

PROSPECTUL

1. Denumirea medicamentului de uz veterinar

Prinocate 40 mg/10 mg soluție spot-on pentru câini de talie mică
Prinocate 100 mg/25 mg soluție spot-on pentru câini de talie medie
Prinocate 250 mg/62,5 mg soluție spot-on pentru câini de talie mare
Prinocate 400 mg/100 mg soluție spot-on pentru câini de talie foarte mare

2. Compoziție**Substanțe active, excipienți:**

	Volum [ml]	Imidacloprid [mg]	Moxidectin [mg]	Butilhidroxitoluen (E 321) [mg]	Alcool benzilic (E 1519) [mg]
Prinocate 40 mg/10 mg soluție spot-on pentru câini de talie mică	0,4	40	10	0,4	323
Prinocate 100 mg/25 mg soluție spot-on pentru câini de talie medie	1	100	25	1	807
Prinocate 250 mg/62,5 mg soluție spot-on pentru câini de talie mare	2,5	250	62,5	2,5	2018
Prinocate 400 mg/100 mg soluție spot-on pentru câini de talie foarte mare	4	400	100	4	3229

Soluție limpede, de culoare ușor gălbuie până la galben sau galben-maronie.

3. Specii țintă

Câini

4. Indicații de utilizare

Pentru câinii infestați sau expuși riscului de infestare cu mai multe tipuri de paraziți:

Tratamentul și prevenirea infestației cu purici (*Ctenocephalides felis*),  + 

Tratamentul păduchilor malofagi (*Trichodectes canis*), 

Tratamentul infestației cu râie auriculară (*Otodectes cynotis*), râie sarcptică (cauzată de *Sarcoptes scabiei* var. *canis*),  

Prevenirea dirofilariozei cardiace (larvele L3 și L4 ale *Dirofilaria immitis*), 

Tratamentul microfiliariilor circulante (*Dirofilaria immitis*), 

Tratamentul dirofilariozei cutanate (etapele adulte ale *Dirofilaria repens*), 

Prevenirea dirofilariozei cutanate (larvele L3 ale *Dirofilaria repens*), 

Reducerea microfiliariilor circulante (*Dirofilaria repens*), 

Prevenirea angiostrongilozei (larve L4 și adulți imaturi ai *Angiostrongylus vasorum*), 

Tratamentul *Angiostrongylus vasorum* și *Crenosoma vulpis*,  

Prevenirea spirocercozei (*Spirocerca lupi*), 

Tratamentul *Eucoleus* (syn. *Capillaria*) *boehmi* (adulți), 

Tratamentul viermilor oculari *Thelazia callipaeda* (adulți), 

Tratamentul infestațiilor cu nematode gastrointestinale (larve L4, adulți imaturi și adulți de *Toxocara canis*, *Ancylostoma caninum* și *Uncinaria stenocephala*, adulți de *Toxascaris leonina* și *Trichuris vulpis*).



Medicamentul de uz veterinar poate fi folosit ca parte a strategiei de tratament împotriva dermatitei alergice determinate de purici (FAD).

5. Contraindicații

Nu utilizați la căței cu vârsta sub 7 săptămâni.

Nu utilizați în cazurile de hipersensibilitate la substanțele active sau la oricare dintre excipienți.

Nu utilizați la câinii cu dirofilarioză cardiacă clasă 4, deoarece siguranța produsului nu a fost evaluată pentru acest grup de animale.

Pentru pisici trebuie utilizat produsul medicinal veterinar corespunzător (0,4 sau 0,8 ml), care conține imidacloprid 100 mg/ml și moxidectin 10 mg/ml.

Pentru dihori: nu utilizați produsul medicinal veterinar indicat pentru câini. Utilizați numai produsul pentru pisici mici și dihori (0,4 ml).

Nu utilizați la canari.

6. Atenționări speciale

Atenționări speciale:

Vă rugăm să consultați sub-sectiunea "Precauții speciale pentru utilizarea în siguranță la speciile țintă"

Contactul de scurtă durată al animalului cu apa, o dată sau de două ori între tratamentele lunare, este puțin probabil să reducă eficacitatea medicamentului de uz veterinar. Totuși, șamponarea sau scufundarea frecventă în apă a animalului după tratament, poate reduce eficacitatea medicamentului de uz veterinar.

După utilizarea frecventă și repetată a unui antihelmintic se poate dezvolta rezistența paraziților la clasa respectivă de substanțe antihelmintice. Prin urmare, utilizarea acestui medicament de uz veterinar trebuie să se bazeze pe evaluarea fiecărui caz în parte și pe informații epidemiologice locale despre susceptibilitatea speciilor țintă, cu scopul de a limita posibilitatea unei selecții viitoare a rezistenței paraziților.

Utilizarea medicamentului de uz veterinar trebuie să se bazeze pe diagnosticul confirmat de infestare mixtă (sau risc de infestare, în cazul în care se aplică prevenția), în același timp (vezi "Indicații de utilizare" și „Căi de administrare și doze”). Eficacitatea împotriva *Dirofilaria repens* adultă nu a fost testată în condiții de teren.

Precauții speciale pentru utilizarea în siguranță la speciile țintă:

Tratamentul animalelor cu o greutate mai mică de 1 kg se va baza pe o evaluare a raportului beneficiu-risc.

Există o experiență limitată în ceea ce privește utilizarea medicamentului de uz veterinar la animale bolnave și debitate, astfel încât medicamentul de uz veterinar trebuie utilizat numai pe baza unei evaluări a raportului beneficiu-risc pentru aceste animale.

Trebuie avut grijă ca, conținutul pipetei sau doza aplicată să nu intre în contact cu ochii sau gura animalului tratat și/sau a altor animale. Nu permiteți animalelor tratate recent să se lingă reciproc.

Atunci când medicamentul de uz veterinar se aplică în 3 sau 4 puncte separate (a se vedea secțiunea 8), trebuie să se acorde o atenție specifică pentru a preveni lingerea locurilor de aplicare de către animal.

Medicamentul de uz veterinar trebuie aplicat numai pe pielea fără leziuni.

Acest medicament de uz veterinar conține moxidectin (o lactonă macrociclică), prin urmare, trebuie evitată administrarea orală la câinii de rasă Collie sau Old English Sheep și a raselor similare sau la metiși, pentru a administra în mod corect medicamentul de uz veterinar, așa cum este descris în secțiunea 8; în special, trebuie prevenită ingestia orală de către animalul tratat și/sau alte animale aflate în apropiere.

Siguranța medicamentului de uz veterinar a fost evaluată doar la câinii cu dirofilarioză cardiacă clasa 1 sau 2, în studii de laborator, precum și la câțiva câini din clasa 3, într-un studiu de teren. Prin urmare, utilizarea la câini cu simptome evidente sau severe ale bolii trebuie să se bazeze pe o evaluare atentă a raportului beneficiu/risc de către medicul veterinar curant.

Deși studii experimentale de supradozare au arătat că medicamentul de uz veterinar poate fi administrat în siguranță câinilor cu dirofilarioză cardiacă, acesta nu are efect terapeutic împotriva *Dirofilaria immitis* în stadiu adult. Prin urmare, se recomandă ca toți câinii în vârstă de minimum 6 luni, care trăiesc în zone endemice pentru dirofilarioză cardiacă, să fie testați pentru existența unei infecții cu viermi cardiaci adulți înainte de a fi tratați cu acest medicament de uz veterinar.

La indicația medicului veterinar, câinii infectați trebuie tratați cu un adulticid pentru a îndepărta viermii adulți. Siguranța combinației de imidacloprid și moxidectin nu a fost evaluată la administrarea în aceeași zi cu un adulticid.

Imidaclopridul este toxic pentru păsări, în special la canari.

Precauții speciale care vor fi luate de persoana care administrează medicamentul de uz veterinar la animale:

Pentru a preveni accesul copiilor la pipete, păstrați pipeta în ambalajul original, până când este gata de utilizare și aruncați imediat pipetele utilizate.

Nu ingerați. În caz de ingerare accidentală solicitați imediat sfatul medicului și prezentați medicului prospectul produsului sau eticheta.

Persoanele hipersensibile cunoscute la alcool benzilic, imidacloprid sau moxidectin trebuie să administreze medicamentul de uz veterinar cu precauție. În cazuri foarte rare, medicamentul de uz veterinar poate determina sensibilizarea pielii sau reacții cutanate tranzitorii (de exemplu, amorțeală, iritații sau senzații de arsură/furnicături).

În cazuri foarte rare, medicamentul de uz veterinar poate determina iritație respiratorie la persoanele sensibile. Dacă medicamentul de uz veterinar ajunge accidental în ochi, spălați ochii cu multă apă.

Evitați contactul cu pielea, ochii sau gura.

În caz de vărsare accidentală pe piele, spălați-vă imediat cu apă și săpun.

Spălați-vă bine pe mâini după utilizare.

Dacă simptomele cutanate sau oculare persistă, solicitați imediat sfatul medicului și prezentați medicului prospectul produsului sau eticheta.

Nu mâncați, beți sau fumați în timpul aplicării.

Animalele tratate nu trebuie manipulate, în special de către copii, până când locul de aplicare nu este uscat. Prin urmare, se recomandă să aplicați medicamentul de uz veterinar seara. Animalele tratate recent nu trebuie să doarmă în același pat ca și proprietarii lor, în special cu copiii.

Precauții speciale pentru protecția mediului:

Medicamentul de uz veterinar nu trebuie deversat în cursuri de apă, deoarece poate afecta organismele acvatice: moxidectinul este foarte toxic pentru organisme acvatice. Câinii nu trebuie lăsați să înoate în apele de suprafață timp de 4 zile după tratament.

Alte precauții:

Solventul din medicamentul de uz veterinar poate păta sau deteriora anumite materiale cum ar fi piele, țesături, plastic și suprafețe finisate. Lăsați locul de aplicare să se usuce înainte de a permite contactul animalului cu astfel de materiale.

Gestație și lactație:

Siguranța medicamentului de uz veterinar nu a fost stabilită în timpul gestației și lactației.

Studiile de laborator cu imidacloprid sau moxidectin la șobolani și iepuri nu au evidențiat efecte teratogene, fetotoxice sau maternotoxice.

Interacțiunea cu alte medicamente de uz veterinar și alte forme de interacțiune:

În timpul tratamentului cu medicamentul de uz veterinar nu trebuie administrate alte antiparazitare pe bază de lactone macrociclice. Nu au fost observate interacțiuni între combinația imidacloprid/moxidectin și medicamentele uz veterinar utilizate în mod curent sau procedurile medicale și chirurgicale.

Nu a fost evaluată siguranța medicamentului de uz veterinar atunci când este administrat în aceeași zi cu un adulticid pentru îndepărtarea viermilor adulți ai inimii.

Supradozare:

O doză de până la 10 ori mai mare decât doza recomandată a fost bine tolerată de câinii adulți, fără efecte adverse sau semne clinice nedorite. O doză de până la 5 ori mai mare decât doza recomandată, aplicată săptămânal timp de 17 săptămâni, a fost evaluată la câinii cu vârsta de peste 6 luni și tolerată fără efecte adverse sau semne clinice nedorite.

Combinația de imidacloprid și moxidectin a fost administrată cățelilor, în doză de 5 ori mai mare decât doza recomandată, la fiecare 2 săptămâni timp de 6 tratamente și nu au existat probleme severe legate de siguranță. Au fost observate midriază tranzitorie, salivare, vomă și respirației rapidă tranzitorie.

După ingestie orală accidentală sau supradozare, în cazuri foarte rare pot apărea semne neurologice (majoritatea tranzitorii), cum ar fi ataxie, tremurături generalizate, semne oculare (pupile dilatate, reflex pupilar scăzut, nistagmus), respirație anormală, salivare și vomă.

Câinii din rasa Collie sensibili la ivermectină au tolerat, fără efecte adverse, o doză de până la 5 ori mai mare decât doza recomandată, la intervale lunare, dar siguranța aplicării la intervale săptămânale nu a fost investigată la aceștia. Atunci când 40% din doza unitară a fost administrată oral, au fost observate semne neurologice severe. Administrarea orală a 10% din doza recomandată nu a produs efecte adverse.

Câinii infectați cu viermi cardiaci adulți au tolerat, fără efecte adverse, o doză de până la 5 ori mai mare decât doza recomandată, la fiecare 2 săptămâni timp de 3 tratamente.

În caz de ingestie accidentală, trebuie administrat un tratament simptomatic. Nu există un antidot specific. Utilizarea cărbunelui activat poate fi benefică.

7. Evenimente adverse

Câini

Frecvente (1 până la 10 animale / 100 de animale tratate):	Diaree ¹ , vărsături ¹ Tuse ¹ , dispnee ¹ , tahipnee ¹ Inapetență ¹ , letargie ¹
Rare (1 până la 10 animale / 10 000 de animale tratate):	Vărsături ² Piele unsuroasă la locul aplicării ² , eriteme la locul aplicării ² Reacție de hipersensibilitate ³
Foarte rare (<1 animal / 10 000 de animale tratate, inclusiv raportările izolate):	Tulburări comportamentale (de exemplu, agitație) ⁴ Inapetență ⁴ , letargie ⁴ Semne neurologice ⁵
Cu frecvență necunoscută (nu poate fi estimată din datele disponibile):	Prurit ⁶ Hipersalivare ⁷

¹ Aceste semne sunt frecvente la câinii cu viermi cardiaci pozitivi și microfilaremie. Într-un caz de semne respiratorii severe (tuse, dispnee, tahipnee) poate fi necesar un tratament veterinar prompt.

² Aceste semne dispar fără tratament suplimentar.

³ Locale.

⁴ Se observă tranzitoriu și sunt legate de senzația la locul de aplicare.

⁵ Cele mai multe apar tranzitoriu și dacă animalul linge locul de aplicare după tratament (a se vedea secțiunea 3.10).

⁶ Tranzitoriu.

⁷ Apare dacă animalul linge locul de aplicare imediat după tratament. Acesta nu este un semn de intoxicație și dispare în câteva minute fără tratament. Aplicarea corectă va reduce la minim linsul locului de aplicare.

Raportarea evenimentelor adverse este importantă. Permite monitorizarea continuă a siguranței unui produs. Dacă observați orice reacții adverse, chiar și cele care nu sunt deja enumerate în acest prospect, sau credeți că medicamentul nu a avut efect, vă rugăm să contactați în mai întâi medicul veterinar. De asemenea, puteți raporta evenimente adverse către deținătorul certificatului de înregistrare sau reprezentantul local al deținătorului certificatului de înregistrare folosind datele de contact de la sfârșitul acestui prospect sau prin sistemul național de raportare: mvnotificare@ansa.gov.md, tel. 022-210-156.

8. Doze pentru fiecare specie, căi de administrare și metode de administrare

Utilizare spot-on. Doar pentru uz extern

Aplicați topic, pe piele, între omoplați.

Schema de dozare:

Dozele minime recomandate sunt de 10 mg imidacloprid /kg greutate corporală și 2,5 mg moxidectin /kg greutate corporală, echivalent cu 0,1 ml produs/kg greutate corporală.

Schema de tratament trebuie să se bazeze pe diagnosticul veterinar individual și pe situația epidemiologică locală.

Administrați conform următorului tabel:

Câini [kg]	Dimensiunea pipetei care urmează să fie utilizată	Volum [ml]	Imidacloprid [mg/kg g.c.]	Moxidectin [mg/kg g.c.]
≤4	imidacloprid/moxidectin 40 mg/10 mg soluție spot-on pentru câini de talie mică	0,4	Minim 10	Minim 2,5
>4-10	imidacloprid/moxidectin 100 mg/25 mg soluție spot-on pentru câini de talie medie	1	10-25	2,5-6,25
>10-25	imidacloprid/moxidectin 250 mg/62,5 mg soluție spot-on pentru câini de talie mare	2,5	10-25	2,5-6,25
>25-40	imidacloprid/moxidectin 400 mg/100 mg soluție spot-on pentru câini de talie foarte mare	4	10-16	2,5-4
>40	combinația corespunzătoare de pipete pentru a obține doza recomandată (doza minimă recomandată este de 0,1 ml medicament de uz veterinar/kg greutate corporală)			

Tratamentul și prevenirea infestației cu purici (*Ctenocephalides felis*)



Un singur tratament previne viitoarele infestări cu purici timp de 4 săptămâni. Pulele preexistente în mediu pot apărea timp de 6 săptămâni sau mai mult după începerea tratamentului, în funcție de condițiile climatice. Prin urmare, poate fi necesară asocierea tratamentului acest medicament de uz veterinar cu tratamente de mediu,

care vizează întreruperea ciclului de viață al puricilor în împrejurimi. Astfel poate rezulta o reducere mai rapidă a populației de purici din gospodărie. Produsul trebuie administrat la intervale lunare atunci când este utilizat ca parte a unei strategii de tratament pentru dermatita alergică la purici.

Tratamentul păduchilor malofagi (*Trichodectes canis*)

Trebuie administrată o singură doză. O nouă examinare veterinară este recomandată la 30 de zile după tratament, deoarece unele animale pot necesita un al doilea tratament.

Tratamentul infestării cu râie auriculară (*Otodectes cynotis*)

Trebuie administrată o singură doză de produs. Resturile libere trebuie îndepărtate ușor din canalul urechii externe la fiecare tratament. O nouă examinare veterinară este recomandată la 30 de zile după tratament, deoarece unele animale pot necesita un al doilea tratament. Nu aplicați direct pe canalul urechii.

Tratamentul infestării cu râie sarcoptică (cauzată de *Sarcoptes scabiei* var. *canis*)

Trebuie administrată o singură doză de produs, de două ori, cu o distanță de 4 săptămâni între administrări.

Prevenirea dirofilariozei cardiace (*D. immitis*) și a dirofilariozei cutanate (viermi cutanați) (*D. repens*)



Câinii din zonele endemice pentru dirofilarioză cardiacă sau cei care au călătorit în zone endemice, pot fi infectați cu viermi cardiaci adulți. Prin urmare, înainte de tratamentul cu medicamentul de uz veterinar, trebuie avute în vedere indicațiile de la „Precauții speciale pentru utilizare”.

Pentru prevenirea dirofilariozei cardiace, medicamentul de uz veterinar trebuie aplicat regulat, la intervale de 1 lună, în perioada anului în care sunt prezenți țânțarii (gazde intermediare care transportă și transmit larvele *D. immitis* și *D. repens*). Medicamentul de uz veterinar poate fi administrat pe tot parcursul anului sau cu cel puțin 1 lună înainte de prima expunere preconizată la țânțari. Tratamentul trebuie să continue la intervale lunare regulate până la 1 lună după ultima expunere la țânțari. Pentru a stabili o rutină de tratament, se recomandă utilizarea în aceeași zi sau în aceeași dată, în fiecare lună.

Când se înlocuiește un alt medicament de uz veterinar pentru prevenția viermilor cardiaci, într-un program de prevenire a viermilor cardiaci, primul tratament cu acest medicament de uz veterinar trebuie administrat în termen de 1 lună de la ultima doză a medicamentului anterior.

În zonele non-endemice nu ar trebui să existe risc de viermi cardiaci la câini. Prin urmare, aceștia pot fi tratați fără precauții speciale.

Tratamentul microfiliariilor (*D. immitis*)

Medicamentul de uz veterinar trebuie administrat lunar, timp de două luni consecutive.

Tratamentul dirofilariozei cutanate (viermi cutanați) (stadiile adulte ale *Dirofilaria repens*)

Medicamentul de uz veterinar trebuie administrat lunar, timp de șase luni consecutive.

Reducerea microfiliariilor (viermi cutanați) (*D. repens*)

Medicamentul de uz veterinar trebuie administrat lunar, timp de patru luni consecutive.

Tratamentul și prevenirea *Angiostrongylus vasorum*

Trebuie administrată o singură doză. O nouă examinare veterinară este recomandată la 30 de zile după tratament, deoarece unele animale pot necesita un al doilea tratament. În zonele endemice, aplicațiile lunare regulate vor preveni angiostrongiloză și infecția evidentă cu *Angiostrongylus vasorum*.

Tratamentul *Crenosomului vulpis*

Trebuie administrată o singură doză.

Prevenirea spirocercozei (*Spirocerca lupi*)

Medicamentul de uz veterinar trebuie administrat lunar.

Tratamentul *Eucoleus* (syn. *Capillaria*) *boehmi* (adulți)

Medicamentul de uz veterinar trebuie administrat lunar, timp de două luni consecutive. Se recomandă prevenirea auto-coprofagiei între cele două tratamente, pentru a preveni posibila reinfectare.

Tratamentul viermilor oculari *Thelazia callipaeda* (adulți)

Trebuie administrată o singură doză de medicament de uz veterinar.

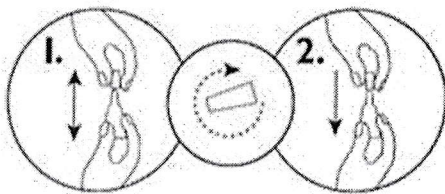
Tratamentul infestațiilor cu nematode gastrointestinale (*Toxocara canis*, *Ancylostoma caninum*, *Uncinaria stenocephala*, *Toxascaris leonina* și *Trichuris vulpis*)

În zonele endemice pentru dirofilarioză cardiacă, tratamentul lunar poate reduce semnificativ riscul de reinfectie cu nematode gastrointestinale. În zonele care nu sunt endemice pentru viermi cardiaci, medicamentul de uz veterinar poate fi utilizat ca parte a unui program de prevenție sezonieră împotriva puricilor și a nematodelor gastrointestinale.

Studiile au arătat că tratamentul lunar al câinilor va preveni infecțiile cauzate de *Uncinaria stenocephala*.

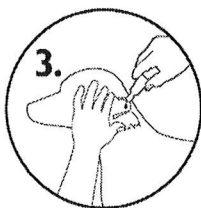
9. Recomandări privind administrarea corectă

1. Scoateți o pipetă din ambalaj. Țineți pipeta aplicatorului în poziție verticală, răsușiți și scoateți capacul.
2. Rotiți capacul și așezați capătul opus înapoi pe pipetă. Apăsăți și răsușiți capacul pentru a rupe sigiliul, apoi scoateți capacul din pipetă.



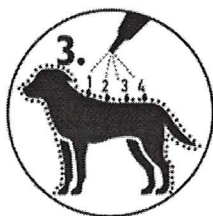
Pentru câini până la 25 kg:

3. Cu câinele nemișcat, despărțiți blana dintre omoplați, până când pielea este vizibilă. Medicamentul de uz veterinar trebuie aplicat numai pe pielea sănătoasă. Așezați vârful pipetei pe piele și strângeți pipeta ferm de mai multe ori pentru a goli conținutul direct pe piele.



Pentru câinii mai mari de 25 kg:

4. Pentru aplicare ușoară, câinele trebuie să stea în picioare. Întregul conținut al pipetei trebuie aplicat egal în 3-4 puncte de-a lungul părții superioare a spatelui, de la umeri până la baza cozii. La fiecare punct, se desparte blana până când pielea este vizibilă. Medicamentul de uz veterinar trebuie aplicat numai pe pielea fără leziuni. Așezați vârful pipetei pe piele și strângeți ușor pipeta, pentru a goli o parte din soluție pe piele. Nu aplicați o cantitate excesivă de soluție într-un singur loc, deoarece acest lucru ar putea face ca o parte din medicamentul de uz veterinar să curgă pe partea laterală a animalului.



10. Perioade de așteptare

Nu este cazul.

11. Precauții speciale pentru depozitare

A nu se lăsa la vedere și îndemâna copiilor.

A se păstra în ambalajul original pentru a se feri de lumină și umiditate.

Acest medicament de uz veterinar nu necesită condiții de temperatură speciale pentru depozitare.

Nu utilizați acest medicament de uz veterinar după data expirării marcată pe etichetă după Exp. Data de expirare se referă la ultima zi a lunii respective.

12. Precauții speciale pentru eliminare

Medicamentele nu trebuie eliminate în apele uzate sau deșeurile menajere.

Acest medicament de uz veterinar nu trebuie să ajungă în cursurile de apă, deoarece imidaclopridul și moxidectinul pot fi periculoase pentru pești și alte organisme acvatice.

Utilizați sistemele de returnare a medicamentelor de uz veterinar neutilizate sau a deșeurilor provenite din acestea, în conformitate cu cerințele locale și cu sistemele naționale de colectare aplicabile. Aceste măsuri ar trebui să contribuie la protecția mediului.

Solicitați medicului veterinar sau farmacistului informații referitoare la modalitatea de eliminare a medicamentelor care nu mai sunt necesare.

13. Clasificarea medicamentelor de uz veterinar

Medicament de uz veterinar care se eliberează cu prescripție.

14. Numerele certificatelor de înregistrare și dimensiunile ambalajelor

Prinocate 40 mg/10 mg - 250048
Prinocate 100 mg/25 mg - 250049
Prinocate 250 mg/62,5 mg - 250050
Prinocate 400 mg/100 mg - 250051

Dimensiuni de ambalaj:

Cutie de carton cu 1, 3, 4, 6, 24 sau 48 pipete.

Este posibil ca nu toate dimensiunile de ambalaj să fie comercializate.

15. Data ultimei revizuirii a prospectului

07/2025

Informații detaliate privind acest medicament de uz veterinar sunt disponibile în Baza de Date a Republicii Moldova - Registrul de Stat al medicamentelor de uz veterinar (<https://registru.ansa.gov.md/>).

16. Date de contact

Deținătorul certificatului de înregistrare și producătorul responsabil pentru eliberarea seriei și date de contact pentru raportarea reacțiilor adverse suspectate:

KRKA, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, 8501 Novo mesto, Slovenia

Reprezentanți locali și date de contact pentru raportarea reacțiilor adverse suspectate:

Pentru orice informații referitoare la acest medicament de uz veterinar, vă rugăm să contactați reprezentantul local al deținătorului certificatului de înregistrare.

Republica Moldova

"KRKA, d.d. Novo mesto, Societate pe Acțiuni" Sucursala Chișinău
mun. Chișinău, sec. Centru, str. Tighina, 49, bloc. 3, md:2001

17. Alte informații

Codul ATCvet: QP54AB52

