

Denominación del medicamento veterinario
Milteforan 20 mg/ml solución oral para perros

Composición
Cada ml contiene:
Principio activo:
Miltefosina (Miltefosine).....20 mg
Solución oral viscosa, transparente e incolora.

Especies de destino: Perros
Indicaciones de uso: Tratamiento de los signos clínicos de la leishmaniosis canina, causada por *Leishmania infantum*

Contraindicaciones
No usar en casos de hipersensibilidad al principio activo o a alguno de los excipientes

Advertencias especiales: Advertencias especiales: Los signos clínicos de la enfermedad comienzan a disminuir notablemente inmediatamente después del inicio del tratamiento y se reducen significativamente 2 semanas después. Los signos continúan mejorando durante al menos 4 semanas después de la finalización del tratamiento. La leishmaniosis canina es una zoonosis transmitida por flebotomos (*Phlebotomus* spp), en la que los perros actúan como reservorio. No se consigue un efecto curativo con este medicamento veterinario y el parásito no se elimina completamente de los ganglios linfáticos y otros tejidos de los perros tratados. El tratamiento no erradica el parásito en los perros y la enfermedad puede ser mortal. En consecuencia, se puede recomendar la eutanasia para un animal en mal estado general y/o cuando el animal está en contacto con una persona inmunodeprimida. La prevención debe ser un enfoque integrado en el manejo de la leishmaniosis canina. Los insecticidas tópicos de acción prolongada (spot-on o collares) deben aplicarse a los perros que viven o viajan a zonas endémicas y deben mantenerse durante todo el período de riesgo de posible exposición o actividad de flebotomos. También es aconsejable mantener al perro dentro de casa durante la temporada de flebotomos, desde el anochecer hasta el amanecer. El uso innecesario de fármacos antiprotozoarios o el uso que se desvía de las instrucciones dadas en la ficha técnica puede aumentar la presión de selección de resistencia y conducir a una reducción de la eficacia. La decisión de utilizar el medicamento veterinario debe basarse en la confirmación del diagnóstico de leishmaniosis en cada animal. Se ha notificado resistencia a *Leishmania infantum* o recidivas clínicas después del tratamiento con miltefosina en perros y en humanos. En caso de sospecha de resistencia a la miltefosina, el perro infectado debe ser tratado con insecticidas sistémicos o tópicos apropiados si se encuentra en una zona endémica para reducir el riesgo de propagación de parásitos resistentes. Se ha demostrado resistencia cruzada entre miltefosina y anfotericina B en *Leishmania infantum*. El uso de este medicamento veterinario debe tener en cuenta la información local sobre la sensibilidad de los parásitos diana, cuando esté disponible. Se recomienda investigar más a fondo los casos de sospecha de resistencia, utilizando un método de diagnóstico adecuado (por ejemplo, PCR en tiempo real). La resistencia confirmada debe notificarse al titular de la autorización de comercialización o a las autoridades competentes. Precauciones especiales para una utilización segura en las especies de destino: Se recomienda verter el medicamento veterinario sobre el pienso del animal para asegurarse de que el estómago no esté vacío antes de la administración y, en consecuencia, para reducir los efectos adversos digestivos. El uso en perros que sufren insuficiencia hepática y cardíaca grave debe realizarse de acuerdo con la evaluación riesgo / beneficio del veterinario. Si se sospecha que una perra puede estar gestante, consultar con el veterinario antes de usarlo. Precauciones específicas que debe tomar la persona que administre el medicamento veterinario a los animales: Este medicamento veterinario puede causar irritación ocular y cutánea. Evitar el contacto con la piel o las membranas mucosas (incluido el contacto de manos con la boca) y el contacto con los ojos (incluido el contacto de manos con los ojos). Utilizar un equipo de protección individual consistente en guantes impermeables y gafas cuando se manipule el medicamento veterinario. En caso de contacto accidental con la piel o los ojos, lavar y aclarar con abundante agua. Si la irritación de la piel o los ojos persiste, consulte con un médico y muéstrele el prospecto o la etiqueta. No permitir que los perros tratados laman a las personas inmediatamente después de la ingesta del medicamento. Se ha informado que la miltefosina es tóxica para embriones y fetos y teratogénica en animales de laboratorio. El medicamento veterinario no debe ser administrado por mujeres embarazadas, por mujeres que tengan intención de quedarse embarazadas o cuyo estado de embarazo se desconozca. La miltefosina puede causar efectos adversos, particularmente en el tracto gastrointestinal después de la ingestión. Evitar la ingestión accidental (incluido el contacto de las manos con la boca), especialmente por parte de los niños. Cerrar el frasco inmediatamente después de su uso para evitar que el niño acceda al contenido. No deje una jeringa conteniendo solución a la vista y el alcance de los niños. Para evitar que los niños tengan acceso a las jeringas usadas, inmediatamente después de su uso situar la jeringa en el envase original. Y volver a colocar el frasco y la jeringa en la caja exterior y guardarlos en un lugar seguro fuera de la vista y el alcance de los niños. Evitar el acceso de los niños a la comida medicada del perro. Para evitar que los niños tengan acceso al alimento medicado de la comida, verterlo sobre una parte del alimento y esperar hasta que el animal haya consumido completamente el alimento medicado, luego administrar el resto del alimento. Administrar el tratamiento fuera de la vista y del alcance de los niños. Cualquier alimento medicado no consumido debe retirarse inmediatamente y lavarse bien el recipiente. En caso de ingestión accidental, consulte con un médico inmediatamente y muéstrele el prospecto o la etiqueta. Lavarse las manos después de su uso. Gestación y lactancia: Los estudios de laboratorio efectuados en ratas y conejos han demostrado efectos teratogénicos (ratas), tóxicos para el feto, embriotóxicos y tóxicos para la madre, así como efectos sobre la fertilidad de machos y hembras (ratas). No ha quedado demostrada la seguridad del medicamento veterinario durante la gestación y la lactancia en los animales reproductores. Gestación y lactancia: No usar durante la gestación y la lactancia. Fertilidad: No usar en animales de cría. Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción: Ninguna conocida. Sobredosis: Un estudio de sobredosis de hasta dos veces la dosis recomendada durante 28 días, ha mostrado efectos indeseables como vómitos incontrolados. Incompatibilidades principales: En ausencia de estudios de compatibilidad, se recomienda no mezclar este medicamento veterinario con otros productos veterinarios.

Acontecimientos adversos
Perros:

Muy frecuentemente (>1 animal / 10 animales tratados):	Vómitos*, diarrea*
--	--------------------

* Tiene lugar en los 5 a 7 días posteriores al inicio del tratamiento y generalmente dura un período de 1 a 2 días. Estos efectos fueron reversibles al final del tratamiento sin necesidad de ninguna terapia específica. En caso de que aparezcan estos efectos adversos, informar inmediatamente al veterinario. La administración simultánea de antieméticos puede reducir el riesgo de estos efectos no deseados. La notificación de acontecimientos adversos es importante. Permite la vigilancia continua de la seguridad de un medicamento veterinario. Si observa algún efecto secundario, incluso aquellos no mencionados en este prospecto, o piensa que el medicamento no ha sido eficaz, póngase en contacto, en primer lugar, con su veterinario. También puede comunicar los acontecimientos adversos al titular de la autorización de comercialización o al representante local del titular de la autorización de comercialización utilizando los datos de contacto que encontrará al final de este prospecto, o mediante su sistema nacional de notificación: Tarjeta verde https://www.aemps.gob.es/vigilancia/medicamentosveterinarios/docs/formulario_tarjeta_verde.doc

NOTIFICAVET
<https://sinaem.aemps.es/FVVET/notificavet/Pages/CCAA.aspx>
Posología para cada especie, modo y vías de administración: Vía oral. El medicamento veterinario debe administrarse a razón de 2 mg/kg de peso corporal, lo que corresponde a 1 ml de la solución oral por cada 10 kg de peso corporal. El medicamento debe verterse sobre una parte del alimento y ofrecerse al perro una vez al día durante 28 días. Una vez que el animal ha consumido completamente el alimento medicado, se le puede ofrecer el resto de la comida. A. Usar guantes protectores antes de manipular el medicamento veterinario. B. Agitar el frasco vigorosamente antes de usarlo. C. Desenroscar la tapa protectora. D. Insertar la jeringa en la parte blanca superior de la tapa (rueda de desplazamiento) empujando firmemente. E. Mientras se empuja, girar la jeringa hacia la derecha (en el sentido de las agujas del reloj) hasta que aparezca la sonrisa verde. 1 + 2 simultáneamente

F. Introducir el volumen correcto del medicamento veterinario en la jeringa G. Desenroscar la jeringa de la tapa sin empujarla girándola hacia la izquierda (en sentido contrario a las agujas del reloj) hasta que vuelva a aparecer la sonrisa roja, luego continuar girando para soltar la jeringa. El sistema también se puede cerrar girando la rueda de desplazamiento manualmente. H. Volver a enroscar la tapa protectora. Añadir la dosis recomendada en la comida del perro. Se recomienda verter la dosis sobre una parte de la comida, esperar a que el animal haya consumido completamente la comida medicada y, a continuación, administrar el resto. No lavar la jeringa. Quitarse los guantes protectores y guardarlos correctamente en su soporte.

Instrucciones para una correcta administración: Dado que el parásito también se localiza en los tejidos profundos (médula ósea, ganglios linfáticos, bazo, hígado), es crucial cumplir con la duración del tratamiento (28 días) para garantizar la eficacia del medicamento veterinario. Debe determinarse el peso de los animales con la mayor exactitud posible para garantizar una dosificación correcta, antes y durante el curso del tratamiento. Una dosis insuficiente podría dar lugar a un uso ineficaz y podría favorecer el desarrollo de resistencia. Para garantizar una correcta administración del medicamento veterinario, consultar la explicación. Dibujos y video: <https://player.vimeo.com/video/848683785?h=863f2b2f85>

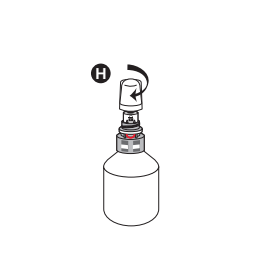
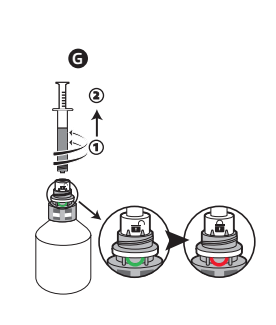
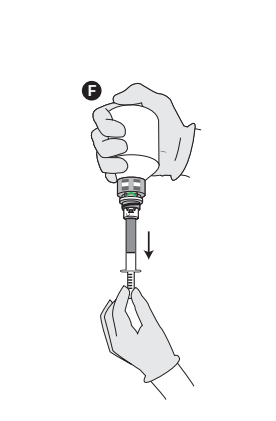
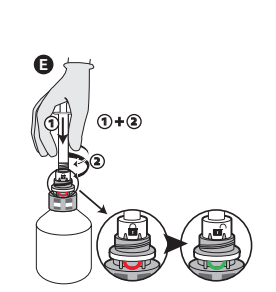
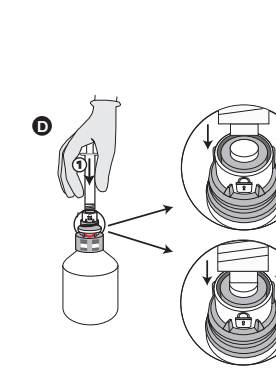
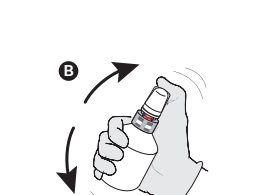
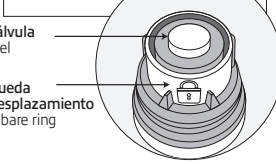
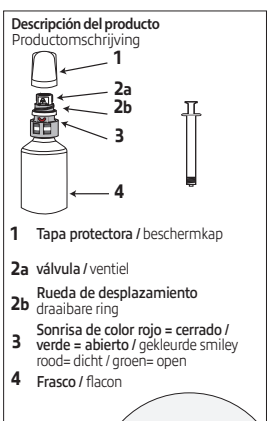
Precauciones especiales de conservación: Mantener fuera de la vista y el alcance de los niños. Este medicamento veterinario no requiere condiciones especiales de conservación. Período de validez después de abierto el envase primario: 12 semanas. No usar este medicamento veterinario después de la fecha de caducidad que figura en la etiqueta después de Exp. La fecha de caducidad se refiere al último día de ese mes.

Precauciones especiales para la eliminación: Los medicamentos no deben ser eliminados vertiéndolos en aguas residuales o mediante los vertidos domésticos. Utilice sistemas de retirada de medicamentos veterinarios para la eliminación de cualquier medicamento veterinario no utilizado o los residuos derivados de su uso de conformidad con las normativas locales y con los sistemas nacionales de retirada aplicables. Pregunte a su veterinario o farmacéutico cómo debe eliminar los medicamentos que ya no necesita.

Clasificación de los medicamentos veterinarios
Medicamento veterinario sujeto a prescripción veterinaria
Números de autorización de comercialización y formato: 4297 ESP
Frasco de tereftalato de polietileno (PET) equipado con una tapa para toma de muestra de polipropileno (PP) con tapón de silicona y una jeringa de polipropileno (PP) de 3 ml graduada cada 0,1 ml.

Caja de cartón con un frasco de 30, 60 o 90 ml y 1 jeringa
Es posible que no se comercialicen todos los formatos
Fecha de la última revisión del prospecto: 20/12/2023
Encontrará información detallada sobre este medicamento veterinario en la base de datos de medicamentos de la Unión (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

Datos del contacto
Titular de la autorización de comercialización y fabricante responsable de la liberación del lote
VIRBAC - 1^{ère} avenue 2065 m LID - 06516 Carros - France
Representante local y datos de contacto para comunicar las sospechas de acontecimientos adversos
VIRBAC ESPAÑA SA - Angel Guimerá 179-181- ES-08950 Esplugues de Llobregat (Barcelona)
Tel: + 34 93 470 79 40
Pueden solicitar más información sobre este medicamento veterinario dirigiéndose al representante local del titular de la autorización de comercialización.



NL Naam van het diergeneesmiddel
Milteforan 20 mg/ml orale oplossing voor honden

Samenstelling
Per ml:

Werkzaam bestanddeel:
Miltefosine.....20 mg
Heldere kleurloze visceuze orale oplossing

Doeldiersoort(en): Hond

Indicaties voor gebruik: Behandeling van klinisch symptomen van canine leishmaniasis, veroorzaakt door *Leishmania infantum*

Contra-indicaties

Niet gebruiken bij overgevoeligheid voor het werkzame bestanddeel of (één van) de hulpstoffen.

Speciale waarschuwingen

Speciale waarschuwingen: De klinische symptomen van de ziekte beginnen direct na het begin van de behandeling af te nemen en zijn twee weken later aanzienlijk verminderd. De klachten blijven verminderd tot ten minste 4 weken na voltooiing van de behandeling.

Canine leishmaniasis is een zoonose die wordt overgedragen door zandvliegen (*Phlebotomus* spp.), waarbij honden als reservoir fungeren. Met dit diergeneesmiddel wordt geen curatief effect bereikt en de parasiet wordt niet volledig geëlimineerd uit de lymfeklieren en andere weefsels van de behandelde honden. Door de behandeling wordt de parasiet bij honden niet uitgeroeid en de ziekte kan letaal zijn. Bijgevolg kan euthanasie worden aanbevolen voor een dier in een slechte algemene conditie en/of wanneer het dier zich in de nabijheid van een immuun gecompromitteerde persoon bevindt. Preventie moet een geïntegreerde aanpak zijn bij de behandeling van leishmaniasis bij honden. Langwerkende topische insecticiden (spot-on of halsbanden) moeten worden toegepast op honden die in endemische gebieden leven of reizen en moeten gedurende de gehele risicoperiode van potentiële blootstelling aan/of activiteit van zandvliegen worden gehandhaafd. Het is ook raadzaam om de hond binnen te houden tijdens het zandvliegseizoen, van zonsondergang tot zonsopgang. Onnodig gebruik van antiprotozoaire diergeneesmiddelen of gebruik anders dan aangegeven in de SPC kan de selectiedruk op resistentie verhogen en leiden tot verminderde werkzaamheid. De beslissing om het diergeneesmiddel te gebruiken dient voor elk individueel dier gebaseerd te zijn op bevestiging van de diagnose van leishmaniasis. Resistentie van *Leishmania infantum* of klinische recidieven na behandeling met miltefosine zijn gemeld bij honden en bij mensen. In geval van vermoedelijke resistentie tegen miltefosine moet de geïnfecteerde hond worden behandeld met geschikte systemische of topische insecticiden als deze zich in een endemisch gebied bevindt, om het risico op verspreiding van resistente parasieten te verminderen. Er is kruisresistentie aangetoond tussen miltefosine en amfotericine B bij *Leishmania infantum*. Bij het gebruik van dit diergeneesmiddel dient lokale informatie over de gevoeligheid van de doelparasieten in overweging te worden genomen, indien deze beschikbaar is. Het wordt aanbevolen om gevallen van vermoedelijke resistentie verder te onderzoeken, gebruikmakend van een geschikte diagnostische methode (bijvoorbeeld realtime PCR). Bevestigde resistentie dient te worden gemeld aan de houder van de vergunning voor het in de handel brengen of aan de bevoegde autoriteiten.

Speciale voorzorgsmaatregelen voor veilig gebruik bij de doeldiersoort(en): Het wordt aanbevolen om het diergeneesmiddel over de voeding van het dier te gieten om ervoor te zorgen dat de maag niet leeg is vóór toediening en daarmee bijwerkingen van het maag-darmkanaal te verminderen. Gebruik bij honden die lijden aan ernstige lever- en hartstoornissen na een risico-batenanalyse van een dierenarts. Als u vermoedt dat uw hond drachtig is, neem dan vóór gebruik contact op met uw dierenarts voor advies.

Speciale voorzorgsmaatregelen te nemen door de persoon die het diergeneesmiddel aan de dieren toedient: Dit diergeneesmiddel kan oog- en huidirritatie veroorzaken. Vermijd contact met de huid of slijmvliezen (inclusief hand-mondcontact) en oogcontact (inclusief hand-oogcontact). Draag persoonlijke beschermingsmiddelen bestaande uit ondoordringbare handschoenen en een bril bij het hanteren van het diergeneesmiddel. In geval van accidentele huid- of oogcontact, wassen en spoelen met overvloedige hoeveelheden water. Als de huid- of oogirritatie aanhoudt, dient u een arts te raadplegen en de bijsluiter of het etiket aan de arts te tonen.

Laat behandelde honden, direct na inname van het diergeneesmiddel, geen personen likken. Van miltefosine is gemeld dat het embryo- en foetotoxisch en teratogeen is bij laboratoriumdieren. Zwangere vrouwen mogen dit diergeneesmiddel niet toedienen, evenals vrouwen die zwanger willen worden of van wie de zwangerschapsstatus onbekend is.

Miltefosine kan na inname schadelijke effecten veroorzaken, vooral op het maag-darmkanaal. Vermijd accidentele inname (inclusief hand-mondcontact), vooral door kinderen. Sluit de flacon onmiddellijk na gebruik om te voorkomen dat het kind toegang krijgt tot de inhoud. Laat een spuit met oplossing niet achter binnen het zicht en bereik van kinderen. Om te voorkomen dat kinderen toegang krijgen tot gebruikte spuiten, dient u de spuit onmiddellijk na gebruik terug te plaatsen in de originele verpakking. En plaats de flacon en de spuit terug in de buitenverpakking en bewaar deze op een veilige plaats, buiten het zicht en bereik van kinderen. Vermijd de toegang van kinderen tot de medicijnvoeding van de hond. Om te voorkomen dat kinderen toegang krijgen tot de medicijnvoeding van de hond, giet u het diergeneesmiddel over een deel van de voeding en wacht u tot het dier de medicijnvoeding volledig heeft genuttigd. Dien vervolgens de rest van de voeding toe. Geef de behandeling buiten het zicht en bereik van kinderen. Niet genuttigd medicijnvoeding moet onmiddellijk worden verwijderd en de bak moet grondig worden gereinigd. In geval van accidentele inname dient onmiddellijk een arts te worden geraadpleegd en de bijsluiter of het etiket te worden getoond. Handen wassen na gebruik.

Dracht en lactatie: Laboratoriumonderzoek bij ratten en konijnen toonde aan dat er teratogene (ratten), foetotoxische, embryotoxische en maternotoxische effecten kunnen optreden, evenals effecten op de vruchtbaarheid van mannetjes en vrouwtjes (ratten).

De veiligheid van het diergeneesmiddel is niet bewezen tijdens dracht, lactatie en bij fokdieren.

Dracht en lactatie: Niet gebruiken tijdens dracht en lactatie.

Vruchtbaarheid: Niet gebruiken bij fokdieren

Interactie met andere geneesmiddelen en andere vormen van interactie: Geen bekend.

Overdosering: Een onderzoek naar overdosering met maximaal tweemaal de aanbevolen dosering gedurende 28 dagen heeft bijwerkingen aangetoond, zoals onbeheersbaar braken.

Belangrijke onverenigbaarheden: Aangezien er geen onderzoek is verricht naar de verenigbaarheid, mag het diergeneesmiddel niet met andere diergeneesmiddelen worden gemengd.

Bijwerkingen

<p>Zeer vaak (>1 dier/10 behandelde dieren):</p>	<p>Braken*, diarree*</p>
---	--------------------------

* Treedt op binnen 5 tot 7 dagen na het begin van de behandeling en duurt 1 tot 2 dagen. Deze effecten waren aan het einde van de behandeling omkeerbaar zonder dat er een specifieke therapie nodig was. Mochten deze bijwerkingen optreden, waarschuw dan onmiddellijk de dierenarts. Gelijktijdige toediening van anti-emetica kan het risico op deze ongewenste effecten verminderen. Het melden van bijwerkingen is belangrijk. Op deze manier kan de veiligheid van een diergeneesmiddel voortdurend worden bewaakt.

Indien u bijwerkingen vaststelt, zelfs wanneer die niet in deze bijsluiter worden vermeld, of u vermoedt dat het geneesmiddel niet heeft gewerkt, neem dan in eerste instantie contact op met uw dierenarts.

U kunt bijwerkingen ook melden aan de houder van de vergunning voor het in de handel brengen of de lokale vertegenwoordiger van de houder van de vergunning voor het in de handel brengen met behulp van de contactgegevens aan het einde van deze bijsluiter of via uw nationale meldsysteem.

Dosering voor elke diersoort, toedieningswijzen en toedieningswegen

Oraal gebruik. Het diergeneesmiddel dient te worden toegediend in een dosis van 2 mg/kg lichaamsgewicht, overeenkomend met 1 ml orale oplossing per 10 kg lichaamsgewicht. Het diergeneesmiddel dient over een deel van de voeding te worden gegoten en gedurende 28 dagen eenmaal per dag aan de hond te worden aangeboden. Zodra het dier de medicijnvoeding volledig heeft genuttigd, kan de rest van de maaltijd aan de hond worden aangeboden.

- A. Draag beschermende handschoenen voordat u het diergeneesmiddel hanteert.
- B. Schud de flacon krachtig voor gebruik.
- C. Schroef de beschermende dop los.
- D. Steek de spuit in het bovenste witte gedeelte van de dop (draaibare ring) door stevig te drukken E. Terwijl u duwt, draait u de spuit naar rechts (met de klok mee) totdat de groene smiley verschijnt.

1 + 2 Gelijktijdig.

F. Zuig het juiste volume van het diergeneesmiddel op in de spuit.

G. Schroef de spuit los van de dop zonder te duwen, door hem naar links te draaien (tegen de klok in) totdat de rode smiley weer verschijnt. Draai vervolgens verder om de spuit los te maken.

Het systeem kan ook worden gesloten door handmatig aan de draaibare ring te draaien.

H. Schroef de dop er weer op. Voeg de aanbevolen dosis toe aan de hondenvoeding. Het wordt aanbevolen om de dosis over een deel van de voeding van de hond te gieten, te wachten tot het dier de medicijnvoeding volledig heeft genuttigd en vervolgens de rest van de voeding toe te dienen.

Was de spuit niet. Verwijder de beschermende handschoenen en bewaar ze op de juiste manier in de verpakking.

Aanwijzingen voor een juiste toediening: Omdat de parasiet zich ook in diepe weefsels (beenmerg, lymfeklieren, milt, lever) bevindt, is het van cruciaal belang om de behandelingsduur (28 dagen) in acht te nemen, om de werkzaamheid van het diergeneesmiddel te garanderen. Om een juiste dosering te waarborgen, dient het lichaamsgewicht vóór en tijdens de behandeling zo nauwkeurig mogelijk bepaald te worden. Onderdosering kan leiden tot ineffactief gebruik en kan de ontwikkeling van resistentie bevorderen.

Om een correcte toediening van het diergeneesmiddel te garanderen, verwijzen wij u naar de verklarende tekeningen en video:

<https://player.vimeo.com/video/848683785?h=863f2b2f85>

Bijzondere bewaarvoorschriften

Buiten het zicht en bereik van kinderen bewaren. Dit diergeneesmiddel vereist geen bijzondere bewaarvoorschriften.

Houdbaarheid na eerste opening van de primaire verpakking: 12 weken

Dit diergeneesmiddel niet gebruiken na de uiterste gebruiksdatum vermeld op het etiket na Exp. De uiterste gebruiksdatum verwijst naar de laatste dag van de maand.

Speciale voorzorgsmaatregelen voor het verwijderen

Geneesmiddelen mogen niet verwijderd worden via afvalwater of huishoudelijk afval.

Maak gebruik van terugnameregelingen voor de verwijdering van ongebruikte diergeneesmiddelen of uit het gebruik van dergelijke middelen voortvloeiend afvalmateriaal in overeenstemming met de lokale voorschriften en nationale inzamelingsystemen die van toepassing zijn. Deze maatregelen dragen bij aan de bescherming van het milieu. Uw dierenarts of apotheker wat u met overtollige diergeneesmiddelen dient te doen.

Indeling van het diergeneesmiddel

Diergeneesmiddel op voorschrift.

Nummers van de vergunningen voor het in de handel brengen en verpakkingsgrootten

REG NL 130834

Flacon van polyethyleentereftalaat (PET) voorzien van een polypropyleen (PP) klikdop met siliconen stop en een polypropyleen (PP) spuit van 3 ml met een schaalverdeling van elke 0,1 ml. Kartonnen doos met één flacon van 30, 60 of 90 ml en 1 spuit. Het kan voorkomen dat niet alle verpakkingsgrootten in de handel worden gebracht.

Datum waarop de bijsluiter voor het laatst is herzien

Gedetailleerde informatie over dit diergeneesmiddel is beschikbaar in de diergeneesmiddelenbank van de Unie (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

Contactgegevens

Houder van de vergunning voor het in de handel brengen en fabrikant verantwoordelijk voor vrijgifte:

VIRBAC - 1^{ère} avenue 2065 m LID - 06516 Carros - Frankrijk

Lokale vertegenwoordiger en contactgegevens voor het melden van vermoedelijke bijwerkingen:

VIRBAC Nederland BV - Hermesweg 15 3771 ND-Barneveld

Tel: +31-(0)342 427 127 - phv@virbac.nl

Voor alle informatie over dit diergeneesmiddel kunt u contact opnemen met de lokale vertegenwoordiger van de houder van de vergunning voor het in de handel brengen.

Overige informatie

KANALISATIE

UDA

