

Amoxival® vet

200 mg - 400 mg



(SE) Amoxival® vet 200 mg och 400 mg tabletter för hund

NAMN PÅ OCH ADRESS TILL INNEHAVAREN AV GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING OCH NAMN PÅ OCH ADRESS TILL INNEHAVAREN AV TILLVERKNINGSTILLSTÅND SOM ANSVARAR FÖR FRISLÄPPANDE AV TILLVERKNINGSSATS, OM OLIKA

Innehavare av godkännande för försäljning:

Ceva Santé Animale, 10, av. de La Ballastière, 33500 Libourne, Frankrike

Tillverkare ansvarig för frisläppande av tillverkningsatts:

Ceva Santé Animale, Boulevard de la Communication, Zone Autoroutière, 53950 Louverne, Frankrike

DET VETERINÄRMEDICINSKA LÄKEMEDELTS NAMN

Amoxival® Vet 200 mg tabletter för hund

Amoxival® Vet 400 mg tabletter för hund

DEKLARATION AV AKTIV(A) SUBSTANS(ER) OCH ÖVRIGA SUBSTANSER

En 200 mg tablett innehåller:

Amoxicillin 200 mg

En 400 mg tablett innehåller:

Amoxicillin 400 mg

Hjälpämne innehållande natriumbenzoat (E211)

INDIKATIONER

Hund: Behandling av bakteriella infektioner i mag-tarmkanal, andningsvägar och urogenitala samt hud och sårinfektioner orsakade av mikroorganismer känsliga för amoxicillin.

KONTRAIKATIONER

Skall inte användas till djur med känd överkänslighet mot penicilliner eller andra beta-laktamer eller något hjälpämne. Skall inte ges till djur med kraftigt nedsatt njurfunktion och samtidig onormalt låg urinproduktion. Skall inte användas till kanin, marsvin, hamster, ökenråttor eller chinchilla. Skall inte användas vid infektioner med beta-laktamasproducerande bakterier eller när resistens mot beta-laktamantibiotika föreligger.

BIVERKNINGAR

Efter administrering kan symtom från mag-tarmkanalen (diarré, kräkning) förekomma. Allergiska reaktioner kan någon gång uppträda. Vid allergiska reaktioner skall behandlingen avbrytas. Om du observerar allvariga biverkningar eller andra effekter som inte nämns i denna bipacksedel, tala om det för veterinären.

DJURSLAG: Hund.

DOSERING FÖR VARJE DJURSLAG, ADMINISTRERINGSSÄTT OCH ADMINISTRERINGSVÄG

Oralt intag (via munnen). 10 mg amoxicillin/kg kroppsvikt två gånger dagligen under 5 på varandra följande dagar, eller längre, beroende på effekt. Tabletterna kan delas på mitten:

Amoxival® vet 200 mg tabletter	
Kroppsvikt (kg)	Antal tabletter två gånger dagligen
5 -10	0,5
10 -20	1
20 -30	1,5
30 -40	2

Amoxival® vet 400 mg tabletter	
Kroppsvikt (kg)	Antal tabletter två gånger dagligen
10 -20	0,5
20 -40	1
40 -60	1,5
60 -80	2

ANVISNING FÖR KORREKT ADMINISTRERING

Tabletterna är smaksatta och kan ges direkt i munnen eller blandas i maten om det är nödvändigt. För bästa möjliga upptag av amoxicillin, är det första administrerings sättet att föredra och tabletterna bör då administreras skilt från fodergiva.

KARENSTID: Ej relevant

SÄRSKILDA FÖRVARINGSANVISNINGAR

Förvaras utom syn- och räckhåll för barn. Förvaras vid högst 25° C. Kvarvarande tablett skall förvaras i blistret och användas inom 12 timmar. Använd inte detta läkemedel efter utgångsdatumet på blistret och den yttre kartongen.

SÄRSKILDA VARNINGAR

Särskilda försiktighetsåtgärder för djur Officiella, nationella och lokala riktlinjer beträffande korrekt användning av bredspektrumantibiotika bör beaktas. Användning av produkten skall om möjligt baseras på bestämningar av känslighet för antibiotika. Användning av denna produkt på annat sätt än vad som anges i produktresumén kan öka förekomsten av bakterier vilka är resistenta mot amoxicillin. Effekten av behandling med betalaktamantibiotika kan också minska. Försiktighet skall iakttagas vid användning till andra små växtätare än de som nämns under avsnitt Kontraindikationer.

Särskilda försiktighetsåtgärder för personer som ger läkemedlet till djur Penicilliner och cefalosporiner kan orsaka överkänslighet (allergi) vid injektion, inandning, intag eller hudkontakt. Överkänslighet mot penicilliner kan leda till korsreaktioner med cefalosporiner och vice versa. Allergiska reaktioner mot dessa ämnen kan bland vara allvariga. Personer som är överkänsliga för amoxicillin skall undvika kontakt med det veterinärmedicinska läkemedlet. Hantera detta läkemedel med stor försiktighet för att undvika exponering, och vidta alla rekommenderade skyddsåtgärder. Om du utvecklar symtom efter en exponering, såsom hudutslag, uppsök genast läkare och visa bipacksedeln eller etiketten. Sullnad i ansikte, läppar

eller ögon eller andningsvägrigheter, är mer allvariga symtom och kräver akut medicinsk vård. Tvätta händerna efter administrering.

Användning under dräktighet och digvning Laboratoriestudier (råtta, mus) har inte visat fosterleddade effekter förutom vid höga doser. Det veterinärmedicinska läkemedlet skall endast användas under dräktighet och digvning i enlighet med ansvarig veterinärs nytta/risikbedömning.

Interaktioner med andra läkemedel och övriga interaktioner

Den baktericida effekten av amoxicillin upphävs vid samtidig användning av bakteriostatiskt verkande antibiotika (makrolider, sulfonamider och tetracykliner). Penicilliner kan öka effekten av aminoglykosider.

Överdosering (symptom, akuta åtgärder, motgift) (om nödvändigt)

Amoxicillin har mycket låg toxicitet hos domesticerade köttätare. Bortsett från enstaka fall av diarré, som finns rapporterat vid användning av rekommenderad dos, finns det inga biverkningar att vänta sig från en oavsiktlig överdosering. Vid fall av överdosering, skulle ytterligare symtom som centralnervös excitation eller kramp kunna förekomma.

SÄRSKILDA FÖRSIKTIGHETSÅTGÄRDER FÖR DESTRUKTION AV EJ ANVÄNT LÄKEMEDEL ELLER AVFALL, I FÖREKOMMANDE FALL

Fråga veterinären hur man gör med mediciner som inte längre används. Dessa åtgärder är till för att skydda miljön.

DATUM DÅ BIPACKSEDELN SENAST GODKÄNDES:

2023-04-17 (SE) - 2023-02-14 (FI)

ÖVRIGA UPPLYSNINGAR

Förpackningsstorlekar:

Kartong med 1 blister x 10 tabletter

Kartong med 2 blister x 10 tabletter

Kartong med 20 blister x 10 tabletter

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

Tillhandahålls endast efter förskrivning från veterinär.

Ytterligare upplysningar om detta veterinärmedicinska läkemedel kan erhållas hos ombudet för innehavaren av godkännandet för försäljning.

(DK) Amoxival® Vet 200 mg och 400 mg tabletter til hunde

NAVN OG ADRESSE PÅ INDEHAVEREN AF MARKEDSFØRINGSTILLADELSEN SAMT PÅ DEN INDEHAVER AF VIRKSOMHEDSGODKENDELSE, SOM ER ANSVARLIG FOR BATCHFRIGIVELSE, HVIS FØRSKELLIG HERFRA

Indehaver af markedsføringstilladelsen

Ceva Santé Animale, 10, av. de La Ballastière, 33500 Libourne, Frankrig

Fremstiller ansvarlig for batchfrigivelse

Ceva Santé Animale, Boulevard de la Communication,

Zone Autoroutière, 53950 Louverne, Frankrig

VETERINÆRLÆGEMIDLETS NAVN

Amoxival 200 mg og 400 mg tabletter til hunde

ANGIVELSE AF DE(T) AKTIVE STOF(ER) OG ANDRE INDHOLDSTOFFER

En 200 mg tablet indeholder :

Amoxicillin 200,00 mg

En 400 mg tablet indeholder :

Amoxicillin 400,00 mg

Hjælpstof indeholdende natriumbenzoat (E211).

INDIKATIONER

Hos hunde: Behandling af bakterieinfektioner i fordøjelseskanalen, luftvejene og urin- og kønsvejene samt hud- og sårinfektioner forårsaget af følsomme organismer.

KONTRAIKATIONER

Bør ikke anvendes til dyr med kendt overfølsomhed over for penicilliner eller andre stoffer i β -laktamgruppen eller over for et eller flere af hjælpestofferne. Må ikke anvendes til dyr med alvorlig dysfunktion af nyrene ledsaget af anuri eller oliguri. Bør ikke anvendes til kaniner, marsvin, hamstere eller ørkenrotter og chinchillaer. Bør ikke anvendes i tilstedeværelse af β -laktamase producerende bakterier. Bør ikke anvendes, når der findes resistens mod β -laktam antibiotika.

BIVIRKNINGER

Efter indgivelse kan der opstå mavetarmproblemer (diarré, opkastning). Allergiske reaktioner kan af og til opstå. I tilfælde af allergi standses behandlingen. Hyp-pigheden af bivirkninger er defineret som:

- Meget almindelig (flere end 1 ud af 10 behandlede dyr, der viser bivirkninger i løbet af en behandling)

- Almindelige (flere end 1, men færre end 10 dyr af 100 behandlede dyr)

- Ikke almindelige (flere end 1, men færre end 10 dyr af 1.000 behandlede dyr)

- Sjældne (flere end 1, men færre end 10 dyr ud af 10.000 behandlede dyr)

- Meget sjældne (færre end 1 dyr ud af 10.000 behandlede dyr; herunder isolere-

rapporter). Kontakt din dyrlæge, hvis du observerer bivirkninger. Dette gælder også bivirkninger, der ikke allerede er anført i denne indlæggsseddel eller hvis du mener, at dette lægemiddel ikke har virket efter anbefalingerne.

Alternativt kan du indberette observerede bivirkninger via det nationale bivirk-

ningssystem: Lægemiddelstyrelsen - Axel Hejse Gade 1 - DK-2300 København S -

Websted: www.meldenbivirkning.dk

DYREARTER: Hunde

DOSERING FOR HVER DYREART, ANVENDELSESMÅDE OG INDGIVELSESVÆJ(E)

Oral indgivelse. 10 mg amoxicillin/kg legemsvægt 2 gange dagligt 5 dage i træk eller længere afhængigt af det kliniske respons. Tabletterne kan deles i halve:

Amoxival® Vet 200 mg tabletter	
Legemsvægt (kg)	Antal tabletter 2 gange dagligt
>5 -10<	0,5
>10 -20<	1
>20 -30<	1,5
>30 -40<	2

Amoxival® Vet 400 mg tabletter	
Legemsvægt (kg)	Antal tabletter 2 gange dagligt
>10 -20<	0,5
>20 -40<	1
>40 -60<	1,5
>60 -80<	2

Vær opmærksom på, at dyrlægen kan have foreskrevet anden anvendelse eller dosering end angivet i denne information. Følg altid dyrlægens anvisning og oplysningerne på doseringsetiketten.

OPLYSNINGER OM KORREKT ANVENDELSE

Tabletterne er tilsat smagsstoffer og kan indgives direkte i hundens gab eller om nødvendigt tilsættes foderet. For at opnå optimal biotilgængelighed af amoxicillin, er den første indgivelsesmåde at foretrække og tabletterne indgives uden for måltidene.

TILBAGEHOLDELSESTID: Ikke relevant.

EVENTUELLE SÆRLIGE FORHOLDSREGLER VEDRØRENDE OPBEVARING

Opbevares utilgængeligt for børn. Må ikke opbevares over 25°C. Alle delvist brugte tabletter skal returneres til den åbne blister og anvendes inden for 12 timer. Brug ikke dette veterinærlægemiddel efter den udløbsdato, der står på æsken og på blisterkortet. Udløbsdatoen refererer til den sidste dag i den pågældende måned.

SÆRLIG(E) ADVARSEL/ADVARSLER

Særlige forsigtighedsregler for dyret: Officiel, national og regional antibiotikapolitik med hensyn til brugen af bredspektrede antibiotika bør tages i betragtning. Det anbefales at der udføres følsomhedstest ved påbegyndelse af behandling. Anvendelse af produktet der afviger fra instruktionerne i produktresuméet kan øge forekomsten af bakterierestens over for amoxicillin, og kan nedsætte virkningen af behandling med beta-lactamantibiotika. Der bør udvises forsigtighed ved anvendelse til andre små planteadere end dem i afsnittet kontraindikationer.

Særlige forsigtighedsregler for personer, der administrerer lægemidlet: Penicilliner og cefalosporiner kan medføre overfølsomhed (allergi) efter injektion, indånding, indtagelse eller kontakt med huden. Penicillinoverfølsomhed kan føre til krydsreaktioner med cefalosporiner og omvendt. Allergiske reaktioner over for disse stoffer kan af og til være alvorlige. Hænder ikke dette produkt, hvis du ved, du er sensibiliseret eller hvis du er blevet rådet til ikke at arbejde med sådanne præparater. Hænder produktet med stor forsigtighed for at undgå at blive udsat for det, ved at træffe alle de anbefalede forholdsregler. Hvis du udvikler symptomer som følge af eksponering, som f.eks. hædsudslæt, bør du søge læge og vise lægen denne advarsel. Hævelse af ansigtet, læberne eller øjnene eller åndedrætsbesvær er mere alvorlige symptomer, der kræver øjeblikkelig lægehjælp. Vask hænder efter brug.

Drægtighed, digtning og æglægning: Laboratorieuundersøgelser (rotte, mus) har ikke afsløret embryotoksicitet eller teratogenticitet underlagt ved høje doser. Må kun anvendes i overensstemmelse med den ansvarlige dyrlæges vurdering af risk-benefit-forholdet.

Interaktion med andre lægemidler og andre former for interaktion: Amoxicillins baktericide effekt neutraliseres ved samtidig brug af bakteriostatisk virkende antimikrobielle midler (makrolider, sulfonamider og tetracycliner). Penicilliner kan øge effekten af aminoglykosider.

Eventuel overdosering (symptomer, nødprocedurer, modgift): Amoxicillins toksicitet hos kødædende husdyr er meget lav. Bortset fra lejlighedsvis tilfælde af diarre, som er blevet rapporteret ved den anbefalede dosis, forventes der ingen bivirkninger i tilfælde af overdosering. I tilfælde af overdosering kan der opstå symptomer som irritation af centralnervesystemet eller krampes.

EVENTUELLE SÆRLIGE FORHOLDSREGLER VED BORTSKAFFELSE AF BRUGTE LÆGEMIDLER ELLER AFFALD FRA SÅDANNE

Ikke anvendte veterinære lægemidler samt affald heraf bør destrueres i henhold til lokale retningslinier. Kontakt din dyrlæge eller apotekspersonalet vedrørende bortskaffelse af lægemidler, der ikke længere findes anvendelse for. Disse foranstaltninger skal bidrage til at beskytte miljøet.

DATO FOR SENESTE REVISION AF INDLÆGSSEDLEN

06/2021

ANDRE OPLYSNINGER

Æske med 1 blisterkort x 10 tabletter

Æske med 2 blisterkort x 10 tabletter

Æske med 20 blisterkort x 10 tabletter

Ikke alle pakningsstørrelser er nødvendigvis markedsført.

De bedes kontakte den lokale repræsentant for indehaveren af markedsforsørgstilsædlen, hvis De ønsker yderligere oplysninger om dette veterinærlægemiddel.

Senest reviderede indlægsseddel findes på www.indlaegsseddel.dk

FI PAKKAUSSELOSTE

Amoxival® vet 200 mg/ja 400 mg tabletit koiralle

MYNTILUVAN HALTIJAN NIMI JA OSOITE SEKÄ ERÄN VAPAUTTAMISESTA VASTAANVAALMISTAJAN NIMI JA OSOITE EUROOPAN TALOUSALUEELLA, JOS ERI

Myyntiluvan haltija ja valmistaja:

Ceva Santé Animale

10, av. de la Ballastière, 33500 Libourne, Ranska

Erän vapauttamisesta vastaava valmistaja:

Ceva Santé Animale, Boulevard de la Communication,

Zone Autoroutière, 53950 Louverné, Ranska

ELÄINLÄÄKEVALMISTEEN NIMI

Amoxival® vet 200 mg tabletit koiralle

Amoxival® vet 400 mg tabletit koiralle

VAIKUTTAVAT JA MUUT AINEET

Yksi 200 mg tabletti sisältää:

Amoksisilliini 200,00 mg

Yksi 400 mg tabletti sisältää:

Amoksisilliini 400,00 mg

Apuaine sisältää natriumbensoaattia (E 211).

KÄYTTÖAIHEET

Koira: Amoksisilliinille herkkien mikrobien aiheuttamien ruoansulatuskanavan, hengitysteiden, virtsateiden, sukuelinten, ihon ja haavojen bakteri-infektoiden hoito.

VASTA-AIHEET

Ei saa käyttää eläimelle, jonka tiedetään olevan yliherkkä penisilliinille, muille beetalaktaami-antibiooteille tai valmisteen apuaineille. Ei saa käyttää eläimelle, jolla on vakava munuaisten toimintahäiriö, johon liittyy virtsaamattomuus tai vähävirtsaus. Ei saa käyttää kanille, marsulle, hamsterille, gerbiille eikä sissille. Ei saa käyttää beetalaktamiasia tuottavia bakteereja vastaan. Ei saa käyttää tilanteissa, joissa esiintyy resistenssiä beetalaktaamiantibiooteille.

HAITTAVAIKUTUKSET

Valmisteen annon jälkeen voi esiintyä ruoansulatuskanavan oireita (ripulia, oksentelua). Joskus voi esiintyä allergisia reaktioita. Tapauksissa, joissa esiintyy allergiaa, hoito tulee lopettaa. Jos havaitset vakavia vaikutuksia tai joutakun muita sellaisia vaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä selosteessa, ilmoita asiasta eläinlääkärillesi.

KOHDE-ELÄINLAJIT: Koira.

ANNOSTUS, ANTOREITIT JA ANTOTAVAT KOHDE-ELÄINLAJEITTAIN

Suun kautta.

10 mg amoksisilliini/kg kahdesti vuorokaudessa 5 perättäisen päivän ajan tai pidempään kliinisestä vasteesta riippuen. Tabletit voidaan puolitaa.

Amoxival® vet 200 mg		Amoxival® vet 400 mg	
Paino (kg)	Tabletteja kahdesti vuorokaudessa	Paino (kg)	Tabletteja kahdesti vuorokaudessa
5 - 10	0,5		
10 - 20	1	10 - 20	0,5
20 - 30	1,5	20 - 40	1
30 - 40	2	40 - 60	1,5
		60 - 80	2

ANNOSTUSOHJEET

Tabletit ovat maustettuja ja ne voidaan antaa suoraan koiran suuhun tai liisätä tarvittaessa ruokaan. Jotta amoksisilliinin biologinen hyötösus olisi mahdollisimman hyvä, valmistee tulee antaa mieluiten suoraan suuhun eikä arterioiden yhteydessä.

SÄILYTYSOLOSUHTEET

Ei lasten ulottuville eikä näkyville. Säilytä alle 25°C. Jaettu tabletti on säilytettävä avatussa läpipainopakauksessa ja käytettävä 12 tunnin kuluessa. Ei saa käyttää läpipainopakauksen ja koteloon merkityn viimeisen käyttöpäivämäärän jälkeen.

ERITYISVAROITUKSET

Eläimiä koskevat erityiset varotoimet

Mikroblääkehoidoja koskevat viranomaisohjeet ja paikalliset ohjeet tulee ottaa huomioon laajirajaisia mikroblääkkeitä käytettäessä. Hoitoa aloitettaessa suositellaan asianmukaisen herkkyysmäärityksen sille tai sinua on neuvottu välttämään tällaisten valmisteen käsittelyä. Käsittelemällä valmistetta hyvin varovaisesti, jotta et altistuisi sille, ja huolehdi kaikista suositelluista varotoimista. Jos sinulle kehittyy altistuksen jälkeen oireita, esimerkiksi ihottumaa, käänny lääkäriin puoleen ja näytä hänelle tämä varoitus. Kasvojen, huulten tai silmien alueen turvotus tai hengitysvaikeudet ovat vakavampia oireita ja vaativat kiireellistä lääkärihoitoa. Pese kädet käytön jälkeen.

Erityiset varotoimenpiteet, joita eläinlääkevalmistetta antavan henkilön on noudatettava

Penisilliinin ja kefalosporiinin injisoinen, inhaloiminen, nauttimisen suun kautta tai ihokontakti voi aiheuttaa yliherkkyyttä (allergiaa). Yliherkkyyks penisilliinille voi aiheuttaa ristireaktioita kefalosporiineille ja päinvastoin. Näiden aineiden aiheuttamat allergiset reaktiot voivat joskus olla vakavia. Älä käsittele valmistetta, jos tiedät herkistyneesi sille tai sinua on neuvottu välttämään tällaisten valmisteen käsittelyä. Käsittelemällä valmistetta hyvin varovaisesti, jotta et altistuisi sille, ja huolehdi kaikista suositelluista varotoimista. Jos sinulle kehittyy altistuksen jälkeen oireita, esimerkiksi ihottumaa, käänny lääkäriin puoleen ja näytä hänelle tämä varoitus. Kasvojen, huulten tai silmien alueen turvotus tai hengitysvaikeudet ovat vakavampia oireita ja vaativat kiireellistä lääkärihoitoa. Pese kädet käytön jälkeen.

Käyttö tiineiden tai laktation aikana

Laboratoriotutkimuksissa (rotta, hiiri) valmistee ei ollut alkio toksinen eikä epämuodostuma aiheuttava muutoin kuin suuria annoksia käytettäessä. Valmistetta voidaan käyttää tiineiden tai laktation aikana ainoastaan hoidosta vastaavan eläinlääkärin tekemän hyöty-riskiarvioin perusteella.

Yhteisvaikutusten muiden lääkevalmisteiden kanssa sekä muut yhteisvaikutukset

Bakteriostaattisesti vaikuttavien mikroblääkkeiden (makrolidien, sulfonamidien tai tetrasyklinien) samanaikainen käyttö kumoo amoksisilliinin bakterisidisen vaikutuksen. Penisilliinit saattavat voimistaa aminoglykosidien vaikutusta.

Yliannostus (oireet, hätätoimenpiteet, vastalääkkeet)

Amoksisilliinin toksisuus on hyvin vähäistä lihaa syöville kotieläimillä. Ohjeannoksen yhteydessä raportoitua sunnaita ripulia lukuun ottamatta, vahingossa tapahtuva yliannostus ei todennäköisesti aiheuta mitään haittavaikutuksia. Yliannostustapauksessa saattaa esiintyä myös muita oireita kuten keskushermoston kiihottuneisuutta tai kouristuksia.

ERITYISES VAROIMET KÄYTTÄMÄTTÖMÄN VALMISTEEN TAI LÄÄKEJÄTTEEN HÄVITTÄMISEKSI

Kysy käyttämättömiä lääkkeitä hävittämistä eläinlääkäriltäsi. Nämä toimenpiteet on tarkoitettu ympäristön suojelemiseksi.

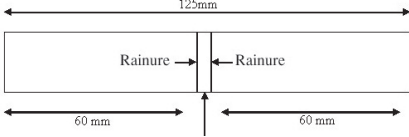

PÄIVÄMÄÄRÄ, JOLLOIN PAKKAUSSELOSTE ON VIIMEKSI HYVÄKSYTTY: 14.02.2023

MUUT TIEDOT

Pakkauskoost:

Pahvikotelo, jossa 1 läpipainopakkaus, jossa 10 tablettia (10 tablettia). Pahvikotelo, jossa 2 läpipainopakkausta, joissa kussakin 10 tablettia (20 tablettia). Pahvikotelo, jossa 20 läpipainopakkausta, joissa kussakin 10 tablettia (200 tablettia). Kaikkia pakkauskojoja ei välttämättä ole markkinoilla.

Lisätietoja tästä eläinlääkevalmistesta saa myyntiluvan haltijan paikalliselta edustajalta.

Ceva Laval Campus: Amoxival® Vet 200 mg et 400 mg SE DK FI		Version : 0124	BAT ECHELLE I
<input checked="" type="checkbox"/> Notice <input type="checkbox"/> Etiquette <input type="checkbox"/> Stickers <input type="checkbox"/> Autre :	Format à plat : 125x270 mm	Pantones utilisés :	
	Format : <input checked="" type="checkbox"/> à la française ↓ <input type="checkbox"/> à l'italienne ↔ Si format italien nb de feuillets :	<input checked="" type="checkbox"/> Pant Black Matière de l'article imprimé <input checked="" type="checkbox"/> blanc 40 - 50 g <input type="checkbox"/> opaque classique 45 g	
<input type="checkbox"/> Code à plat :	<input type="checkbox"/> Pliage définitif : Ceva Laval Campus <input type="checkbox"/> Particularité : 1 pli imprimeur à 125 x 180 mm		
<input checked="" type="checkbox"/> Code pliée : S0452-02	<input checked="" type="checkbox"/> Pliage définitif : IMPRIMEUR <input type="checkbox"/> pli croisé <input type="checkbox"/> Groupage notice par :	Rainurage : <input type="checkbox"/> 	
Date : 01/02/24	BAT n° : 4		

Font size : 7 pt

BAT1 : corrections texte

BAT2 : corrections texte

BAT3 : corrections texte

BAT4 : suppression du picto dans le C stamp