

[Version 9,10/2021] corr. 11/2022

ANEXO I

RESUMO DAS CARACTERÍSTICAS DO MEDICAMENTO VETERINÁRIO

1-NOME DO MEDICAMENTO VETERINÁRIO

Multi solfen solução cutânea para Bovinos e Suínos

2. COMPOSIÇÃO QUALITATIVA E QUANTITATIVA

Cada mililitro contém,

Substâncias activas:

Lidocaina	40.6 mg	(equivalente a 50 mg de hidrocloreto de lidocaína monohidratado)
Bupivacaina	4.2 mg	(equivalente a 5 mg de cloridrato de bupivacaina monohidratado)
Adrenalina	0.025 mg	(equivalente a 0.045 mg de tartarato de adrenalina)
Cetrimida	5.0 mg	

Excipientes:

Composição quantitativa dos excipientes e outros componentes	Composição quantitativa
Azul brilhante (E133)	0.05 mg
Sorbitol, líquido (cristalizante)	
Hidroxietilcelulose	
Acido cítrico (anidro)	
Edetato dissódico	
Metabissulfito sódico	
Água purificada	
Hidróxido de sódio (para ajustamento do PH)	
Ácido sulfúrico(para ajustamento do PH)	

Solução cutânea

Líquido azul semi viscoso sem partículas visíveis

3. INFORMAÇÃO CLÍNICA

3.1 Espécies-alvo

Bovinos -Vitelos até aos 2 meses de idade

Suínos -Leitões até aos 7 dias de idade

3.2 Indicações de utilização para cada espécie-alvo

Vitelos até aos dois meses de idade

Anestesia local para alívio da dor após descorna juvenil com ferro quente.

O efeito analgésico far-se-á sentir até 24h após a administração tópica

Leitões até aos 7 dias

Anestesia e antisepsia local em lacerações cutâneas não estéreis

O efeito analgésico terá início 30 segundos após a aplicação, e tem uma duração de 1 a 2 horas.

3.3 Contraindicações

Não administrar em caso de hipersensibilidade conhecida a uma ou mais substâncias ativas ou a algum dos excipientes.

3.4 Advertências especiais

Não existentes

3.5 Precauções especiais de utilização

Precauções especiais para a utilização segura nas espécies-alvo:

Não administrar a vitelos com mais de 2 meses de idade

Não administrar a leitões com mais de 7 dias de idade

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

O contacto com pele e olhos pode causar irritação e a exposição repetida ao medicamento veterinário pode resultar em reações alérgicas. O efeito farmacológico (ex. anestesia local) pode ocorrer em caso de contacto com o medicamento veterinário. A exposição a este medicamento veterinário, enquanto utiliza outro medicamento que também contenha anestésicos locais do grupo das amidas, pode causar sensibilidade cruzada.

As pessoas com hipersensibilidade conhecida a alguma das substâncias activas ou dos excipientes devem evitar a manipulação do medicamento veterinário ou manipulá-lo com máxima precaução.

Não comer ou fumar durante a manipulação do medicamento veterinário.

Evitar a ingestão e o contacto com a pele e/ou os olhos. Em caso de ingestão acidental, falar imediatamente com o seu médico e mostrar a embalagem do medicamento veterinário.

Durante a administração/manipulação, nomeadamente a administração, do medicamento veterinário deve ser utilizado equipamento de proteção individual adequado, nomeadamente luvas descartáveis e impermeáveis.

Em caso de derrame sobre a pele ou contacto com os olhos, lavar abundantemente a zona afetada com água corrente.

Lavar bem as mãos depois de manipular o medicamento veterinário.

Precauções especiais para a proteção do ambiente:

Não aplicável.

3.6 Eventos adversos

Espécie alvo. Vitelos

Não foram observados quaisquer efeitos adversos após o uso em vitelos

Espécie alvo. Leitões

Frequente (1 to 10 animais / 100 animais tratados):	Inflamação moderada e transitória da zona tratada
Rara (1 to 10 animais / 1,000 animais tratados):	Anafilaxia

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

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

Não aplicável

3.8 Interação com outros medicamentos e outras formas de interação

Não existem dados disponíveis.

3.9 Posologia e via de administração

Unicamente para uso cutâneo

Vitelo

Aplicar tópicamente de modo a cobrir completamente a área da ferida resultante da remoção do botão cornual, incluindo os seus bordos.

Com a ajuda de um instrumento que permita calibração, aplicar até 2ml por botão, tendo o cuidado de evitar que o produto escorra para a face do vitelo.

Leitões

Leitões 1-2 kg – até 1ml / leitão

Leitões 2,1 -4 kg – até 2 ml /leitão

Com a ajuda de um instrumento adequadamente calibrado, aplicar 1 ou 2 ml consoante o peso do animal, como dose única, cobrindo toda a área e bordos da ferida, evitando que o produto escorra.

O medicamento veterinário é comercializado numa embalagem com doseador de spray que pode ser calibrado para dispensar até 2 ml de medicamento veterinário com cada depressão do doseador. Conectar o bocal curto do aplicador spray ao doseador. Conectar o doseador e tubo de extração do líquido à embalagem do medicamento veterinário de acordo com as seguintes instruções: Conectar uma ponta do tubo ao doseador e a outra à tampa perfurada. Remover a tampa e selo da embalagem e substituir pela tampa perfurada e tubo de extração, verificando que estes estão firmemente encaixados.

Para preparar a primeira aplicação com o doseador e para ajustar a dose ao volume desejado (1 ou 2 ml):

Definir a dose alinhando o anel do pistão com a escala de dose no cilindro. Segurar o doseador invertido e apertar o manipulador para inserir o líquido no cilindro e expelir todo o ar. Para ajustar a dose, mover o ajustador de dose para dentro ou para fora até que o anel do pistão esteja alinhado com a dose pretendida no cilindro. No final apertar bem a contraporca. Não há necessidade de remover o doseador depois de cada utilização do medicamento veterinário. Se for necessário remover o doseador antes de a embalagem ser descartada, remover a tampa perfurada e usar a tampa original para tapar a embalagem, garantindo que está firmemente fechada.

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

Em estudos de segurança laboratoriais em vitelos não se verificaram quaisquer efeitos adversos após utilização de doses até 5 vezes a dose recomendada.

Em estudos de segurança laboratoriais em leitões não se verificaram quaisquer efeitos adversos após utilização de doses até 5 vezes a dose recomendada, além dos descritos na secção 3.6

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

Vitelos

Carne e vísceras - 5 dias

Leitões

Carne e vísceras - 0 dias

4. PROPRIEDADES FARMACOLÓGICAS

4.1 Código ATCvet:

Grupo farmacoterapêutico: Anestésicos para uso tópico, lidocaína, combinações ATC vet code: QD04AB51

4.2 Propriedades farmacodinâmicas

A lidocaína é um anestésico local do grupo das amidas que atua pelo bloqueio dos canais de sódio, da membrana das células neuronais e outras células excitáveis, bloqueando a propagação do sinal elétrico. A lidocaína é caracterizada por ter um início de ação rápida (5-10 minutos) com um efeito que dura entre 30 e 100 minutos. O início de ação pode ser ainda mais rápido em feridas abertas e membranas mucosas (menos de 1 minuto).

A bupivacaína, tal como a lidocaína, é uma amida que atua através do bloqueio da condução nervosa. A bupivacaína tem um início de ação mais lento quando comparado com a lidocaína (20-30 minutos), mas uma duração de ação mais longa (3-5 horas). Assim a associação da lidocaína com a bupivacaína resulta num efeito aditivo da ação de ambas as substâncias, com rápido início de ação da lidocaína e efeito prolongado da bupivacaína.

A adrenalina (também conhecida por epinefrina) é uma catecolamina endógena produzida naturalmente na medula das glândulas adrenais. É um neurotransmissor com um efeito simpaticomimético, sendo um agonista de recetores alfa e beta-adrenérgicos. A estimulação alfa-adrenérgica produz vasoconstrição. A adrenalina administrada topicamente produz vasoconstrição no local de aplicação, prolongando o efeito anestésico da bupivacaína ao reduzir a velocidade de absorção sistémica e contribuindo para a hemóstase em procedimentos cirúrgicos ou após danos traumáticos.

A cetrimida é um composto antiséptico (amónio quaternário) e tem ação e uso, típicos de um surfatante catiónico, ligando-se fortemente à pele e membranas mucosas, mas com fraca absorção percutânea. A cetrimida é bacteriostática, causando lise celular e extravasamento dos conteúdos citoplasmáticos. Em concentrações mais elevadas é bactericida, provocando desnaturação proteica. A cetrimida também mostrou ser eficaz contra bactérias Gram-positivas como *Staphylococcus aureus* e *Enterococcus faecalis*.

Com um rápido início de ação (devido à lidocaína) e uma ação duradoura (devido à ação local da bupivacaína e ao efeito vasoconstritivo da adrenalina), Multi-Solfen providência um efeito anestésico local efetivo, promove a redução da hemorragia (efeito vasoconstritor da adrenalina) e reduz o risco de infeção (efeito antisséptico da cetrimida).

4.3 Propriedades farmacocinéticas

A distribuição da lidocaína e da bupivacaína é generalizada e pode ocorrer particularmente em tecidos com grande perfusão como os rins, fígado, pulmões e coração, para além da sua capacidade para atravessar as barreiras hemato-cefálica e placentária, sendo também encontradas no leite. Estes anestésicos locais são eliminados mais lentamente do músculo e gordura. A sua metabolização ocorre por hidroxilação e alquilação através do sistema enzimático do citocromo P450, e são rapidamente excretados por via urinária.

A adrenalina é bem absorvida após administração parenteral. É metabolizada principalmente no fígado, pelas enzimas catecol-O-metiltransferase (COMT) e monoamina oxidase (MAO), em metabolitos inativos que após conjugação com ácido glucurónico ou sulfatos são excretados na urina.

A cetrimida é pouco absorvida devido à sua natureza catiónica e liga-se fortemente à superfície da pele, mucosas e tecidos. A fração absorvida é rapidamente excretada na bÍlis e na urina, maioritariamente na forma inalterada.

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 embalado para venda: 36 meses

Prazo de validade após primeira abertura do recipiente: 3 meses

5.3 Precauções especiais de conservação

Não conservar acima de 25°C

5.4 Natureza e composição do acondicionamento primário

Frasco branco, opaco de polietileno de alta densidade selado por indução com tampas de polipropileno. Cada frasco é fornecido com uma tampa de polipropileno com espigão e um tubo de extração de polietileno de baixa densidade (apenas para frascos de 1l e 5l)
Apresentações de 250 ml, 500 ml, 1 l ou 5 l por embalagem. O medicamento veterinário é fornecido com uma seringa doseadora de 2ml de polipropileno/polioximetileno.

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 deitados no lixo doméstico ou nos esgotos.

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

Estas medidas deverão ajudar a proteger o ambiente.

6. NOME DO TITULAR DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO

Dechra Regulatory B.V.
Handelsweg 25
5531 AE Bladel
Países Baixos

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

1457/01/21NFVPT

8. DATA DA PRIMEIRA AUTORIZAÇÃO

Data da primeira autorização 18/10/2021

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

Janeiro 2024

10. CLASSIFICAÇÃO DOS MEDICAMENTOS VETERINÁRIOS

Medicamento veterinário sujeito a receita médico-veterinária.

Informação detalhada acerca deste produto está disponível na base de dados da União Europeia <https://medicines.health.europa.eu/veterinary>.

ANEXO III

ROTULAGEM E FOLHETO INFORMATIVO

A. ROTULAGEM

INDICAÇÕES A INCLUIR NO ACONDICIONAMENTO SECUNDÁRIO

CARTÃO

1. NOME DO MEDICAMENTO VETERINÁRIO

Multi solfen solução cutânea para Bovinos e Suínos

2. DESCRIÇÃO DAS SUBSTÂNCIAS ATIVAS

Cada ml contém:

Lidocaína 40.6 mg (equivalente a 50 mg de hidrocloreto de lidocaína monohidratado)

Bupivacaína 4.2 mg (equivalente a 5 mg de hidrocloreto de bupivacaína monohidratado)

Adrenalina 0.025 mg (equivalente a 0.045 mg de tartarato de adrenalina)

Cetrimida 5.0 mg

3. DIMENSÃO DA EMBALAGEM

250 ml

500 ml

1 l

5 l

4. ESPÉCIES-ALVO

Bovinos até aos 2 meses de idade

Suínos até aos 7 dias de idade

5. INDICAÇÕES

Uso cutâneo

6. VIAS DE ADMINISTRAÇÃO

Uso cutâneo

Antes de administrar, ler o folheto informativo.

7. INTERVALOS DE SEGURANÇA

Vitelos até aos 2 meses Carne e vísceras: Cinco dias

Leitões até aos 7 dias Carne e vísceras: Zero dias

8. PRAZO DE VALIDADE

Depois da primeira abertura da embalagem, utilizar dentro de 3 meses.

9. PRECAUÇÕES ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO

Não conservar acima de 25°C.

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

Antes de administrar, ler o folheto informativo.

11. MENÇÃO "USO VETERINÁRIO"

USO VETERINÁRIO (fundo verde)

USO EXTERNO (fundo encarnado)

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

Dechra Regulatory B.V.
Handelsweg 25
5531 AE Bladel
Países Baixos

14. NÚMEROS DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO

1457/01/21NFVPT

15. NÚMERO DO LOTE

Lot {número}

INDICAÇÕES A INCLUIR NO ACONDICIONAMENTO PRIMÁRIO

Garrafa

1. NOME DO MEDICAMENTO VETERINÁRIO

Multi-Solfen solução cutânea para Bovinos e Suínos

2. DESCRIÇÃO DAS SUBSTÂNCIAS ATIVAS

Cada ml contém:

Lidocaína 40.6 mg (equivalente a 50 mg de hidrocloreto de lidocaína monohidratado)

Bupivacaína 4.2 mg (equivalente a 5 mg de hidrocloreto de bupivacaína monohidratado)

Adrenalina 0.025 mg (equivalente a 0.045 mg de tartarato de adrenalina)

Cetrimida 5.0 mg

3. ESPÉCIES-ALVO

Bovinos vitelos até aos 2 meses de idade

Suínos leitões até aos 7 dias de idade

4. VIAS DE ADMINISTRAÇÃO

Cutânea

Antes de administrar, ler o folheto informativo.

5. INTERVALOS DE SEGURANÇA

Bovinos carne e vísceras – 5 dias

Suínos carne e vísceras – 0 dias

6. PRAZO DE VALIDADE

Exp. {mm/aaaa}

Depois da primeira abertura da embalagem, utilizar dentro de 3 meses

7. PRECAUÇÕES ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO

Manter fora da vista e do alcance das crianças.

Não conservar acima de 25°C.

8. NOME DO TITULAR DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO

Dechra Regulatory B.V.
Handelsweg 25
5531 AE Bladel
Países Baixos

9. NÚMERO DO LOTE

Lot {número}

B. FOLHETO INFORMATIVO

FOLHETO INFORMATIVO

1. Nome do medicamento veterinário

Multi-Solfen solução cutânea para bovinos e suínos

2. Composição

Cada ml contém:

Lidocaína 40.6 mg (equivalente a 50 mg de hidrocloreto de lidocaína monohidratado)

Bupivacaína 4.2 mg (equivalente a 5 mg de hidrocloreto de bupivacaína monohidratado)

Adrenalina 0.025 mg (equivalente a 0.045 mg de tartarato de adrenalina)

Cetrimida 5.0 mg

3. Espécies-alvo

Bovinos -Vitelos até aos 2 meses de idade

Suínos -Leitões até aos 7 dias de idade

4. Indicações de utilização

Vitelos até aos dois meses de idade

Anestesia local para alívio da dor após descorna juvenil com ferro quente.

O efeito analgésico far-se-á sentir até 24h após a administração tópica

Leitões até aos 7 dias de idade

Anestesia e antisepsia local em lacerações cutâneas não estéreis.

O efeito analgésico terá início após 30 segundos da aplicação, com uma duração de 1 a 2 horas

5. Contraindicações

Não administrar em caso de hipersensibilidade conhecida a uma ou mais substâncias ativas ou a algum dos excipientes.

6. Advertências especiais

Precauções especiais para uma utilização segura nas espécies-alvo

Não administrar em vitelos com mais de 2 meses de idade

Não administrar a leitões com mais de 7 dias de idade

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

O contacto com pele e olhos pode causar irritação e a exposição repetida ao medicamento veterinário pode resultar em reações alérgicas. O efeito farmacológico (ex. anestesia local) pode ocorrer em caso de contacto com o medicamento veterinário. A exposição a este medicamento veterinário, enquanto

utiliza outro medicamento que também contenha anestésicos locais do grupo das amidas, pode causar sensibilidade cruzada.

As pessoas com hipersensibilidade conhecida a alguma das substâncias activas ou dos excipientes devem evitar a manipulação do medicamento veterinário ou manipulá-lo com máxima precaução.

Não comer ou fumar durante a manipulação do medicamento veterinário.

Evitar a ingestão e o contacto com a pele e/ou os olhos. Em caso de ingestão acidental, falar imediatamente com o seu médico e mostrar a embalagem do medicamento veterinário.

Durante a administração/manipulação, nomeadamente a administração, do medicamento veterinário deve ser utilizado equipamento de proteção individual adequado, nomeadamente luvas descartáveis e impermeáveis.

Em caso de derrame sobre a pele ou contacto com os olhos, lavar abundantemente a zona afetada com água corrente.

Lavar bem as mãos depois de manipular o medicamento veterinário.

Interação com outros medicamentos e outras formas de interação:

Sem dados disponíveis

Sobredosagem

Em estudos de segurança laboratoriais em vitelos não se verificaram quaisquer efeitos adversos após utilização de doses até 5 vezes a recomendada.

Em estudos de segurança laboratoriais em leitões não se verificaram quaisquer efeitos adversos após utilização de doses até 5 vezes a recomendada, além dos descritos na secção 7.

Incompatibilidades principais:

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

7. Eventos adversos

Espécie alvo. Vitelos

Não foram observados quaisquer efeitos adversos após o uso em vitelos

Espécie alvo. Leitões

Frequente (1 to 10 animais / 100 animais tratados):	Inflamação moderada e transitória da zona tratada
Rara (1 to 10 animais / 1,000 animais tratados):	Anafilaxia

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 veterinário, ao titular da Autorização de Introdução no Mercado <ou ao respetivo representante local> ou à autoridade

nacional competente através do sistema nacional de farmacovigilância veterinária. Para obter informações de contacto, consulte também a secção 16 do Folheto Informativo

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

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

Unicamente para uso cutâneo

Vitelos

Aplicar até 2ml por botão cornual.

Leitões

Leitões 1-2 kg – até 1ml / leitão

Leitões 2,1 -4 kg – até 2 ml /leitão

9. Instruções com vista a uma administração correta

Não administrar o medicamento veterinário caso detecte sinais visíveis de deterioração.

VITELOS

Aplicar tópicamente de modo a cobrir completamente a área da ferida resultante da remoção do botão cornual, incluindo os seus bordos,

Com a ajuda de um instrumento que permita calibração, aplicar até 2ml por botão, tendo o cuidado de evitar que o produto escorra para a face do vitelo.

LEITÕES

Com a ajuda de um instrumento adequadamente calibrado, aplicar 1 ou 2 ml consoante o peso do animal, como dose única, cobrindo toda a área e bordos da ferida, evitando que o produto escorra.

O medicamento veterinário é comercializado numa embalagem com doseador de spray que pode ser calibrado para dispensar até 2 ml de medicamento veterinário com cada depressão do doseador. Conectar o bocal curto do aplicador spray ao doseador. Conectar o doseador e tubo de extração do líquido à embalagem do medicamento veterinário de acordo com as seguintes instruções: Conectar uma ponta do tubo ao doseador e a outra à tampa perfurada. Remover a tampa e selo da embalagem e substituir pela tampa perfurada e tubo de extração, verificando que estes estão firmemente encaixados. Para preparar a primeira aplicação com o doseador e para ajustar a dose ao volume desejado (1 ou 2 ml):

Definir a dose alinhando o anel do pistão com a escala de dose no cilindro. Segurar o doseador invertido e apertar o manipulador para inserir o líquido no cilindro e expelir todo o ar. Para ajustar a dose, mover o ajustador de dose para dentro ou para fora até que o anel do pistão esteja alinhado com a dose pretendida no cilindro. No final apertar bem a contraporca. Não há necessidade de remover o doseador depois de cada utilização do medicamento veterinário. Se for necessário remover o doseador antes de a embalagem ser descartada, remover a tampa perfurada e usar a tampa original para tapar a embalagem, garantindo que está firmemente fechada.

10. Intervalos de segurança

Bovinos até aos 2 meses carne e vísceras 5 dias

Suínos até aos 7 dias carne e vísceras 0 dias

11. Precauções especiais de conservação

Manter fora da vista e do alcance das crianças.

Não armazenar a temperaturas superiores a 25° C

Não utilizar este medicamento veterinário depois de expirado o prazo de validade indicado no rótulo depois da palavra VAL

O prazo de validade corresponde ao último dia do mês indicado.

Prazo de validade após abertura da embalagem: 3 meses.

12. Precauções especiais de eliminação

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

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

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

13. Classificação dos medicamentos veterinários

Medicamento veterinário sujeito a receita médica

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

1457/01/21NFVPT

Embalagens de: 250 ml, 500 ml, 1 l, 5 l.

E possível que não sejam comercializadas todas as apresentações

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

01/2024

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

Dechra Regulatory B.V.

Handelsweg 25

5531 AE Bladel
The Netherlands
Tel: +31 (0)348-563434
E-mail: info.es@dechra.com

Fabricante responsável pela libertação do lote
Genera Inc
Svetonedeljska cesta 2, Kalinovica
HR-10436 Rakov Potok
Croatia