

# FRONTPRO®

## TABLETE ZA ŽVAKANJE

HR

### Naziv veterinarsko-medicinskog proizvoda

FRONTPRO 11 mg tableta za žvakanje za pse 2–4 kg  
FRONTPRO 28 mg tableta za žvakanje za pse >4–10 kg  
FRONTPRO 68 mg tableta za žvakanje za pse >10–25 kg  
FRONTPRO 136 mg tableta za žvakanje za pse >25–50 kg

### Sastav

Svaka tableta za žvakanje sadrži:

Djelatne tvari:

FRONTPRO	Afoksolaner (mg)
tablete za žvakanje za pse 2–4 kg	11,3
tablete za žvakanje za pse >4–10 kg	28,3
tablete za žvakanje za pse >10–25 kg	68,0
tablete za žvakanje za pse >25–50 kg	136,0

Prošarane crvene do crvenkastosmeđe tablete za žvakanje kružnog oblika (za pse 2–4 kg) ili tablete za žvakanje pravokutnog oblika (za pse >4–10 kg, za pse >10–25 kg i za pse >25–50 kg).

### Ciljne vrste životinja

Psi.



### Indikacije za primjenu

Liječenje infestacije buhama u pasa (*Ctenocephalides felis* i *C. canis*).

Jednokratna primjena pruža trenutno i trajno ubijanje buha tijekom 5 tjedana.

Liječenje i prevencija infestacije krpeljima u pasa (*Dermacentor reticulatus*, *Ixodes ricinus*, *Ixodes hexagonus*, *Rhipicephalus sanguineus*, *Hyalomma marginatum*). Jednokratna primjena pruža trenutno i trajno ubijanje krpelja tijekom mjesec dana.

Krpelji i buhe se moraju pričvrstiti na domaćina kako bi bili izloženi djelovanju djelatne tvari.

Paraziti mogu širiti bolesti na pse nošenjem i prijenosom patogena. Ovaj veterinarski lijek brzo djeluje protiv buha i krpelja i time smanjuje rizik od prijenosa bolesti kao što su pseća babezioza i infekcija trakavicom *Dipylidium*:

- smanjenje rizika od infekcije trakavicom *Dipylidium caninum* putem buhe *Ctenocephalides felis* 30 dana

- smanjenje rizika od infekcije parazitom *Babesia canis canis* putem krpelja *Dermacentor reticulatus* 28 dana.

Učinak je neizravan zahvaljujući djelovanju veterinarskog lijeka protiv buha i krpelja.

### Kontraindikacije

Ne primjenjivati u slučaju preosjetljivosti na djelatnu tvar ili na bilo koje pomoćne tvari.

### Posebna upozorenja

**Posebna upozorenja:**

Parazit mora započeti hranjenje na domaćinu kako bi započelo djelovanje afoksolanera, stoga se rizik od bolesti koje prenose paraziti (uključujući *Babesia canis canis* i *Dipylidium caninum*) ne može u potpunosti isključiti.

Treba uzeti u obzir mogućnost da druge životinje u istom kućanstvu mogu biti izvor ponovne infestacije buhama i/ili krpeljima, te ih treba prema potrebi tretirati odgovarajućim proizvodom.

Svi stadiji buha mogu infestirati pseći ležaj i uobičajena mjesta na kojima boravi pas kao što su tepisi i mekani namještaj. U slučaju masovnih infestacija buhama te kao početnu kontrolnu mjeru, potrebno je ta područja tretirati odgovarajućim ekološkim proizvodom, a zatim redovito usisavati.

Nepotrebna primjena antiparazitika ili primjena koja odstupa od uputa navedenih u SPC-u može povećati selektivni pritisak u odnosu na razvoj rezistencije i dovesti do smanjene učinkovitosti. Odluku o primjeni VMP-a trebalo bi donositi na temelju potvrde o vrsti parazita i razini njihove invazije ili rizika od infestacije na temelju epidemioloških karakteristika, za svaku pojedinu životinju.

**Posebne mjere opreza za neškodljivu primjenu u ciljnih vrsta životinja:**

U nedostatku dostupnih podataka, primijeniti samo prema procjeni koristi i rizika od strane odgovornog veterinarara za liječenje štenaca mlađih od 8 tjedana i/ili pasa lakših od 2 kg tjelesne težine.

**Posebne mjere opreza koje mora poduzeti osoba koja primjenjuje veterinarsko-medicinski proizvod u životinja:**

Kako bi djeci spriječili pristup veterinarskom lijeku, izvadite samo jednu tabletu za žvakanje u isto vrijeme iz blistera. Vratite blister s preostalim tabletama u kartonsku kutiju. U slučaju da se veterinarski lijek nehotice proguta, odmah potražite savjet liječnika i pokažite mu uputu o veterinarskom lijeku ili etiketu.

Operite ruke nakon rukovanja veterinarskim lijekom.

**Graviditet i laktacija:**

Može se primijeniti u skotnih i kuja u laktaciji.

Laboratorijskim pokusima na štakorima i kunićima nije dokazan teratogeni učinak.

**Plodnost:**

Može se primijeniti u kuja za uzgoj.

Nije ispitana neškodljivost veterinarskog lijeka u uzgojnih mužjaka, primijeniti tek nakon što odgovorni veterinar procijeni omjer koristi i rizika.

Laboratorijskim pokusima na štakorima i kunićima nije dokazan nikakav nepovoljan učinak na reproduktivnu sposobnost mužjaka.

**Predoziranje:**

Štetni događaji nisu zabilježeni kod zdravih beagle štenaca u dobi od 8 tjedana, tretiranih s pet puta većom dozom od maksimalne doze, ponovljeno 6 puta u intervalima od 2–4 tjedna.

### Štetni događaji

Psi:

**Vrlo rijetko (< 1 životinja / 10 000 tretiranih životinja, uključujući izolirane slučajeve):**

Neurološki simptomi: konvulzije<sup>1</sup>, ataksija<sup>1</sup> (nedostatak koordinacije) i mišićni tremor<sup>1</sup>.

Poremećaji kože i površine kože<sup>1</sup>: pruritus (svrbež).

Sustavni poremećaji<sup>1</sup>: letargija (smanjena aktivnost), anoreksija (gubitak apetita).

Poremećaji gastrointestinalnog trakta<sup>2</sup>: povraćanje<sup>1</sup>, proljev<sup>1</sup>.

<sup>1</sup> Prijavljeni štetni događaji većinom su prolazili sami od sebe i kratko su trajali.

<sup>2</sup> Uglavnom blago.

Važno je prijaviti štetne događaje. Time se omogućuje kontinuirano praćenje neškodljivosti proizvoda. Ako primijetite bilo koju nuspojavu, čak i onu koja nije navedena u ovoj uputi o veterinarskom lijeku, ili mislite da veterinarski lijek nije djelovao, obratite se prvo veterinaru. Štetne događaje možete prijaviti i nositelju odobrenja za stavljanje u promet ili njegovom lokalnom predstavniku koristeći se podacima za kontakt na kraju ove upute ili putem nacionalnog sustava za prijavljivanje: [www.farmakovigilancija.hr](http://www.farmakovigilancija.hr)

### Doziranje za svaku ciljnu vrstu životinja, putovi i način primjene

Primjena kroz usta.

**Doziranje:**

Kako bi se osiguralo ispravno doziranje, potrebno je što točnije odrediti tjelesnu težinu. Subdoziranje može dovesti do smanjene djelotvornosti i može pogodovati razvoju rezistencije.

Proizvod treba davati u dozi od 2,7 – 7 mg/kg tjelesne težine u skladu sa sljedećom tablicom:

Tjelesna težina psa (kg)	Jačina i broj tableta za žvakanje koje treba primijeniti			
	FRONTPRO 11 mg	FRONTPRO 28 mg	FRONTPRO 68 mg	FRONTPRO 136 mg
2-4	1			
>4-10		1		
>10-25			1	
>25-50				1
>50	Koristiti odgovarajuće kombinacije tableta za žvakanje različite/iste jačine.			

Tablete za žvakanje ne treba dijeliti.

**Raspored liječenja:**

Za optimalnu kontrolu infestacije buhama i krpeljima ovaj proizvod trebao bi se primjenjivati u mjesečnim intervalima tijekom sezone buha i/ili krpelja. Za potrebu i učestalost ponovnog liječenja treba uzeti u obzir lokalnu epidemiološku situaciju i životni stil životinje.

### Savjeti za ispravnu primjenu

Tablete za žvakanje, s aromom govedine ukusne su (ugodnog okusa) za većinu pasa. Veterinarski lijek se može primjenjivati s hranom ili bez nje: ako pas ne prihvati tablete izravno, mogu se primjenjivati s hranom.

### Karencije

Nije primjenjivo.

### Posebne mjere čuvanja

Čuvati izvan pogleda i dohvata djece.

Ne koristite ovaj veterinarski lijek nakon isteka roka valjanosti naznačenog na kartonskoj kutiji i blisteru nakon Exp. Rok valjanosti odnosi se na zadnji dan navedenog mjeseca.

Ovaj veterinarski lijek nije potrebno čuvati u posebnim uvjetima.

### Posebne mjere za zbrinjavanje

Veterinarski lijekovi ne smiju se odlagati u otpadne vode ili kućni otpad.

Koristite programe vraćanja proizvoda za sve neiskorištene veterinarske lijekove ili otpadne materijale nastale njihovom primjenom u skladu s lokalnim propisima i svim nacionalnim sustavima prikupljanja. Te bi mjere trebale pomoći u zaštiti okoliša.

Pitajte veterinara ili ljekarnika kako odlagati veterinarske lijekove koji vam više nisu potrebni.

### Klasifikacija veterinarsko-medicinskih proizvoda

Veterinarski lijek izdaje se bez veterinarskog recepta.

### Brojevi odobrenja za stavljanje u promet i veličine pakiranja

EU/2/19/240/001–003

EU/2/19/240/005–007

EU/2/19/240/009–011

EU/2/19/240/013–015

Za svaku jačinu, tablete za žvakanje dostupne su u sljedećim veličinama pakiranja:

Kartonska kutija s 1 blisterom s 1, 3 ili 6 tableta za žvakanje.

Na tržištu se ne moraju nalaziti sve veličine pakiranja.

### Datum posljednje revizije upute o VMP-u

12/2025

Detaljne informacije o ovom veterinarskom lijeku su dostupne u Unijinoj bazi podataka o proizvodima (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary/hr>).

### Podatci za kontakt:

**Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:**

Boehringer Ingelheim Vetmedica

GmbH 55216 Ingelheim/Rhein, Njemačka

**Proizvođač odgovoran za puštanje serije u promet:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS

4 Chemin du Calquet

31000 Toulouse, Francuska

**Lokalni predstavnici i podatci za kontakt za prijavu sumnji na štetne događaje:**

Za sve informacije o ovom veterinarskom lijeku možete se obratiti lokalnom predstavniku nositelja odobrenja za stavljanje u promet.

### Hrvatska

Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG

Dr. Boehringer Gasse 5-11

AT-1121 Beč

Tel: +385 1 2444 600

### Ostale informacije

AFOKSOLANER je insekticid koji pripada skupini izoksazolina.

FRONTPRO djeluje protiv odraslih buha i pripada vrsti krpelja kao što su *Dermacentor reticulatus*, *D. variabilis*, *Ixodes ricinus*, *I. hexagonus* i *I. scapularis*, *Rhipicephalus sanguineus*, *Hyalomma marginatum*, *Amblyomma americanum* i *Haemaphysalis longicornis*.

FRONTPRO ubija buhe unutar 8 sati i krpelje unutar 48h.

Proizvod ubija buhe prije proizvodnje jaja i time sprečava kontaminaciju kućanstva.

	<b>Code: 619761-002</b> SAP #: NA	PTG #: 0142 E131023	
GO LYON		<b>COLORS</b>	<b>FINISHING (if applicable)</b>
INITIALS: MM-RH	Version: A161225 1115	Black/noir	
<b>Product Component Type Size</b>	<b>FRONTPRO Not Ro</b>		
Country(s):	HR SI		
Dimensions Flat: (mm)	170 x 550		
Dimensions Folded: (mm)	170 x 51		
Printed Basis Code:	NA	<b>CANCEL AND REPLACE:</b> 619761-001	<b>TECH INFO (not printed)</b> Unvarnished Variable Data Area Art Identification Text Area Deline

# FRONTPRO®

## ŽVEČLJIVE TABLETE

SI

### Ime zdravila za uporabo v veterinarski medicini

FRONTPRO 11 mg žvečljive tablete za pse 2–4 kg  
FRONTPRO 28 mg žvečljive tablete za pse >4–10 kg  
FRONTPRO 68 mg žvečljive tablete za pse >10–25 kg  
FRONTPRO 136 mg žvečljive tablete za pse >25–50 kg

### Sestava

Vsaka žvečljiva tableta vsebuje:

#### Učinkovina:

FRONTPRO	afoksolaner (afoxolaner) (mg)
Žvečljive tablete za pse 2-4 kg	11,3
Žvečljive tablete za pse >4-10 kg	28,3
Žvečljive tablete za pse >10-25 kg	68
Žvečljive tablete za pse >25-50 kg	136

Lisaste rdeče ali rdeče-rjave, okrogle žvečljive tablete (za pse 2–4 kg) ali pravokotne žvečljive tablete (za pse >4–10 kg, za pse >10–25 kg in za pse >25–50 kg).

### Ciljne živalske vrste

Psi.



### Indikacije

Zdravljenje infestacije z bolhami pri psih (*Ctenocephalides felis* and *C. canis*).

Eno zdravljenje zagotavlja takojšnji akariciden (ubijajoč) učinek na bolhe ter učinkuje 5 tednov.

Zdravljenje infestacije s klopi pri psih (*Dermacentor reticulatus*, *Ixodes ricinus*, *Ixodes hexagonus*, *Rhipicephalus sanguineus*). Eno zdravljenje zagotavlja takojšnji akariciden (ubijajoč) učinek na klope ter učinkuje en mesec.

Da pride do izpostavljenosti učinkovini, se morajo bolhe in klopi pritrčiti na gostitelja in pričeti s hranjenjem.

Paraziti lahko prenašajo bolezni na pse, ker nosijo in prenašajo patogene. S hitrim ubijanjem bolh in kloпов lahko to zdravilo zmanjša tveganje za prenos bolezni kot so babezioza pri psih in okužba s trakuľjo *Dipylidium caninum*:

- zmanjšanje tveganja za okužbo z *Dipylidium caninum* preko prenosa s *Ctenocephalides felis* za 30 dni.

- zmanjšanje tveganja za okužbo z *Babesia canis* preko prenosa z *Dermacentor reticulatus* za 28 dni.

Učinek je posreden zaradi delovanja zdravila na vektor.

### Kontraindikacije

Ne uporabite v primerih preobčutljivosti na učinkovino ali na katero koli pomožno snov.

### Posebna opozorila

#### Posebna opozorila:

Paraziti se morajo začeti hraniti, da pridejo v stik z afoksolanerjem, zato prenosa vektorsko prenosljivih bolezni (vključno z *Babesia canis canis* in *Dipylidium caninum*) ni mogoče izključiti.

Upoštevati je treba možnost, da so lahko druge živali v istem gospodinjstvu vir ponovne infestacije z bolhami in/ali klopi, zato jih je treba po potrebi zdraviti z ustreznim zdravilom.

Vse razvojne oblike bolh lahko naselijo pasje ležišče in pogosta mesta za počivanje, kot so preproge in oblaženo pohištvo. V primeru zelo močne infestacije in v začetku izvajanja ukrepov za odpravo bolh je priporočljivo ta mesta obdelati s primernim sredstvom za okolico in redno sesati.

Nepotrebna uporaba antiparazitikov ali uporaba, ki odstopa od navodil v povzetku glavnih značilnosti zdravila, lahko poveča selekcijski pritisk za razvoj odpornosti in povzroči zmanjšanje učinkovitosti. Odločitev o uporabi tega zdravila naj temelji na potrditvi vrste parazita in obremenitve ali tveganja za okužbo, na podlagi epidemioloških značilnosti, za vsako posamezno žival.

Posebni previdnostni ukrepi za varno uporabo pri ciljnih živalskih vrstah:

Ker ni razpoložljivih podatkov, za zdravljenje mladičev, mlajših od 8 tednov in/ali psov, lažjih od 2 kg, uporabite le na podlagi ocene razmerja korist-tveganje odgovornega veterinarja.

Posebni previdnostni ukrepi, ki jih mora izvajati oseba, ki živalim daje zdravilo:

Iz pretisnega omota odstranite le eno tableto naenkrat, da bi preprečili otrokom morebiten dostop do zdravila. Pretisni omot s preostalimi žvečljivimi tabletami vrnite v kartonsko škatlo. V primeru nenamernega zaužitja se takoj posvetujte z zdravnikom in mu pokažite navodila za uporabo ali ovojnino.

Po rokovanju z zdravilom si umijte roke.

#### Brejest in laktacija:

Lahko se uporablja v obdobju brejosti in laktacije.

Z laboratorijskimi študijami na podganah in kuncih niso ugotovili teratogenih učinkov.

#### Plodnost:

Lahko se uporablja pri psicah za vzrejo.

Z laboratorijskimi študijami na podganah in kuncih niso dokazali nobenih neželenih učinkov na reproduktivno sposobnost samcev.

Varnost zdravila pri samcih za vzrejo ni bila ugotovljena, uporabite le v skladu z oceno razmerja korist-tveganje odgovornega veterinarja.

#### Prevelik odmerjanje:

Pri zdravih mladičih pasme beagle, starih 8 tednov in več niso opazili nobenih neželenih dogodkov med zdravljenjem s 5-kratnikom največjega odmerka šestkrat v 2–4-tedenskih intervalih.

### Neželeni dogodki

Psi:

**Zelo redki (< 1 žival / 10.000 zdravljenih živali, vključno s posameznimi primeri):**

Nevrološki znaki: konvulzije<sup>1</sup>, ataksija<sup>1</sup> (izguba koordinacije) in mišični tremor<sup>1</sup>.

Bolezni kože in kožnih adneksov<sup>1</sup>: pruritus<sup>1</sup> (srbečica),

Sistemske bolezni<sup>1</sup>: letargija<sup>1</sup> (zmanjšana aktivnost), anoreksija<sup>1</sup> (izguba apetita).

Motnje v delovanju prebavil: bruhanje<sup>1</sup>, driska<sup>1</sup>.

<sup>1</sup> Večina neželenih dogodkov, o katerih so poročali, je minila sama in so bili kratkotrajni.

<sup>2</sup> Običajno blagi.

Poročanje o neželenih dogodkih je pomembno, saj omogoča stalno spremljanje varnosti zdravila. Če opazite kakršne koli neželene učinke, tudi tiste, ki niso navedeni v tem navodilu za uporabo, ali mislite, da zdravilo ni delovalo, se najprej obrnite na svojega veterinarja. O vseh neželenih dogodkih lahko poročate tudi imetniku dovoljenja za promet z zdravilom ali njegovemu lokalnemu predstavnštvu, pri čemer uporabite kontaktne podatke na koncu tega navodila za uporabo, ali preko nacionalnega sistema za poročanje: <https://www.jazmp.si/spletni-obrazec/>

### Odmerki za posamezno živalsko vrsto, poti in način uporabe zdravila

Peroralna uporaba.

#### Odmerjanje:

Da bi zagotovili pravi odmerek, je treba čim bolj natančno določiti telesno maso živali. Premajhen odmerek lahko povzroči neučinkovitost in bi lahko pripomogel k razvoju odpornosti.

Zdravilo uporabljajte v odmerku 2,7–7 mg/kg telesne mase, glede na spodnjo tabelo:

Telesna masa psa (kg)	Jakost in število žvečljivih tablet za dajanje			
	FRONTPRO 11 mg	FRONTPRO 28 mg	FRONTPRO 68 mg	FRONTPRO 136 mg
2–4	1			
>4–10		1		
>10–25			1	
>25–50				1
>50	Uporabite ustrezno kombinacijo žvečljivih tablet različne/iste jakosti.			

Žvečljivih tablet se ne sme deliti.

#### Razpored zdravljenja:

Za optimalen nadzor nad infestacijami z bolhami in klopi je potrebno zdravilo dajati v mesečnih intervalih skozi vso sezono bolh/kloпов. Pri odločitvi za zdravljenje in o pogostnosti ponovnega zdravljenja je treba upoštevati lokalne epidemiološke razmere in način življenja živali.

### Nasvet o pravilni uporabi zdravila

Tablete so žvečljive, z okusom govedine, in okusne večini psov. Zdravilo se lahko daje s hrano ali brez nje: če pes ne sprejme samih tablet, mu jih ponudite s hrano.

### Karenca

Ni smiselno

### Posebna navodila za shranjevanje

Zdravilo shranjujte nedosegljivo otrokom.

Tega zdravila ne smete uporabljati po datumu izteka roka uporabnosti, ki je naveden na kartonski škatli in pretisnem omotu po Exp. Rok uporabnosti zdravila se nanaša na zadnji dan v navedenem mesecu.

Za shranjevanje zdravila niso potrebna posebna navodila.

### Posebni varnostni ukrepi za odstranjevanje

Ne odvrzite zdravila v odpadno vodo ali med gospodinjne odpadke.

Vsako neporabljeno zdravilo za uporabo v veterinarski medicini ali odpadne snovi, ki nastanejo pri uporabi tega zdravila, je treba odstraniti po sistemu vračanja zdravil v skladu z lokalnimi zahtevami oziroma morebitnimi nacionalnimi sistemi zbiranja, ki se uporabljajo za zadevno zdravilo.

Ti ukrepi pomagajo varovati okolje.

Glede odstranjevanja zdravil, ki jih ne uporabljate več, se posvetujte z veterinarjem ali farmacevtom.

### Razvrstitev zdravil za uporabo v veterinarski medicini

Brez veterinarskega recepta.

### Številka dovoljenja za promet in velikosti pakiranja

EU/2/19/240/001–003

EU/2/19/240/005–007

EU/2/19/240/009–011

EU/2/19/240/013–015

Za vsako jakost so žvečljive tablete na voljo v naslednjih velikostih pakiranja:

Kartonska škatla z 1 pretisnim omotom z 1, 3, ali 6 žvečljivimi tabletami.

Ni nujno, da so v prometu vsa navedena pakiranja.

### Datum zadnje revizije besedila navodila za uporabo

12/2025

Podrobne informacije o tem zdravilu so na voljo v zbirki podatkov Unije o zdravilih (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

### Kontaktne podatke

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

55216 Ingelheim/Rhein, Nemčija

Proizvajalec, odgovoren za sproščanje serij:

Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS

4 Chemin du Calquet

31000 Toulouse, Francija

Lokalni predstavnik imetnika dovoljenja za promet z zdravilom in kontaktne podatke za sporočanje domnevnih neželenih dogodkov:

Za vse nadaljnje informacije o tem zdravilu se obrnite na lokalno predstavništvo imetnika dovoljenja za promet z zdravilom.

### Slovenija

Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG

Podružnica Ljubljana

Dr. Boehringer Gasse 5-11

AT-1121 Dunaj

Tel: +386 1 586 40 00

### Druge informacije

Afoksolaner je insekticid in akaricid iz skupine isoksazolinov.

Zdravilo FRONTPRO učinkuje na odrasle bolhe in številne vrste kloпов, kot so *Dermacentor reticulatus* in *D. variabilis*, *Ixodes ricinus*, *I. hexagonus* in *I. scapularis*, *Rhipicephalus sanguineus*, *Hyalomma marginatum*, *Amblyomma americanum*, in *Haemaphysalis longicornis*.

Zdravilo FRONTPRO ubije bolhe najkasneje v 8 urah in klope najkasneje v 48 urah.

Zdravilo ubije bolhe preden lahko izležejo jajčeca, zato preprečuje kontaminacijo okolice z razvojnimi oblikami bolh.



Boehringer  
Ingelheim

	<b>Code: 619761-002</b> SAP #: NA	<b>PTG #:</b> 0142 E131023	<b>COLORS</b>	<b>FINISHING (if applicable)</b>
GO LYON	<b>Version: A161225 1115</b>		Black/noir	
<b>INITIALS:</b> MM-RH				
<b>Product</b>	<b>FRONTPRO</b>			
<b>Component Type Size</b>	<b>Not Vo</b>			
<b>Country(s):</b>	HR SI			
<b>Dimensions Flat:</b> (mm)	170 x 550			
<b>Dimensions Folded:</b> (mm)	170 x 51			
<b>Printed Basis Code:</b>	NA			
		<b>CANCEL AND REPLACE:</b> 619761-001		<b>TECH INFO (not printed)</b>
				Unvarnished Variable Data Area
				Art Identification Text Area Deline