

BIJLAGE I

SAMENVATTING VAN DE PRODUCTKENMERKEN

1. NAAM VAN HET DIERGENEESMIDDEL

Panacur PetPaste 187,5 mg/g pasta voor oraal gebruik voor honden en katten

2. KWALITATIEVE EN KWANTITATIEVE SAMENSTELLING

Per gram:

Werkzaam bestanddeel:

Fenbendazol 187,5 mg

Hulpstoffen:

Kwalitatieve samenstelling van hulpstoffen en andere bestanddelen	Kwantitatieve samenstelling als die informatie onmisbaar is voor een juiste toediening van het diergeneesmiddel
Methylparahydroxybenzoesaat (E 218)	1,7 mg
Propylparahydroxybenzoesaat	0,16 mg
Carbomeer 980	
Propyleenglycol	
Glycerol (85%)	
Sorbitol, vloeibaar kristalliserend	
Natriumhydroxide	
Gezuiverd water	

Witte tot lichtgrijze, gladde, smeerbare, homogene pasta.

3. KLINISCHE GEGEVENS

3.1 Doeldiersoort(en)

Hond en kat.

3.2 Indicaties voor gebruik voor elke doeldiersoort

Voor de behandeling van infecties met maagdarmnematoden bij kittens en volwassen katten en bij puppy's en volwassen honden. Bij honden bovendien als hulpmiddel bij de controle van de protozoa *Giardia*.

Kittens en volwassen katten:

Infectie met de volgende maagdarmnematoden:

- *Toxocara cati* (volwassen stadia)
- *Ancylostoma tubaeforme* (immature en volwassen stadia)

Puppy's en volwassen honden:

Infectie met de volgende maagdarmparasieten:

- *Toxocara canis* (volwassen stadia)
- *Ancylostoma caninum* (volwassen stadia)
- *Uncinaria stenocephala* (immature en volwassen stadia)
- *Giardia* spp.

3.3 Contra-indicaties

Niet gebruiken bij drachtige honden tot dag 39.
Niet gebruiken bij drachtige katten.
Zie rubriek 3.7: 'Gebruik tijdens dracht en lactatie'.

3.4 Speciale waarschuwingen

Resistentie van parasieten tegen een bepaalde klasse anthelminthica kan optreden na veelvuldig gebruik van een anthelminthicum uit die klasse.

3.5 Speciale voorzorgsmaatregelen bij gebruik

Speciale voorzorgsmaatregelen voor veilig gebruik bij de doeldiersoort(en):

Aangezien de nauwkeurigheid van doseren beperkt is, dient het diergeneesmiddel niet te worden toegediend aan kittens en puppy's die minder dan 1 kg wegen.

Speciale voorzorgsmaatregelen te nemen door de persoon die het diergeneesmiddel aan de dieren toedient:

Voorkom, voor zover mogelijk, direct huidcontact.
Handen wassen na gebruik.
Personen met een bekende overgevoeligheid voor de werkzame stof of één van de hulpstoffen moeten contact met het diergeneesmiddel vermijden.

Speciale voorzorgsmaatregelen voor de bescherming van het milieu:

Niet van toepassing.

3.6 Bijwerkingen

Hond en kat:

Zeer zelden (<1 dier/10.000 behandelde dieren, inclusief geïsoleerde meldingen):	Braken, diarree ¹
--	------------------------------

¹ Meestal mild.

Het melden van bijwerkingen is belangrijk. Op deze manier kan de veiligheid van een diergeneesmiddel voortdurend worden bewaakt. De meldingen moeten, bij voorkeur via een dierenarts, worden gestuurd naar ofwel de houder van de vergunning voor het in de handel brengen of zijn lokale vertegenwoordiger ofwel de nationale bevoegde autoriteit via het nationale meldsysteem. Zie de bijsluiters voor de desbetreffende contactgegevens.

3.7 Gebruik tijdens dracht, lactatie of leg

Dracht:

Hond:

Niet gebruiken bij drachtige honden tot dag 39 van de dracht.
Dit diergeneesmiddel kan gebruikt worden voor de behandeling van drachtige honden gedurende het laatste derde deel van de dracht. Omdat in zeldzame gevallen teratogene effecten, veroorzaakt door de

fenbendazol metaboliet oxfendazol, niet geheel kunnen worden uitgesloten, uitsluitend gebruiken overeenkomstig de baten-risicobeoordeling door de behandelende dierenarts.

Kat:

Niet gebruiken tijdens de dracht.

Lactatie:

Het diergeneesmiddel kan gebruikt worden bij lacterende honden en katten.

3.8 Interactie met andere geneesmiddelen en andere vormen van interactie

Geen bekend.

3.9 Toedieningswegen en dosering

Oraal gebruik.

Dit diergeneesmiddel dient direct na het eten in de bek te worden toegediend door de pasta uit de injector op de tongbasis te knijpen.

De pasta kan ook door het voer gemengd worden.

Elke injector bevat 4,8 gram pasta, overeenkomend met 900 mg fenbendazol. Verwijder de dop van de injector en draai de ring totdat de bovenrand op dezelfde hoogte is als de 0 om de injector voor te bereiden voor het eerste gebruik. Druk de zuiger in en verwijder pasta die uit de injector komt. De injector is klaar voor gebruik. De zuiger heeft 18 instelbare eenheden, waarbij elke eenheid overeenkomt met 50 mg fenbendazol. Bepaal het benodigde aantal eenheden gebaseerd op het lichaamsgewicht van het dier. Draai de ring van de zuiger naar de corresponderende eenheid. Eén injector van dit diergeneesmiddel is geschikt voor gebruik bij dieren met een lichaamsgewicht tot 6 kg. Indien het lichaamsgewicht van het dier meer dan 6 kg is, dient meer dan één injector gebruikt te worden.

Volwassen katten

De dosering is 75 mg fenbendazol/kg lichaamsgewicht per dag gedurende 2 opeenvolgende dagen. Een dagelijkse dosering voor 2 kg lichaamsgewicht komt overeen met 3 eenheden op de zuiger. Het doseringsschema is als volgt:

Tot 2 kg lichaamsgewicht	dagelijks 3 eenheden gedurende 2 dagen
2,1 tot 4 kg lichaamsgewicht	dagelijks 6 eenheden gedurende 2 dagen
4,1 tot 6 kg lichaamsgewicht	dagelijks 9 eenheden gedurende 2 dagen
etc.	

Om een juiste dosering te waarborgen dient het lichaamsgewicht zo nauwkeurig mogelijk bepaald te worden. Onderdosering kan leiden tot ineffectief gebruik en kan de ontwikkeling van resistentie bevorderen.

Kittens, puppy's en volwassen honden

De dosering is 50 mg fenbendazol/kg lichaamsgewicht per dag gedurende 3 opeenvolgende dagen.

Het doseringsschema is als volgt:

1,0 tot 2 kg lichaamsgewicht	dagelijks 2 eenheden gedurende 3 dagen
2,1 tot 3 kg lichaamsgewicht	dagelijks 3 eenheden gedurende 3 dagen
3,1 tot 4 kg lichaamsgewicht	dagelijks 4 eenheden gedurende 3 dagen
4,1 tot 5 kg lichaamsgewicht	dagelijks 5 eenheden gedurende 3 dagen
5,1 tot 6 kg lichaamsgewicht	dagelijks 6 eenheden gedurende 3 dagen
etc.	

Vooraf in situaties van een zware besmetting kan bij individuele dieren de eliminatie van *Ancylostoma tubaeforme* bij volwassen katten, *Giardia* spp. bij honden en ascariden bij met name puppy's en kittens onvolledig zijn, waardoor een potentieel infectierisico voor mensen blijft bestaan. Een ontlastingsonderzoek dient daarom uitgevoerd te worden en op basis van de resultaten dient indien nodig een herhalingsbehandeling gegeven te worden, al naar gelang het oordeel van de dierenarts.

3.10 Symptomen van overdosering (en, in voorkomend geval, spoedbehandeling en tegengiffen)

Bij honden kan na behandeling met 3 keer de aanbevolen dosering of gedurende 3 keer de aanbevolen behandelingsduur een voorbijgaande inductie van lymfoïde hyperplasie in de maagmucosa waargenomen worden. Deze bevindingen hebben geen enkele klinische relevantie. Bij katten werden geen aan de behandeling gerelateerde ongewenste effecten gezien na overdosering met hetzelfde doseringsschema.

3.11 Speciale beperkingen op het gebruik en speciale voorwaarden voor het gebruik, met inbegrip van beperkingen op het gebruik van antimicrobiële en antiparasitaire diergeneesmiddelen om het risico op ontwikkeling van resistentie te beperken

Niet van toepassing.

3.12 Wachtijd(en)

Niet van toepassing.

4. FARMACOLOGISCHE GEGEVENS

4.1 ATCvet-code: QP52AC13

4.2 Farmacodynamische eigenschappen

Fenbendazol is een anthelminthicum uit de groep van de benzimidazol-carbamaten, dat het energiemetabolisme bij nematoden verstoort. Het onderliggende werkingsmechanisme van fenbendazol is de remming van de polymerisatie van tubuline in microtubuli. Fenbendazol is effectief tegen zowel volwassen als immature stadia van gastro-intestinale wormen. De werking van benzimidazolen zoals fenbendazol tegen *Giardia* spp. is eveneens gebaseerd op een verstoring van het microtubulaire systeem van de parasiet. Behandelde *Giardia lamblia* trofozoieten vertonen uiteengevallen ventrale zuignappen en afzettingen in het microtubulaire systeem, terwijl de flagellen onaangetast blijven.

4.3 Farmacokinetische eigenschappen

Na orale toediening wordt fenbendazol langzaam en slechts gedeeltelijk geabsorbeerd. Na absorptie uit het maag-darmkanaal wordt fenbendazol in de lever gemetaboliseerd naar een sulfoxide (oxfendazol) en vervolgens naar sulfon en amine derivaten. Fenbendazol en zijn metaboliëten verdelen zich langzaam over het hele lichaam, waarbij hoge concentraties worden bereikt in de lever. Onveranderd en gemetaboliseerd fenbendazol wordt voornamelijk (> 90%) via de feces en voor een klein deel via urine en melk uitgescheiden.

5. FARMACEUTISCHE GEGEVENS

5.1 Belangrijke onverenigbaarheden

Geen bekend.

5.2 Houdbaarheidstermijn

Houdbaarheid van het diergeneesmiddel in de verkoopverpakking: 2 jaar.
Houdbaarheid na eerste opening van de primaire verpakking: 28 dagen.

5.3 Bijzondere voorzorgsmaatregelen bij bewaren

Niet bewaren boven 25°C.

5.4 Aard en samenstelling van de primaire verpakking

Witte, niet licht doorlaatbare injector van HDPE, met 4,8 gram pasta, overeenkomend met 900 mg fenbendazol. De instelbare injector wordt afgesloten met een HDPE dop.

Verpakkingsgrootten: kartonnen doos met 1 of 10 injectoren.
Het kan voorkomen dat niet alle verpakkingsgrootten in de handel worden gebracht.

5.5 Speciale voorzorgsmaatregelen voor het verwijderen van niet-gebruikte diergeneesmiddelen of afvalmateriaal voortkomend uit het gebruik van het diergeneesmiddel

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 inzamelingssystemen die op het desbetreffende diergeneesmiddel van toepassing zijn.

6. NAAM VAN DE HOUDER VAN DE VERGUNNING VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN

Intervet Nederland B.V.

7. NUMMER(S) VAN DE VERGUNNING(EN) VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN

REG NL 10294

8. DATUM EERSTE VERGUNNINGVERLENING

Datum van eerste vergunningverlening: 12 april 2005

9. DATUM VAN DE LAATSTE HERZIENING VAN DE SAMENVATTING VAN DE PRODUCTKENMERKEN

16 februari 2024

10. INDELING VAN HET DIERGENEESMIDDEL

Diergeneesmiddel vrij van voorschrift.

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

BIJLAGE II
ETIKETTERING EN BIJSLUITER

A. ETIKETTERING

GEGEVENS DIE OP DE BUITENVERPAKKING MOETEN WORDEN VERMELD

Kartonnen doos voor elke individuele injector
Kartonnen doos voor 10 injectoren

1. NAAM VAN HET DIERGENEESMIDDEL

Panacur PetPaste 187,5 mg/g pasta voor oraal gebruik

2. GEHALTE AAN WERKZA(A)M(E) BESTANDDE(E)L(EN)

Per gram:

Fenbendazol 187,5 mg

3. VERPAKKINGSGROOTTE

1 injector met 4,8 gram pasta voor oraal gebruik
10 injectoren, elke injector bevat 4,8 gram pasta voor oraal gebruik

4. DOELDIERSOORT(EN)

Hond, kat.

5. INDICATIES

Voor de behandeling van infecties met maagdarmparasieten bij kittens en volwassen katten en bij puppy's en volwassen honden. Bij honden bovendien als hulpmiddel bij de controle van de protozoa *Giardia*.

6. TOEDIENINGSWEG(EN)

Oraal gebruik.

7. WACHTTIJD(EN)

8. UITERSTE GEBRUIKSDATUM

Exp. {maand/jaar}
Na openen gebruiken binnen 28 dagen.
Na openen gebruiken voor

9. BIJZONDERE BEWAARVOORSCHRIFTEN

Niet bewaren boven 25°C.

10. VERMELDING “LEES VÓÓR GEBRUIK DE BIJSLUITER”

Lees vóór gebruik de bijsluiters.

11. VERMELDING “UITSLUITEND VOOR DIERGENEESKUNDIG GEBRUIK”

Uitsluitend voor diergeneeskundig gebruik.

12. VERMELDING “BUITEN HET ZICHT EN BEREIK VAN KINDEREN BEWAREN”

Buiten het zicht en bereik van kinderen bewaren.

13. NAAM VAN DE HOUDER VAN DE VERGUNNING VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN

Intervet Nederland B.V.

14. NUMMER(S) VAN DE VERGUNNING(EN) VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN

REG NL 10294

15. PARTIJNUMMER

Lot {nummer}

**MINIMALE GEGEVENS DIE OP KLEINE PRIMAIRE VERPAKKINGSEENHEDEN
MOETEN WORDEN VERMELD**

Injector

1. NAAM VAN HET DIERGENEESMIDDEL

Panacur PetPaste

2. KWANTITATIEVE GEGEVENS OVER DE WERKZAME BESTANDELEN

Fenbendazol 187,5 mg/g

3. PARTIJNUMMER

Lot {nummer}

4. UITERSTE GEBRUIKSDATUM

Exp. {mm/jjjj}

Na openen gebruiken voor

B. BIJSLUITER

BIJSLUITER

1. Naam van het diergeneesmiddel

Panacur PetPaste 187,5 mg/g pasta voor oraal gebruik voor honden en katten

2. Samenstelling

Per gram:

Werkzaam bestanddeel:

Fenbendazol 187,5 mg

Hulpstoffen:

Methylparahydroxybenzoaat (E 218) 1,7 mg

Propylparahydroxybenzoaat 0,16 mg

Witte tot licht grijze, gladde, smeerbare, homogene pasta.

3. Doeldiersoort(en)

Hond en kat.

4. Indicaties voor gebruik

Voor de behandeling van infecties met maagdarmnematoden bij kittens en volwassen katten en bij puppy's en volwassen honden. Bij honden bovendien als hulpmiddel bij de controle van de protozoa *Giardia*.

Kittens en volwassen katten:

Infectie met de volgende maagdarmnematoden:

- *Toxocara cati* (volwassen stadia)
- *Ancylostoma tubaeforme* (immature en volwassen stadia)

Puppy's en volwassen honden:

Infectie met de volgende maagdarmparasieten:

- *Toxocara canis* (volwassen stadia)
- *Ancylostoma caninum* (volwassen stadia)
- *Uncinaria stenocephala* (immature en volwassen stadia)
- *Giardia* spp.

5. Contra-indicaties

Niet gebruiken bij drachtige honden tot dag 39.

Niet gebruiken bij drachtige katten.

Zie ook rubriek 6 "Speciale waarschuwingen".

6. Speciale waarschuwingen

Speciale waarschuwingen:

Resistentie van parasieten tegen een bepaalde klasse anthelminthica kan optreden na veelvuldig gebruik van een anthelminthicum uit die klasse.

Speciale voorzorgsmaatregelen voor veilig gebruik bij de doeldiersoort(en):

Aangezien de nauwkeurigheid van doseren beperkt is, dient het diergeneesmiddel niet te worden toegediend aan kittens en puppy's die minder dan 1 kg wegen.

Speciale voorzorgsmaatregelen te nemen door de persoon die het diergeneesmiddel aan de dieren toedient:

Voorkom, voor zover mogelijk, direct huidcontact.

Handen wassen na gebruik.

Personen met een bekende overgevoeligheid voor de werkzame stof of één van de hulpstoffen moeten contact met het diergeneesmiddel vermijden.

Dracht:

Hond:

Niet gebruiken bij drachtige honden tot dag 39 van de dracht.

Dit diergeneesmiddel kan gebruikt worden voor de behandeling van drachtige honden gedurende het laatste derde deel van de dracht. Omdat in zeldzame gevallen teratogene effecten, veroorzaakt door de fenbendazol metaboliet oxfendazol, niet geheel kunnen worden uitgesloten, uitsluitend gebruiken overeenkomstig de baten-risicobeoordeling door de behandelende dierenarts.

Kat:

Niet gebruiken tijdens de dracht.

Lactatie:

Het diergeneesmiddel kan gebruikt worden bij lacterende honden en katten.

Interactie met andere geneesmiddelen en andere vormen van interactie:

Geen bekend.

Overdosering (symptomen, procedures in noodgevallen, antidota):

Bij honden kan na behandeling met 3 keer de aanbevolen dosering of gedurende 3 keer de aanbevolen behandelingsduur een voorbijgaande inductie van lymfoïde hyperplasie in de maagmucosa waargenomen worden. Deze bevindingen hebben geen enkele klinische relevantie.

Bij katten werden geen aan de behandeling gerelateerde ongewenste effecten gezien na overdosering met hetzelfde doseringsschema.

7. Bijwerkingen

Hond en kat:

Zeer zelden
(<1 dier/10.000 behandelde dieren, inclusief geïsoleerde meldingen):
braken, diarree ¹

¹ Meestal mild.

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 bijsluiters 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 bijsluiters of via uw nationale meldsysteem.

8. Dosering voor elke diersoort, toedieningswijzen en toedieningswegen

Oraal gebruik.

Elke injector bevat 4,8 gram pasta, overeenkomend met 900 mg fenbendazol. De zuiger heeft 18 instelbare eenheden, waarbij elke eenheid overeenkomt met 50 mg fenbendazol. Het gewenste aantal eenheden wordt verkregen door de doseerring op de zuiger te draaien.

Eén injector van dit diergeneesmiddel is geschikt voor gebruik bij dieren met een lichaamsgewicht tot 6 kg. Indien het lichaamsgewicht van het dier meer dan 6 kg is, dient meer dan één injector gebruikt te worden.

Volwassen katten

De dosering is 75 mg fenbendazol/kg lichaamsgewicht per dag gedurende 2 opeenvolgende dagen. Een dagelijkse dosering voor 2 kg lichaamsgewicht komt overeen met 3 eenheden op de zuiger. Het doseringsschema is als volgt:

Tot 2 kg lichaamsgewicht	dagelijks 3 eenheden gedurende 2 dagen
2,1 tot 4 kg lichaamsgewicht	dagelijks 6 eenheden gedurende 2 dagen
4,1 tot 6 kg lichaamsgewicht	dagelijks 9 eenheden gedurende 2 dagen
etc.	

Om een juiste dosering te waarborgen dient het lichaamsgewicht zo nauwkeurig mogelijk bepaald te worden.

Kittens, puppy's en volwassen honden

De dosering is 50 mg fenbendazol/kg lichaamsgewicht per dag gedurende 3 opeenvolgende dagen. Het doseringsschema is als volgt:

1,0 tot 2 kg lichaamsgewicht	dagelijks 2 eenheden gedurende 3 dagen
2,1 tot 3 kg lichaamsgewicht	dagelijks 3 eenheden gedurende 3 dagen
3,1 tot 4 kg lichaamsgewicht	dagelijks 4 eenheden gedurende 3 dagen
4,1 tot 5 kg lichaamsgewicht	dagelijks 5 eenheden gedurende 3 dagen
5,1 tot 6 kg lichaamsgewicht	dagelijks 6 eenheden gedurende 3 dagen
etc.	

Vooral in situaties van een zware besmetting kan bij individuele dieren de eliminatie van *Ancylostoma tubaeforme* bij volwassen katten, *Giardia* spp. Bij honden en ascariden bij met name puppy's en kittens onvolledig zijn, waardoor een potentieel infectierisico voor mensen blijft bestaan. Een ontlastingsonderzoek dient daarom uitgevoerd te worden en op basis van de resultaten dient indien nodig een herhalingsbehandeling gegeven te worden, al naar gelang het oordeel van de dierenarts.

Onderdosering kan leiden tot ineffectief gebruik en kan de ontwikkeling van resistentie bevorderen.

9. Aanwijzingen voor een juiste toediening

Verwijder de dop van de injector en draai de ring totdat de bovenrand op dezelfde hoogte is als de 0 om de injector voor te bereiden voor het eerste gebruik. Druk de zuiger in en verwijder pasta die uit de injector komt. De injector is klaar voor gebruik. De zuiger heeft 18 instelbare eenheden, waarbij elke eenheid overeenkomt met 50 mg fenbendazol. Bepaal het benodigde aantal eenheden gebaseerd op het lichaamsgewicht van het dier. Draai de ring van de zuiger naar de corresponderende eenheid.

Dit diergeneesmiddel dient direct na het eten in de bek te worden toegediend door de pasta uit de injector op de tongbasis te knijpen.
De pasta kan ook door het voer gemengd worden.

10. Wachtijd(en)

Niet van toepassing.

11. Bijzondere bewaarvoorschriften

Buiten het zicht en bereik van kinderen bewaren.

Niet bewaren boven 25°C.

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

Houdbaarheid na eerste opening van de primaire verpakking: 28 dagen.

12. 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 inzamelingssystemen die van toepassing zijn. Deze maatregelen dragen bij aan de bescherming van het milieu.

Vraag aan uw dierenarts of apotheker wat u met overtollige diergeneesmiddelen dient te doen.

13. Indeling van het diergeneesmiddel

Diergeneesmiddel vrij van voorschrift.

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

REG NL 10294

Kartonnen doos met 1 of 10 injectoren.

Het kan voorkomen dat niet alle verpakkingsgrootten in de handel worden gebracht.

15. Datum waarop de bijsluiter voor het laatst is herzien

16 februari 2024

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

16. Contactgegevens

Houder van de vergunning voor het in de handel brengen:

Intervet Nederland B.V., Wim de Körverstraat 35, 5831 AN Boxmeer, Nederland

Fabrikant verantwoordelijk voor vrijgifte:

Intervet Productions S.A., Rue de Lyons, 27460 Igoville, Frankrijk

Lokale vertegenwoordiger en contactgegevens voor het melden van vermoedelijke bijwerkingen:

MSD Animal Health-Intervet Nederland B.V.

Tel: + 32 (0)2 370 94 01

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.

17. Overige informatie

KANALISATIE VRIJ
