

ANEXO I
RESUMO DAS CARACTERÍSTICAS DO MEDICAMENTO

1. NOME DO MEDICAMENTO VETERINÁRIO

Dermanolon 1,77 mg/ml + 17,7 mg/ml solução para pulverização cutânea para cães e gatos

2. COMPOSIÇÃO QUALITATIVA E QUANTITATIVA

Cada ml contém:

Substâncias ativas:

Acetonido de triancinolona	1,77 mg
Ácido salicílico	17,7 mg

Para a lista completa de excipientes, ver secção 6.1.

3. FORMA FARMACÊUTICA

Solução para pulverização cutânea.
Solução límpida, incolor.

4. INFORMAÇÕES CLÍNICAS

4.1 Espécies-alvo

Caninos (Cães) e Felinos (Gatos).

4.2 Indicações de utilização, especificando as espécies-alvo

Tratamento sintomático da dermatite seborreica.

4.3 Contraindicações

Não administrar em caso de hipersensibilidade aos corticosteroides, ácido salicílico ou a algum dos excipientes.

Não administrar em úlceras cutâneas.

Não administrar a cães com demodicose.

Não administrar a animais com peso corporal inferior a 3,5 kg.

4.4 Advertências especiais para cada espécie-alvo

No início do tratamento devem remover-se as escamas e/ou resíduos esfoliativos presentes. Pode ser necessário cortar os pelos que circundam ou cobrem as lesões para permitir que o medicamento veterinário atinja a pele afetada.

A dermatite seborreica pode ser uma afeção primária, mas também pode ocorrer em consequência de afeções ou processos de doença subjacentes (p. ex., doenças alérgicas, doenças endócrinas, neoplasia). Além disso, as infeções (bacterianas, parasitárias ou fúngicas) ocorrem com frequência juntamente

com a dermatite seborreica. Por conseguinte, é essencial identificar qualquer processo de doença subjacente e iniciar o tratamento específico, se considerado necessário.

4.5 Precauções especiais de utilização

Precauções especiais para utilização em animais

Como o peso corporal mínimo para o tratamento é de 3,5 kg, este medicamento veterinário não será adequado para administração a determinados pacientes, como cães e gatos de pequeno porte ou aqueles com lesões extensas. Verifique a dose máxima recomendada na secção 4.9.

Existe a possibilidade de efeitos sistémicos causados pelos corticosteroides, especialmente quando o medicamento veterinário é administrado sob um penso oclusivo, em lesões cutâneas extensas, com um maior fluxo de sangue, ou se o medicamento veterinário é ingerido ao lambar. A ingestão (incluindo lambidela) do medicamento veterinário por animais tratados ou por animais que têm contacto com animais tratados deve ser evitada. O tratamento adicional com outros corticosteroides deve ser administrado apenas em conformidade com a avaliação benefício/risco realizada pelo médico veterinário responsável. Administrar com precaução a animais com doenças endócrinas suspeitas ou confirmadas (isto é, diabetes mellitus, hipo ou hipertiroidismo, hiperadrenocorticism, etc.). Como se sabe que os glucocorticosteroides diminuem o crescimento, a administração em animais jovens (com menos de 7 meses de idade) deve basear-se numa avaliação benefício/risco realizada pelo médico veterinário assistente e deve ser sujeita a reavaliações clínicas regulares.

Não aplicar nos olhos ou nas mucosas. Não aplicar o medicamento veterinário na pele lesada.

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

Este medicamento veterinário contém acetonido de triancinolona, ácido salicílico e etanol e pode ser nocivo para crianças após ingestão acidental. Não deixar o medicamento veterinário sem vigilância. Em caso de ingestão acidental, dirija-se imediatamente a um médico e mostre-lhe o folheto informativo ou o rótulo.

Este medicamento veterinário pode ser nocivo para a criança por nascer. Como o medicamento veterinário pode ser absorvido através da pele, as mulheres grávidas e as mulheres em idade fértil não devem manusear este medicamento veterinário ou imobilizar o animal durante o tratamento e devem evitar o contacto com o animal tratado até pelo menos 4 horas após a aplicação.

Este medicamento veterinário pode ser irritante para a pele ou induzir reações de hipersensibilidade. As pessoas com hipersensibilidade conhecida aos corticosteroides ou ao ácido salicílico devem evitar o contacto com o medicamento veterinário.

Evite o contacto do medicamento veterinário com a pele. Usar luvas impermeáveis descartáveis durante o manuseamento do medicamento veterinário, incluindo ao esfregar a pele afetada do animal ou ao imobilizar o animal durante o tratamento. Se ocorrer contacto, lavar as mãos ou a pele exposta e dirija-se a um médico no caso de reações de hipersensibilidade ou se persistir a irritação.

Este medicamento veterinário pode ser irritante para os olhos. Evitar o contacto com os olhos, incluindo o contacto mão-olho. Se ocorrer contacto, lavar com água limpa. Se a irritação ocular persistir, dirija-se a um médico e mostre-lhe o folheto informativo ou o rótulo.

Este medicamento veterinário pode ser nocivo após inalação, especialmente para pessoas com asma. Efetuar a pulverização numa área bem ventilada. Evitar respirar a névoa de pulverização.

Os animais tratados não devem ser manuseados e não se deve permitir que as crianças brinquem com os animais tratados até o local de administração estar seco. Recomenda-se que animais recentemente tratados não durmam com os donos, especialmente com crianças.

4.6 Reações adversas (frequência e gravidade)

Sabe-se que a administração prolongada e extensa de preparações tópicas de corticosteroides desencadeia efeitos locais e sistêmicos, incluindo supressão da função das suprarrenais, adelgaçamento da epiderme e atraso da cicatrização.

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

O medicamento veterinário não deve ser administrado durante a gestação e a lactação devido à possível absorção do acetonido de triancinolona, especialmente se for necessário tratar áreas de pele maiores.

4.8 Interações medicamentosas e outras formas de interação

Não existem dados disponíveis. O tratamento adicional com outros corticosteroides deve ser administrado apenas em conformidade com a avaliação benefício/risco realizada pelo médico veterinário responsável.

4.9 Posologia e via de administração

Via cutânea. O medicamento veterinário deve ser aplicado duas vezes por dia.

A dose de tratamento é de 1 ativação da bomba de pulverização por 1,75 kg de peso corporal, para ser administrada duas vezes por dia.

Como o medicamento veterinário deve ser aplicado duas vezes por dia, os animais devem pesar pelo menos 3,5 kg para permitir 2 ativações da bomba de pulverização por dia (1 ativação da bomba de pulverização duas vezes por dia).

Certifique-se que a abertura da bomba de pulverização aponta para a área a ser tratada. Escovar o pelo do animal doméstico contra o sentido natural do pelo, depois pulverizar o medicamento veterinário segurando na bomba a aproximadamente 10 cm da área a ser tratada. Deve ter-se o cuidado de evitar pulverizar próximo do focinho do animal.

Se necessário, esfregar suavemente a área para garantir que o medicamento veterinário atinge toda a área afetada. Deixar secar. Em cães, em casos graves, pode aumentar-se o efeito aplicando uma segunda e uma terceira camada imediatamente depois de ter secado a primeira camada, desde que o número total de ativações do pulverizador aplicadas não exceda o número máximo (1 ativação da bomba de pulverização por 1,75 kg; para ser administrada duas vezes por dia). Uma ativação da bomba de pulverização liberta aproximadamente 0,2 ml do medicamento veterinário numa área circular com aproximadamente 10 cm de diâmetro.

O tratamento deve continuar sem interrupção até alguns dias, mas sem exceder 14 dias, depois do desaparecimento completo dos sintomas clínicos.

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

A administração prolongada de doses elevadas de triancinolona pode induzir insuficiência suprarrenal.

4.11 Intervalo de segurança

Não aplicável.

5. PROPRIEDADES FARMACOLÓGICAS

Grupo farmacoterapêutico: Corticosteroides, moderadamente potentes, outras associações.
Código ATCvet: QD07XB02

5.1 Propriedades farmacodinâmicas

O acetonido de triancinolona nesta concentração é um esteroide moderadamente potente. Os corticosteroides têm uma ação anti-inflamatória e vasoconstritora. Suprimem a resposta inflamatória e os sintomas de diversas doenças muitas vezes associadas ao prurido. Contudo, o tratamento não cura as doenças subjacentes.

O ácido salicílico tem um efeito queratolítico e acidificante.

5.2 Propriedades farmacocinéticas

O acetonido de triancinolona pode ser absorvido através da pele e, embora a concentração seja baixa, não se pode excluir uma ação sistémica. Após absorção sistémica, cerca de 60-70% da triancinolona liga-se às proteínas plasmáticas. A triancinolona é metabolizada principalmente pelo fígado. O metabolito principal é a 6 β -hidroxitriancinolona, que é excretada principalmente na forma de sulfatos e glucurónidos na urina.

6. INFORMAÇÕES FARMACÊUTICAS

6.1 Lista de excipientes

Etanol (96 por cento)
Cloreto de benzalcónio
Água purificada

6.2 Incompatibilidades principais

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

6.3 Prazo de validade

Prazo de validade do medicamento veterinário tal como embalado para venda: 30 meses.
Prazo de validade após a primeira abertura do acondicionamento primário: 3 meses.

6.4 Precauções especiais de conservação

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

6.5 Natureza e composição do acondicionamento primário

Embalagem exterior contendo um recipiente de polietileno de alta densidade, branco, de 50 ml ou 75 ml com bomba de pulverização e uma cápsula de fecho do polímero estireno-acrilonitrilo.

É possível que não sejam comercializadas todas as apresentações.

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

O medicamento veterinário não utilizado ou os seus desperdícios devem ser eliminados de acordo com os requisitos nacionais.

7. TITULAR DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO

Le Vet. Beheer B.V.
Wilgenweg 7
3421 TV Oudewater
Países Baixos

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

1072/01/17DFVPT

9. DATA DA PRIMEIRA AUTORIZAÇÃO/RENOVAÇÃO DA AUTORIZAÇÃO

Data da primeira autorização: 2 de janeiro de 2017.
Data da última renovação: 6 de dezembro de 2021.

10. DATA DA REVISÃO DO TEXTO

Dezembro de 2021.

PROIBIÇÃO DE VENDA, FORNECIMENTO E/OU UTILIZAÇÃO

Não aplicável.

ANEXO III
ROTULAGEM E FOLHETO INFORMATIVO

A. ROTULAGEM

INDICAÇÕES A INCLUIR NO ACONDICIONAMENTO SECUNDÁRIO E NO ACONDICIONAMENTO PRIMÁRIO

Caixa de cartão
Recipiente de PEAD de 75 ml

1. NOME DO MEDICAMENTO VETERINÁRIO

Dermanolon 1,77 mg/ml + 17,7 mg/ml solução para pulverização cutânea para cães e gatos
acetonido de triancinolona / ácido salicílico



2. DESCRIÇÃO DAS SUBSTÂNCIAS ATIVAS

Cada ml contém:
Acetonido de triancinolona 1,77 mg
Ácido salicílico 17,7 mg

3. FORMA FARMACÊUTICA

Solução para pulverização cutânea.

4. DIMENSÃO DA EMBALAGEM

75 ml
50 ml

5. ESPÉCIES-ALVO

Caninos (Cães) e Felinos (Gatos).

6. INDICAÇÃO (INDICAÇÕES)

7. MODO E VIA(S) DE ADMINISTRAÇÃO

Via cutânea.
Antes de administrar, ler o folheto informativo.

8. INTERVALO(S) DE SEGURANÇA

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

Este medicamento veterinário pode causar reações adversas graves. Antes de administrar, ler o folheto informativo.

10. PRAZO DE VALIDADE

VAL {mês/ano}

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

Após a primeira abertura da embalagem, administrar até:

11. CONDIÇÕES ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO

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

Eliminação dos restos não utilizados: ler o folheto informativo

13. MENÇÃO “USO VETERINÁRIO” E CONDIÇÕES OU RESTRIÇÕES RELATIVAS AO FORNECIMENTO E À UTILIZAÇÃO, SE FOR CASO DISSO

USO VETERINÁRIO

USO EXTERNO

Medicamento veterinário sujeito a receita médico-veterinária.

14. MENÇÃO “MANTER FORA DA VISTA E DO ALCANCE DAS CRIANÇAS”

Manter fora da vista e do alcance das crianças.

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

Le Vet. Beheer B.V.
Wilgenweg 7
3421 TV Oudewater
Países Baixos

16. NÚMERO DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO

1072/01/17DFVPT

17. NÚMERO DO LOTE DE FABRICO

Lot:

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

Recipiente: 50 ml

1. NOME DO MEDICAMENTO VETERINÁRIO

Dermanolon 1,77 mg/ml + 17,7 mg/ml solução para pulverização cutânea
acetonido de triancinolona / ácido salicílico



2. COMPOSIÇÃO DA(S) SUBSTÂNCIA(S) ATIVA(S)

Acetonido de triancinolona 1,77 mg
Ácido salicílico 17,7 mg

3. CONTEÚDO EM PESO, VOLUME OU NÚMERO DE DOSES

50 ml

4. VIA(S) DE ADMINISTRAÇÃO

Via cutânea.

5. INTERVALO(S) DE SEGURANÇA

6. NÚMERO DO LOTE

Lot:

7. PRAZO DE VALIDADE

VAL:

Após a primeira abertura da embalagem, administrar até:

8. MENÇÃO “USO VETERINÁRIO”

USO VETERINÁRIO

B. FOLHETO INFORMATIVO

FOLHETO INFORMATIVO

Dermanolon 1,77 mg/ml + 17,7 mg/ml solução para pulverização cutânea para cães e gatos

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

Titular da autorização de introdução no mercado

Le Vet. Beheer B.V.
Wilgenweg 7
3421 TV Oudewater, Países Baixos

Fabricante responsável pela libertação de lote:

Produlab Pharma B.V.
Forellenweg 16
4941 SJ Raamsdonksveer
Países Baixos

2. NOME DO MEDICAMENTO VETERINÁRIO

Dermanolon 1,77 mg/ml + 17,7 mg/ml solução para pulverização cutânea para cães e gatos
acetonido de triancinolona / ácido salicílico

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

Cada ml contém:

Substâncias ativas:

Acetonido de triancinolona	1,77 mg
Ácido salicílico	17,7 mg

Solução límpida, incolor.

4. INDICAÇÃO (INDICAÇÕES)

Tratamento sintomático da dermatite seborreica.

5. CONTRAINDICAÇÕES

Não administrar em caso de hipersensibilidade aos corticosteroides, ácido salicílico ou a algum dos excipientes.

Não administrar em úlceras cutâneas.

Não administrar a cães com demodicose.

Não administrar a animais com peso corporal inferior a 3,5 kg.

6. REAÇÕES ADVERSAS

Sabe-se que a utilização prolongada e extensa de preparações tópicas de corticosteroides desencadeia efeitos locais e sistémicos, incluindo supressão da função das suprarrenais, adelgaçamento da epiderme e atraso da cicatrização.

Caso detete quaisquer efeitos mencionados neste folheto ou outros efeitos mesmo que não mencionados, ou pense que o medicamento não foi eficaz, informe o seu médico veterinário.

Alternativamente pode notificar através do Sistema Nacional de Farmacovigilância Veterinária (SNFV): farmacovigilancia.vet@dgav.pt.

7. ESPÉCIES-ALVO

Caninos (Cães) e Felinos (Gatos).

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

Via cutânea. O medicamento veterinário deve ser aplicado duas vezes por dia.

A dose de tratamento é de 1 ativação da bomba de pulverização por 1,75 kg de peso corporal, para ser administrada duas vezes por dia.

Como o medicamento veterinário deve ser aplicado duas vezes por dia, os animais devem pesar pelo menos 3,5 kg para permitir 2 ativações da bomba de pulverização por dia (1 ativação da bomba de pulverização duas vezes por dia).

O tratamento deve continuar sem interrupção até alguns dias, mas sem exceder 14 dias, depois do desaparecimento completo dos sintomas clínicos.

9. INSTRUÇÕES COM VISTA A UMA UTILIZAÇÃO CORRETA

Certifique-se que a abertura da bomba de pulverização aponta para a área a ser tratada. Escovar o pelo do animal doméstico contra o sentido natural do pelo, depois pulverizar o medicamento veterinário segurando na bomba a aproximadamente 10 cm da área a ser tratada. Deve ter-se o cuidado de evitar pulverizar próximo do focinho do animal.

Se necessário, esfregue suavemente a área para garantir que o medicamento veterinário atinge toda a área afetada. Deixe secar. Em cães, em casos graves, pode aumentar-se o efeito aplicando uma segunda e uma terceira camada imediatamente depois de ter secado a primeira camada, desde que o número total de ativações do pulverizador aplicadas não exceda o número máximo (1 ativação da bomba de pulverização por 1,75 kg; para ser administrada duas vezes por dia). Uma ativação da bomba de pulverização liberta aproximadamente 0,2 ml do medicamento veterinário numa área circular com aproximadamente 10 cm de diâmetro.

10. INTERVALO(S) DE SEGURANÇA

Não aplicável.

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.

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

Não administrar este medicamento veterinário depois de expirado o prazo de validade indicado no recipiente depois de VAL.

A validade refere-se ao último dia do mês.

12. ADVERTÊNCIA(S) ESPECIAL(AIS)

Advertências especiais para cada espécie-alvo

No início do tratamento devem remover-se as escamas e/ou resíduos esfoliativos presentes. Pode ser necessário cortar os pelos que circundam ou cobrem as lesões para permitir que o medicamento veterinário atinja a pele afetada.

A dermatite seborreica pode ser uma afeção primária, mas também pode ocorrer em consequência de afeções ou processos de doença subjacentes (p. ex., doenças alérgicas, doenças endócrinas, neoplasia). Além disso, as infeções (bacterianas, parasitárias ou fúngicas) ocorrem com frequência juntamente com a dermatite seborreica. Por conseguinte, é essencial identificar qualquer processo de doença subjacente e iniciar o tratamento específico, se considerado necessário.

Precauções especiais para utilização em animais

Como o peso corporal mínimo para o tratamento é de 3,5 kg, este medicamento veterinário não será adequado para administração a determinados pacientes, como cães e gatos de pequeno porte ou aqueles com lesões extensas. Verifique a dose máxima recomendada na secção “Dosagem em função da espécie, via(s) e modo de administração”.

Existe a possibilidade de efeitos sistémicos causados pelos corticosteroides, especialmente quando o medicamento veterinário é administrado sob um penso oclusivo, em lesões cutâneas extensas, com um maior fluxo de sangue, ou se o medicamento veterinário é ingerido ao lambar. A ingestão (incluindo lambidela) do medicamento veterinário por animais tratados ou por animais que têm contacto com animais tratados deve ser evitada. O tratamento adicional com outros corticosteroides deve ser administrado apenas em conformidade com a avaliação benefício/risco realizada pelo médico veterinário responsável. Administrar com precaução a animais com doenças endócrinas suspeitas ou confirmadas (isto é, diabetes mellitus, hipo ou hipertiroidismo, hiperadrenocorticism, etc.). Como se sabe que os glucocorticosteroides diminuem o crescimento, a administração em animais jovens (com menos de 7 meses de idade) deve basear-se numa avaliação benefício/risco realizada pelo médico veterinário assistente e deve ser sujeita a reavaliações clínicas regulares.

Não aplicar nos olhos ou nas mucosas. Não aplicar o medicamento veterinário na pele lesada.

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

Este medicamento veterinário contém acetónido de triancinolona, ácido salicílico e etanol e pode ser nocivo para crianças após ingestão acidental. Não deixar o medicamento veterinário sem vigilância. Em caso de ingestão acidental, dirija-se imediatamente a um médico e mostre-lhe o folheto informativo ou o rótulo.

Este medicamento veterinário pode ser nocivo para a criança por nascer. Como o medicamento veterinário pode ser absorvido através da pele, as mulheres grávidas e as mulheres em idade fértil não devem manusear este medicamento ou imobilizar o animal durante o tratamento e devem evitar o

contacto com o animal tratado até pelo menos 4 horas após a aplicação.

Este medicamento veterinário pode ser irritante para a pele ou induzir reações de hipersensibilidade. As pessoas com hipersensibilidade conhecida aos corticosteroides ou ao ácido salicílico devem evitar o contacto com o medicamento veterinário. Evitar o contacto do medicamento veterinário com a pele. Usar luvas impermeáveis descartáveis durante o manuseamento do medicamento veterinário, incluindo ao esfregar a pele afetada do animal ou ao imobilizar o animal durante o tratamento. Se ocorrer contacto, lavar as mãos ou a pele exposta e dirija-se a um médico no caso de reações de hipersensibilidade ou se persistir a irritação.

Este medicamento veterinário pode ser irritante para os olhos. Evitar o contacto com os olhos, incluindo o contacto mão-olho. Se ocorrer contacto, lavar com água limpa. Se a irritação ocular persistir, dirija-se a um médico e mostre-lhe o folheto informativo ou o rótulo.

Este medicamento veterinário pode ser nocivo após inalação, especialmente para pessoas com asma. Efetuar a pulverização numa área bem ventilada. Evitar respirar a névoa de pulverização.

Os animais tratados não devem ser manuseados e não se deve permitir que as crianças brinquem com os animais tratados até o local de administração estar seco. Recomenda-se que animais recentemente tratados não durmam com os donos, especialmente com crianças.

Gestação e lactação

O medicamento veterinário não deve ser administrado durante a gestação e a lactação devido à possível absorção sistémica do acetonido de triancinolona, especialmente se for necessário tratar áreas de pele maiores.

Interações medicamentosas e outras formas de interação

Não existem dados disponíveis. O tratamento adicional com corticosteroides deve ser administrado apenas em conformidade com a avaliação benefício/risco realizada pelo médico veterinário responsável.

Sobredosagem (sintomas, procedimentos de emergência, antídotos)

A administração prolongada de doses elevadas de triancinolona pode induzir insuficiência suprarrenal.

Incompatibilidades principais

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

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

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

Pergunte ao seu médico veterinário como deve eliminar os medicamentos veterinários que já não são necessários. Estas medidas contribuem para a proteção do ambiente.

14. DATA DA ÚLTIMA APROVAÇÃO DO FOLHETO INFORMATIVO

Dezembro de 2021.

15. OUTRAS INFORMAÇÕES

Recipientes de 50 ml e 75 ml.

É possível que não sejam comercializadas todas as apresentações.