



Rezumatul caracteristicilor produsului CANVAC DHPPi

liofilizat și solvent pentru suspensie injectabilă pentru câini

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

CANVAC DHPPi liofilizat și solvent pentru suspensie injectabilă pentru câini.

2. COMPOZIȚIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ

Fiecare doză de un (1 ml) conține:

Componenta liofilizată:

Substanța activă (e):

- Virusul bolii Carre (febra canina) atenuat (*D, tulipa Ondestepoort*), ... $10^{2,7}$ - $10^{4,5}$ EID₅₀
- Virusul laringotraheitei infecțioase canine atenuat (*CAV 2, tulipa Toronto*) $10^{3,5}$ - $10^{7,5}$ CCID₅₀
- Virusul parvovirozei canine atenuat (*CPV2 tulipa T-86*) $10^{2,1}$ - $10^{3,6}$ HAU
- Virusul parainfluenței canine atenuat (*CPIV- tulipa BT 01-86*) $10^{3,0}$ - $10^{6,0}$ CCID₅₀

EID₅₀ - 50% doza infecțioasă pentru embrioni de pui

CCID₅₀ - 50% doza infecțioasă pentru culturi celulare

HAU - unități de hemaglutinare

Componenta lichida - flacon cu solvent:

Excipient: apă pentru preparate injectabile 1 ml.

Pentru o listă completă a excipientilor, vezi pct. 6.1.

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Liofilizat și solvent pentru suspensie injectabilă.



D. M.



4. DATE CLINICE

4.1 Specii țintă

Câini, canide, mustelide și animale de blana.

4.2 Indicații pentru utilizare, cu specificarea speciilor țintă

Pentru o imunizare activă profilactică începând cu vîrstă de 6 săptămâni împotriva bolii Carre, Hepatitei infecțioase, Parvovirozei și Parainfluenței la câini, canide, mustelide și animale de blana. O imunitate solidă se dezvoltă după 2 până la 3 săptămâni după vaccinarea primară și persistă timp de cel puțin 1 an.

4.3 Contraindicații

A nu se folosi în cazul unor boli infectioase acute, a bolilor febrile și organice, detectarea unor reacții nefavorabile sau alergii după vaccinări anterioare și după situații de stres (transport, temperaturi ridicate de mediu).

Nu se utilizează la cățeletele aflate într-un stadiu avansat de gestație și imediat după fătare.

4.4 Atenționări speciale pentru fiecare specie țintă

Imunitatea colostrală începe imediat după fătare, după ingesta de colostru și durează aproximativ 2-4 luni, în funcție de cantitatea de colostru primită și de nivelul imunității maternale.

4.5 Precauții speciale pentru utilizare

Precauții speciale pentru utilizare la animale

După imunizare, este recomandabil să se lase animalele 2 până la 3 zile în repaus. Tineretul ar trebui să fie lăsat în stare de repaus aproximativ 1 săptămână. În special câinii nu ar trebui să fie dresați, utilizati pentru vânătoare sau alte activități solicitante. Nu este recomandat a se transfera animalele și a se expune la condiții de stres.

Animalele tinere, care sunt imunizate foarte devreme, pot prezenta o reacție inadecvată la o doză vaccinală din cauza mecanismelor immunocompetente incomplete sau în curs de dezvoltare și unui efect potențial negativ al imunității colostrale.

Este necesară modificarea programului de vaccinare în cazul subiectilor la care nivelul de anticorpi colostrali se aștepta să fie mai ridicat.

Este recomandabil ca animalele să fie deparazitate înainte de vaccinare.



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

În caz de auto-administrare accidentală, solicitați imediat sfatul medicului și prezentați prospectul sau eticheta.

4.6 Reacții adverse (frecvență și gravitate)

Rar (mai mult de 1, dar mai puțin de 10 animale din 10.000 de animale), administrarea de vaccin poate induce o ușoară stare sub-febrilă și inapetență tranzitorie. Debutul acestor reacții adverse se datorează reacțiilor de apărare ale organismului la componentele vaccinale și atenuate și au o durată de până la 5 zile. În cazuri foarte rare (mai puțin de 1 animal la 10.000 de animale), administrarea de vaccin poate induce reacții alergice sau anafilactice. Debutul acestor reacții adverse apare de obicei doar după administrare, cu simptome tipice de reacție alergică sau anafilactică. Pentru a atenua reacțiile generale, tratamentul simptomatic este recomandabil.

La locul de aplicare al vaccinului poate apărea o umflătură redusă, vizibilă, de marimea unui bob de mazare și locul poate fi dureros. În majoritatea cazurilor, aceste reacții locale de la locul de injectare dispar fără tratament în termen de 14 zile.

4.7 Utilizare în perioada de gestație, lactație

Nu se utilizează la cătelele aflate într-un stadiu avansat de gestație și imediat după fătare.

4.8 Interacțiuni cu alte medicamente și alte forme de interacțiune

Nu sunt disponibile informații cu privire la siguranța și eficacitatea acestui vaccin atunci când este utilizat în paralel cu orice alt produs medicinal veterinar, cu excepția vaccinului CANVAC R. Decizia de a utiliza acest vaccin înainte sau după orice alt produs medicinal veterinar, prin urmare, trebuie să fie luata de la caz la caz.

4.9 Cantități de administrat și calea de administrare

Doza de imunizare pe un animal este de 1 ml, indiferent de specie, vîrstă, sex și greutate.

Doza de vaccinare trebuie pregătită, extrasă din fiola și administrată unui animal folosind tehnici aseptice. Vaccinul nu trebuie administrat dacă fiola a fost cumva deteriorată.

Componenta liofilizată trebuie să fie dizolvată într-un ml de solvent sau 1 ml de vaccin CANVAC R înainte de utilizare. Dizolvarea trebuie să fie efectuată prin adăugarea aseptică de solvent într-un flacon cu liofilizat. Doza de vaccinare trebuie agitată și administrată imediat.

Vaccinul trebuie administrat subcutanat (sc), de preferat în regiunea interscapulară.





Vaccinare primară: vaccinarea primară se efectuează la tineret de la vârsta de 6-8 săptămâni, iar a doua doză de vaccin se administrează după 3 săptămâni după prima vaccinare. Se recomandă administrarea unei a treia doze de vaccin, după 3-4 săptămâni de la a doua imunizare la tineretul cu anticorpi maternali și la tineretul la care a fost administrată a doua doză de vaccin, înainte de săptămâna a 16-a de viață.

Revaccinarea: Pentru menținerea imunității se recomandă revaccinarea anuală cu regularitate.

Când se utilizează vaccinul CANVAC R ca și solvent, utilizarea în această combinație se supune acelorași proceduri.

4.10 Supradozare (simptome, proceduri de urgență, antidoturi), dacă este necesar

După administrarea unei supradoze (de 10 ori mai mare) nu s-au înregistrat alte reacții adverse decât cele descrise la punctul 4.6.

4.11 Perioada de aşteptare: Nu se aplică.

5. PROPRIETĂȚI IMUNOLOGICE

Grupa farmacoterapeutică: Veterinaria immunopreparata.

Codul ATC veterinar: QI07AD04.

Pentru a stimula imunitatea activă împotriva bolii Carre, Hepatitei infecțioase, Parvovirozei și Parainfluenței la câini, canide, mustelide și animale de blana.

Virusurile atenuate conținute în vaccin se propaga în organismul animalului imunizat și induc un proces infecțios non-contagios de imunizare. La tineret, imunitatea colostrală este folosită pentru protecția animalelor. O serie de mecanisme de apărare intervin pentru inhibarea dezvoltării ulterioare a bolii, după un contact cu infecția. Protecția specifică a animalelor împotriva bolii este legată în special de imunitatea umorală.

Odată cu dezvoltarea imunității specifice, immunogenele sunt treptat degradate și metabolizate. Ingredientele inactive sunt metabolizate după imunizarea animalelor, degradate și excretate din organism.

6. PROPRIETĂȚI FARMACEUTICE

6.1 Lista excipientilor

Lactoză monohidrat,

Bactopeptone

Hidrogenofosfat de sodiu dodecahidrat

Dihidrogenofosfat de potasiu,



Carbonat de sodiu
Apă pentru preparate injectabile.

6.2 Incompatibilități

A nu se amesteca cu nici un alt produs medicinal veterinar, cu excepția vaccinului CANVAC R.

6.3 Perioada de valabilitate

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar aşa cum este ambalat pentru vânzare: 18 luni.

Produsul trebuie utilizat imediat după reconstituire.

6.4 Precauții speciale pentru depozitare

A se păstra la frigider (2° C - 8° C).

Protejați de îngheț. Protejați de lumină. A se păstra într-un loc uscat.

6.5 Natura și compoziția ambalajului primar

- cutie cu 3 fl. x 1 doză (componenta liofilizată în 3 flacoane din sticlă sau din plastic, cu volumul util de 3 ml și 1 ml de solvent în 3 flacoane din sticlă sau plastic, cu volumul util de 3 ml).
- cutie cu 6 fl. x 1 doză (componenta liofilizată în 6 flacoane din sticlă sau din plastic, cu volumul util de 3 ml și 1 ml de solvent în 6 flacoane din sticlă sau plastic, cu volumul util de 3 ml).
- cutii cu 30 fl. x 1 doză (componenta liofilizată în 30 flacoane din sticlă sau din plastic, cu volumul util de 3 ml și 1 ml de solvent în 30 flacoane din sticlă sau plastic, cu volumul util de 3 ml).

Flacoanele sunt închise cu un dop de cauciuc și guler de aluminiu, fiind prevăzute cu o etichetă și stocate într-o cutie de carton care conține un prospect.

Nu toate formele de prezentare 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 deșeurile provenite din astfel de produse medicinale veterinare trebuie eliminate în conformitate cu cerințele legislative locale.





7. Detinatorul autorizatiei de punere pe piata

Dyntec spol. S r. o.
Pražská 328
411 55 Terezín
Republica Cehă
Telefon: 420 416 782 251
Fax: 420 416 782 575
E-mail: dyntec@iol.cz

8. NUMĂRUL AUTORIZAȚIEI

9. DATA PRIMEI AUTORIZĂRI / REÎNNOIRII AUTORIZAȚIEI

10. DATA REVIZUIRII TEXTULUI:

ZZ.LL.AAAA

INTERZICEREA PENTRU VÂNZARE, ELIBERARE ȘI / SAU UTILIZARE

Nu se aplică.

**INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL SECUNDAR**

Cutie cu 3 fl. x 1 doză; Cutie cu 6 fl. x 1 doză; Cutie cu 30 fl. x 1 doză

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

CANVAC DHPPi inj. sicc. ad us. vet.

2. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR SUBSTANȚE

- Virusul bolii Carre (febra canina) atenuat (*D. tulpina Ondestepoort*), ... $10^{2,7} - 10^{4,5}$ EID₅₀
 - Virusul laringotraheitei infecțioase canine atenuat (*CAV 2, tulpina Toronto*) $10^{3,5} - 10^{7,5}$ CCID₅₀
 - Virusul parvovirozei canine atenuat (*CPV2 tulpina T-86*) $10^{2,1} - 10^{3,6}$ HAU
 - Virusul parainfluenței canine atenuat (*CPIV- tulpina BT 01-86*) $10^{3,0} - 10^{6,0}$ CCID₅₀
- Excipienți:** apă pentru injecții 1 ml.

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Liofilizat.

4. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI

Cutie cu 3 fl. x 1 doză; Cutie cu 6 fl. x 1 doză; Cutie cu 30 fl. x 1 doză

5. SPECII ȚINTĂ

Câini, canide și hermeline, cu excepția dihorilor.

6. INDICAȚIE (INDICAȚII)

Vaccin polivalent împotriva bolii Carre, hepatitei infecțioase, parvovirozei și parainfluenței.

7. MOD ȘI CALE DE ADMINISTRARE

1 ml subcutanat.

8. TEMP DE AȘTEPTARE

Nu este destinat animalelor de interes economic.





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

Citiți prospectul înainte de utilizare.

10. DATA EXPIRĂRII

EXP

A se utiliza imediat după reconstituire.

11. CONDIȚII SPECIALE DE DEPOZITARE

A se păstra la frigider (2°C - 8°C). A nu se congela. A se proteja de lumină.

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

Orice produs medicinal veterinar neutilizat sau deșeurile provenite din astfel de produse medicinale veterinare trebuie eliminate în conformitate cu cerințele legislative locale.

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 ÎNDEMÂNĂ ȘI VEDERE COPILOR”

A nu se lăsa la îndemână și vedere copiilor.

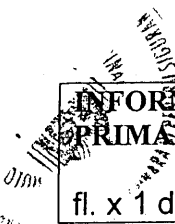
15. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

Dyntec spol. S r. o.
Pražská 328
411 55 Terezín
Republika Cehă
Telefon: 420 416 782 251
Fax: 420 416 782 575
E-mail: dyntec@iol.cz

16. NUMĂRUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

17. NUMĂRUL DE FABRICATIE AL SERIEI DE PRODUS

Lot:



INFORMATII MINIME CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE UNITĂTILE MICI DE AMBALAJ

PRIMAR

fl. x 1 doză

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

CANVAC DHPPi inj. sicc. ad us. vet.

2. CANTITATEA DE SUBSTANȚĂ (SUBSTANȚE) ACTIVĂ (ACTIVE)

- Virusul bolii Carre (febra canina) atenuat (*D. tulpina Ondestepoort*)
- Virusul laringotraheitei infecțioase canine atenuat (*CAV 2, tulpina Toronto*)
- Virusul parvovirozei canine atenuat (*CPV2 tulpina T-86*)
- Virusul parainfluenței canine atenuat (*CPIV- tulpina BT 01-86*)

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

1 doză.

4. CALE (CĂI) DE ADMINISTRARE

Subcutanat.

5. TEMPORALITATEA (TIMP DE AȘTEPTARE)

Nu este cazul

6. NUMĂRUL SERIEI

Lot{număr}

7. DATA EXPIRĂRII

EXP {lună/an}

8. MENTIUNE „NUMAI PENTRU UZ VETERINAR”

Numai pentru uz veterinar.





CANVAC DHPPi

Liofilizat și solvent pentru suspensie injectabilă pentru câini

1. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE ȘI A AUTORIZAȚIEI DE FABRICATIE RESPONSABIL PENTRU ELIBERAREA LOTURILOR , DACĂ SUNT DIFERITI

Titularul autorizației de introducere pe piață și producătorul: Dyntec spol. S r. o, Pražská 328, 411 55 Terezín, Republica Cehă, telefon: 420 416 782 251, fax: 420 416 782 575, e-mail: dyntec@iol.cz.

2. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

CANVAC DHPPi, liofilizat și solvent pentru suspensie injectabilă pentru câini.

3. DECLARAAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI ALTE COMPONENTE

Fiecare doză de un (1 ml) conține:

Componenta liofilizată:

Substanțe active:

- Virusul bolii Carre (febra canina) atenuat (*D. tulipina Ondestepoort*), ... $10^{2,7}$ - $10^{4,5}$ EID₅₀
- Virusul laringotraheitei infecțioase canine atenuat (*CAV 2, tulipina Toronto*) $10^{3,5}$ - $10^{7,5}$ CCID₅₀
- Virusul parvovirozei canine atenuat (*CPV2 tulipina T-86*) $10^{2,1}$ - $10^{3,6}$ HAU
- Virusul parainfluenței canine atenuat (*CPIV- tulipina BT 01-86*) $10^{3,0}$ - $10^{6,0}$ CCID₅₀

EID₅₀ - 50% doză infecțioasă pentru embrioni de pui de gaină .

CCID₅₀ - 50% doză infecțioasă pentru culturi celulare.

HAU - unități de hemaglutinare.

Componenta lichida - flacon cu solvent:

Excipienti: apă pentru preparate injectabile 1 ml.

4. INDICATII

Pentru o imunizare activă profilactică începând cu vîrstă de 6 săptămâni împotriva bolii Carre, Hepatitei infecțioase, Parvovirozei și Parainfluenței la câini, canide, mustelide și animale de blana. O imunitate solidă se dezvoltă după 2 până la 3 săptămâni după vaccinarea primară și persistă timp de cel puțin 1 an.

5. CONTRAINDICATII

A nu se folosi în cazul unor boli infecțioase acute, a bolilor febrile și organice, detectarea unor reacții nefavorabile sau alergii după vaccinări anterioare și după situații de stres (transport, temperaturi ridicate de mediu).

Nu se utilizează la cățeletele aflate într-un stadiu avansat de gestație și imediat după fătare.

6. REACTII ADVERSE

Rar (mai mult de 1, dar mai puțin de 10 animale din 10.000 de animale), administrarea de vaccin poate induce o ușoară stare sub-febrila și inapetență tranzitorie. Debutul acestor reacții adverse se datorează reacțiilor de apărare ale organismului la componentele vaccinale și atenuate și au o durată de până la 5 zile. În cazuri foarte rare (mai puțin de 1 animal la 10.000 de animale), administrarea de vaccin poate induce reacții alergice sau anafilactice. Debutul acestor reacții adverse apare de obicei doar după administrare, cu simptome tipice de reacție alergică sau



anafilactica. Pentru a atenua reacțiile generale, tratamentul simptomatic este recomandabil.

La locul de aplicare al vaccinului poate apărea o umflătură redusă, vizibilă, de mărimea unui bob de mazare și locul poate fi dureros. În majoritatea cazurilor, aceste reacții locale de la locul de injectare dispar fără tratament în termen de 14 zile

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

7. SPECII TINTA

Caini, canide, mustelide și animale de blana.

8. DOZAJUL PENTRU FIECARE SPECIE, CALEA ȘI MODUL DE ADMINISTRARE

Doza de imunizare pe un animal este de 1 ml, indiferent de specie, vîrstă, sex și greutate.

Vaccinul trebuie administrat subcutanat (sc), de preferat în regiunea interscapulară.

Vaccinare primară: vaccinarea primară se efectuează la tineret de la vîrstă de 6-8 săptămâni, iar doua doză de vaccin se administrează după 3 săptămâni după prima vaccinare. Se recomandă administrarea unei a treia doze de vaccin, după 3-4 săptămâni de la a doua imunizare la tineretul cu anticorpi maternali și la tineretul la care a fost administrată a doua doză de vaccin, înainte de săptămâna a 16-a de viață.

Revaccinarea: Pentru menținerea imunității se recomandă revaccinarea anuală cu regularitate. Când se utilizează vaccinul CANVAC R ca și solvent, utilizarea în această combinație se supune acelorași proceduri.

9. RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

Doza de vaccinare trebuie pregătită, extrasă din fiola și administrată unui animal folosind tehnici aseptice. Vaccinul nu trebuie administrat dacă fiola a fost cumva deteriorată.

Componenta liofilizată trebuie să fie dizolvată într-un ml de solvent sau 1 ml de vaccin CANVAC R înainte de utilizare. Dizolvarea trebuie să fie efectuată prin adăugarea aseptică de solvent într-un flacon cu liofilizat. Doza de vaccinare trebuie agitată și administrată imediat.

10. TEMPORALITATEA

Nu este cazul.

11. PRECAUTII SPECIALE DE DEPOZITARE

A nu se lasa la indemana și la vederea copiilor. A se pastra în frigider (2-8 grade C). A se feri de inghet și lumina. A se pastra în loc uscat. A nu se utilizeaza după data de expirare care este inscrisă pe eticheta flaconului și pe cutie. A se utilizeaza continutul flaconului imediat după reconstituire

12. ATENTIONARI SPECIALE

După imunizare, este recomandabil să se lase animalele 2 până la 3 zile în repaus. Tineretul ar trebui să fie lăsat în stare de repaus aproximativ 1 săptămână. În special cainii nu ar trebui să fie dresați, utilizati pentru vânătoare sau alte activități solicitante. Nu este recomandat a se transfera animalele și a se expune la condiții de stres.

Animalele tinere, care sunt imunizate foarte devreme, pot prezenta o reacție inadecvată la o doză vaccinală din cauza mecanismelor immunocompetente incomplete sau în curs de dezvoltare și unui efect potențial negativ al imunității colostrale.

Este necesară modificarea programului de vaccinare în cazul subiectilor la care nivelul de anticorpi colostrali se aștepta să fie mai ridicat.

Este recomandabil ca animalele să fie deparazitate înainte de vaccinare.

În caz de administrare accidentală / auto-injectare, solicitați imediat sfatul medicului și prezența prospectului sau eticheta.

Nu se utilizează la cățelele aflate într-un stadiu avansat de gestație și imediat după fătare.

Nu sunt disponibile informații cu privire la siguranța și eficacitatea acestui vaccin atunci când este utilizat cu orice alt produs medicinal veterinar, exceptie facând CANVAC R. Decizia de a utiliza acest vaccin înainte sau după orice alt produs medicinal veterinar, trebuie analizată de la caz la caz..

A nu se amesteca cu nici un alt produs medicinal veterinar, cu excepția produsului CANVAC R.

13. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU ELIMINAREA PRODUSELOR NEFOLOSITE SAU A DEȘEURILOR, DUPĂ CAZ

Orice produs medicinal veterinar neutilizat sau a deșeurilor provenite din astfel de activități trebuie eliminate în conformitate cu cerințele legislației locale.

14. DATA ULTIMEI REVIZUIRI A PROSPECTULUI

ZZLLAAAA

15. ALTE INFORMATII

Proprietati imunologice: Pentru a stimula imunitatea activă împotriva bolii Carre, Hepatitei infecțioase, Parvovirozei și Parainfluenței la căini. Virusurile atenuate continute în vaccin se propagă în organismul animalelor imunizate inducând un proces infecțios non-contagios de imunizare. La pui, imunitatea colostrală joacă un rol hotărător în apariția organismului acestora. O serie de mecanisme de apărare sunt puse în acțiune pentru inhibarea dezvoltării ulterioare a bolii după contactul cu o infecție. Protecția post-vaccinală specifică animalelor este legată în principal de imunitatea umorală.

Odată cu dezvoltarea imunității specifice, immunogenele sunt treptat degradate și metabolizate. Ingredientele inactive sunt metabolizate după imunizarea animalelor, degradate și excretate din organism.

Numai pentru uz veterinar. Produsul este eliberat numai pe baza de prescripție medicală.

Dimensiunea ambalajului:

- cutie cu 3 fl. x 1 doză (componenta liofilizată în 3 flacoane din sticlă sau din plastic, cu volumul util de 3 ml și 1 ml de solvent în 3 flacoane din sticlă sau plastic, cu volumul util de 3 ml).
- cutie cu 6 fl. x 1 doză (componenta liofilizată în 6 flacoane din sticlă sau din plastic, cu volumul util de 3 ml și 1 ml de solvent în 6 flacoane din sticlă sau plastic, cu volumul util de 3 ml).

B.I.M.



- cutii cu 30 fl. x 1 doză (componenta liofilizata în 30 flacoane din sticlă sau din plastic, cu volumul util de 3 ml și 1 ml de solvent în 30 flacoane din sticlă sau plastic, cu volumul util de 3 ml).

Nu toate formele de prezentare pot fi comercializate.

Pentru orice informații suplimentare despre acest produs va rugam sa contactati reprezentantul local al detinatorului autorizatiei de punere in vanzare. :

SC BIOTUR EXIM SRL , Soseaua Turnu Magurele km 5, Alexandria – Teleorman, Romania

Tel /fax 0247.316.054 , e-mail:office@biotur.ro ,CP 140003