

Amoxival® vet

200 mg - 400 mg



(SE) Amoxival® vet 200 mg och 400 mg tablett 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 OLIIKA

Innehavare av godkännande för försäljning:

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

Tillverkare ansvarig för frisläppande av tillverkningsats:

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

DET VETERINÄRMEDICINSKA LÄKEMEDELTS NAMN

Amoxival® Vet 200 mg tablett för hund

Amoxival® Vet 400 mg tablett 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 natriumbensoat (E211)

INDIKATIONER

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

KONTRAINDIKATIONER

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

BIVERKNINGAR

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

DJURSLAG: Hund.

DOSERING FÖR VARJE DJURSLAG, ADMINISTRERINGSSÄTT OCH ADMINISTRERINGSVÄG

Orat 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 tablett

Kroppsvikt (kg)	Antal tablett(er) två gånger dagligen
5-10	0,5
10-20	1
20-30	1,5
30-40	2

Amoxival® vet 400 mg tablett

Kroppsvikt (kg)	Antal tablett(er) 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 administreringssättet 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 tabletter skall förvaras i blistret och användas inom 12 timmar. Använd inte detta läkemedel efter utgångsdatumet på blistret och den ytter 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 bestämmningar av känslighet för antibiotika. Användning av denna produkt på annat sätt än vad som angis i produktdressén kan öka förekomsten av bakterier vilka är resista mot amoxicillin. Effekten av behandling med betalaktamantibiotika kan också minska. Försiktigheten skall iakttas vid användning till andra små växttare än de som nämns under avsnitt Kontraindikationer.

Särskilda försiktighetsåtgärder för personer som ger läkemedlet till djur Penicilliner och céfalsporiner kan orsaka överkänslighet (allergi) vid injektion, inhandling, intag eller hudkontakt. Överkänslighet mot penicilliner kan leda till konsektioner med céfalsporiner och vice versa. Allergiska reaktioner mot dessa ämnen kan ibland vara allvarliga. Personer som är överkänsliga för amoxicillin skall undvika kontakt med det veterinärmedicinska läkemedlet. Häntera detta läkemedel med stor försiktighet för att undvika exponering och vidta alla rekommenderade skyddsåtgärder. Om du uteväcker symptom efter en exponering, såsom hudutslag, uppsök genast läkare och visa bipacksedeln eller etiketten. Svhad i ansiktet, läppar

eller ögon eller andningsvärvheter, är mer allvarliga symptom och kräver akut mediskt vård. Tvätta händerna efter administration.

Användning under dräktighet och digivning Laboratoriestudier (rätt, mus) har inte visat fosterskadande effekter förutom vid höga doser. Det veterinärmedicinska läkemedlet skall endast användas under dräktighet och digivning i enlighet med anvisningar i veterinärs nytt/riskbedömning.

Interaktioner med andra läkemedel och övriga interaktioner Den bakteriella effekten av amoxicillin upphålls 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 köttäggare. Bortsett från enstaka fall av diaré, som finns rapporterat vid användning av rekommenderad dos, finns det inga biverkningar att vänta sig från en oavsett överdosering. Vid fall av överdosering, skulle ytterligare symptom som centralnervös excitation eller krämer kunna förekomma.

SÄRSKILDA FÖRSIKTIGHETSÅTGÄRDER FÖR DESTRUCTION AV EJ ANVÄNT LÄKEMEDEL ELLER AVFALL, I FÖREKOMMENDE 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 tablett(er)

Kartong med 2 blistrar x 10 tablett(er)

Kartong med 20 blistrar x 10 tablett(er)

Eventuellt kommer intill alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

Tillhandahålls endast efter förskrivning från veterinär.

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

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

NAVN OG ADRESSE PÅ INDEHAVEREN AF MARKEDSFÖRINGSTILLADELSSEN SAMT PÅ DEN INDEHAVER AF VIRKSOMHEDSGODKENDELSE, SOM ER ANSVARIG FOR BATCFRIGIVELSE, HVIS FORSKELLIG HERFRA

Innehaver af markedsføringstildelen

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

VETERINÆRLÆGEN/EMDLETS NAVN

Amoxival 200 mg och 400 mg tablett(er) til hunde

ANGIVELSE AF DE(T) AKTIVE STOF(FER) OG ANDRE INDHOLDSSSTOFFER

En 200 mg tablet indeholder :

Amoxicillin 200,00 mg

En 400 mg tablet indeholder :

Amoxicillin 400,00 mg

Hjælpestof indeholdende natriumbensoat (E211).

INDIKATIONER

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

KONTRAINDIKATIONER

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

BIVIRKNINGER

Efter indgivelse kan der opstå mævetarmproblemer (diarré, opkastning). Allergiske reaktioner kan af og til opstå. I tilfælde af allergi standses behandlingen. Hypersensibilitet af biverkninger er defineret som:

- Mægt almindelig (flere end 1 ud af 10 behandlede dyr, der viser biverkninger 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)
- Sjeldne (flere end 1, men færre end 10 dyr ud af 10.000 behandlede dyr, herunder isolerede rapporter). Kontakt din dyrlæge, hvis du observerer biverkningen. Dette gælder også biverkninger, der ikke allerede er anført i denne indlæggseddel eller hvis du mener, at dette lægemiddel ikke har virket efter anbefalingerne.

Alternativt kan du indberette observerede biverkninger via det nationale bivirkningssystem: Lægemiddelstyrelsen - Axel Heides Gade 1 - DK-2300 København S - Websted: www.meldenbivirkning.dk

DYREARTER: Hunde

DOSERING FOR HVER DYREART, ANVENDELSESMÅDE OG INGDIVELLESSEVE(JE)

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

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

Amoxival® Vet 400 mg tablett

Amoxival® Vet 400 mg tablett	
Legemsvægt (kg)	Antal tablett(er) 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 som nødvendigt tilsvætes foderet. For at opnå optimal biotilgængelighed af amoxicillin, er den første indgivelsesmåde at foretrække og tabletterne indgives uden for måltidene.

TILBAGEHOLDELESTID: 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 veterinarlægemiddel efter den udlebsdato, der står på æsken og på blisterkortet. Udlebsdatoen refererer til den sidste dag i den pågældende måned.

SÆRLIG(E) ADVARSEL/ADVARSLER

Særlige forsigtighedsregler for dyret: Officiel, national og regional antibiotikapoltik med hensyn til brugen af bredspektrede antibiotika bør tages i betragtning. Det anbefales at der udføres folsomhedstest ved påbegyndelse af behandling. Anvendelse af produktet der afviser fra instruktionerne i produkt-resuméet kan øge forekomsten af bakterieresistens over for amoxicillin, og kan nedsætte virkningen af behandling med beta-lactamantibiotika. Der bør udvises forsigtighed ved anvendelse til andre små planteædere 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. Penicillineroverfølsomheden kan føre til krydsreaktioner med cefalosporiner og omvendt. Allergiske reaktioner over for disse stoffer kan af og til være alvorlige. Håndter ikke dette produkt, hvis du ved, du er sensibiliseret eller hvis du er blevet rådet til ikke at arbejde med sådanne præparater. Håndter produktet med stor forsigtighed for at undgå at blive utsat for det, ved at træffe alle de anbefalede forholdsregler. Hvis du udvikler symptomer som følge af eksponering, som f.eks. hududsættet, bør du søge læge og visse iagen denne advarsel. Hævelse af ansigt, læberne eller øjnene eller andredattersbesvær er mere alvorlige symptomer, der kræver øjeblikkelig lægehjælp. Vask hånden efter brug.

Dregtighed, diegivning og æglegning: Laboratorieundersøgelser (rotte, mus) har ikke afsløret embryotoxicitet eller teratogenicitet undtagen ved høje doser. Må kun anvendes i overensstemmelse med den ansvarlige dyrleges vurdering af risk/benefit-forholdet.

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

Eventuel overdosering (symptomer, nødprocedurer, modgift): Amoxicillins toxicitet hos kødende husrør er meget lav. Bortset fra lejlighedsvis tilfælde af diarré, som er blevet rapporteret ved den anbefalte dosis, forevantes der ingen bivirkninger i tilfælde af overdosering. I tilfælde af overdosering kan der opstå symptomer som irritation af centralnervesystemet eller kræmper.

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

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

DATA FOR SENESTE REVISION AF INDLÆGSSEDDLEN 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.

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

Senest reviderede indlægseddelen findes på www.indlaegsdedel.dk.

FI PAKKAUSSELOSTE

Amoxival® vet 200 mg ja 400 mg tabletter koiralle

MYYNTILUVAN HALTIJAN NIMI JA OSOITE SEKÄ ERÄN VAPAUTTAMISESTA VASTAAVAN VALMISTAJAN NIMI JA OSOITE EUROOPAN TALOUSALUEELLA, JOS ERI

Myyntiluvan haltija ja valmistaja:

Ceva Santé Animale

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

Erän vapauttamisesta vastaaiva valmistaja:

Ceva Santé Animale, Boulevard de la Communication,
Zone Autoroutière, 53950 Louverné, Ranska

ELÄINLÄKEVALMISTEEN NIMI

Amoxival® vet 200 mg tabletter koiralle

Amoxival® vet 400 mg tabletter koiralle

VAIKUTTAVAT JA MUUT AINEET

Yksi 200 mg tabletti sisältää:

Amoksisillini 200,00 mg

Yksi 400 mg tabletti sisältää:

Amoksisillini 400,00 mg

Apuaine sisältää natriumbentsoatoolia (E 211).

KÄYTÖDÄIHEET

Koira: Amoksisillinille herkkien mikroben aiheuttamien ruoansulatuskanavan, hengitysteiden, virstateiden, sukulinten, ihan ja haavojen bakteeri-infektioiden hoito.

VASTA-AIHEET

Ei saa käyttää eläimelle, jonka tiedetään olevan yliherkkä penisillineille, muille betalaktami-antibiooteille tai valmisteen apuaineille. Ei saa käyttää eläimelle, jolla on vakava munuaisten toimintahäiriö, johon liittyy virtsaamatomuus tai vähävirtsaus. Ei saa käyttää kanille, marsulle, hamsterille, gerbillille elikä sissillalle. Ei saa käyttää betalaktamaasiaa tuottavia bakteereja vastaan. Ei saa käyttää tilanteissa, joissa esiintyy resistensiä betalaktamantibiooteille.

HAITTAVAIKUTUKSET

Valmisteen annon jälkeen voi esiintyä ruoansulatuskanavan oireita (ripuila, oksentelu). Joskus voi esiintyä allergisia reaktioita. Tapaussissa, joissa esiintyy allergia, hoito tulee lopettaa. Jos havaitset vakavia vaikutuksia tai joitakin muita sellaisia vaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä selosteessa, ilmoita asiasta eläinlääkärilles.

KOHDE-ELÄINLAIJT:

Koira.

ANNOSTUS, ANTOREITIT JA ANTOTAVAT KOHDE-ELÄINLAJITTAAN

Suuun kautta.

10 mg amoksisillini/kg kahdesti vuorokaussa 5 perättäisen päivän ajan tai pidempään klinisistä vasteesta riippuen. Tabletti voidaan puolittaa.

Amoxival® vet 200 mg		Amoxival® vet 400 mg	
Paino (kg)	Tabletteja kahdesti vuorokaussa	Paino (kg)	Tabletteja kahdesti vuorokaussa
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

Tabletti ovat maustettuja ja ne voidaan antaa suoraan koiran suuhun tai lisästä tarvittaessa ruoakan. Jotta amoksisillini biologinen hyötyosuus olisi mahdollisimman hyvä, valmiste tulee antaa mieluiten suoraan suuhun elikä aterioihin yhteydessä.

SÄILYTYSOLOSUHTEET

Ei lasten ulottuville elikä näkyville. Säilytä alle 25 °C. Jaettu tabletti on säilytetään avattua läpipainopakkauksessa ja käytettävä 12 tunnin kuluessa. Ei saa käyttää läpipainopakkauksen ja koteloon merkityn viimeisen käyttöpäivämäärän jälkeen.

ERITYISVAROITUUKSET

Eläimiä koskevat erityiset varotoimet

Mikrobioläkehoitoja koskevat viranomaishojeet ja paikalliset hojeet tulee ottaa huomioon laajakirjaisu mikrobioläkekeitä käytettäessä. Hoitoa aloitetaessa suosittelaan asianmukainen herkkyysmääritykseen tekova. Valmisteen käyttö valmistehteenvedosta polketeen saatatta lisätä amoksisillinille resistentien bakteerien esiintyvyyttä ja heikentää betalaktamiantibioottien tehoa. Muiden, kuin kohdassa Vasta-aiheet mainittujen, pienten kasvinsyöjen hoidossa on noudatavata varovaisuutta.

Erityiset varotoimenpiteet, joita eläinlääkevalmisteista antavan henkilön on noudatavalla

Penisillineen ja kefaloniparinin injosiominen, inhalointinen, nauttiminen suun kautta tai ihokontakti voi aiheuttaa yliherkkyyttä (allergia). Yliherkkyys penisillineille voi aiheuttaa ristireaktioita kefaloniparinille ja päinvastoin. Nämä aineetidaihetta aiheuttavat allergiset reaktiot voivat joskus olla vakavia. Älä käsittele valmista, jos tiedät herkynneestä sille tai sinua on neuvoitu välttämään tällaisten valmisteiden käsitteilyä. Käsittele valmista hyvin varovaisesti, jotta et altistuisi sille, ja huolehdi kaikista suojuksista varotoimistosta. Jos sinulle kehittyy altistuksen jälkeen oireita, esimerkiksi ihottumaa, kääny lääkärin puoleen ja näytä hänelle tämä varoitus. Kasvojen, hultuen tai silmien alueen turvotus tai hengitysvalkuudet ovat vakavampia oireita ja vaativat kielletä lääkärinhoitoa. Pese kädet käytön jälkeen.

Käytötä tiineyden tai laktation aikana

Laboratoriottimukisissa (rotta, hiiri) valmistetai ei ollut alkiotoksinen elikä epämuodostuma aiheuttaa muutoin kuin suuria oikoisia käytettäessä. Valmista valmistetaan käytäyden tiineyden tai laktation aikana ainoastaan hoidosta vastaavalla eläinlääkärin tekemässä hyvin varovaisella.

Yhteisvaikutukset muiden lääkevalmisteiden kanssa sekä muut yhteisvaikutukset

Bakterioraatisesti vaikuttavien mikrobioläkeiden (makrolidien, sulphonamidien tai tetracyklinien) samanaikainen käyttö kumoaa amoksisillinin bakteirisidens vaikutukseen. Penisilliniit saattavat voimistaa aminoglykosidien vaikutusta.

Yliannostus (oireet, häätötoimenpiteet, vastalääkäke)

Amoksisillinillä tokiisuus on hyvin vähäistä ilhaa syövillä kotieläimillä. Ohjeankkossa yhteydessä raportoitua satunnaisista riupilu lukun ottamatta, vahingossa tapahtuva yliannostus ei todennäköisesti aiheuta mitään haittavaikeutuksia. Yliannostustapauksessa saatata esiintyä myös muita oireita kuten keskushermoston kiuhottuneisuutta tai kouristusia.

ERITYiset VAROTOIMET KÄYTÄMÄTTÖMÄN VALMISTEEN TAI LÄÄKEJÄTTEEN HÄVITTÄMISEKSI

Kysy käytämättömien lääkkeiden hävittämisestä eläinlääkäritästä. Nämä toimenpiteet on tarkoitettu ympäristön suojelemiseksi.

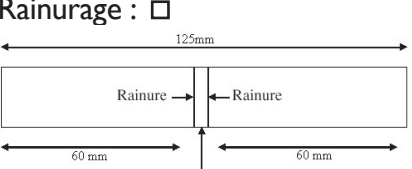
PÄIVÄMÄÄRÄ, JOLLOIN PAKKAUSSELOSTE ON VIIMEISKI HYVÄKSYTty: 14.02.2023

MUUT TIEDOT

Pakkaukset:

Pahvikotelot, jossa 1 läpipainopakkaus, jossa 10 tabletti (10 tablettia). Pahvikotelot, jossa 2 läpipainopakkausta, joissa kussakin 10 tabletti (20 tablettia). Pahvikotelot, jossa 20 läpipainopakkausta, joissa kussakin 10 tabletti (200 tablettia). Kaikkia pakkauksoja ei välttämättä ole markkinoina.

Lisätietoja tästä eläinlääkevalmisteesta 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 Format : <input checked="" type="checkbox"/> à la française ↕ <input type="checkbox"/> à l'italienne ↔ Si format italien nb de feuillets :	Pantones utilisés : <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		Laval campus

Font size : 7 pt

BAT1 : corrections texte

BAT2 : corrections texte

BAT3 : corrections texte

BAT4 : suppression du picto dans le C stamp