

APROBADO
SAG

16 NOV 2018

XXXXXXXX

Virbac Alizin®
Aglepristona
30 mg/mL

SERIE:
FAB:
VENCE:

541

DOSIFICACIÓN, MODO DE EMPLEO, ADVERTENCIAS, PRECAUCIONES ESPECIALES DE USO, CONTRAINDICACIONES, EFECTOS NO DESEADOS Y REACCIONES ADVERSAS, INTERACCIÓN CON OTROS PRODUCTOS FARMACEUTICOS, SOBREDOSIS, PRECAUCIONES ESPECIALES PARA EL OPERADOR Y PRECAUCIONES ESPECIALES EN LA DISPOSICIÓN DEL PRODUCTO SIN UTILIZAR O MATERIAL DE DESECHO: LEER INSERTO.

USO VETERINARIO

VENTA SÓLO A MÉDICOS VETERINARIOS

REG SAG N° 2396

Fabricado por: VIRBAC S.A
1ere avenue 2065 m LID
06516 Carros Cedex - Francia
Importado y distribuido por:
Centrovét Ltda. Av. Los Cerrillos 602,
Cerrillos-Santiago, Chile
Teléfono: (56-2) 2583 7700 /
Fax: (56-2) 2583 7701.
E-mail: centrovét@centrovét.com;
www.centrovét.com
Bajo licencia de: VIRBAC S.A Francia

Virbac

Virbac Alizin®
Aglepristona
30 mg/mL

Solución Inyectable



10 ml

Virbac

Virbac Alizin®
Aglepristona
30 mg/mL

Solución Inyectable



10 ml

COMPOSICIÓN:

Cada 1 mL contiene:

Aglepristona 30 mg

Excipientes c.s.p. 1 mL

ESPECIES DE DESTINO: Perras.

INDICACIONES DE USO:

Interrupción de la gestación en perras entre el día 0 y 45 después del apareamiento.

Después de la administración del medicamento, el aborto (o resorción) ocurre dentro de 7 días.

VÍA DE ADMINISTRACIÓN:

Subcutánea

ADVERTENCIAS: Mantener fuera del alcance de los niños.

CONDICIONES DE ALMACENAMIENTO: Mantener a temperatura ambiente, entre 15 y 30 °C, en un lugar seco, en su envase original, protegido de la luz. Una vez abierto, mantener a una temperatura no superior a 25 °C, en su envase original, protegido de la luz. Utilizar dentro de los 28 días siguientes.



3 597133 086072 >



COMPOSICIÓN: Cada 1 mL contiene:
Aglepristona 30 mg
Excipientes c.s.p. 1 mL

VÍA DE ADMINISTRACIÓN: Vía subcutánea.
USO VETERINARIO - REG SAG N° 2396

Contenido:
Cada vial contiene 10 mL de producto.
Fabricado por: VIRBAC S.A.
1ere avenue 2065 m LID
06516 Carros Cedex - Francia

Importado y distribuido por: Centrovét Ltda.
Av. Los Cerrillos 602, Cerrillos-Santiago. Chile
Teléfono: (56-2) 2583 7700 / Fax: (56-2) 2583 7701.
E-mail centrovét@centrovét.com;
www.centrovét.com
Bajo licencia de: VIRBAC S.A Francia

XXXXXXXXXX

Virbac Alizin®
Aglepristona
30 mg/ml

Solución
Injectable
(Uso en perras)

10 ml

10 MM X 27 MM
STAMPING AREA
VARNISH FREE AREA

SERIE: .FAB. VENCE:

APROBADO
SAG

16 NOV 2019



Virbac Alizin®

Aglepristona 30 mg/mL

Solución inyectable

REG. SAG Nº 2396

COMPOSICIÓN:

Cada 1 mL contiene:

Aglepristona 30 mg
Excipientes c.s.p. 1 mL

16 NOV 2018

APROBADO
SAG

INDICACIONES DE USO:

Interrupción de la gestación en perras entre el día 0 y 45 después del apareamiento.
Después de la administración del medicamento, el aborto (o resorción) ocurre dentro de 7 días.

ESPECIES DE DESTINO: Perras.

DOSIFICACIÓN, VÍA DE ADMINISTRACIÓN Y MODO DE EMPLEO:

Dosificación: Administrar dos dosis de 10 mg/kg de aglepristona, equivalente a 0,33 mL de Virbac Alizin®/kg de peso, con un intervalo estricto de 24 horas entre cada aplicación. Se requiere administrar la **dosis exacta de acuerdo al peso del animal**, como por ejemplo:

Peso (kg)	3 kg	6 kg	9 kg	12 kg	24 kg	30 kg	42 kg
Volumen de Virbac Alizin®	1 mL	2 mL	3 mL	4 mL	8 mL	10 mL	14 mL

Vía de administración: Subcutánea.

Modo de empleo: Se recomienda administrar en el pliegue del cuello entre las escápulas. Después de la aplicación, dar un masaje ligero en la zona de inyección.

No administrar más de 5 mL en cada punto de inyección.

Virbac Alizin® no contiene preservante antimicrobiano. Antes de extraer cada dosis, limpiar el tapón con un algodón con alcohol y dejar secar. Utilizar una aguja y jeringa seca y estéril.

ADVERTENCIAS Y PRECAUCIONES ESPECIALES DE USO:

Manténgase fuera del alcance de los niños.

El Médico Veterinario debe evaluar si aplicar el tratamiento, considerando que aproximadamente un 50% de las hembras no queda preñada posterior a una monta.

Para disminuir la posibilidad de una pérdida de eficacia del producto, no utilizar el producto hasta terminado el estro, y evitar una nueva monta antes del término del estro.

Es siempre recomendable un examen clínico minucioso para confirmar que el contenido del útero se ha evacuado por completo, debido a que se ha observado aborto parcial en un bajo porcentaje. Este control debe ser realizado 10 días después del tratamiento y al menos 30 días después de la monta, por ecografía. En caso de aborto parcial o no aborto, se debe repetir el tratamiento 10 días después del primer tratamiento, entre los días 30 y 45 después de la monta. En este caso se debe considerar la cirugía también. Se recomienda no utilizar en perras con enfermedad pulmonar obstructiva crónica y enfermedad cardiovascular, debido a que la seguridad en estos pacientes no ha sido evaluada.

Las perras en las cuales a pesar del tratamiento, siguen en gestación, deben ser vigiladas ya que la viabilidad de los cachorros puede verse comprometida.

Después de la administración del medicamento, el aborto (o resorción) ocurre dentro de 7 días.

No administrar más de 5 mL por punto de inyección. Si el volumen a inyectar es mayor que 5 mL, realizar 2 inyecciones en dos lugares distintos de la piel, con el fin de evitar la aparición de lesiones en la piel.

INTERACCIÓN CON OTROS PRODUCTOS FARMACÉUTICOS CUANDO SON ADMINISTRADOS EN FORMA CONCOMITANTE:

Se recomienda no administrar en forma concomitante con otros productos farmacéuticos.

CONTRAINDICACIONES:

No administrar en perras con función hepática o renal comprometida, en animales diabéticos o en perros que presenten mal estado de salud.

No administrar en perras que manifiesten hipoadrenocorticismio (Enfermedad de Addison) o en perras con predisposición genética a hipoadrenocorticismio.

No utilizar en perras con hipersensibilidad conocida a aglepristona o a algún excipiente.

EFFECTOS NO DESEADOS Y REACCIONES ADVERSAS:

La administración de Virbac Alizin® puede producir dolor en el sitio de inyección. Una reacción inflamatoria

local, indolora, y reversible puede ser observada en el sitio de inyección, la cual se relaciona al volumen inyectado. Se puede acompañar de signos de edema, engrosamiento de la piel, aumento de linfonódulos y ulceración. Todas las reacciones cutáneas son reversibles y desaparecen dentro de 28 días posteriores al tratamiento.

En tratamientos tardíos, después de 20 a 30 días de gestación, los efectos terapéuticos se pueden acompañar con signos fisiológicos de parto: expulsión de productos, descargas vaginales, reducción del apetito, cansancio e hiperplasia mamaria, por lo que se sugiere la hospitalización y vigilancia de la mascota.

Después del tratamiento con Virbac Alizin®, cambios en los parámetros hematológicos y bioquímicos podrían ser observados, los cuales son transitorios y reversibles.

Después de producirse la interrupción de la gestación por Virbac Alizin®, es posible observar un retorno al estro más precoz, acortándose el intervalo entre estros de 1 a 3 meses.

Consultar con un Médico Veterinario en el caso de que las perras presenten uno o más de los siguientes signos clínicos posteriores al tratamiento con Virbac Alizin®: Descarga vaginal purulenta o hemorrágica., descarga vaginal prolongada, letargia y postración, vómitos, diarrea, poliuria-polidipsia. Sin embargo, en presencia de reacciones adversas severas dentro de las 24 horas siguientes al tratamiento, tales como signos cardiorrespiratorios (shock, edema pulmonar, bradicardia o disnea) asociados o no con signos sistémicos (sialorrea, vómitos, palidez) o signos nerviosos (postración, ataxia) acudir inmediatamente a un Médico Veterinario.

PRECAUCIONES ESPECIALES PARA EL OPERADOR:

Los noresteroides pueden inducir aborto en mujeres. Las mujeres embarazadas o en edad fértil, tratando de quedar embarazadas o aquellas cuyo estado de embarazo se desconozca deben evitar el contacto con el producto, o utilizar guantes durante su administración a fin de evitar el contacto directo con la piel. Virbac Alizin® debe ser manipulado con precaución por mujeres embarazadas o personas con susceptibilidad alérgica. Una inyección accidental puede inducir aborto en mujeres embarazadas.

El médico veterinario y la persona que manipule a la perra deben tener precaución para evitar una inyección accidental.

Evitar el contacto con la piel. Usar guantes o lavarse las manos o piel expuesta después de su uso.

Virbac Alizin® es un producto con base oleosa que puede provocar reacciones locales en el punto de inyección. En caso de inyección accidental consulte a su médico.

CONDICIONES DE ALMACENAMIENTO:

Mantener a temperatura ambiente, entre 15 y 30 °C, en un lugar seco, en su envase original, protegido de la luz. Una vez abierto, mantener a una temperatura no superior a 25 °C, en su envase original, protegido de la luz. Utilizar dentro de los 28 días siguientes.

PRECAUCIONES ESPECIALES PARA LA DISPOSICIÓN DE PRODUCTO SIN UTILIZAR O MATERIAL DE DESECHO:

Envases vacíos pueden ser descartados como residuo doméstico, sin ninguna precaución especial.

No eliminar los envases con restos de producto en el suelo o cursos de agua. Para los restos del producto o productos vencidos, contactar a la empresa importadora para recibir recomendaciones de una correcta eliminación"

VENTA SÓLO A MÉDICOS VETERINARIOS

USO VETERINARIO

PRESENTACIONES: Estuche de 1 vial de 5 o 10 mL, conteniendo inserto.

N° de serie:

Fecha de elab.:

Fecha venc.:

Fabricado por:

VIRBAC S.A

1ere avenue-2065 m LID-06516

Carros Cedex- Francia

Importado y distribuido por:

Centrovét Ltda.

Av. Los Cerrillos 602, Cerrillos-Santiago, Chile

Teléfono: (56-2) 2583 7700 / Fax: (56-2) 2583 7701.

E-mail centrovét@centrovét.com; www.centrovét.com

Bajo licencia de: VIRBAC S.A Francia

**APROBADO
SAG**

16 NOV 2018

	Expediente de Registro VIRBAC ALIZIN® Solución inyectable	Código: D-GT-431 (I) Fecha emisión: 08-04-2015 Revisión N°: 01 Fecha revisión: 30-06-2017
---	--	--

1 B. RESUMEN DE LAS CARACTERÍSTICAS DEL PRODUCTO FARMACOLÓGICO

1. Denominación del producto farmacológico:

a) **Nombre de fantasía:**

Virbac Alizin®

b) **Nombre genérico:**

Aglepristona 30 mg/mL

c) **Forma farmacéutica:**

Solución inyectable

2. Composición:

Cada 1 mL de producto contiene:

Aglepristona 30 mg

Excipientes c.s.p. 1 mL

3. Particularidades clínicas:

a) **Especie(s) de destino y subcategoría:**

Perras.

b) **Indicación(es) de uso, dosis, frecuencia, duración del tratamiento, vía(s) de administración y modo de empleo:**

Indicación(es) de uso:

Interrupción de la gestación en perras entre el día 0 y 45 después del apareamiento.

Después de la administración del medicamento, el aborto (o resorción) ocurre dentro de 7 días.

APROBADO
SAG

REG. N° 2396
SERVICIO AGRICOLA Y GANADERO

06 JUL 2018

	Expediente de Registro VIRBAC ALIZIN® Solución inyectable	Código: D-GT-431 (I) Fecha de emisión: 08-04-2015 Revisión N°: 01 Fecha de revisión: 30-06-2017
---	---	--

Dosis, frecuencia y duración del tratamiento:

Administrar dos dosis de 10 mg/kg de aglepristona, equivalente a 0,33 mL de Alizin®/kg de peso, con un intervalo estricto de 24 horas entre cada aplicación.

Se requiere administrar la **dosis exacta de acuerdo al peso del animal**, como por ejemplo:

Peso (kg)	3 kg	6 kg	9 kg	12 kg	24 kg	30 kg	42 kg
Volumen de Virbac Alizin®	1 mL	2 mL	3 mL	4 mL	8 mL	10 mL	14 mL

Vía(s) de administración:

Subcutánea.

Modo de empleo:

Se recomienda administrar en el pliegue del cuello entre las escápulas. Después de la aplicación, dar un masaje ligero en la zona de inyección.

No administrar más de 5 mL en cada punto de inyección.

Virbac Alizin® no contiene preservante antimicrobiano. Antes de extraer cada dosis, limpiar el tapón con un algodón con alcohol y dejar secar. Utilizar una aguja y jeringa seca y estéril.

c) Contraindicaciones:

No administrar en perras con función hepática o renal comprometida, en animales diabéticos o en perros que presenten mal estado de salud.

**APROBADO
SAG**

REG. N° 2396
SERVICIO AGRICOLA Y GANADERO

06 JUL 2018

	Expediente de Registro VIRBAC ALIZIN® Solución inyectable	Código: D-GT-431 (I) Fecha de emisión: 08-04-2015 Revisión N°: 01 Fecha de revisión: 30-06-2017
---	--	--

No administrar en perras que manifiesten hipoadrenocorticismo (Enfermedad de Addison) o en perras con predisposición genética a hipoadrenocorticismo.

No utilizar en perras con hipersensibilidad conocida al aglepristona o a algún excipiente.

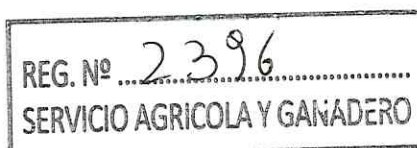
- d) **Efectos no deseados o reacciones adversas (frecuencia y severidad) en la(s) especie(s) de destino, derivados del uso del producto farmacéutico tal como es indicado, así como las medidas a tomar cuando éstos se presenten:**

La administración de Virbac Alizin® puede producir dolor en el sitio de inyección. Una reacción inflamatoria local, indolora, y reversible puede ser observada en el sitio de inyección, la cual se relaciona al volumen inyectado. Se puede acompañar de signos de edema, engrosamiento de la piel, aumento de linfonódulos y ulceración. Todas las reacciones cutáneas son reversibles y desaparecen dentro de 28 días posteriores al tratamiento.

En tratamientos tardíos, después de 20 a 30 días de gestación, los efectos terapéuticos se pueden acompañar con signos fisiológicos de parto: expulsión de productos, descargas vaginales, reducción del apetito, cansancio e hiperplasia mamaria, por lo que se sugiere la hospitalización y vigilancia de la mascota.

Después del tratamiento con Virbac Alizin®, cambios en los parámetros hematológicos y bioquímicos podrían ser observados, los cuales son transitorios y reversibles.

**APROBADO
SAG**



06 JUL 2018

	Expediente de Registro VIRBAC ALIZIN® Solución inyectable	Código: D-GT-431 (I) Fecha de emisión: 08-04-2015 Revisión N°: 01 Fecha de revisión: 30-06-2017
---	--	--

Después de producirse la interrupción de la gestación por Virbac Virbac Alizin®, es posible observar un retorno al estro más precoz, acortándose el intervalo entre estros de 1 a 3 meses.

Consultar con un Médico Veterinario en el caso de que las perras presenten uno o más de los siguientes signos clínicos posteriores al tratamiento con Virbac Alizin®: Descarga vaginal purulenta o hemorrágica., descarga vaginal prolongada, letargia y postración, vómitos, diarrea, poliuria-polidipsia. Sin embargo, en presencia de reacciones adversas severas dentro de las 24 horas siguientes al tratamiento, tales como signos cardiorrespiratorios (shock, edema pulmonar, bradicardia o disnea) asociados o no con signos sistémicos (sialorrea, vómitos, palidez) o signos nerviosos (postración, ataxia) acudir inmediatamente a un Médico Veterinario.

e) Advertencias y precauciones especiales de uso:

Manténgase fuera del alcance de los niños.

El Médico Veterinario debe evaluar si aplicar el tratamiento, considerando que aproximadamente un 50% de las hembras no queda preñada posterior a una monta.

Para disminuir la posibilidad de una pérdida de eficacia del producto, no utilizar el producto hasta terminado el estro, y evitar una nueva monta antes del término del estro.

Es siempre recomendable un examen clínico minucioso para confirmar que el contenido del útero se ha evacuado por completo, debido a que se ha observado aborto parcial en un bajo porcentaje. Este control debe ser realizado 10 días después del tratamiento y al menos 30 días después de la monta, por ecografía. En caso de aborto parcial o no aborto, se debe repetir el tratamiento 10 días

**APROBADO
SAG**

REG. N° **2396**
SERVICIO AGRICOLA Y GANADERO

5
06 JUL 2018

	Expediente de Registro VIRBAC ALIZIN® Solución inyectable	Código: D-GT-431 (I) Fecha de emisión: 08-04-2015 Revisión N°: 01 Fecha de revisión: 30-06-2017
---	--	--

después del primer tratamiento, entre los días 30 y 45 después de la monta. En este caso se debe considerar la cirugía también.

Se recomienda no utilizar en perras con enfermedad pulmonar obstructiva crónica y enfermedad cardiovascular, debido a que la seguridad en estos pacientes no ha sido evaluada.

Las perras en las cuales a pesar del tratamiento, siguen en gestación, deben ser vigiladas ya que la viabilidad de los cachorros puede verse comprometida.

Después de la administración del medicamento, el aborto (o resorción) ocurre dentro de 7 días.

No administrar más de 5 mL por punto de inyección. Si el volumen a inyectar es mayor que 5 mL, realizar 2 inyecciones en dos lugares distintos de la piel, con el fin de evitar la aparición de lesiones en la piel.

f) Uso durante preñez, lactancia, postura y en animales reproductores:

El producto no se debe utilizar en hembras reproductoras, al menos que se desee terminar con la gestación.

g) Interacción con otros productos farmacéuticos cuando son administrados en forma concomitante con el producto farmacológico y sus posibles efectos en el animal tratado:

Se recomienda no administrar en forma concomitante con otros productos farmacéuticos.

h) Sobredosis:

La administración de 30 mg/kg en perras, 3 veces la dosis recomendada no mostró efectos adversos, excepto reacción

APROBADO
SAG

REG. N° 2396
SERVICIO AGRICOLA Y GANADERO

06 JUL 2018

	Expediente de Registro VIRBAC ALIZIN® Solución inyectable	Código: D-GT-431 (I) Fecha de emisión: 08-04-2015 Revisión N°: 01 Fecha de revisión: 30-06-2017
---	--	--

inflamatoria en el sitio de inyección relacionada a los altos volúmenes inyectados.

i) Periodo de resguardo:

No aplica.

j) Precauciones especiales para el operador:

Los noresteroides pueden inducir aborto en mujeres. Las mujeres embarazadas o en edad fértil, tratando de quedar embarazadas o aquellas cuyo estado de embarazo se desconozca deben evitar el contacto con el producto, o utilizar guantes durante su administración a fin de evitar el contacto directo con la piel. Virbac Alizin® debe ser manipulado con precaución por mujeres embarazadas o personas con susceptibilidad alérgica. Una inyección accidental puede inducir aborto en mujeres embarazadas.

El médico veterinario y la persona que manipule a la perra deben tener precaución para evitar una inyección accidental.

Evitar el contacto con la piel. Usar guantes o lavarse las manos o piel expuesta después de su uso.

Virbac Alizin® es un producto con base oleosa que puede provocar reacciones locales en el punto de inyección.

En caso de inyección accidental consulte a su médico.

4. Particularidades farmacéuticas:

a) Principales incompatibilidades físicas o químicas con otros productos con los cuales es normalmente diluido, mezclado o coadministrado:

No administrar en forma concomitante con otros productos farmacéuticos.

**APROBADO
SAG**

REG. N° 2396
SERVICIO AGRICOLA Y GANADERO

7

06 JUL 2018

	Expediente de Registro VIRBAC ALIZIN® Solución inyectable	Código: D-GT-431 (I) Fecha de emisión: 08-04-2015 Revisión N°: 01 Fecha de revisión: 30-06-2017
---	---	--

b) Periodo de eficacia (estabilidad):

36 meses.

Una vez abierto, mantener a una temperatura no superior a 25 °C, en su envase original, protegido de la luz. Utilizar dentro de los 28 días siguientes.

c) Condiciones de almacenamiento:

Mantener a temperatura ambiente, entre 15 y 30 °C, en un lugar seco, en su envase original, protegido de la luz.

d) Descripción de los envases:

Estuche de cartón impreso con 1 vial de vidrio incoloro tipo II debidamente etiquetados, cerrado por tapón de bromobutilo mantenido por una cápsula de aluminio de borde doblado; conteniendo 5 o 10 mL de producto. Contiene inserto.

e) Precauciones especiales para la disposición del producto sin utilizar o el material de desecho:

Envases vacíos pueden ser descartados como residuo doméstico, sin ninguna precaución especial. No eliminar los envases con restos de producto en el suelo o cursos de agua. Para los restos del producto o productos vencidos, contactar a la empresa importadora para recibir recomendaciones de una correcta eliminación.

5. Propiedades Farmacológicas

Aglepristona es un esteroide sintético anti progestágeno que actúa compitiendo con la progesterona a nivel de sus receptores en el útero. La aglepristona no modifica las concentraciones plasmáticas de progesterona,

**APROBADO
SAG**

REG. N° 2396
SERVICIO AGRICOLA Y GANADERO

06 JUL 2018

	Expediente de Registro VIRBAC ALIZIN® Solución inyectable	Código: D-GT-431 (I) Fecha de emisión: 08-04-2015 Revisión N°: 01 Fecha de revisión: 30-06-2017
---	---	--

prostaglandinas, oxitocina o cortisol dentro de las 24 horas después de su administración pero induce una descarga de prolactina dentro de 12 horas.

In vitro, aglepristona demuestra una afinidad muy fuerte por los receptores de progesterona, presentando una unión 3,8 veces superior a la progesterona en las perras.

La afinidad relativa de aglepristona por los receptores de glucocorticoides es similar que la dexametasona, pero aglepristona presenta actividad antagonista.

In vivo, en ratas gestantes, una dosis de 10 mg/kg por vía subcutánea genera aborto en todos los animales.

Según lo anterior, aglepristona da como resultado la interrupción de la gestación (o reabsorción) dentro de los 7 días posterior a su uso, cuando es administrado por vía subcutánea en perras gestantes a la dosis de 10 mg/kg en dos dosis separadas por 24 horas.

6. Propiedades Farmacocinéticas

Los parámetros farmacocinéticos fueron determinados en perras gestantes, en donde después de dos inyecciones de aglepristona a una dosis de 10 mg/kg en un intervalo de 24 horas, la concentración máxima obtenida fue 280 ng/mL, la cual fue alcanzada en 2,5 días. El tiempo de residencia medio obtenido fue de 6 días: este período incluye el tiempo promedio de absorción desde el sitio de inyección.

Con respecto a la excreción de la aglepristona, después de la administración de 10 mg/kg en perras, presenta una excreción muy lenta.

**APROBADO
SAG**

REG. N°2396.....
SERVICIO AGRICOLA Y GANADERO

9

06 JUL 2018

	Expediente de Registro VIRBAC ALIZIN® Solución inyectable	Código: D-GT-431 (I) Fecha de emisión: 08-04-2015 Revisión N°: 01 Fecha de revisión: 30-06-2017
---	--	--

Un 60% de la dosis administrada es excretada durante los 10 primeros días, y alrededor del 80% después de los 24 días.

La excreción es principalmente a través de las heces (alrededor del 90%).

7. Efectos Ambientales

Virbac Alizin® Solución Inyectable, corresponde a un producto Médico Veterinario destinado exclusivamente para uso en perras posee una baja exposición ambiental y por lo tanto muy bajo riesgo ambiental.

8. Condición de Venta:

Venta sólo a Médicos Veterinarios.

9. Nombre y dirección completa del laboratorio fabricante:

Fabricado por:

VIRBAC S.A.

1ere avenue-2065 m LID-06516

Carros Cedex- Francia

Importado y distribuido por:

Centrovét Ltda.

Av. Los Cerrillos 602, Cerrillos-Santiago.Chile

Teléfono: (56-2) 2583 7700 / Fax: (56-2) 2583 7701.

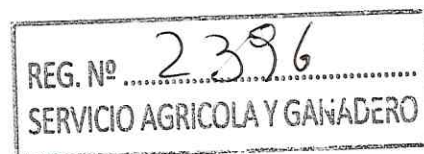
E-mail centrovét@centrovét.com; www.centrovét.com

Bajo licencia de: VIRBAC S.A Francia

USO VETERINARIO

Registro SAG N°:

**APROBADO
SAG**



06 JUL 2018