

ES

PROSPECTO:

Prevomax® 10 mg/ml

Solución inyectable para perros y gatos

Titular de la autorización de comercialización: Le Vet Beheer BV, Wilgenweg 7, 3421 TV Oudewater, Países Bajos
Fabricante responsable de la liberación del lote: Produlab Pharma BV, Forellenweg 16, 4941 SJ Raamsdonksveer, Países Bajos
Denominación del medicamento veterinario: Prevomax 10 mg/ml solución inyectable para perros y gatos. Maropitant.
Composición cualitativa y cuantitativa de la sustancia activa y otras sustancias: 1 ml contiene: Sustancia activa: Maropitant 10 mg
Excipientes:
Alcohol bencilico (E1519) 11,1 mg
Solución transparente, de incolora a amarillito claro.

Indicaciones de uso:

Perros:

- Para el tratamiento y prevención de las náuseas inducidas por la quimioterapia.
- Para la prevención de los vómitos, excepto los inducidos por la cinetosis.
- Para el tratamiento de los vómitos, en combinación con otras medidas complementarias.
- Para la prevención de las náuseas y los vómitos perioperatorios y la mejora de la recuperación de la anestesia general después del uso de morfina, un agonista de los receptores μ opiáceos.

Gatos:

- Para la prevención de los vómitos y la reducción de las náuseas, excepto los inducidos por la cinetosis.
- Para el tratamiento de los vómitos, en combinación con otras medidas complementarias.

Contraindicaciones: Ninguna.

Reacciones adversas: Puede producirse dolor en el lugar de inyección con la inyección subcutánea.

En los gatos es muy frecuente observar una respuesta leve o moderada a la inyección (aproximadamente un tercio de los gatos).

En muy raras ocasiones, pueden aparecer reacciones de tipo anafiláctico (edema alérgico, urticaria, eritema, colapso, disnea, palidez de membranas mucosas).

La frecuencia de las reacciones adversas se debe clasificar conforme a los siguientes grupos:

- Muy frecuentemente (más de 1 animal por cada 10 animales tratados presenta reacciones adversas)
- Frecuentemente (más de 1 pero menos de 10 animales por cada 100 animales tratados)
- Infrecuentemente (más de 1 pero menos de 10 animales por cada 1.000 animales tratados)
- En raras ocasiones (más de 1 pero menos de 10 animales por cada 10.000 animales tratados)
- En muy raras ocasiones (menos de 1 animal por cada 10.000 animales tratados, incluyendo casos aislados)

Si observa algún efecto adverso, incluso aquellos no mencionados en este prospecto, o piensa que el medicamento no ha sido eficaz, le rogamos informe del mismo a su veterinario.

Especies de destino: Perros y gatos.

Posología para cada especie, modo y vías de administración: Vía subcutánea o intravenosa en perros y gatos.

La solución inyectable de Prevomax debe inyectarse por vía subcutánea o intravenosa, una vez al día, en una dosis de 1 mg de maropitant/kg de peso vivo (1 ml/10 kg de peso vivo). El tratamiento puede repetirse durante un máximo de cinco días consecutivos. Cuando se administre por vía intravenosa, Prevomax se debe administrar en un único bolo sin mezclarlo con ningún otro líquido.

Instrucciones para una correcta administración: Para la prevención de los vómitos, la solución inyectable de Prevomax se deberá administrar con más de 1 hora de antelación. La duración del efecto es de aproximadamente 24 h y, por lo tanto, se puede iniciar el tratamiento la noche antes a la administración de un medicamento que pueda causar emesis, por ejemplo, en quimioterapia.

Debido a la frecuente aparición de dolor transitorio durante la inyección subcutánea, puede ser necesario aplicar medidas adecuadas para sujetar al animal. La inyección del medicamento a temperatura refrigerada puede reducir el dolor de la inyección.

Dado que existe una gran variabilidad farmacocinética y que el maropitant se acumula en el organismo tras la administración repetida una vez al día, en algunos animales podrían ser suficientes dosis más bajas de las recomendadas en administraciones repetidas.

Tiempo de espera: No procede.

Precauciones especiales de conservación: Mantener fuera de la vista y del alcance de los niños.

Este medicamento veterinario no requiere condiciones especiales de conservación.

Periodo de validez después de abierto el vial: 56 días. No usar este medicamento veterinario después de la fecha de caducidad que figura en la etiqueta del vial después de CAD. La fecha de caducidad se refiere al último día del mes indicado.

Advertencias especiales: Advertencias especiales para cada especie de destino: Los vómitos pueden asociarse a procesos graves y muy debilitantes, y debe investigarse la causa. Los medicamentos como Prevomax deben utilizarse junto con otras medidas complementarias, como el control de la dieta y la terapia de reposición de líquidos, siguiendo las recomendaciones del veterinario.

El maropitant se metaboliza en el hígado y, por lo tanto, debe usarse con precaución en perros y gatos con enfermedad hepática. Prevomax debe usarse con precaución en animales que padezcan o tengan predisposición a las enfermedades cardíacas.

No se recomienda el uso de Prevomax solución inyectable frente a los vómitos asociados a cinetosis.

Perros:

Aunque se ha demostrado que el maropitant es eficaz tanto en el tratamiento como en la prevención de la emesis inducida por la quimioterapia, se considera más eficaz cuando se emplea de forma preventiva. Por lo tanto, se recomienda administrar este medicamento veterinario antes de la administración del quimioterápico.

Gatos:

La eficacia del maropitant en la reducción de las náuseas en gatos se demostró en estudios realizados con un modelo (náuseas inducidas por xilazina).

Precauciones especiales para su uso en animales: No se ha establecido la seguridad del maropitant en perros de menos de 8 semanas, en gatos de menos de 16 semanas, ni en perras o gatas durante la gestación o la lactancia. El veterinario responsable deberá hacer una evaluación de los riesgos y beneficios antes de usar este medicamento veterinario en perros de menos de 8 semanas, en gatos de menos de 16 semanas, o en perras o gatas durante la gestación o la lactancia.

Precauciones especiales que debe tomar la persona que administre el medicamento veterinario a los animales: Lávese las manos después de utilizar el medicamento. En caso de autoinyección accidental, consulte con un médico inmediatamente y muéstrele el prospecto o la etiqueta. Se ha demostrado que el maropitant puede producir irritación ocular; en caso de exposición accidental de los ojos, lávelos con abundante agua y acuda al médico.

Gestión y lactancia: Utilícese únicamente de acuerdo con la evaluación beneficio/riesgo efectuada por el veterinario responsable, ya que no se han realizado estudios concluyentes de seguridad para la reproducción en especies animales.

Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción: Este medicamento veterinario no debe utilizarse simultáneamente con antagonistas de los canales del calcio, ya que el maropitant tiene afinidad por los canales del calcio. El grado de unión a las proteínas plasmáticas de maropitant es muy alto y puede competir con otros medicamentos de elevado grado de unión.

Sobredosificación (síntomas, medidas de urgencia, antídotos): Aparte de reacciones transitorias en el lugar de inyección tras la administración subcutánea, el maropitant fue bien tolerado en perros y gatos jóvenes a los que se inyectaron a diario hasta 5 mg/kg (5 veces la dosis recomendada) durante 15 días consecutivos (3 veces la duración de administración recomendada). No se han presentado datos de sobredosis en gatos adultos.

Incompatibilidades: Prevomax no debe mezclarse con otros medicamentos veterinarios en la misma jeringa, ya que no se ha analizado su compatibilidad con otros productos.

Precauciones especiales para la eliminación del medicamento veterinario no utilizado o, en su caso, los residuos derivados de su uso: Todo medicamento veterinario no utilizado o los residuos derivados del mismo deberán eliminarse de conformidad con las normativas locales.

Fecha en que fue aprobado el prospecto por última vez: Encontrará información detallada sobre este medicamento veterinario en la página web de la Agencia Europea de Medicamentos (<http://www.ema.europa.eu>).

Información adicional: Vial de vidrio ámbar de tipo I, cerrado con tapón de caucho de bromobutilo recubierto y cápsula de aluminio, en una caja de cartón.

Formatos: 1 vial de 10 ml, 20 ml, 25 ml o 50 ml.

Es posible que no se comercialicen todos los formatos.

IT

FOGLIETTO ILLUSTRATIVO

Prevomax® 10 mg/ml

Soluzione iniettabile per cani e gatti

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio: Le Vet Beheer BV, Wilgenweg 7, 3421 TV Oudewater, Paesi Bassi
Produttore responsabile del rilascio dei lotti di fabbricazione: Produlab Pharma BV, Forellenweg 16, 4941 SJ Raamsdonksveer, Paesi Bassi
Denominazione del medicinale veterinario: Prevomax 10 mg/ml soluzione iniettabile per cani e gatti. Maropitant.
Indicazione del principio attivo e degli altri ingredienti: 1 ml contiene: Principio attivo: Maropitant 10 mg

Excipienti:

Alcol bencilico (E1519) 11,1 mg

Soluzione limpida, da incolora a giallo chiaro.

Indicazioni:

Can:

- Per il trattamento e la prevenzione della nausea indotta da chemioterapia.
- Per la prevenzione del vomito ad eccezione di quello indotto da cinetosi.
- Per il trattamento del vomito, in combinazione con altre misure di supporto.
- Per la prevenzione della nausea e del vomito preoperatori e per il miglioramento nel recupero dall'anestesia generale a seguito dell'uso di morfina agonista per i recettori μ -oppioidi.

Gatti:

- Per la prevenzione del vomito e la riduzione della nausea, ad eccezione di quelli indotti da cinetosi.
- Per il trattamento del vomito, in combinazione con altre misure di supporto.

Contraindicazioni: Nessuna.

Reazioni avverse: In caso di iniezione per via sottocutanea può verificarsi dolore nel sito di iniezione. Nei gatti, molto comunemente si osserva una risposta all'iniezione da moderata a grave (in circa un terzo dei gatti). In casi molto rari, si possono verificare reazioni di tipo anafilattico (edema allergico, orticaria, eritema, collasso, dispnea, pallore delle membrane mucose).

La frequenza delle reazioni avverse è definita usando le seguenti convenzioni:

- molto comuni (più di 1 su 10 animali trattati manifesta reazioni avverse)
- comuni (più di 1 ma meno di 10 animali su 100 animali trattati)
- non comuni (più di 1 ma meno di 10 animali su 1.000 animali trattati)
- rare (più di 1 ma meno di 10 animali su 10.000 animali trattati)
- molto rare (meno di 1 animale su 10.000, incluse le segnalazioni isolate).

Se dovessero manifestarsi effetti collaterali, anche quelli che non sono già menzionati in questo foglietto illustrativo o si ritiene che il medicinale non abbia funzionato, si prega di informare il medico veterinario.

Specie di destinazione: Cani e gatti.

Posologia per ciascuna specie, via e modalità di somministrazione: Per uso sottocutaneo o endovenoso in cani e gatti. Utilizzare Prevomax soluzione iniettabile per via sottocutanea o endovenosa, una volta al giorno, alla dose di 1 mg di maropitant/kg di peso corporeo (1 ml/10 kg di peso corporeo). Il trattamento può essere ripetuto fino a cinque giorni consecutivi. La somministrazione endovenosa di Prevomax deve essere effettuata come un singolo bolo senza miscelare il prodotto con altri fluidi.

Avvertenze per una corretta somministrazione: Per la prevenzione del vomito, Prevomax soluzione iniettabile deve essere somministrato più di 1 ora in anticipo. La durata dell'effetto è di circa 24 ore; pertanto, il trattamento può essere somministrato la notte precedente la somministrazione di un agente che può causare emesi, per es. chemioterapia.

A causa della frequente comparsa di dolore transitorio durante l'iniezione sottocutanea, è possibile che si debbano adottare adeguate misure contenitive sugli animali.

La somministrazione del prodotto a temperatura refrigerata può ridurre il dolore dell'iniezione.

A causa dell'ampia variabilità farmacocinetica e dell'accumulo del maropitant nell'organismo dopo una somministrazione ripetuta una volta al giorno, dosaggi inferiori a quanto raccomandato potrebbero essere sufficienti in alcuni soggetti e quando la dose è ripetuta.

Tempo di attesa: Non pertinente.

Particolari precauzioni per la conservazione: Tenere fuori dalla vista e dalla portata dei bambini.

Questo medicinale veterinario non richiede alcuna condizione particolare di conservazione.

Periodo di validità dopo la prima apertura del flacone: 56 giorni. Non usare questo medicinale veterinario dopo la data di scadenza riportata sull'etichetta del flacone dopo Scad. La data di scadenza si riferisce all'ultimo giorno del mese.

Avvertenza speciali: Avvertenze speciali per ciascuna specie di destinazione: Il vomito può essere associato ad affezioni gravi e molto debilitanti e la causa dovrebbe essere indagata. I prodotti come Prevomax devono essere utilizzati in associazione ad altre misure di supporto, quali il controllo della dieta e la fluidoterapia sostitutiva, come indicato dal medico veterinario. Il maropitant è metabolizzato dal fegato pertanto occorre cautela nell'uso in cani e gatti con malattia epatica. Prevomax deve essere utilizzato con cautela in animali sofferenti di malattie cardiache o con predisposizione verso queste. Non è raccomandato l'uso di Prevomax soluzione iniettabile contro il vomito causato da cinetosi.

Can:

Sebbene sia stato dimostrato che il maropitant è efficace sia nel trattamento sia nella prevenzione dell'emese indotta da chemioterapia, si è dimostrato più efficace se utilizzato nella prevenzione. Pertanto, si raccomanda di somministrare il medicinale veterinario prima della somministrazione dell'agente chemioterapico.

Gatti:

L'efficacia del maropitant nella riduzione della nausea nei gatti è stata dimostrata in studi basati su un modello (nausea indotta da xilazina).

Precauzioni speciali per l'impiego negli animali: Non è stata determinata la sicurezza del maropitant in cani di età inferiore a 8 settimane o in gatti di età inferiore a 16 settimane, così come in cagne e gatte gravide o in allattamento. Il responsabile veterinario deve effettuare una valutazione rischio/beneficio utilizzando il medicinale veterinario in cani di età inferiore a 8 settimane o in gatti di età inferiore a 16 settimane, o in cani e gatti gravidi o che allattano.

Precauzioni speciali che devono essere adottate dalla persona che somministra il medicinale veterinario agli animali: Lavare le mani dopo l'uso. In caso di auto-iniezione accidentale, rivolgersi immediatamente ad un medico mostrandogli il foglietto illustrativo o l'etichetta. Il maropitant ha dimostrato essere potenzialmente irritante per gli occhi. In caso di contatto accidentale con gli occhi, sciacquare gli occhi con abbondante acqua e rivolgersi ad un medico.

Gravidanza e allattamento: Usare solo conformemente alla valutazione del rapporto rischio-beneficio del veterinario responsabile, in quanto non sono stati condotti studi conclusivi di tossicità riproduttiva in nessuna specie animale.

Interazione con altri medicinali ed altre forme di interazione: Il medicinale veterinario non deve essere utilizzato in concomitanza con antagonisti dei canali del calcio in quanto il maropitant ha affinità con i canali del calcio.

Il maropitant si lega a livello elevato alle proteine plasmatiche e può competere con altri farmaci a legame elevato.

Sovradosaggio (sintomi, procedure d'emergenza, antídoto): A parte reazioni transitorie al sito iniezione a seguito di somministrazione sottocutanea, il maropitant è stato ben tollerato in cani e gatti giovani trattati giornalmente con dosi fino a 5 mg/kg (5 volte la dose raccomandata) per 15 giorni consecutivi (3 volte la durata di somministrazione raccomandata).

Non sono stati presentati dati relativi a sovradosaggi in gatti adulti.

Incompatibilità: Prevomax non deve essere miscelato con altri medicinali veterinari nella stessa siringa in quanto la sua compatibilità con altri prodotti non è stata provata.

Precauzioni particolari da prendere per lo smaltimento del prodotto non utilizzato o degli eventuali rifiuti: Il medicinale veterinario non utilizzato o i rifiuti derivati da tale medicinale veterinario devono essere smaltiti in conformità alle disposizioni di legge locali.

Data dell'ultima revisione del foglietto illustrativo: Tutte le informazioni su questo medicinale veterinario si trovano sul sito web dell'Agencia Europea per i Medicinali (<http://www.ema.europa.eu/>).

Altre informazioni: Flacone di vetro di tipo I di color ambra con tappo in gomma bromobutilica rivestita e ghiera in alluminio in contenitore di cartone.

Dimensioni della confezione di 1 flacone da 10 ml, 20 ml, 25 ml o 50 ml.

È possibile che non tutte le confezioni siano commercializzate.

PT

FOLHETO INFORMATIVO PARA:

Prevomax® 10 mg/ml

Solução injetável para cães e gatos

Titular da autorização de introdução no mercado: Le Vet Beheer BV, Wilgenweg 7, 3421 TV Oudewater, Países Baixos
Fabricante responsável pela libertação dos lotes: Produlab Pharma BV, Forellenweg 16, 4941 SJ Raamsdonksveer, Países Baixos

Nome do medicamento veterinário: Prevomax 10 mg/ml solução injetável para cães e gatos. Maropitant.

Descrição da substância ativa e outras substâncias: 1 ml contém: Substância ativa:

Maropitant 10 mg

Excipientes:

Álcool bencilico (E1519) 11,1 mg

Solução transparente, incolora a amarelo-claro.

Indicações:

Cães:

- Tratamento e prevenção de náuseas induzidas pela quimioterapia.
- Prevenção do vômito, exceto o induzido pelo enjojo provocado pelo movimento.
- Tratamento do vômito, em associação com outras medidas de suporte.
- Prevenção de náuseas e vômito no período perioperatório e melhoria na recuperação da anestesia geral após administração de morfina (agonista dos recetores opiáceos μ).

Gatos:

- Prevenção do vômito e redução de náuseas, exceto os induzidos pelo enjojo provocado pelo movimento.
- Tratamento do vômito, em associação com outras medidas de suporte.

Contraindicações: Não existem.

Reações adversas: Pode ocorrer dor no local de injeção quando administrado por via subcutânea.

Nos gatos é muito frequentemente observada uma resposta moderada a grave à injeção (em aproximadamente um terço dos gatos).

Em casos muito raros podem ocorrer reações de tipo anafilático (edema alérgico, urticária, eritema, colapso, dispneia, palidez das membranas mucosas).

A frequência dos eventos adversos é definida utilizando a seguinte convenção:

- Muito frequente (mais de 1 em 10 animais tratados apresentando evento(s) adverso(s))
- Frequente (mais de 1 mas menos de 10 animais em 100 animais tratados)
- Pouco frequentes (mais de 1 mas menos de 10 animais em 1.000 animais tratados)
- Raros (mais de 1 mas menos de 10 animais em 10.000 animais tratados)
- Muito rara (menos de 1 animal em 10.000 animais, incluindo relatos isolados).

Caso detete quaisquer efeitos secundários, mesmo que não estejam mencionados neste folheto, ou caso pense que o medicamento veterinário não funcionou corretamente, informe o seu médico veterinário.

Especies-alvo: Caninos (cães) e felinos (gatos).

Dosagem em função da espécie, vias e modo de administração: Administração por via intravenosa ou subcutânea em cães e gatos.

Prevomax solução injetável deve ser administrado por via subcutânea ou intravenosa, uma vez ao dia, na dose de 1 mg de maropitant/kg de peso corporal (1 ml/10 kg de peso corporal). O tratamento pode ser repetido até cinco dias consecutivos.

A administração intravenosa de Prevomax deve ser em bolus único, sem misturar o medicamento veterinário com outros líquidos.

Instruções com vista a uma utilização correta: Para prevenir o vômito, a administração de Prevomax solução injetável deve ocorrer com antecedência superior a 1 hora. A duração do efeito é aproximadamente de 24 horas e, portanto, o tratamento pode ser efetuado na noite anterior à administração de um agente que possa provocar emese (por ex. quimioterapia).

Devido à ocorrência frequente de dor transitoria durante a injeção subcutânea, pode ser necessária a aplicação de medidas de contenção adequadas ao animal. A administração do medicamento veterinário a uma temperatura refrigerada pode reduzir a dor da injeção.

Considerando a grande variação farmacocinética e que o maropitant se acumula no organismo após a repetição da administração diária, doses inferiores à recomendada podem ser suficientes em alguns animais e na repetição da administração.

Intervalo de segurança: Não aplicável.

Precauções especiais de conservação: Manter fora da vista e do alcance das crianças.

Este medicamento veterinário não necessita de quaisquer precauções especiais de conservação.

Prazo de validade após a primeira abertura do frasco: 56 dias. Não utilizar depois de expirado o prazo de validade indicado no rótulo do frasco depois de VAL. A validade refere-se ao último dia do mês.

Advertências especiais: Advertências especiais para cada espécie-alvo: O vômito pode estar associado a situações graves, severamente debilitantes, e a sua causa deve ser averiguada. Medicamentos como o Prevomax devem ser utilizados em conjunto com outras medidas de suporte, como dieta e reposição de fluidos, de acordo com as recomendações do médico veterinário.

O maropitant é metabolizado no fígado, pelo que deve ser utilizado com precaução em cães e gatos com doença no fígado. O Prevomax deve ser utilizado com precaução em animais que sofram de doenças cardíacas ou tenham predisposição para essas doenças.

Não é recomendada a administração de Prevomax solução injetável no tratamento do vômito causado pelo enjojo provocado pelo movimento.

Cães:

Apesar de o maropitant ter demonstrado ser eficaz no tratamento e na prevenção da emese induzida pela quimioterapia, foi considerado mais eficaz se utilizado preventivamente. Por isso, é recomendada a administração do medicamento veterinário previamente à administração do agente quimioterápico.

Gatos:

A eficácia do maropitant na redução de náuseas em gatos foi demonstrada em estudos com um modelo experimental (utilização de xilazina para a indução de náuseas).

Precauções especiais para utilização em animais: A segurança do maropitant não foi demonstrada em cães com idade inferior a 8 semanas, gatos com idade inferior a 16 semanas, nem em cadelas e gatas gestantes ou lactantes. O médico veterinário responsável deve realizar uma avaliação benefício-risco antes da administração do medicamento veterinário em cães com idade inferior a 8 semanas, em gatos com idade inferior a 16 semanas ou em cadelas ou gatas gestantes ou lactantes.

Precauções especiais a adotar pela pessoa que administra o medicamento aos animais: Lavar as mãos após a administração do medicamento veterinário. Em caso de autoinjeção accidental, dirija-se imediatamente a um médico e mostre-lhe o folheto informativo ou o rótulo. O maropitant demonstrou ser potencialmente irritante para os olhos e em caso de exposição ocular accidental, lavar os olhos com água abundante e procurar ajuda médica.

Gestão e lactação: Administrar apenas em conformidade com a avaliação benefício-risco realizada pelo médico veterinário responsável, dado não terem sido conduzidos estudos de toxicidade reprodutiva conclusivos em nenhuma espécie animal.

Interações medicamentosas e outras formas de interação: O medicamento veterinário não deve ser utilizado concomitantemente com antagonistas dos canais de cálcio, dado que o maropitant tem afinidade para os canais de cálcio.

O maropitant liga-se fortemente às proteínas plasmáticas e pode competir com outros medicamentos com forte ligação.

Sobredosagem (sintomas, procedimentos de emergência, antídotos): Excluindo as reações transitorias no local de injeção após administração subcutânea, o maropitant foi bem tolerado em cães e gatos jovens após injeções diárias de até 5 mg/kg (5 vezes a dose recomendada) durante 15 dias consecutivos (3 vezes a duração de administração recomendada).

Não há dados sobre a sobredosagem em gatos adultos.

Incompatibilidades: O Prevomax não deve ser misturado com outros medicamentos veterinários na mesma siringa, já que a sua compatibilidade com outros medicamentos não foi testada.

Precauções especiais de eliminação do medicamento não utilizado ou dos seus desperdícios: O medicamento veterinário não utilizado ou os seus desperdícios devem ser eliminados de acordo com os requisitos nacionais.

Data da última aprovação do folheto informativo: Encontram-se disponíveis informações detalhadas sobre este medicamento veterinário no website da Agência Europeia de Medicamentos (<http://www.ema.europa.eu/>).

Outras informações: Frasco de vidro âmbar de tipo I fechado com tampa de borracha de bromobutilo revestida e cápsula de alumínio, numa caixa de cartão.

Apresentações: 1 frasco de 10 ml, 20 ml, 25 ml ou 50 ml.

É possível que não sejam comercializadas todas as apresentações.

xxxx

Product: Prevomax - 20 ml - Leaflet - ES-IT-PT	Proof: 1.1 (CC)	Date: 12-07-2017	Proof:	Date:
Dimensions: 140 mm x 450 mm	1.2 (CC)	17-07-2017		
Primary brand name font size: 23pt	1.3 (DL)	06-09-2017		
Primary brand description font size: 13.8pt	1.4 (NH)	03-10-2017		
Body text font size: 8pt				
Item code: XXXX				
Pharmacode: N/A				
STYLE DEVIATIONS				
Pantone reference guide Colours to be printed:				
BLACK				
Regulatory			Date	
Marketing			Date	
Technical.....			Date	
Do not print				
PROFILE				
				