, o tratamento deve ser baseado em informação epidemiológica local (regional, a nível da exploração) sobre a suscetibilidade da bactéria-alvo. As políticas antimicrobianas oficiais e locais devem ser consideradas.

As injeções por via intravenosa devem ser administradas lentamente durante um período de, pelo menos, um minuto.

Pode ocorrer descoloração dos dentes em fase de crescimento de animais jovens, quando tratados com doses elevadas de tetraciclina.

Administrar com precaução a animais com função renal diminuída.

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

As pessoas com hipersensibilidade conhecida às tetraciclinas devem evitar o contacto com o medicamento veterinário.

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

Manusear este medicamento veterinário com muito cuidado para evitar uma exposição acidental.

Durante a administração do medicamento veterinário, deve ser utilizado equipamento de proteção individual constituído por luvas. Lavar as mãos após a administração.

Em caso de derrame sobre a pele acidental, lavar imediatamente a zona afetada com água e sabão. Em caso de contacto acidental com os olhos, lavar imediatamente com água em abundância.

Não fumar, comer ou beber enquanto estiver a manusear o medicamento veterinário.

Se desenvolver sintomas após a exposição, tais como erupção cutânea, dirija-se imediatamente a um médico e mostre-lhe o folheto informativo ou o rótulo.

A tumefação da face, dos lábios ou dos olhos, ou dificuldade respiratória, são sintomas mais graves que requerem cuidados médicos urgentes.

Gestação:

Não administrar durante a segunda metade da gestação.

Doses elevadas de tetraciclinas, durante a fase final da gestação, podem causar hipoplasia e descoloração dos dentes e atraso no desenvolvimento espinal do feto.

Interação com outros medicamentos e outras formas de interação:

Não é recomendada a administração concomitante com outros antibióticos (bacteriostáticos e bactericidas).

Sobredosagem:

Administrações repetidas, por via intramuscular, até 3 vezes a dose mais alta recomendada e durante duas vezes a duração máxima recomendada do tratamento, foram bem toleradas nas espécies alvo; foram apenas observadas dor e tumefação transitória mais persistente no local de injeção.

Incompatibilidades principais:

Não é recomendada a diluição com sais de cálcio antes da administração por via intravenosa, pois pode resultar na precipitação de cristais.

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

7. Eventos adversos

Bovinos, ovinos, suínos e gatos:

Raros (1 a 10 animais / 10 000 animais tratados):	Reação de hipersensibilidade, Anafilaxia
--	--

Equinos:

Raros	Reação de hipersensibilidade, Anafilaxia
-------	--

(1 a 10 animais / 10 000 animais tratados):	
Muito raros (<1 animal / 10 000 animais tratados, incluindo notificações isoladas):	Tumefação no local de injeção ¹ Enterite ²

¹ Após administração intramuscular, transitória.

² Após administração intravenosa de doses elevadas de oxitetraciclina, devido a alterações na flora intestinal.

Cães:

Raros (1 a 10 animais / 10 000 animais tratados):	Reação de hipersensibilidade, Anafilaxia
Muito raros (<1 animal / 10 000 animais tratados, incluindo notificações isoladas):	Tumefação no local de injeção ¹

¹ Após administração subcutânea, transitória.

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 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

O medicamento veterinário pode ser administrado numa dose baixa, para duração da atividade de 24 horas, ou em doses altas, para duração de atividade prolongada.

Regime de dose baixa

A dose recomendada é de 3-10 mg/kg peso corporal por via intramuscular, subcutânea ou intravenosa (ver tabela abaixo). O tratamento pode ser repetido com intervalos de 24 horas durante 3 a 5 dias.

Regime de dose alta

A dose recomendada é de 10 ou 20 mg/kg peso corporal por via intramuscular (ver tabela abaixo). Se necessário, o tratamento pode ser repetido após 48 horas.

Espécie-alvo	Regime da administração			
	Dose baixa repetida em intervalos de 24 horas		Dose alta em dose única, com repetição possível	
	Via de administração	ml/10 kg de peso corporal	Via de administração	ml/10 kg de peso corporal
Bovinos	IV, IM	0,3	IM	1,0
Vitelos	IV, IM	0,8	IM	2,0
Cavalos	IV, IM	0,5	Contraindicado	
Potros	IV, IM	1,0	Contraindicado	
Porcos	IM	0,5	IM	1,0
Leitões	IM	0,8	IM	2,0
Ovinos e cordeiros	IM	0,8	IM	2,0
Cães	IM, SC	1,0	Não recomendado	
Gatos	SC	1,0	Não recomendado	

9. Instruções com vista a uma administração correta

O volume da dose administrada no local de injeção não deve exceder os 20 ml nos bovinos e os 10 ml nos ovinos e suínos. As doses repetidas devem ser administradas em locais diferentes.

Para assegurar uma dosagem correta, o peso corporal deve ser determinado com a maior precisão possível para evitar subdosagens.

10. Intervalos de segurança

Carne e vísceras:

Bovinos (regime dose baixa):	35 dias
Bovinos (regime dose alta):	21 dias
Ovinos (regime dose baixa e alta):	21 dias
Suínos (regime dose baixa e alta):	10 dias

Leite

Bovinos (regime dose baixa):	4 dias
Ovinos (regime dose baixa):	4 dias

Não administrar a equinos destinados ao consumo humano.

11. Precauções especiais de conservação

Manter fora da vista e do alcance das crianças.

Conservar a temperatura inferior a 25 °C.

Proteger da luz.

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

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.

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.º 753/01/14NFVPT

Apresentações:

Frascos de 100 ml e 250 ml.

É possível que não sejam comercializadas todas as apresentações.

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

06/2026

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 detalhes de contacto para comunicar suspeitas de eventos adversos:

MSD Animal Health Lda.
Edifício Vasco da Gama, n.º 19
Quinta da Fonte, Porto Salvo
2770-192 Paço de Arcos
Tel: +351 214 465 700

Fabricante responsável pela libertação dos lotes¹:

Intervet International GmbH
Feldstrasse 1a
85716 Unterschleissheim
Alemanha

Aprilia Animal Health S.r.l.
Via Nettunense Km 20,238 Snc
04011 Aprilia (LT)
Itália

¹ O folheto informativo impresso indicará o nome e endereço do fabricante responsável pela libertação do lote em causa.