



**REZUMATUL CARACTERISTICILOR PRODUSULUI**

TERESA VIDE LA RODRIGUEZ  
QUALIFIED PERSON  
PHARMACOLOGICAL

laboratorios **syva**, s.a.u.  
Avda. Parroco Pablo Diez, 49-57  
24010 LEÓN - España  
C.I.F.: A - 78633356



**1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR**

NEUXYN 5% - 50 mg/ml solutie injectabila pentru bovine, ecvine și suine

**2. COMPOZIȚIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ**

**Substanța activă:**

Flunixin (meglumin)..... 50 mg

**Excipienți:**

Fenol..... 5 mg

Formaldehida de sodiu sulfoxilat..... 2,5 mg

Apa pentru produse injectabile q.s.f. .... 1 ml

Pentru lista completă a excipienților, vezi secțiunea 6.1.

**3. FORMA FARMACEUTICĂ**

Soluție injectabilă. Soluție incoloră transparentă

**4. PARTICULARITĂȚI CLINICE**

**4.1 Specii țintă**

Bovine, Ecvine, Suine

**4.2 Indicații pentru utilizare, cu specificarea speciilor țintă**

**Bovine:** tratamentul inflamațiilor severe asociate bolilor tractului respirator.

**Ecvine:** tratamentul durerii viscerale asociate cu sindromul de colici. Tratamentul inflamației și suprimarea durerii în cazul afecțiunilor musculoscheletice.

**Suine:** terapia complementară a sindromului mastită – metrita – agalaxie (MMA) la scroafe.

În toate cazurile când terapia cu corticosteroizi este contraindicată.

**4.3 Contraindicații**

A nu se administra la animale sub vârsta de 3 zile.

A nu se administra cailor cu hipersensibilitate cunoscută la flunixin.

**4.4 Atenționări speciale <pentru fiecare specie țintă>**

A nu se administra cailor de cursă cu 8 zile premergătoare competiției.

Trebuie stabilită cauza inflamației, durerii sau colicilor și tratată în timpul util cu terapie corespunzătoare.

**4.5 Precauții speciale pentru utilizare**

**Precauții speciale pentru utilizare la animale**

A nu se depăși dozele recomandate.

TERESA VARELA RODRIGUEZ  
QUALIFIED PERSON - PHARMACEUTICAL

laboratorios **syva**, s.a.u.  
Avda. Párroco Pablo Díez, 49-57  
24010 LEÓN - España  
C.I.F.: A - 78833856

A nu se amesteca cu alte produse in aceeași seringă.

A se evita injectarea intraarterială la cabaline, deoarece cauzează ataxie, incoordonare, hiperventilație, crize și slăbiciune musculară.

A se administra cu precauție la vitei cu semne de deshidratare, dacă semnele de deshidratare sunt observate se va începe tratamentul cu soluții pentru rehidratare.

#### **Precauții speciale care trebuie luate de persoana care administrează produsul medicinal veterinar la animale**

Nu au fost descrise.

#### **4.6 Reacții adverse (frecvență și gravitate)**

Ocazional după administrare la cai s-a observat colaps.

#### **4.7 Utilizare în perioada de gestație, lactație**

A nu se utiliza la femele în perioada de gestație.

#### **4.8 Interacțiuni cu alte produse medicinale sau alte forme de interacțiune**

Nu se cunosc. Animalele la care se instituie măsuri terapeutice complexe și cu alte medicamente, vor fi monitorizate, pentru a detecta eventuale interacțiuni.

#### **4.9 Cantități de administrat și calea de administrare**

##### **Bovine**

2,2 mg Flunixin/kg greutate vie, intravenos (echivalent cu 2 ml NEUXYN/ 45 Kg corp). A se repeta la intervale de 24 de ore. Terapia nu poate depăși 5 zile consecutive.

##### **Ecvine**

Pentru combaterea durerilor viscerale asociate colicilor se administrează 1,1 mg flunixin/kg greutate vie (echivalent cu 1 ml NEUXYN/ 45 kg corp) intravenos, este recomandat când apar simptomele. Dacă semnele reapar, tratamentul se poate repeta odată sau de două ori.

În cazul inflamațiilor și durerii asociate afecțiunilor musculoscheletice, se recomandă 1,1 mg flunixin/kg greutate vie (echivalent cu 1 ml NEUXYN/45 kg corp) intravenos, este recomandat o dată pe zi, timp de nu mai mult de 5 zile consecutive.

##### **Porcine**

2,2 mg flunixin/kg greutate vie (echivalent cu 2 ml NEUXYN/45 kg corp) profund intramuscular. A nu se administra produsul în tesutul adipos.

1 sau 2 injecții se pot administra la interval de 12 ore. Numărul tratamentelor depinde de răspunsul clinic obținut.

#### **4.10 Supradozare (simptome, proceduri de urgență, antidoturi), după caz**

Nu au fost descrise.

#### **4.11 Timp de așteptare**

Bovine:

Carne și organe: 1 zi

Lapte: 2 zile

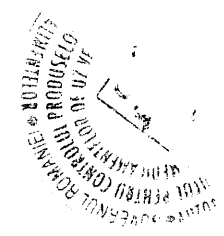
Ecvine:

Carne și organe: 7 zile

Porcine:

Carne și organe: 21 zile

TERESA JAZELA RODRIGUEZ  
QUALIFIED PERSON  
PHARMACOLOGICAL



**5. PROPRIETĂȚI FARMACOLOGICE**

Grupa farmacoterapeutică: produse anti-inflamatorii și antircumative, nesteroidiene.

codul veterinar ATC: QM01AG90.

**5.1 Proprietati farmacodinamice**

Flunixin meglumin actioneaza ca inhibitor nonselectiv si reversibil al ciclooxigenazelor (COX), enzime care convertesc acidul arahidonic in endoperoxizi ciclici instabili, care se transforma in prostaglandine, prostaciline and tromboxani. Parte din prostanoizi, cum sunt prostaglandinele, intra in mecanismele fiziopatologice ale procesului inflamator, durerii si febrei, inhibarea acestora dand efectul terapeutic.

Prostaglandinele formeaza si o parte a procesului metabolic complex ce da nastere socului endotoxinic.

**5.2 Particularitati farmacocinetice**

**Bovine**

Timpul de injumatatire plasmatica la administrare intravenoasa in doza unica de 2,2 mg/kg corp la flunixin meglumin este de 4 ore.

**Ecvine**

Timpul de injumatatire plasmatica la administrare intravenoasa in doza unica de 2,2 mg/kg corp la flunixin meglumin este de 1,6 ore. La opt ore dupa injectare exista cantitati detectabile in plasma sanguina si in urina care persista pana la 48 ore.

**Porcine**

Flunixin meglumin legat la C<sup>14</sup> (1.0 mg/kg) a fost administrat dupa injectarea intramusculara. In procent de 57% activitatea a fost detectata in urina si 20% in fecale dupa 72 de ore. Nivelul plasmatic maxim a fost atins la 15 minute dupa injectare. Se pot detecta urme de flunixin dupa 24 de ore.

**6. PARTICULARITĂȚI FARMACEUTICE**

**6.1 Lista excipienților**

- Fenol
- EDTA disodic
- Dietanolamina
- Propilen glicol
- Formaldehida de sodiu sulfoxilat
- Acid 2N clorhidric
- Apa pentru produse injectabile

**6.2 Incompatibilități**

In absenta studiilor de compatibilitate, acest produs medicinal veterinar nu trebuie amestecat cu alte produse medicinale veterinare

**6.3 Perioadă de valabilitate**

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar așa cum este ambalat pentru vânzarc cstc de 2 ani, ferit de lumina si la temperaturi sub 25°C.

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 1 luna, ferit de lumina si la temperaturi sub 25°C, cat timp masurile de asepsie referitoare la produsele sterile sunt respectate.

**6.4 Precauții speciale pentru depozitare**

A se păstra ferit de lumina si la temperaturi sub 25°C.

TERESA VIDELA RODRIGUEZ  
QUALIFIED PERSON  
PHARMACOLOGICAL



6.5 **Natura și compoziția ambalajului primar**

Cutie de carton care contine flacoane din sticla topaz colorate de tip II, cu dop de cauciuc bromobutilic si cu capac din aluminiu.

Ambalaj dimensiuni: 50 ml sau 100 ml.

Nu toate dimensiunile de ambalaj pot fi comercializate.

6.6 **Precauții speciale pentru eliminarea produselor medicinale veterinare neutilizate sau a deșeurilor provenite din utilizarea unor astfel de produse**

Orice produs medicinal veterinar neutilizat sau deșeu provenit din utilizarea unor astfel de produse trebuie eliminate în conformitate cu cerințele locale.

7. **DEȚINĂTORUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE**

LABORATORIOS SYVA S.A.U.  
Avda. Párroco Pablo Díez 49-57  
24010 LEÓN - Spania  
Telefon: +34 987 800 800  
Fax: +34 987 805 852

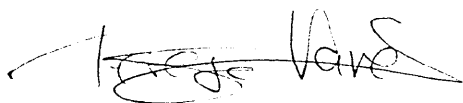
8. **NUMĂRUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE**

9. **DATA PRIMEI AUTORIZĂRI/REÎNNOIRII AUTORIZAȚIEI**

10. **DATA REVIZUIRII TEXTULUI**

**INTERDICȚII PENTRU VÂNZARE, ELIBERARE ȘI/SAU UTILIZARE**

Nu este cazul.



TERESA JARETA RODRIGUEZ  
QUALIFIED PERSON  
PHARMACOLOGICAL

laboratorios **syva**, s.a.u.



Avda. Párroco Pablo Díez, 49-57  
24010 LEÓN - España  
C.I.F.: A - 78533855



**ETCHETARE ȘI PROSPECT**

TERESA VAREA RODRIGUEZ  
QUALIFIED PERSON  
PHARMACOLOGICAL



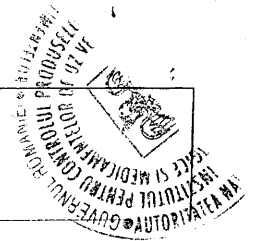
**A. ETICHETARE**

TERESA VARELA RODRIGUEZ  
QUALIFIED PERSON  
PHARMACOLOGICAL

laboratorios **syva**, s.a.u.  
Avda. Párrcoo Pe'lo D'ez, 49-57  
24010 LEÓN - España  
C.I.F.: A - 76633856

**INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL PRIMAR**

flacon de sticla topaz de tip II pentru 50 si 100 ml



**1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR**

NEUXYN 5% - 50 mg/ml solutie injectabila pentru bovine, ecvine și suine

**2. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR SUBSTANȚE**

Fiecare ml contine: Flunixin (meoglumin) 50 mg, fenol 5 mg, formaldehida de sodiu sulfoxilat 2,5 mg.

**3. FORMA FARMACEUTICĂ**

Solutie injectabila

**4. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI**

50 ml, 100 ml

**5. SPECII ȚINTĂ**

Bovine, ecvine, suine

**6. INDICAȚII**

**Bovine:** tratamentul inflamațiilor severe asociate bolilor tractului respirator.

**Ecvine:** tratamentul durerii viscerale asociate cu sindromul de colici. Tratamentul inflamației și suprimarea durerii în cazul afecțiunilor musculoscheletice.

**Suine:** terapia complementară a sindromului mastita – metrita – agalaxie (MMA) la scroafe.

**7. MOD ȘI CALE DE ADMINISTRARE**

Bovine și ecvine: intravenos. Suine: intramuscular  
Citiți prospectul înainte de utilizare.

**8. TIMP DE AȘTEPTARE**

Bovine:  
Carne și organe: 1 zi  
Lapte: 2 zile  
Ecvine:  
Carne și organe: 7 zile  
Porcine:  
Carne și organe: 21 zile

**9. ATENȚIONARE (ATENȚIONĂRI) SPECIALĂ (SPECIALE), DUPĂ CAZ**

Citiți prospectul înainte de utilizare.

**10. DATA EXPIRĂRII**

EXP {lună/an}.

TERESA VARELA RODRIGUEZ  
QUALIFIED PERSON - PHARMACEUTICAL



Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 1 luna.

**11. CONDIȚII SPECIALE DE DEPOZITARE**

A se păstra ferit de lumina și la temperaturi sub 25°C.

**12. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU ELIMINAREA PRODUSELOR NEUTILIZATE SAU A DEȘEURILOR, DUPĂ CAZ**

**13. MENȚIUNEA „NUMAI PENTRU UZ VETERINAR” ȘI CONDIȚII SAU RESTRICȚII PRIVIND ELIBERAREA ȘI UTILIZAREA, după caz**

„Numai pentru uz veterinar” Se eliberează numai pe bază de rețetă veterinară.

**14. MENȚIUNEA „A NU SE LĂSA LA ÎNDEMÂNA COPIILOR”**

A nu se lăsa la îndemâna copiilor.

**15. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE**

LABORATORIOS SYVA S.A.U.  
Avda. Párroco Pablo Díez 49-57  
24010 LEÓN, Spania

**16. NUMĂRUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE**

**17. NUMĂRUL DE FABRICAȚIE AL SERIEI DE PRODUS**

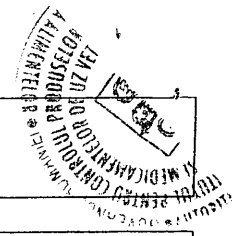
Serie {număr}

*Teresa Vdrela*

TERESA VDRELA RODRIGUEZ  
QUALIFIED PERSON  
PHARMACOLOGICAL

**INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL SECUNDAR**

Cutie de carton x flacon de 50 si 100 ml



**1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR**

NEUXYN 5% - 50 mg/ml solutie injectabila pentru bovine, ecvine și suine  
Flunixin (meglumin)

**2. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR SUBSTANȚE**

Fiecare ml contine: Flunixin (meglumin) 50 mg, Fenol 5 mg, formaldehida de sodiu sulfoxilat 2,5 mg.

**3. FORMA FARMACEUTICĂ**

Solutie injectabila

**4. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI**

50 ml, 100 ml

**5. SPECII ȚINTĂ**

Bovine, ecvine, suine

**6. INDICAȚII**

**Bovine:** tratamentul inflamatiilor severe asociate bolilor tractului respirator.

**Ecvine:** tratamentul durerii viscerale asociate cu sindromul de colici. Tratamentul inflamatiei si suprimarea durerii in cazul afectiunilor musculoscheletice.

**Suine:** terapia complementara a sindromului mastita – metrita – agalaxie (MMA) la scroafe.

**7. MOD ȘI CALE DE ADMINISTRARE**

Bovine si ecvine: intravenos. Suine: intramuscular  
Citiți prospectul înainte de utilizare.

**8. TIMP DE AȘTEPTARE**

Bovine:

Carne și organe: 1 zi

Lapte: 2 zile

Ecvine:

Carne și organe: 7 zile

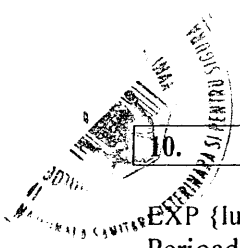
Porcine:

Carne și organe: 21 zile

**9. ATENȚIONARE SPECIALĂ, DUPĂ CAZ**

Citiți prospectul înainte de utilizare.

TERESA VARELA RODRIGUEZ  
QUALIFIED PERSON  
PHARMACOLOGICAL



**10. DATA EXPIRĂRII**

EXP {lună/an}

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 1 luna

**11. CONDIȚII SPECIALE DE DEPOZITARE**

A se păstra ferit de lumina și la temperaturi sub 25°C.

**12. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU ELIMINAREA PRODUSELOR NEUTILIZATE SAU A DEȘEURILOR, DUPĂ CAZ**

Eliminare: Cititi prospectul

**13. MENȚIUNEA „NUMAI PENTRU UZ VETERINAR” ȘI CONDIȚII SAU RESTRICȚII PRIVIND ELIBERAREA ȘI UTILIZARE, după caz**

„Numai pentru uz veterinar” Se eliberează numai pe bază de rețetă veterinară.

**14. MENȚIUNEA „A NU SE LĂSA LA ÎNDEMÂNA COPIILOR”**

A nu se lăsa la îndemâna copiilor.

**15. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE**

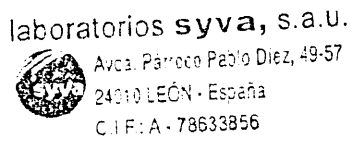
LABORATORIOS SYVA S.A.U.  
Avda. Párroco Pablo Díez 49-57  
24010 LEÓN, Spania

**16. NUMĂRUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE**

**17. NUMĂRUL DE FABRICAȚIE AL SERIEI DE PRODUS**

Serie {număr

TERESA VARELA RODRIGUEZ  
QUALIFIED PERSON  
PHARMACOLOGICAL





**B.PROSPECT**

TERESA VARELA RODRIGUEZ  
QUALIFIED PERSON  
PHARMACOLOGICAL

laboratorios syva, s.a.u.  
Avda. Párraco Pablo Díez, 49-57  
24010 LEÓN - España  
C.I.F.: A-72633856



## PROSPECT

NEUXYN 5% - 50 mg/ml solutie injectabila pentru bovine, ecvine și suine

### 1. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE ȘI A DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE FABRICARE, RESPONSABIL PENTRU ELIBERAREA SERIILOR DE PRODUS, DACĂ SUNT DIFERITE

Deținătorul autorizației de comercializare și producător:

LABORATORIOS SYVA S.A.U.  
Avda. Párroco Pablo Díez 49-57  
24010 LEÓN, Spania

### 2. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

NEUXYN 5% - 50 mg/ml solutie injectabila pentru bovine, ecvine și suine.  
Flunixin (meoglumin).

### 3. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR INGREDIENTI

Ficcare ml contine:

**Substanță activă:**

Flunixin (meoglumin)..... 50 mg

**Excipienti:**

Fenol..... 5 mg

Formaldehida de sodiu sulfoxilat..... 2,5 mg

Apa pentru produse injectabile q. s.f. ....1 ml

### 4 INDICAȚII

**Bovine:** tratamentul inflamatiilor severe asociate bolilor tractului respirator.

**Ecvine:** tratamentul durerii viscerale asociate cu sindromul de colici. Tratamentul inflamatiei si suprimarea durerii in cazul afectiunilor musculoscheletice.

**Suine:** terapia complementara a sindromului mastita – metrita – agalaxie (MMA) la scroafe.

In toate cazurile cand terapia cu corticosteroizi este contraindicata.

### 5. CONTRAINDICAȚII

A nu se administra la animale sub varsta de 3 zile.

A nu se administra la cai cu hipersensibilitate cunoscuta la flunixin.

### 6. REACȚII ADVERSE

Ocazional dupa administrare la cai s-a observat colaps.

Dacă observați reacții grave sau alte efecte care nu sunt menționate în acest prospect, vă rugăm informați medicul veterinar.

### 7. SPECII ȚINTĂ

Bovine, ecvine, suine

TERESA JARELA RODRIGUEZ  
QUALIFIED PERSON  
PHARMACOLOGICAL

laboratorios **syva**, s.a.u.



Avda. Párroco Pablo Díez, 49-57

24010 LEÓN - España

C.I.F.: A - 79933956

## 8. POSOLOGIE PENTRU FIECARE SPECIE, CĂI DE ADMINISTRARE SI MOD DE ADMINISTRARE



### Bovine

2,2 mg Flunixin/kg greutate vie, intravenos (echivalent cu 2 ml NEUXYN/ 45 Kg corp). A se repeta la intervale de 24 de ore. Terapia nu poate depasi 5 zile consecutive.

### Ecvine

Pentru combaterea durerilor viscerale asociate colicilor se administreaza 1.1 mg flunixin/kg greutate vie (echivalent cu 1 ml NEUXYN/ 45 kg corp) intravenos, este recomandat cand apar simptomele. Daca semnele reapar, tratamentul se poate repeta odata sau de doua ori .

In cazul inflamatiilor si durerii asociate afectiunilor musculoscheletice, se recomanda 1,1 mg flunixin/kg greutate vie (echivalent cu 1 ml NEUXYN/45 kg corp) intravenos, este recomandat o data pe zi, timp de nu mai mult de 5 zile consecutive.

### Porcine

2,2 mg flunixin/kg greutate vie (echivalent cu 2 ml NEUXYN/45 kg corp) profund intramuscular. A nu se administra produsul in tesutul adipos.

1 sau 2 injectii se pot administra la interval de 12 ore. Numarul tratamentelor depinde de raspunsul clinic obtinut.

## 9. RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

A se evita injectarea intraarteriala la cabaline, deoarece cauzeaza ataxie, incoordonare, hiperventilatie, crize si slabiciune musculara.

Trebuie stabilita cauza inflamatiei, durerii sau colicilor si tratata in timpul util cu terapie corespunzatoare.

## 10. TIMP DE AȘTEPTARE

Bovine:

Carne și organe: 1 zi

Lapte: 2 zile

Ecvine:

Carne și organe: 7 zile

Porcine:

Carne și organe: 21 zile

## 11. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A nu se lasa la indemana copiilor.

A se păstra ferit de lumina si la temperaturi sub 25°C.

A nu se utiliza dupa data de expirare marcata pe eticheta.

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 1 luna

## 12. ATENȚIONĂRI SPECIALE

A nu se administra cailor de cursa cu 8 zile premergatoare competitiei.

Trebuie stabilita cauza inflamatiei, durerii sau colicilor si tratata in timpul util cu terapie corespunzatoare.

A nu se depasi dozele recomandate.

A nu se amesteca cu alte produse in aceeasi seringa.

A se evita injectarea intraarteriala la cabaline, deoarece cauzeaza ataxie, incoordonare, hiperventilatie, crize si slabiciune musculara.

TERESA VARELA RODRIGUEZ  
QUALIFIED PERSON  
PHARMACOLOGICAL



A se administra cu precautie la vitei cu semne de deshidratare, daca semnele de deshidratare sunt observate se va incepe tratamentul cu solutii pentru rehidratare.

### 13. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU ELIMINAREA PRODUSULUI NEUTILIZAT SAU A DEȘEURILOR, DUPĂ CAZ

Medicamentele nu trebuie aruncate în ape reziduale sau resturi menajere. Solicitați medicului veterinar informații referitoare la modalitatea de eliminare a medicamentelor care nu mai sunt necesare. Aceste măsuri contribuie la protecția mediului.

### 14. DATE ÎN BAZA CĂRORA A FOST APROBAT ULTIMA DATĂ PROSPECTUL

### 15. ALTE INFORMAȚII

#### Proprietati farmacodinamice

Flunixin meglumin acționează ca inhibitor nonselectiv și reversibil al ciclooxigenazelor (COX), enzime care convertesc acidul arahidonic în endoperoxizi ciclici instabili, care se transformă în prostaglandine, prostaciline și tromboxani. Parte din prostanoizi, cum sunt prostaglandinele, intră în mecanismele fiziopatologice ale procesului inflamator, durerii și febrei, inhibarea acestora dănd efectul terapeutic.

Prostaglandinele formează și o parte a procesului metabolic complex ce dă naștere socului endotoxinic.

#### Particularitati farmacocinetice

##### Bovine

Timpul de înjumătățire plasmatică la administrare intravenoasă în doză unică de 2,2 mg/kg corp la flunixin meglumin este de 4 ore.

##### Equine

Timpul de înjumătățire plasmatică la administrare intravenoasă în doză unică de 2,2 mg/kg corp la flunixin meglumin este de 1,6 ore. La opt ore după injectare există cantități detectabile în plasma sanguină și în urină care persistă până la 48 ore.

##### Porcine

Flunixin meglumin legat la C14 (1.0 mg/kg) a fost administrat după injectarea intramusculară. În procent de 57% activitatea a fost detectată în urină și 20% în fecale după 72 de ore. Nivelul plasmatic maxim a fost atins la 15 minute după injectare. Se pot detecta urme de flunixin după 24 de ore.

Forme de prezentare: 50 ml sau 100 ml

Nu toate dimensiunile de ambalaje pot fi comercializate.



TERESA VARELA RODRIGUEZ

QUALIFIED PERSON

PHARMACOLOGICAL

laboratorios **syva**, s.a.u.



Avda. Párroco Pablo Díez, 45-57  
24010 LEÓN - España  
C.I.F.: A - 78633856