

APROBADO
SAG

20 JUL 2018

Reg. SAG N° 0543-B



Synulox[®]

ANTIBIÓTICO
Comprimido oral

Amoxicilina 200 mg - Ácido clavulánico 50 mg

USO EN PERROS

10 Comprimidos

PROHIBIDA SU VENTA FRACCIONADA

zoetis



Synulox[®]

ANTIBIÓTICO
Comprimido oral



Synulox[®]

ANTIBIÓTICO
Comprimido oral

zoetis

Synulox[®]

ANTIBIÓTICO
Comprimido oral

COMPOSICIÓN: Cada comprimido contiene
Amoxicilina trihidrato 229,57 mg (1)
Clavulanato potásico 59,55 mg (2)
Excipientes c.s.p. 875 mg

(1) Equivalente a 200 mg de amoxicilina
(2) Equivalente a 50 mg de ácido clavulánico

INDICACIONES DE USO: Para el tratamiento de infecciones respiratorias, gastrointestinales, urogenitales, de piel y tejidos blandos, producidas por bacterias sensibles a los principios activos.

DOSIS, VÍA DE ADMINISTRACIÓN Y MODO DE EMPLEO: Se administra vía oral (directamente en el hocico o mediante un trozo de alimento).

La dosis es 10 mg de Amoxicilina + 2,5 mg de ácido clavulánico/Kg de p.v. cada 12 horas por 5 a 7 días.

Para mayor información ver inserto adjunto.

EFFECTOS NO DESEADOS Y REACCIONES ADVERSAS: Se pueden presentar molestias gastrointestinales leves, que remiten espontáneamente, tras el uso prolongado se puede presentar suprainfecciones por microorganismos no sensibles. En animales alérgicos, se pueden presentar reacciones de sensibilización, que pueden variar desde una urticaria pasajera hasta un shock anafiláctico; en cuyo caso se debe suspender el tratamiento, administrar corticoides y adrenalina seguida de una adecuada terapia de soporte. Ocasionalmente puede producir discrasias hemáticas y colitis.



MANTÉNGASE FUERA DEL ALCANCE DE LOS NIÑOS.
VENTA BAJO RECETA MEDICO-VETERINARIA.

CONDICIONES DE ALMACENAMIENTO:

Almacenar a temperatura ambiente entre 15 y 30° C.

Contraindicaciones: No administrar en animales con historial de alergia a los antibióticos Beta-lactámicos. No administrar a hembras gestantes ni lactantes.

Especie de destino: Perros.

La dosis es de 12,5 mg de antibiótico/Kg de peso vivo cada 12 horas.

Peso vivo Kg	Nº de comprimidos por dosis cada 12 horas
20	1
30	1-1/2
40	2
60	3

© Marca Registrada.

zoetis



Fabricado por Haupt Pharma Latina S.r.l.
Borgo San Michele S.S. 156 km. 47 600 -
04100 LATINA (LT), Italia.
Importado y distribuido por Zoetis de Chile S.A.,
Avda. Isidora Goyenechea 2800, oficina 3004,
Edificio Titanium, Las Condes, Santiago, Chile.
Bajo licencia de Zoetis Inc., USA.
Reg. SAG N° 0543-B

Synulox[®]

ANTIBIÓTICO
Comprimido oral

EST-2048/18.01
40006011

APROBADO
SAG

20 JUL 2018



Procedimiento Operativo Estándar (SOP)

**REGISTRO DE ARTE LOCAL
APROBADO**

Doc N°: ZSOP-CH-RA-015-V01-F01

Versión: 01

Fecha de Aprobación: 22-JUN-2017

Fecha de Vigencia: 25-JUL-2017

Página 1

zoetis

Producto: Estuche Synulox 10 Tabletas x 250 mg

Medidas: 130 x 75 x 18 mm.

Colores Pantone: Amarillo 116 C - Rhodamine Red C - Negro

Fecha: 30 / 12 / 2017

Versión: EST-Z048/18.01

SAP: 40006011

zoetis

V°B°

NOMBRE

FIRMA

FECHA

Dirección Técnica

Dra. Alejandra Acevedo C.

Aseguramiento de calidad

Ignacio Nawrath

Synulox®**ANTIBIÓTICO**
Comprimido oral**COMPOSICIÓN:** Cada comprimido contiene
Amoxicilina trihidrato 229,57 mg (1)
Clavulanato potásico 59,55 mg (2)
Excipientes c.s.p. 87,5 mg(1) Equivalente a 200 mg de amoxicilina
(2) Equivalente a 50 mg de ácido clavulánico**INDICACIONES DE USO:** Para el tratamiento de infecciones respiratorias, gastrointestinales, urogenitales, de piel y tejidos blandos, producidas por bacterias sensibles a los principios activos.**DOSIS, VÍA DE ADMINISTRACIÓN Y MODO DE EMPLEO:** Se administra vía oral (directamente en el hocico o mediante un trozo de alimento). La dosis es 10 mg de Amoxicilina + 2,5 mg de ácido clavulánico/Kg de p.v. cada 12 horas por 5 a 7 días.

Para mayor información ver inserto adjunto.

EFFECTOS NO DESEADOS Y REACCIONES ADVERSAS: Se pueden presentar molestias gastrointestinales leves, que remiten espontáneamente. tras el uso prolongado se puede presentar suprainfecciones por microorganismos no sensibles. En animales alérgicos, se pueden presentar reacciones de sensibilización, que pueden variar desde una urticaria pasajera hasta un shock anafiláctico; en cuyo caso se debe suspender el tratamiento, administrar corticoides y adrenalina seguida de una adecuada terapia de soporte. Ocasionalmente puede producir discrasias hemáticas y colitis.**MANTÉNGASE FUERA DEL ALCANCE DE LOS NIÑOS.**
VENTA BAJO RECETA MÉDICO-VETERINARIA.
USO VETERINARIO.**CONDICIONES DE ALMACENAMIENTO:** Almacenar a temperatura ambiente entre 15 y 30° C.**Contraindicaciones:** No administrar en animales con historial de alergia a los antibióticos Beta-lactámicos. No administrar a hembras gestantes ni lactantes.**Especie de destino:** Perros.

La dosis es de 12,5 mg de antibiótico/Kg de peso vivo cada 12 horas.

Peso vivo Kg	N° de comprimidos por dosis cada 12 horas
20	1
30	1-1/2
40	2
60	3

© Marca Registrada.

zoetisSerie:
Elab.:
Vence:**Synulox®****ANTIBIÓTICO**
Comprimido oralFabricado por Haupt Pharma Latina S.r.l.
Borgo San Michele S.S. 156 km. 47,600 -
04100 LATINA (LT), Italia.
Importado y distribuido por Zoetis de Chile S.A.
Avda. Isidora Goyenechea 2800, oficina 3004,
Edificio Titanium, Las Condes, Santiago, Chile.
Bajo licencia de Zoetis Inc., USA.
Reg. SAG N° 0543-B**Synulox®****ANTIBIÓTICO**
Comprimido oral**zoetis****Synulox®****ANTIBIÓTICO**
Comprimido oral

Amoxicilina 200 mg - Ácido clavulánico 50 mg

USO EN PERROS**10 Comprimidos****PROHIBIDA SU VENTA FRACCIONADA****zoetis****Synulox®****ANTIBIÓTICO**
Comprimido oral

7 804650 310952

**APROBADO
SAG**

20 JUL 2018



Procedimiento Operativo Estándar (SOP)

**REGISTRO DE ARTE LOCAL
APROBADO**

Doc N°: ZSOP-CH-RA-015-V01-F01

Versión: 01

Fecha de Aprobación: 22-JUN-2017

Fecha de Vigencia: 25-JUL-2017

Página 1

zoetisProducto: Estuche **Synulox** 20 Tabletas x 250 mg

Medidas: 130 x 75 x 18 mm.

Colores Pantone: Amarillo 116 C - Rhodamine Red C - Negro

Fecha: 30 / 12 / 2017

Versión:

SAP:

zoetis

V°B°	NOMBRE	FIRMA	FECHA
Dirección Técnica	Dra. Alejandra Acevedo C.		
Aseguramiento de calidad	Ignacio Nawrath		

Synulox®**ANTIBIÓTICO**
Comprimido oral

COMPOSICIÓN: Cada comprimido contiene
Amoxicilina trihidrato 229,57 mg (1)
Clavulanato potásico 59,55 mg (2)
Excipientes c.s.p. 87,5 mg
(1) Equivalente a 200 mg de amoxicilina
(2) Equivalente a 50 mg de ácido clavulánico

INDICACIONES DE USO: Para el tratamiento de infecciones respiratorias, gastrointestinales, urogenitales, de piel y tejidos blandos, producidas por bacterias sensibles a los principios activos.
DOSIS, VÍA DE ADMINISTRACIÓN Y MODO DE EMPLEO: Se administra vía oral (directamente en el hocico o mediante un trozo de alimento). La dosis es 10 mg de Amoxicilina + 2,5 mg de ácido clavulánico/Kg de p.v. cada 12 horas por 5 a 7 días.

Para mayor información ver inserto adjunto.

EFFECTOS NO DESEADOS Y REACCIONES ADVERSAS: Se pueden presentar molestias gastrointestinales leves, que remiten espontáneamente, tras el uso prolongado se puede presentar suprainfecciones por microorganismos no sensibles. En animales alérgicos, se pueden presentar reacciones de sensibilización, que pueden variar desde una urticaria pasajera hasta un shock anafiláctico; en cuyo caso se debe suspender el tratamiento, administrar corticoides y adrenalina seguida de una adecuada terapia de soporte. Ocasionalmente puede producir discrasias hemáticas y colitis.

MANTÉNGASE FUERA DEL ALCANCE DE LOS NIÑOS.
VENTA BAJO RECETA MÉDICO-VETERINARIA.
USO VETERINARIO.

CONDICIONES DE ALMACENAMIENTO: Almacenar a temperatura ambiente entre 15 y 30° C.

Contraindicaciones: No administrar en animales con historial de alergia a los antibióticos Beta-lactámicos. No administrar a hembras gestantes ni lactantes.

Especie de destino: Perros.

La dosis es de 12,5 mg de antibiótico/Kg de peso vivo cada 12 horas.

Peso vivo Kg	N° de comprimidos por dosis cada 12 horas
20	1
30	1-1/2
40	2
60	3

© Marca Registrada.

zoetisSerie:
Elab.:
Vence:**Synulox®****ANTIBIÓTICO**
Comprimido oral

Fabricado por Haupt Pharma Latina S.r.l.,
Borgo San Michele S.S. 156 km. 47.600 -
04100 LATINA (LT) Italia.
Importado y distribuido por Zoetis de Chile S.A.,
Avda. Isidora Goyenechea 2800, oficina 3004,
Edificio Titanium, Las Condes, Santiago, Chile.
Bajo licencia de Zoetis Inc., USA.
Reg. SAG N° 0543-B

Synulox®
ANTIBIÓTICO
Comprimido oral**Synulox®****ANTIBIÓTICO**
Comprimido oral

Amoxicilina 200 mg - Ácido clavulánico 50 mg

USO EN PERROS

20 Comprimidos

PROHIBIDA SU VENTA FRACCIONADA

**APROBADO
SAG**

20 JUL 2018

zoetis**Synulox®****ANTIBIÓTICO**
Comprimido oral

7 804650 310952

Synulox[®]

Amoxicilina 200 mg - Ácido clavulánico 50 mg

Comprimido Oral

USO VETERINARIO

Composición

Cada comprimido contiene:

Amoxicilina trihidrato 229,57 mg (1)

Clavulanato potásico 59,55 mg (2)

Excipientes c.s.p. 875 mg

(1) Equivalente a 200 mg de amoxicilina

(2) Equivalente a 50 mg de ácido clavulánico



EFFECTO FARMACOLÓGICO Y MECANISMO DE ACCIÓN:

SYNULOX[®] es una asociación de antibacteriano cuya justificación se basa en la aplicación de la actividad del espectro de la amoxicilina frente a gérmenes productores de la beta-lactamasa. La amoxicilina es un antibiótico bactericida de amplio espectro, perteneciente al grupo de los beta-lactámicos. Es una penicilina semisintética, susceptible a la acción de penicilinasas. Impide la síntesis de la pared celular bacteriana por inhibición de las enzimas transpeptidasas y carboxipeptidasas, provocando un desequilibrio osmótico que destruye a las bacterias en fase de crecimiento.

El ácido clavulánico es un antibiótico inhibidor de las beta-lactamasas con escasa acción antimicrobiana intrínseca. La inhibición que se produce es progresiva e irreversible, al formarse un complejo estable molécula-enzima. Durante este proceso el ácido clavulánico es destruido. De esta forma impide que el anillo beta-lactámico de la amoxicilina sea roto y pueda perder actividad.

SYNULOX[®] es activo frente a un amplio espectro de bacterias:

Gram +

Actinomyces spp.

Bacillus spp.

Clostridium spp.

Corynebacterium spp.

Staphylococcus spp.

Streptococcus spp.

Gram -

Pasteurella spp.

Bacteroides spp.

Bordetella bronchiseptica

Escherichia coli

Fusobacterium spp.

Haemophilus spp.

Klebsiella spp.

Proteus mirabilis

Salmonella spp.

Además de *Leptospira spp.*

Incluidas cepas productoras de penicilinasas.

No está indicado para infecciones producidas por *pseudomonas*.

SYNULOX[®] es resistente a la acción de los jugos gástricos y su absorción no es alterada por la presencia de los alimentos. Se distribuye con rapidez por todo el organismo, alcanzando altas concentraciones en músculo, hígado, riñón y tracto intestinal. Se elimina principalmente por orina y en menor proporción por leche y bilis.

INDICACIONES DE USO: Infecciones causadas por gérmenes sensibles localizados en:

- Tracto digestivo
- Tracto respiratorio
- Tracto urogenital
- Piel y tejidos blandos
- Así como complicaciones bacterianas sensibles a los principios activos.

ESPECIE DE DESTINO: Perros.

POSOLÓGIA Y DOSIFICACIÓN

10 mg de amoxicilina + 2.5 mg de ácido clavulánico/kg de peso vivo cada 12 horas.

Lo que equivale a la siguiente tabla de dosificación:

Peso vivo Kg	Nº de comprimidos por dosis cada 12 horas
20	1
30	1-1/2
40	2
60	3

APROBADO
SAG

20 JUL 2018

La duración del tratamiento es entre 5 - 7 días.
SYNULOX® se administra vía oral (directamente en el hocico o mediante un trozo de alimento).

CONTRAINDICACIONES

- No administrar a animales con historial de alergia a los antibióticos beta-lactámicos.
- No administrar a hembras preñadas ni en lactancia.

EFFECTOS NO DESEADOS Y RECCIONES ADVERSAS:

Se pueden presentar molestias gastrointestinales leves, que remiten espontáneamente. Tras el uso prolongado se puede presentar suprainfecciones por microorganismos no sensibles. En animales alérgicos, se pueden presentar reacciones de sensibilización, que pueden variar desde una urticaria pasajera hasta un shock anafiláctico; en cuyo caso se debe suspender el tratamiento, administrar corticoides y adrenalina seguida de una adecuada terapia de soporte. Ocasionalmente puede producir discrasias hemáticas y colitis.

ADVERTENCIAS Y PRECAUCIONES ESPECIALES DE USO:

En animales con alteraciones renales, se debe ajustar las dosis. Si no se aprecia mejoría en las primeras 48 horas post tratamiento, se debe reconsiderar el diagnóstico y tratamiento.

INTERACCIONES

No administrar conjuntamente con antiinfecciosos bacteriostáticos (cloranfenicol, tetraciclinas, sulfamidas).

SOBREDOSIS:

SYNULOX® tiene un amplio margen de seguridad, no se han descritos signos clínicos asociados a toxicidad.

PRECAUCIONES ESPECIALES PARA EL OPERADOR:

Evitar el contacto directo con el producto, por existir riesgo de reacciones alérgicas para la persona que lo manipule.

No manipular el producto si tiene antecedentes de alergia a Penicilinas o beta lactámicos. En caso de presentar síntomas como urticaria en la piel, inflamación de la cara, labios, ojos o dificultad para respirar, debe buscar atención médica de urgencia.

PRECAUCIONES ESPECIALES PARA LA DISPOSICIÓN DE LOS DESECHOS:

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. Contactar a la empresa importadora o a empresas especializadas en la eliminación de residuos, para recibir las recomendaciones en la disposición de productos vencidos o no utilizados.

MANTÉNGASE FUERA DEL ALCANCE DE LOS NIÑOS.

CONDICIONES DE ALMACENAMIENTO:

Almacenar a temperatura ambiente entre 15 y 30° C.

PRECAUCIONES ESPECIALES:

En animales con alteraciones renales, se debe ajustar las dosis. Si no se aprecia mejoría en las primeras 48 horas post tratamiento, se debe reconsiderar el diagnóstico y tratamiento.

Fabricado por Haupt Pharma Latina S.r.l.
Borgo San Michele S.S. 156 km. 47,600 -
04100 LATINA (LT), Italia.
Importado y distribuido por Zoetis de Chile S.A.,
Avda. Isidora Goyenechea 2800, oficina 3004,
Edificio Titanium, Las Condes, Santiago, Chile.
Bajo licencia de Zoetis Inc., USA.
Reg. SAG N° 0543-B

FCI-Z049/18.02
40006019

zoetis

APROBADO
SAG

20 JUL 2018

RESUMEN DE CARACTERÍSTICAS DEL PRODUCTO	zoetis
Synulox® Comprimido Oral	Reg. SAG N° 0543-B

1. Denominación del producto farmacológico

a) Nombre de Fantasía

Synulox®

b) Nombre genérico

Amoxicilina 200 mg, Acido Clavulánico 50 mg

c) Forma Farmacéutica

Comprimido Oral

2. Composición

Cada comprimido contiene:

Amoxicilina Trihidrato	229,57 mg ^(*)
Clavulanato Potásico	59,55 mg ^(**)
Excipientes c.s.p	875 mg

* Equivalente a 200 mg de Amoxicilina

** Equivalente a 50 mg de Acido Clavulánico

APROBADO
SAG
20 JUL 2018

3. Particularidades clínicas

a) Especie(s) de destino y subcategoría

Perros

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

• Indicación(es) de uso:

Para el tratamiento de infecciones respiratorias, gastrointestinales, urogenitales, de piel y tejidos blandos, producidas por bacterias sensibles a los principios activos.

• Dosis:

La dosis es de 10 mg de Amoxicilina + 2.5 mg de Ácido Clavulánico / kg de peso vivo, cada 12 horas.

RESUMEN DE CARACTERÍSTICAS DEL PRODUCTO	zoetis
Synulox® Comprimido Oral	Reg. SAG N° 0543-B

Lo que equivale a la siguiente tabla de dosificación práctica:

Peso vivo (Kg)	N° de comprimidos por dosis cada 12 horas
20	1
30	1½
40	2
60	3

- **Duración del tratamiento:**

Entre 5 – 7 días

- **Vía(s) de administración:**

Oral

- **Modo de empleo:**

Administrar directamente en el hocico o ayudado con un trozo de alimento.

c) Contraindicaciones

No administrar en animales con historial de alergia a los antibióticos Beta-lactámicos.

d) Efectos no deseados y 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

Se pueden presentar molestias gastrointestinales leves, que remiten espontáneamente. Tras el uso prolongado se puede presentar suprainfecciones por microorganismos no sensibles.

En animales alérgicos, se pueden presentar reacciones de sensibilización, que pueden variar desde una urticaria pasajera hasta un shock anafiláctico; en cuyo caso se debe suspender el tratamiento, administrar corticoides y adrenalina seguida de una adecuada terapia de soporte. Ocasionalmente puede producir discrasias hemáticas y colitis.

APROBADO
SAG
20 11 2018

RESUMEN DE CARACTERÍSTICAS DEL PRODUCTO	zoetis
Synulox® Comprimido Oral	Reg. SAG N° 0543-B

e) Advertencias y precauciones especiales de uso

En animales con alteraciones renales, se debe ajustar las dosis

Si no se aprecia mejoría en las primeras 48 horas post tratamiento, se debe reconsiderar el diagnóstico y tratamiento.

Mantener fuera del alcance de los niños.

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

No administrar a hembras gestantes ni en lactancia

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

No administrar conjuntamente con otros antimicrobianos de tipo bacteriostáticos (Tetraciclinas, Cloranfenicol o Sulfonamidas)

h) Sobredosis

Tiene un amplio margen de seguridad, no se han descritos signos clínicos asociados a toxicidad.

i) Período de resguardo

No aplica

j) Precauciones especiales para el operador

Evitar el contacto directo con el producto, por existir riesgo de reacciones alérgicas para la persona que lo manipule.

No manipular el producto si tiene antecedentes de alergia a Penicilinas o beta lactámicos.

En caso de presentar síntomas como urticaria en la piel, inflamación de la cara, labios, ojos o dificultad para respirar, debe buscar atención médica de urgencia.

APROBADO
SAG
20 JUL 2018

RESUMEN DE CARACTERÍSTICAS DEL PRODUCTO	zoetis
Synulox® Comprimido Oral	Reg. SAG N° 0543-B

4. Particularidades Farmacéuticas

- a) Principales incompatibilidades físicas o químicas con otros productos con los cuales es normalmente diluido, mezclado o coadministrado (incluidas las relacionadas con los alimentos usados como vehículos)**

No se han descrito.

- b) Periodo de eficacia (estabilidad), incluyendo información luego de la reconstitución y/o primera apertura del envase, según corresponda.**

24 meses.

- c) Condiciones de almacenamiento:**

Almacenar a temperatura ambiente entre 15 y 30° C.

- d) Descripción de los envases**

Estuche de cartón impreso conteniendo 10 o 20 comprimidos, con 1 blíster de aluminio termosellado,. Incluye prospecto interno.

- e) Precauciones especiales para la disposición de producto sin utilizar o el material de desecho, si la hubiere.**

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. Contactar a la empresa importadora o a empresas especializadas en la eliminación de residuos, para recibir las recomendaciones en la disposición de productos vencidos o no utilizados.

5. Propiedades Farmacológicas

Amoxicilina es un antibiótico bactericida de amplio espectro, perteneciente al grupo de los betalactámicos. Es una penicilina semisintética, susceptible a la acción de la penicilinas, cuyo mecanismo de acción es impedir la síntesis de la pared celular bacteriana por inhibición de las enzimas transpeptidasas y

RESUMEN DE CARACTERÍSTICAS DEL PRODUCTO	zoetis
Synulox® Comprimido Oral	Reg. SAG N° 0543-B

carboxipeptidasas, provocando un desequilibrio osmótico que destruye a las bacterias en fase de crecimiento.

Ácido Clavulánico es un antimicrobiano inhibidor de las beta-lactamasas con escasa acción antimicrobiana intrínseca. La inhibición que se produce es progresiva e irreversible, al formarse un complejo estable molécula-enzima. Durante este proceso el Ácido Clavulánico es destruido. De esta forma impide que el anillo beta-lactámico de la amoxicilina sea roto y pueda perder actividad.

Synulox® es una asociación de antimicrobianos con actividad frente a gérmenes productores de beta-lactamasas.

6. Propiedades Farmacocinéticas

Synulox® es resistente a la acción de los jugos gástricos y su absorción no es alterada por la presencia de alimento. Se distribuye con rapidez por todo el organismo, alcanzando altas concentraciones en el músculo, hígado, riñón y tracto intestinal. Se elimina principalmente por la orina y en menor proporción por leche y bilis.

7. Efectos Ambientales

El uso del producto no representa riesgo para el medio ambiente, por cuanto su uso está restringido a animales sin fines productivos.

8. Condición de venta

Venta bajo receta Médico Veterinaria

**APROBADO
SAG**

20 JUL 2018

RESUMEN DE CARACTERÍSTICAS DEL PRODUCTO	zoetis
Synulox® Comprimido Oral	Reg. SAG N° 0543-B

9. Nombre y dirección completa del laboratorio fabricante y del establecimiento importador, nombre y país de la empresa licenciante

Fabricado por Haupt Pharma Latina S.r.l., Borgo San Michele S.S. 156 km. 47,600 - 04100 LATINA (LT) Italia.

Importado y distribuido por

Zoetis de Chile S.A.,
Av. Isidora Goyenechea N° 2800, oficina 3004, Edificio Titanium,
Las Condes, Santiago, Chile.

Bajo licencia de Zoetis Inc., USA.

10. Otra Información

USO VETERINARIO
Reg. SAG N° 0543-B

APROBADO
SAG
20 JUL 2018