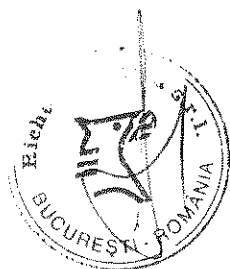


[Version 8.1, 01/2017]

ANEXA I

REZUMATUL CARACTERISTICILOR PRODUSULUI



1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Bovitak 2,265% , suspensie orală pentru bovine și ovine

2. COMPOZIȚIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ

100 ml produs conțin:

Substanță activă:

Oxfendazol 2,265 g

Excipienti:

Metil parahidroxibenzoat (E218) 0,20 g

Propil parahidroxibenzoat (E216) 0,02 g

Pentru lista completă a excipientilor, vezi secțiunea 6.1.

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Suspensie orală de culoare albă sau aproape albă

4. PARTICULARITĂȚI CLINICE

4.1 Specii țintă

Bovine și ovine

4.2 Indicații pentru utilizare, cu specificarea speciilor țintă

La bovine și ovine în tratamentul nematodozelor gastrointestinale produse de viermii rotunzi, a celor pulmonare și a viermilor plați:

- viermi rotunzi: *Ostertagia spp*, *Haemonchus spp*, *Trichostrongylus spp*, *Nematodirus spp*(inclusiv *N. Battus*), *Cooperia spp*, *Capillaria spp*, *Oesophagostomum spp*, *Chabertia spp*, *Trichuris spp*.
- viermi pulmonari: *Dictyocaulus spp*,
- viermi plați: *moniesia spp*.

Produsul are și acțiune ovicidă.

De asemenea, este eficient în tratamentul parazitozelor cu larve hipobionte (L2) de *Ostertagia spp*.

4.3 Contraindicații

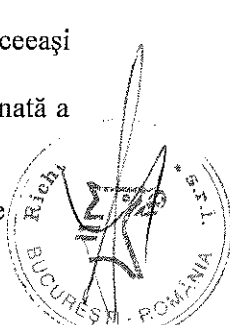
Nu se utilizează în caz de hipersensibilitate la substanță activă sau la oricare din excipienti.

4.4 Atenționări speciale pentru fiecare specie țintă

Trebuie evitate următoarele practici ce determină creșterea riscului dezvoltării rezistenței și pot determina în final ineficiența tratamentului:

- administrarea prea frecventă și pe o perioadă îndelungată a antihelminticelor din aceeași clasă;
- subdozarea, ca urmare a aprecierii eronate a greutății animalelor, administrarea eronată a produsului sau lipsa calibrării dispozitivului de dozat (dacă există).

Cazurile clinice, suspectate de rezistență la antihelmintice, trebuie investigate utilizând teste corespunzătoare (de ex. Testul de reducere a numărului de ouă din fecale). Acolo unde rezultatele



testelor sugerează o rezistență la un anumit antihelmintic, se va utiliza un antihelmintic aparținând unei alte clase farmacologice și care are un alt mecanism de acțiune.
Este recomandabil ca dehelmintizările să se inițieze după efectuarea examenelor coproparazitologice, corroborate cu examenele clinice. Dacă acest lucru nu este posibil, tratamentul trebuie să se efectueze pe baza informațiilor epidemiologice locale (fermă, regiune) referitoare la sensibilitatea helminților.

4.5 Precauții speciale pentru utilizare

Precauții speciale pentru utilizare la animale

Trebuie avut grijă pentru a nu răni regiunea faringiană în timpul administrării, în special la ovine.

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

Persoanele cu hipersensibilitate cunoscută la substanța activă trebuie să evite contactul cu produsul medicinal veterinar.

În caz de ingestie accidentală solicitați imediat sfatul medicului și prezentați medicului prospectul produsului sau eticheta.

După utilizarea produsului spălați-vă mâinile.

4.6. Reacții adverse (frecvență și gravitate)

Nu se cunosc.

Frecvența reacțiilor adverse este definită utilizând următoarea convenție:

- Foarte frecvente (mai mult de 1 din 10 animale tratate care prezintă reacții adverse)
- Frecvente (mai mult de 1 dar mai puțin de 10 animale din 100 animale tratate)
- Mai puțin frecvente (mai mult de 1 dar mai puțin de 10 animale din 1000 animale tratate)
- Rare (mai mult de 1 dar mai puțin de 10 animale din 10 000 animale tratate)
- Foarte rare (mai puțin de 1 animal din 10 000 animale tratate, inclusiv raportările izolate).

4.7. Utilizare în perioada de gestație și lactație

Bovitak 2,265% poate fi utilizat în condiții de siguranță în timpul gestației și lactației.

4.8. Interacțiuni cu alte produse medicinale sau alte forme de interacțiune

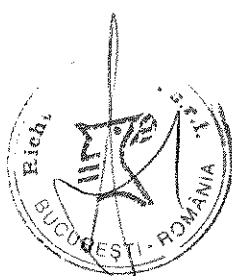
Nu se cunosc.

4.9. Cantități de administrat și calea de administrare

Pentru administrare orală numai cu ajutorul echipamentelor de dozare calibrate corespunzător în următoarele doze:

Bovine: 4,5 mg oxfendazol per kg greutate corporală(2 ml produs/10 kg greutate corporală)

Ovine: 5 mg oxfendazol per kg greutate corporală(2,2 ml produs/10 kg greutate corporală)



Ghid de dozare

Bovine	Număr de doze per recipient					Ovine	Număr de doze per recipient				
Greutate corporala	Doza	1 L recipient	2,5 L recipient	5 L recipient	10 L recipient	Greutate corporala	Doza	1 L recipient	2,5 L recipient	5 L recipient	10 L recipient
100 kg	20 ml	50	125	250	500	Pana la 14 kg	2,5 ml	400	1000	2000	4000
150 kg	30 ml	33	83	166	333	15 - 27 kg	5,0 ml	200	500	1000	2000
200 kg	40 ml	25	63	125	250	28 - 40 kg	7,5 ml	133	333	666	1333
250 kg	50 ml	20	50	100	200	41 - 54 kg	10,0 ml	100	250	500	1000
300 kg	60 ml	16	42	83	166	55 - 67 kg	12,5 ml	80	200	400	800
Peste 300 kg administrați 10 ml per 50 kg						Peste 67 kg	15,0 ml	66	166	333	666

Pentru a asigura administrarea unei doze corecte, greutatea corporală trebuie să fie determinată cât mai exact posibil. Acuratețea dispozitivului de dozare trebuie verificată. Dacă animalele urmează să fie tratate în grup, acestea trebuie să fie selectate în funcție de greutatea corporală, dozele fiind calculate corespunzător, pentru a se evita subdozarea sau supradozarea.

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

Administrarea unor doze de 3 și 5 ori mai mari decât cele recomandate au fost bine tolerate de bovine și ovine.

4.11 Timp de așteptare

Carne și organe

Bovine: 14 zile

Ovine: 21 zile

Lapte

Bovine: 84 ore

Nu este autorizată utilizarea pe perioada lactației la oile care produc lapte pentru consum uman.

Animalele destinate consumului uman nu trebuie sacrificiate în timpul tratamentului

5. PROPRIETĂȚI FARMACOLOGICE

Grupa farmacoterapeutică: antihelmintice: benzimidazoli și substanțe înrudite;
Codul veterinar ATC: QP52AC02.

5.1 Proprietăți farmacodinamice

Bovitak 2,265% este un antihelmintic cu spectru larg pentru bovine și ovine, indicat pentru tratamentul și controlul formelor mature și imature ale viermilor rotunzi gastro-intestinali, viermilor pulmonari și ale teniilor. Distrugă, de asemenea și stadiul de ou al acestora.

Benzimidazolii aderă la tubulina nematodelor, o proteină necesară pentru formarea și viabilitatea microtubulilor. Aceasta se produce în principal în celulele intestinale absorbante care duce la o lipsă totală de microtubuli în celulele intestinale ale nematodelor, ceea ce înseamnă că aceste celule nu pot absorbi nutrienți, o reducere în consecință a glicogenului și înfometare efectivă a paraziților. Diferențe structurale s-au dovedit a exista între tubulinele mamiferelor și ale helminților, rezultând astfel toxicitatea preferențială a oxfendazolului pentru helminți și nu pentru gazdă. S-a arătat de asemenea că benzimidazolii inhibă sistemul fumarat-reductază al helminților și afectează producerea energiei.



5.2 Particularități farmacocinetice

Oxfendazolul este lent și incomplet absorbit după administrarea orală, cu concentrații plasmaticе maxime atinse între 15 și 30 de ore, urmată de eliminarea lentă a substanței active. Acest ritm lent de absorbție și eliminare înseamnă că substanța activă este în contact cu helminșii pentru perioade semnificativ mai lungi de timp, un factor cheie în eficacitatea împotriva nematodelor gastrointestinale.

6. PARTICULARITĂȚI FARMACEUTICE

6.1 Lista excipientilor

Metil parahidroxibenzoat (E218)

Propil parahidroxibenzoat (E216)

Acid citric monohidrat

Citrat de sodiu

Dioxid de siliciu coloidal anhidru

Gumă de xantan

Povidonă 90

Polisorbat 20

Propilen glicol

Simeticonă emulsie

Apă purificată

6.2 Incompatibilități majore

În absența 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 vânzare: 3 ani.
Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: se utilizează imediat.

6.4. Precauții speciale pentru depozitare

A nu se păstra la temperatură mai mare de 25 °C

A se păstra în ambalajul original, protejat de lumina directă

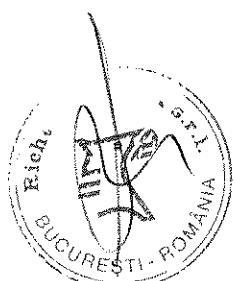
6.5. Natura și compoziția ambalajului primar

Recipient de 1 litru, 2,5 litri, 5 litri și 10 litri, din polietilenă de înaltă densitate, cu dop din polipropilenă de înaltă densitate și garnitură din polietilenă expandată.

Nu toate dimensiunile de ambalaje pot fi comercializate.

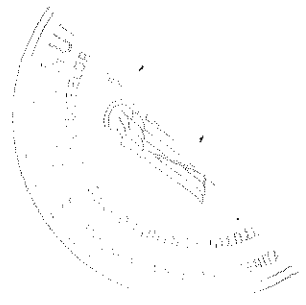
6.6 Precauții speciale pentru eliminarea produselor medicinale veterinare neutilizate sau a deșeurilor provenite din utilizarea unor astfel de produse

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

RICHTER PHARMA SRL,
Calea Șerban Voda nr.195, sector 4, Bucuresti, Romania
Tel/Fax:0213365428
e-mail:richterpharmaro@gmail.com



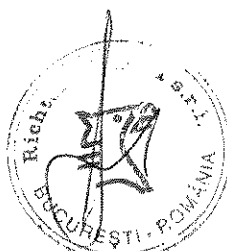
8. NUMĂRUL (NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

9. DATA PRIMEI AUTORIZĂRI/REÎNNOIRII AUTORIZAȚIEI

Data primei autorizări: 27.07.2015

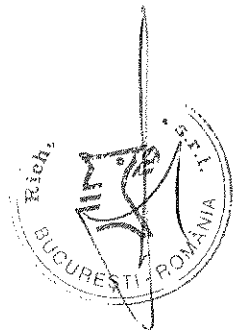
10. DATA REVIZUIRII TEXTULUI

INTERDICȚII PENTRU VÂNZARE, ELIBERARE ȘI/SAU UTILIZARE

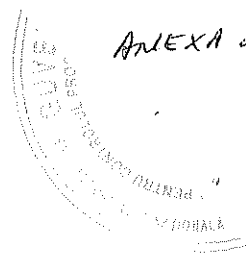


ANEXA III

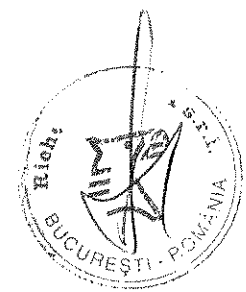
ETICHETARE ȘI PROSPECT



ANEXA nr. 3



A. ETICHETARE



INFORMATII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL PRIMAR

Recipient de 1 litru, 2,5 litri, 5 litri si 10 litri, din polietilenă de înaltă densitate, cu dop din polipropilenă de înaltă densitate și garnitură din polietilenă expandată

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Bovitak 2,265%, suspensie orală pentru bovine și ovine
Oxfendazol

2. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE

100 ml produs conțin:

Substanță activă:

Oxfendazol 2,265 g

Excipienți:

Metil parahidroxibenzoat (E218) 0,20 g
Propil parahidroxibenzoat (E216) 0,02 g

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Suspensie orală

4. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI

Recipient de 1 litru, 2,5 litri, 5 litri și 10 litri

5. SPECII ȚINTĂ

Bovine și ovine

6. INDICAȚIE (INDICAȚII)

La bovine și ovine în tratamentul nematodozelor gastrointestinale produse de viermii rotunzi, a celor pulmonare și a viermilor plați:

- viermi rotunzi: *Ostertagia spp*, *Haemonchus spp*, *Trichostrongylus spp*, *Nematodirus spp*(inclusiv *N. Battus*), *Cooperia spp*, *Capillaria spp*, *Oesophagostomum spp*, *Chabertia spp*, *Trichuris spp*.
- viermi pulmonari: *Dictyocaulus spp*,
- viermi plați: *Monieszia spp*.

Produsul are și acțiune ovicidă

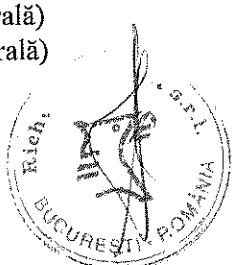
De asemenea, este eficient în tratamentul parazitozelor cu larve hipobionte (L2) de *Ostertagia spp*.

7. MOD ȘI CALE DE ADMINISTRARE

Pentru administrare orală numai cu ajutorul echipamentelor de dozare calibrate corespunzător în următoarele doze:

Bovine: 4,5 mg oxfendazol per kg de greutate corporală(2 ml produs/10 kg greutate corporală)

Ovine: 5 mg oxfendazol per kg de greutate corporală(2,2 ml produs/10 kg greutate corporală)



Ghid de dozare

Bovine	Număr de doze per recipient					Ovine	Număr de doze per recipient				
Greutate corporală	Doza	1 L recipient	2,5 L recipient	5 L recipient	10 L recipient	Greutate corporală	Doza	1 L recipient	2,5 L recipient	5 L recipient	10 L recipient
100 kg	20 ml	50	125	250	500	Pana la 14 kg	2,5 ml	400	1000	2000	4000
150 kg	30 ml	33	83	166	333	15 - 27 kg	5,0 ml	200	500	1000	2000
200 kg	40 ml	25	63	125	250	28 - 40 kg	7,5 ml	133	333	666	1333
250 kg	50 ml	20	50	100	200	41 - 54 kg	10,0 ml	100	250	500	1000
300 kg	60 ml	16	42	83	166	55 - 67 kg	12,5 ml	80	200	400	800
Peste 300 kg administrați 10 ml per 50 kg						Peste 67 kg	15,0 ml	66	166	333	666

Pentru a asigura administrarea unei doze corecte, greutatea corporală trebuie să fie determinată cât mai exact posibil. Acuratețea dispozitivului de dozare trebuie verificată. Dacă animalele urmează să fie tratate în grup, acestea trebuie să fie selectate în funcție de greutatea corporală, dozele fiind calculate corespunzător, pentru a se evita subdozarea sau supradozarea.

8. TIMP (TIMPI) DE AȘTEPTARE

Carne și organe:

Bovine: 14 zile

Ovine: 21 zile

Lapte

Bovine: 84 ore

Nu este autorizata utilizarea pe perioada lactației la oile care produc lapte pentru consum uman. Animalele destinate consumului uman nu trebuie sacrificiate în timpul tratamentului

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

Citiți prospectul înainte de utilizare.

10. DATA EXPIRĂRII

EXP {lună/an}

După desigilare, se va utiliza imediat.

11. CONDIȚII SPECIALE DE DEPOZITARE

A nu se păstra la temperatură mai mare de 25 °C

A se păstra în ambalajul original, protejat de lumina directă

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

Eliminarea: citiți prospectul produsului.

**13. MENTIUNEA „NUMAI PENTRU UZ VETERINAR” ȘI CONDIȚII SAU RESTRICTIONE
PRIVIND ELIBERAREA ȘI UTILIZAREA, DUPĂ CAZ**

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

14. MENTIUNEA „A NU SE LĂSA LA VEDEREA ȘI ÎNDEMÂNĂ COPILOR”

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

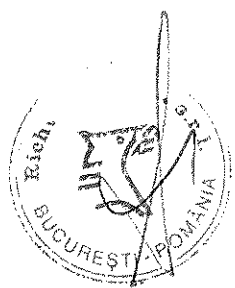
15. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

RICHTER PHARMA SRL,
Calea Șerban Voda nr.195, sector 4, București, Romania
Tel/Fax:0213365428
e-mail:richterpharmaro@gmail.com

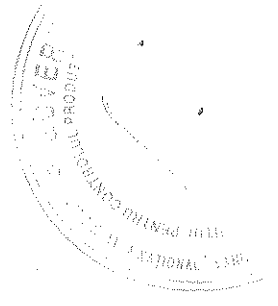
16. NUMĂRUL (NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

17. NUMĂRUL DE FABRICАȚIE AL SERIEI DE PRODUS

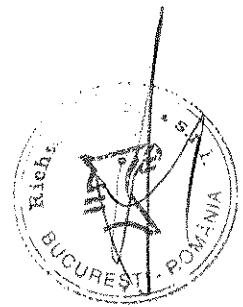
Lot: {număr}



ANEXA nr. 4



B. PROSPECT



PROSPECT:

Bovitak 2,265%, suspensie orală pentru bovine și ovine

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

Detinătorul autorizației de comercializare:

RICHTER PHARMA SRL, Calea Șerban Voda nr.195, sector 4, București, Romania

Tel/Fax:0213365428

e-mail:richterpharmaro@gmail.com

Producător responsabil pentru eliberarea seriei:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd. Loughrea, Co.Galway, Irlanda

2. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Bovitak 2,265%, suspensie orală pentru bovine și ovine

Oxfendazol

3. DECLARAREA (SUBSTANȚEI) SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR INGREDIENTE (INGREDENȚI)

100 ml produs conțin:

Substanță activă:

Oxfendazol 2,265 g

Excipienti:

Metil parahidroxibenzoat (E218) 0,20 g

Propil parahidroxibenzoat (E216) 0,02 g

4. INDICAȚIE (INDICAȚII)

La bovine și ovine în tratamentul nematodozelor gastrointestinale produse de viermii rotunzi, a celor pulmonare și a viermilor plați:

- viermi rotunzi: *Ostertagia spp*, *Haemonchus spp*, *Trichostrongylus spp*, *Nematodirus spp*(inclusiv *N. Battus*), *Cooperia spp*, *Capillaria spp*, *Oesophagostomum spp*, *Chabertia spp*, *Trichuris spp*.
- viermi pulmonari: *Dictyocaulus spp*,
- viermi plați: *moniesia spp*.

Produsul are și acțiune ovicidă.

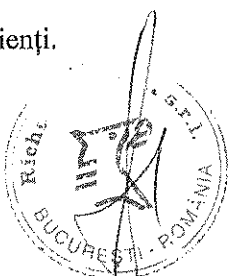
De asemenea, este eficient în tratamentul parazitozelor cu larve hipobionte (L2) de Ostertagia

5. CONTRAINDIICAȚII

Nu se utilizează în cazuri de hipersensibilitate la substanța activă sau la oricare dintre excipienți.

6. REACTII ADVERSE

Nu se cunosc.



Dacă observați orice reacție adversă, chiar și cele care nu sunt deja incluse în acest prospect sau credeți că medicamentul nu a avut efect să rugăm să informați medicul veterinar.

7. SPECII ȚINTĂ

Bovine și ovine

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

Pentru administrare orală numai cu ajutorul echipamentelor de dozare calibrate corespunzător în următoarele doze:

Bovine: 4,5 mg oxfendazol per kg greutate corporală(2 ml produs/10 kg greutate corporală)

Ovine: 5 mg oxfendazol per kg greutate corporală(2,2 ml produs/10 kg greutate corporală)

Ghid de dozare

Bovine	Număr de doze per recipient					Ovine	Număr de doze per recipient				
	Greutate corporala	Doza	1 L recipient	2,5 L recipient	5 L recipient	10 L recipient	Greutate corporala	Doza	1 L recipi ent	2,5 L recipient	5 L recipient
100 kg	20 ml	50	125	250	500	Pana la 14 kg	2,5 ml	400	1000	2000	4000
150 kg	30 ml	33	83	166	333	15 - 27 kg	5,0 ml	200	500	1000	2000
200 kg	40 ml	25	63	125	250	28 - 40 kg	7,5 ml	133	333	666	1333
250 kg	50 ml	20	50	100	200	41 - 54 kg	10,0 ml	100	250	500	1000
300 kg	60 ml	16	42	83	166	55 - 67 kg	12,5 ml	80	200	400	800
Peste 300 kg administrați 10 ml per 50 kg						Peste 67 kg	15,0 ml	66	166	333	666

9. RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

A se agita bine recipientul înainte de utilizare

Pentru a asigura administrarea unei doze corecte, greutatea corporală trebuie să fie determinată cât mai exact posibil. Acuratețea dispozitivului de dozare trebuie verificată. Dacă animalele urmează să fie tratate în grup, acestea trebuie să fie selectate în funcție de greutatea corporală, dozele fiind calculate corespunzător, pentru a se evita subdozarea sau supradozarea.

10. TEMP (TEMPI) DE AȘTEPTARE

Carne și organe:

Bovine: 14 zile

Ovine: 21 zile

Lapte:

Bovine: 84 ore

Nu este autorizată utilizarea pe perioada lactației la oile care produc lapte pentru consum uman.

Animalele destinate consumului uman nu trebuie sacrificiate în timpul tratamentului.

11. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A nu se lăsa la vedere și îndemâna copiilor

A nu se păstra la temperatură mai mare de 25 °C

A se păstra în ambalajul original, protejat de lumina directă.

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: se utilizează imediat.

12. ATENȚIONARE (ATENȚIONĂRI) SPECIALĂ (SPECIALE)

Precauții speciale pentru fiecare specie ţintă:

Trebuie evitata următoarele practici ce determină creșterea riscului dezvoltării rezistenței și pot determina în final ineficiența tratamentului:

- administrarea prea frecventă și pe o perioadă îndelungată a antihelminticelor din aceeași clasă;
- subdozarea, ca urmare a aprecierii eronate a greutății animalelor, administrarea eronată a produsului sau lipsa calibrării dispozitivului de dozat (dacă există).

Cazurile clinice, suspectate de rezistență la antihelmintice, trebuie investigate utilizând teste corespunzătoare (de ex. Testul de reducere a numărului de ouă din fecale). Acolo unde rezultatele testelor sugeră rezistență la un anumit antihelmintic, se va utiliza un antihelmintic aparținând unei alte clase farmacologice și care are un alt mecanism de acțiune.

Este recomandabil ca dehelmințările să se inițieze după efectuarea examenelor coproparazitologice, coroborate cu examenele clinice. Dacă acest lucru nu este posibil, tratamentul trebuie să se efectueze pe baza informațiilor epidemiologice locale (fermă, regiune) referitoare la sensibilitatea helminților.

Precauții speciale pentru utilizare la animale:

Trebuie avut grijă pentru a nu răni regiunea faringiană în timpul administrației, în special la ovine.

Precauții speciale care vor fi luate de persoana care administrează produsul medicinal veterinar la animale:

Persoanele cu hipersensibilitate cunoscută la substanța activă trebuie să evite contactul cu produsul. În caz de ingestie accidentală solicitați imediat sfatul medicului și prezentați medicului prospectul produsului sau eticheta.

După utilizarea produsului spălați-vă mâinile.

Utilizare în perioada de gestație și lactație:

Bovitak 2,265% poate fi utilizat în condiții de siguranță în timpul gestației și lactației.

Interacțiuni cu alte produse medicinale și alte forme de interacțiune:

Nu se cunosc.

Supradozare (simptome, proceduri de urgență, antidoturi):

Administrarea unor doze de 3 și 5 ori mai mari decât cele recomandate au fost bine tolerate de bovine și ovine.

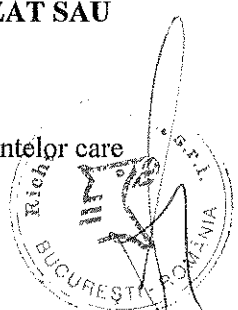
Incompatibilități:

În absența studiilor de compatibilitate, acest produs medicinal veterinar nu trebuie amestecat 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

15. ALTE INFORMAȚII

Dimensiune ambalaj:

Recipient de 1 litru, 2,5 litri, 5 litri și 10 litri, din polietilenă de înaltă densitate, cu dop din polipropilenă de înaltă densitate și garnitură din polietilenă expandată.

Nu toate dimensiunile de ambalaje pot fi comercializate.

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

RICHTER PHARMA SRL,
Calea Șerban Voda nr.195, sector 4, București, Romania
Tel/Fax:0213365428
e-mail:richterpharmaro@gmail.com

