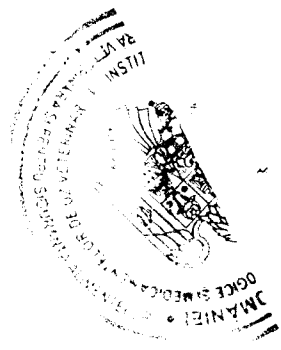




ANEXA 1
REZUMATUL CARACTERISTICILOR PRODUSULUI



1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR:

ARTRO – VET B, soluție injectabilă pentru câini

2. COMPOZIȚIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ:

1 ml produs conține :

Substanțe active:

- Carprofen 50 mg
- Vitamina B1.....30 mg
- Vitamina B6.....20 mg

Excipienți:

- Alcool benzilic10 mg

Pentru lista completă a excipientilor vezi secțiunea 6.1.

3. FORMA FARMACEUTICĂ :

Soluție injectabilă, limpide, incoloră până la slab gălbui.

4. PARTICULARITĂȚI CLINICE:

4.1 SPECII ȚINTĂ:

- Câini

4.2 INDICAȚII PENTRU UTILIZARE:

ARTRO-VET B este indicat la câini în următoarele afecțiuni acute sau cronice:

- tratamentul artritelor, osteoartritelor, osteoartropatiilor metabolice;
- tratamentul afecțiunilor musculo-scheletice (periartrite, tendinită, bursite, entorse);
- în controlul durerii de diferite etiologii;
- pregătire preanestezică;
- analgezic, antipiretic, antiinflamator pre- și post-operator;
- se poate administra înainte și după intervenții chirurgicale pe glob ocular;
- se poate utiliza înaintea intervenției chirurgicale, dar și în timpul anesteziei.

Produsul se poate administra și câinilor bătrâni și/sau supraponderali, fiind bine tolerat chiar și în cazul administrării de lungă durată.

4.3 CONTRAINDICAȚII:

Nu se administrează la câini cu hipersensibilitate la substanțele active sau la oricare dintre excipienți;

Nu se administrează la cățele gestante;



Nu se administrează împreună cu alte produse medicinale antiinflamatorii steroidiene și nesteroidiene datorită riscului crescut de reacții alergice;
Nu se administrează la pisici;

4.4 ATENȚIONĂRI SPECIALE PENTRU FIECARE SPECIE ȚINTĂ:

Nu există.

4.5 PRECAUȚII SPECIALE PENTRU UTILIZARE:

- Precauții speciale pentru utilizare la animale**

Se va utiliza cu prudență la animale cu boli cronice cardiovasculare, renale și hepatice.

Se va evita administrarea la câinii deshidrațați, hipovolemici sau hipotensiivi deoarece există riscul potențial de toxicitate renală acută.

Administrarea concomitentă a produselor medicinale veterinarne potențial nefrotoxice trebuie evitată.

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

Persoanele cu hipersensibilitate cunoscută la substanțele active trebuie să evite contactul cu produsul medicinal veterinar.

În caz de ingestie sau contact accidental cu pielea solicitați imediat sfatul medicului și prezentați prospectul sau eticheta produsului. Persoana care manipulează produsul medicinal veterinar trebuie să poarte echipament de protecție.

4.6 REACȚII ADVERSE:

În general produsul este bine tolerat și nu determină reacții adverse, în condițiile în care se respectă dozajul.

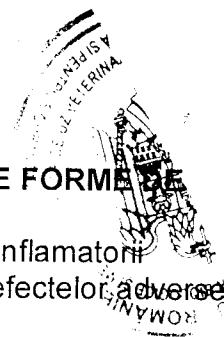
Rar pot apărea reacții dermatologice (prurit, alopecia, erupții cutanate), tulburări gastrointestinale (anorexie, vomă, diaree), hepatice sau renale.

În cazul apariției uneia dintre reacțiile adverse amintite se întrerupe tratamentul, iar animalul va fi prezentat medicului veterinar pentru examinare clinică.

4.7 UTILIZAREA ÎN PERIOADA DE GESTAȚIE, LACTAȚIE SAU ÎN PERIOADA DE OUAT:

Siguranța produsului medicinal veterinar nu a fost demonstrată în timpul gestației și lactației. A nu se utiliza la cățele aflate în perioada de gestație și lactație.





4.8 INTERACȚIUNI CU ALTE PRODUSE MEDICINALE SAU ALTE FORME DE INTERACȚIUNE:

Carprofenul nu se asociază cu alte produse medicinale antiinflamatorii nesteroidiene și corticosteroizi, din cauza probabilității intensificării efectelor adverse la nivel gastrointestinal.

Deoarece carprofenul este puternic legat de proteinele plasmatiche (circa 99%), el poate dizlocui alte substanțe puternic legate și conduce la creșterea nivelului seric și a duratei de acționare a acestora (fenitoină, anticoagulante orale, alți agenți antiinflamatori, sulfonamide, salicilați, agenți antidiabetici sulfonilureici). Carprofenul poate reduce efectul diuretic al furosemidului și poate crește concentrația serică a digoxinului. Nu se va administra concomitant cu metotrexatul, deoarece pot apărea fenomene de toxicitate. Utilizarea simultană cu probenecidul poate cauza o creștere semnificativă a nivelului seric și a timpului de înjumătățire a carprofenului.

4.9 CANTITĂȚI DE ADMINISTRAT ȘI CALEA DE ADMINISTRARE:

Produsul se administrează la câine pe cale subcutanată sau intramusculară în doza de 4,0 mg carprofen /kg greutate corporală/ 24 ore, echivalent cu 1ml produs/12,5 kg greutate corporală.

Durata tratamentului este în funcție de evoluția bolii și de indicația medicului veterinar. Pentru a asigura o doza corectă, greutatea corporală a animalelor trebuie determinată cât mai precis posibil.

Tratamentul poate fi început cu **ARTRO - VET B** - soluție injectabilă, urmând să se continua cu **ARTRO -VET B** – comprimate.

4.10 SUPRADOZARE:

Administrarea repetată de doze de până la 10 ori mai mari poate produce unele reacții cum ar fi hipoalbuminemie, melenă sau ușoare creșteri ale valorii ALT (L-alanin-aminotransferaza).

Se va respecta doza recomandată.

4.11 TEMP DE ASTEPTARE:

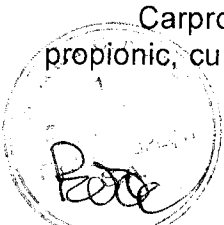
Nu este cazul.

5. PROPRIETĂȚI FARMACOLOGICE:

Grupa farmacoterapeutică: produse antiinflamatoare și antireumatice, nesteroidiene
Codul veterinar ATC: **QM01AE91**

5.1 Proprietăți farmacodinamice:

Carprofenul este un antiinflamator nesteroidian, din grupa derivatilor acidului propionic, cu intense proprietăți antiinflamatoare, analgezice și antipiretice, din care fac



parte și ibuprofenul, naproxenul și ketoprofenul. Acționează predominant prin inhibarea ciclooxygenazei, cu scăderea consecutivă a producerii de prostaglandină, cu rol major în patogenia inflamației și durerii.

Vitaminele B₁, și B₆ introduse în compoziția produsului regleză metabolismul hidraților de carbon, grăsimilor și proteinelor și au acțiune trofică rapidă asupra sistemului nervos, a funcțiilor gastrointestinale și cardiovascular, combătând eventualele efecte nedorite datorate componentei antiinflamatoare.

5.2 Particularități farmacocinetice:

Carprofenul

Absorbție : la administrare intravenoasă a unei doze de 1,4 mg/kg, se ajunge la o concentrație plasmatică maximă de 15,4 µl/ml în timp de 7-19 ore.

Distribuție : concentrațiile cele mai mari se găsesc în bilă și plasmă, carprofenul fiind legat de proteinele plasmatice în proporție de 98. ca distribuție în țesuturi carprofenul se găsește în concentrații mari în țesuturile renale și hepatice, urmate de țesuturile adipooase și musculare.

Eliminare : carprofenul are timp de înjumătățire de 70 de ore. Este în principal excretat prin fecale.

Vitamina B1 (Clorhidratul de tiamină)

Vitamina B1 se elimină în cea mai mare parte sub formă liberă, sub formă de TPP și ca produși de degradare pe cale renală, în proporție de 61%. Valori mai mici de 40µg indică o stare de avitaminoză.

Vitamina B6 (Clorhidratul de piridoxină)

După câteva ore de la absorbție, piridoxina ajunge în hematii unde este oxidată la piridoxal, iar prin fosforilarea acesteia se formează coenzima piridoxalfosfat, care trece în plasmă.

Eliminarea vitaminei B6 se face în cea mai mare parte pe cale renală, prin urină.

6. PARTICULARITĂȚI FARMACEUTICE:

6.1 LISTA EXCIPIENTILOR:

alcool benzilic, propilen glicol.

6.2 INCOMPATIBILITĂȚI MAJORE:

Carprofenul nu se administrează concomitent cu metotrexatul, deoarece pot apărea fenomene de toxicitate.

Vitamina B₁ (clorhidratul de tiamină) este incompatibilă cu carbonați, acetăți, ioduri, fosfat de sodiu, borax, cu agenți oxidanți și reducători, cu alcoolul și gelatina. Este degradată de riboflavină și penicilină.

Vitamina B₆ (clorhidratul de piridoxină) este incompatibilă cu substanțe alcaline și este inactivată de oxidanți.

În absența studiilor de compatibilitate, acest produs medicinal veterinar nu trebuie administrat concomitent cu alte produse medicinale veterinare.





6.3 PERIOADĂ DE VALABILITATE:

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar ~~în funcție de cum este ambalat~~ pentru vânzare: 2 ani

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: ~~28 zile~~

6.4 PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE:

- A nu se lăsa la vedere și îndemâna copiilor.
- A se depozita la temperatură mai mică de 25°C.
- A se feri de îngheț.
- A se păstra în ambalajul original.
- A se proteja de lumină directă.

6.5 NATURA ȘI COMPOZIȚIA AMBALAJULUI PRIMAR:

Flacoane din sticlă brună tip II prevăzute cu dop din cauciuc și capsulă din aluminiu x 10 ml, 20 ml, 50 ml, 100 ml și fiole de sticlă tip II x 1 ml, 2 ml, 5 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:

PASTEUR FILIALA FILIPESTI S.A

Str. Principala, nr.944,
Filipești de Padure, jud. Prahova,
Romania
Tel: +4 021 220 69 20,
Fax: +4 021 220 69 15
E-mail: office@pasteur.ro

8. NUMĂRUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE:

160062

9. DATA PRIMEI AUTORIZĂRI / REÎNOIRII AUTORIZAȚIEI:

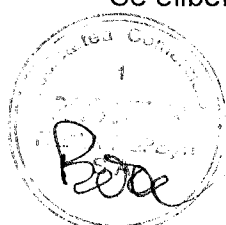
09.09.2003 / 29.08.2007

10. DATA REVIZUIRII TEXTULUI:

Februarie 2022

INTERDICȚII PENTRU VÂNZARE, ELIBERARE ȘI / SAU UTILIZARE:

Se eliberează numai pe bază de rețetă veterinară.





ETICHETARE SI PROSPECT

INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL SECUNDAR
INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL PRIMAR
 Flacon din sticlă de tip II x 100 ml

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

ARTRO – VET B, soluție injectabilă pentru câini

2. DECLARAREA SUBSTANȚEI ACTIVE ȘI A ALTOR SUBSTANȚE

1 ml produs conține:

Substanțe active:

Carprofen	50 mg
Vitamina B1	30 mg
Vitamina B6	20 mg

Excipienți:

Alcool benzilic 10 mg

3. FORMA FARMACEUTICĂ

- soluție injectabilă

4. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI

100 ml

5. SPECII ȚINTĂ

- Câini

6. INDICAȚII

ARTRO-VET B este indicat la câini în următoarele afecțiuni acute sau cronice:

- tratamentul artritelor, osteoartritelor, osteoartropatiilor metabolice;
- tratamentul afecțiunilor musculo-scheletice (periartrite, tendinită, bursite, entorse);
- în controlul durerii de diferite etiologii;
- pregătire preanestezică;
- analgezic, antipiretic, antiinflamator pre- și post-operator;
- se poate administra înainte și după intervenții chirurgicale pe glob ocular;
- se poate utiliza înaintea intervenției chirurgicale, dar și în timpul anesteziei.

7. MOD ȘI CALE DE ADMINISTRARE

Citii prospectul înainte de utilizare.



8. TEMP DE AȘTEPTARE

Nu este cazul.

9. ATENȚIONĂRI SPECIALE, DUPĂ CAZ

Citiți prospectul înainte de utilizare.

10. DATA EXPIRĂRII

EXP(luna/an):

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 28 de zile

11. CONDIȚII SPECIALE DE DEPOZITARE

A se depozita la temperatură mai mică de 25°C.

A se proteja de lumină.

A se păstra în ambalajul original.

A se păstra în loc uscat.

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

Eliminare: citiți prospectul produsului

13. MENTIUNEA “ 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. MENTIUNEA “ A NU SE LĂSA LA VEDEREA ȘI ÎNDEMÂNĂ COPIILOR ”

A nu se lăsa la vedere și îndemâna copiilor.

15. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

PASTEUR FILIALA FILIPESTI S.A

Str. Principala, nr.944,

Filipești de Padure, jud. Prahova,

Romania

Tel: +4 021 220 69 20,

Fax: +4 021 220 69 15

E-mail: office@pasteur.ro

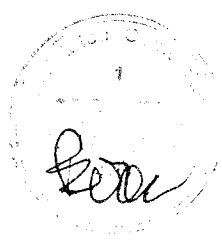
16. NUMĂRUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

160062



17. NUMĂRUL DE FABRICATIE AL SERIEI DE PRODUS

Lot:



INFORMAȚII MINIME CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE UNITĂȚILE MICI DE AMBALAJ PRIMAR

Flacoane din sticlă de tip II x 10 ml
Flacoane din sticlă de tip II x 20 ml
Flacoane din sticlă de tip II x 50 ml

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

ARTRO – VET B, soluție injectabilă pentru câini

2. CANTITATEA DE SUBSTANȚĂ ACTIVĂ

1 ml produs conține:

Carprofen 50 mg
Vitamina B1 30 mg
Vitamina B6 20 mg

3. CONȚINUT PE UNITATE DE GREUTATE, VOLUM SAU NUMĂR DE DOZE

10 ml
20 ml
50 ml

4. CAI DE ADMINISTRARE

Citii prospectul înainte de utilizare.

5. TEMPORALITATEA

Nu este cazul.

6. NUMĂRUL SERIEI

Lot:

7. DATA EXPIRĂRII

EXP(luna/an):

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 28 de zile

8. MENȚIUNEA “ NUMAI PENTRU UZ VETERINAR ”

Numai pentru uz veterinar.



INFORMAȚII MINIME CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE FIOLE

Fiole din sticlă de tip II x 1 ml

Fiole din sticlă de tip II x 2 ml

Fiole din sticlă de tip II x 5 ml

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

ARTRO – VET B, soluție injectabilă pentru câini

2. NUMELE DETINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

PASTEUR FILIALA FILIPESTI S.A

3. DATA EXPIRĂRII

EXP(luna/an):

4. NUMĂRUL SERIEI**8. MENȚIUNEA “ NUMAI PENTRU UZ VETERINAR ”**

Numai pentru uz veterinar.





PROSPECT

ATRO – VET B

– soluție injectabilă pentru câini –

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

PASTEUR FILIALA FILIPESTI S.A

Str. Principala, nr.944,
Filipești de Padure, jud. Prahova,
Romania
Tel: +4 021 220 69 20,
Fax: +4 021 220 69 15
E-mail: office@pasteur.ro

2. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

ARTRO – VET B, soluție injectabilă pentru câini

3. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR INGREDIENTE

1 ml produs conține :

Substanțe active:

Carprofen	50 mg
Vitamina B1	30 mg
Vitamina B6	20 mg

Excipienți:

Alcool benzilic 10 mg

4. INDICAȚII

ARTRO-VET B este indicat la câini în următoarele afecțiuni acute sau cronice:

- tratamentul artritelor, osteoartritelor, osteoartropatiilor metabolice;
- tratamentul afecțiunilor musculo-scheletice (periartrite, tendinite, bursite, entorse);
- în controlul durerii de diferite etiologii;
- pregătire preanestezică;
- analgezic, antipiretic, antiinflamator pre- și post-operator;
- se poate administra înainte și după intervenții chirurgicale pe glob ocular;



- se poate utiliza înaintea intervenției chirurgicale, dar și în timpul anesteziei.
- Produsul se poate administra și câinilor bătrâni și/sau supraponderali, fiind bine tolerat chiar și în cazul administrării de lungă durată.



5. CONTRAINDIICAȚII

Nu se administrează la câini cu hipersensibilitate la substanțele active sau la oricare dintre excipienti;
Nu se administrează la cățele gestante;
Nu se administrează în asociere cu alte produse medicinale antiinflamatorii steroidiene și nesteroidiene datorită riscului crescut de reacții alergice;
Nu se administrează la pisici.

6. REACȚII ADVERSE

În general produsul este bine tolerat și nu determină reacții adverse, în condițiile în care se respectă dozajul.

Rar pot apărea reacții dermatologice (prurit, alopecia, erupții cutanate), tulburări gastrointestinale (anorexie, vomă, diaree), hepatice sau renale.

În cazul apariției uneia dintre reacțiile adverse amintite se întrerupe tratamentul, iar animalul va fi prezentat medicului veterinar pentru examinare clinică.

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

7. SPECII ȚINTĂ

- Câini

8. POSOLOGIE PENTRU FIECARE SPECIE, CALE DE ADMINISTRARE ȘI MOD DE ADMINISTRARE

Produsul se administrează la câine pe cale subcutanată sau intramusculară în doza de 4,0 mg carprofen /kg greutate corporală/ 24 ore, rechivalând cu 1ml /12,5 kg greutate corporală.

Durata tratamentului este în funcție de evoluția bolii și de indicația medicului veterinar. Pentru a asigura un dozaj corect, greutatea corporală a animalelor trebuie determinată cât mai precis posibil.

Tratamentul poate fi început cu **ARTRO -VET B** - soluție injectabilă, urmând a se continua cu **ARTRO -VET B** - comprimate.

9. RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

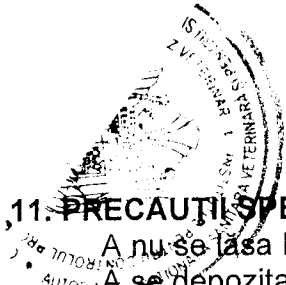
Se va utiliza cu prudență la animale cu boli cronice cardiovasculare, renale și hepatice.

A se respecta cu strictețe dozele recomandate.

10. TIMP DE AȘTEPTARE

Nu este cazul.





,11. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A nu se lăsa la vedere și îndemâna copiilor.

A se depozita la temperatură mai mică de 25°C.

A se proteja de lumină.

A nu se utilizează după data expirării marcată pe flacon.

Perioada de valabilitate: 2 ani de la data fabricației.

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 28 zile.

12. ATENȚIONĂRI SPECIALE

ATENȚIONĂRI SPECIALE PENTRU FIECARE SPECIE ȚINTĂ :

Nu există.

PRECAUȚII SPECIALE PENTRU UTILIZARE :

• Precauții speciale pentru utilizare la animale

Se va utiliza cu prudență la animale cu boli cronice cardiovasculare, renali și hepatice.

Se va evita administrarea la câinii deshidratati, hipovolemici sau hipotensiivi deoarece există riscul potențial de toxicitate renală acută.

Administrarea concomitentă a produselor medicinale veterinarne potențial nefrotoxice trebuie evitată.

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

Persoanele cu hipersensibilitate cunoscută la substanțele active trebuie să evite contactul cu produsul medicinal veterinar.

În caz de ingestie sau contact accidental cu pielea solicitați imediat sfatul medicului și prezentați prospectul sau eticheta produsului. Persoana care manipulează produsul medicinal veterinar trebuie să poarte echipament de protecție.

UTILIZAREA ÎN PERIOADA DE GESTAȚIE, LACTAȚIE SAU ÎN PERIOADA DE OUAT:

Siguranța produsului medicinal veterinar nu a fost demonstrată în timpul gestației și lactației. A nu se utilizează la cățele aflate în perioada de gestație și lactație.

INTERACȚIUNI CU ALTE PRODUSE MEDICINALE SAU ALTE FORME DE INTERACȚIUNE:

Carprofenul nu se asociază cu alte produse medicinale antiinflamatorii nesteroidiene și corticosteroizi, din cauza probabilității intensificării efectelor adverse la nivel gastrointestinal.

Deoarece carprofenul este puternic legat de proteinele plasmatiche (circa 99%), el poate dizlocui alte substanțe puternic legate și conduce la creșterea nivelului seric și a duratei de acțiune a acestora (fenitoïnă, anticoagulante orale, alți agenți antiinflamatori, sulfonamide, salicilați, agenți antidiabetici sulfonilureici). Carprofenul poate reduce efectul diuretic al furosemidului și poate crește concentrația serică a digoxinului. Nu se va administra concomitent cu metotrexatul, deoarece pot apărea fenomene de toxicitate. Utilizarea simultană cu probenecidul poate cauza o creștere semnificativă a nivelului seric și a timpului de înjumătățire a carprofenului.



SUPRADOZARE:

Administrarea repetată de doze de până la 10 ori mai mari poate produce unele reacții cum ar fi hipoalbuminemie, melenă sau ușoare creșteri ale valorii ALT (L-alanin-aminotransferaza).

Se va respecta doza recomandată.

INCOMPATIBILITĂȚI:

Carprofenul nu se administrează concomitent cu metotrexatul, deoarece pot apărea fenomene de toxicitate.

Vitamina B1 (clorhidratul de tiamină) este incompatibilă cu carbonați, acetați, ioduri, fosfat de sodiu, borax, cu agenți oxidanți și reducători, cu alcoolul și gelatina. Este degradată de riboflavină și penicilină.

Vitamina B6 (clorhidratul de piridoxină) este incompatibilă cu substanțe alcaline și este inactivată de oxidanți.

În absența studiilor de compatibilitate, acest produs medicinal veterinar nu trebuie administrat concomitent cu alte produse medicinale veterinare.

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
Februarie 2022**15. ALTE INFORMAȚII****Natura și compoziția ambalajului**

Flacoane din sticlă brună tip II prevăzute cu dop din cauciuc și capsulă din aluminiu x 10 ml, 20 ml, 50 ml, 100 ml și fiole de sticlă tip II x 1 ml, 2 ml, 5 ml.

Nu toate dimensiunile de ambalaj pot fi comercializate.

Pentru orice informații referitoare la acest produs medicinal, vă rugăm să contactați reprezentantul local al deținătorului autorizației de comercializare.

