

REZUMATUL CARACTERISTICILOR PRODUSULUI

1. DENUMIREA PRODUSULUI FARMACEUTIC VETERINAR

COLISTIROM -I, 1.000.000 U.I./ml , soluție injectabilă pentru cabaline, bovine, porcine, ovine, caprine.

2. COMPOZIȚIE CALITATIVA SI CANTITATIVĂ

Substanța activă:

Colistin sulfat 1.000.000 U.I./ml

Excipienți:

Nipagin: 1,3 mg/ml

Nipasol: 0,15 mg/ml

Lista completă a excipientilor apare menționată la punctul 6.1.

3. FORMA FARMACEUTICA

Soluție injectabilă de culoare galbuie până la galben închis.

4. PARTICULARITĂȚI CLINICE

4.1. Specii țintă

Cabaline, bovine, porcine, ovine, caprine.

4.2. Indicații pentru utilizare, cu specificarea speciilor țintă

Se recomanda la cabaline, bovine, porcine, ovine, caprine in tratamentul urmatoarelor afectiuni determinate de microrganisme sensibile la actiunea substantei active:

Cabaline—pasteureloză (*Pasteurella spp.*) și colibaciloză (*Escherichia coli*).

Viței—colibaciloză (*Escherichia coli*), pasteureloză (*Pasteurella spp.*), salmoneloza (*Salmonella spp.*), piobiacoză (*Pseudomonas aeruginosa*), salmoneloza (*Salmonella spp.*), colibaciloza (*Escherichia coli*), pasteureloză (*Pasteurella spp.*), streptocacie (*Streptococcus spp.*), boala edemelor (enterotoxiemia colibacilară), artrita și omfaloflebita colibacilară (*E. coli*), pododermatite (*Fusobacterium lignieresi*).

Miezi și iezi—colibaciloză (*Escherichia coli*), pasteureloză (*Pasteurella spp.*), salmoneloză. (*Salmonella spp.*)

4.3. Contraindicații

Nu se va administra la iepuri.

Nu se administreaza in caz de hipersensibilitate la substanta activa sau la oricare dintre excipienti.

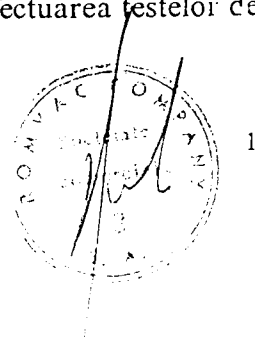
4.4. Atenționări speciale pentru fiecare specie țintă

Nu exista.

4.5. Precauții speciale pentru utilizare

Precauții speciale pentru utilizare la animale

Datorita variabilitatii (de timp, geografice) in materie de susceptibilitate a bacteriilor in cazul utilizarii produsului, se recomanda recoltarea de probe bacteriologice si efectuarea testelor de susceptibilitate pentru microorganismele izolate de la animalele bolnave.



Dacă acest lucru nu este posibil, tratamentul trebuie să se efectueze pe baza informațiilor epidemiologice locale (regiune, fermă) referitoare la sensibilitatea bacteriilor țintă.

Utilizarea produsului în afara instrucțiunilor din RCP poate duce la creșterea prevalenței rezistenței la substanța activă și poate duce la scăderea eficacității tratamentului datorită potentialului de rezistență incrucisată.

La utilizarea produsului vor fi luate în considerare politicile oficiale și locale privind produsele antimicrobiene.

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

În caz de auto-injectare accidentală a produsului sau alergii provocate de contactul acestuia cu pielea, solicitați imediat sfatul medicului și prezentați prospectul produsului sau eticheta.

Persoanele cu hipersensibilitate cunoscută la unul dintre componentele produsului, trebuie să evite contactul cu acesta.

4.6. Reacții adverse (frecvență și gravitate)

Uneori la locul de inoculare poate apărea un edem care se remite după câteva zile.

4.7. Utilizare în perioada de gestație și lactație

Se poate utiliza în perioada de gestație și lactație.

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

Nu se cunosc.

4.9. Cantități de administrat și calea de administrare

Produsul se administrează pe cale intramusculară.

Doza generală la cabaline, bovine, ovine, caprine și porci este de 0,5 – 1 ml/10 kg greutate corporală /zi, administrată timp de 3 - 6 zile consecutiv. La cabalinele și bovinele de peste 400 kg greutate corporală, doza zilnică maximă este de 40 ml produs / animal, administrată în două reprezintări timp de 3 - 6 zile, consecutiv.

Pentru a asigura un dozaj corespunzător, se va determina cât mai exact greutatea corporală pentru a se evita subdozarea sau supradozarea.

4.10. Supradozarea (simptome, proceduri de urgență, antidoturi)

Se vor respecta dozele recomandate.

4.11. Timp de așteptare

Carne și organe: 28 zile.

Lapte 7 zile.

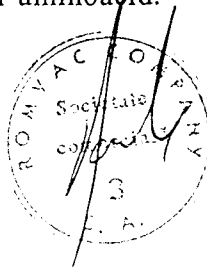
5. PROPRIETĂȚILE FARMACOLOGICE

Grupa farmacoterapeutică: Antiinfectioase de uz sistemic, antibacteriene de uz sistemic, ~~Solămnixafec~~ VET colistin sulfat: QJ01XB01.

5.1. Proprietăți farmacodinamice

Colistin sulfat

Numită și polimixină E, este produsă de *Bacillus colistinus* având structură lipopeptidică foarte asemănătoare cu cea a polimixinei B, de care se deosebește printr-un singur aminoacid.



Acțiunea bactericidă se exercită asupra multor bacili gram-negativi, spectrul antibiotic fiind practic identic cu cel al polimixinei B, mecanismul de acțiune fiind similar. Colistina injectată poate fi utilă în infecțiile severe-infecții urinare, septicemii, endocardite cu germenii sensibili, în special *Pseudomonas aeruginosa*, *Haemophilus*, *E.coli* și alte *enterobacteriacee* (exceptând *Proteus*). Colistina este ceva mai bine suportată decât polimixina B, dar reacțiile adverse sunt rezistență apărând greu dar poate fi încrucisată cu polimixina B.

5.2. Particularități farmacocinetice

Colistin sulfat

Injectat intramuscular, în doze obișnuite, realizează după 2 ore concentrații plasmatici maxime de 5-6 µg/ml. Ca și polimixina B, se acumulează în țesuturi, mai ales în membrane. Nu realizează concentrații terapeutice în lichidul cefalorahidian și în creier. În organism este hidrolizată în parte, eliberând colistina, mai activă. Aceasta explică eficacitatea superioară in vivo, relativ la activitatea mai slabă in vitro a colistinei. Eliminarea se face prin rinichi, antibioticul realizând concentrații urinare mari-în jurul a 200 µg/ml la 2 ore după injectarea intramusculară.

6. PARTICULARITĂȚI FARMACEUTICE

6.1. Lista excipientilor

Nipagin, nipasol, apă pentru preparate injectabile.

6.2. Incompatibilități

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

6.3. Termen de valabilitate

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar așa cum este ambalat pentru pâineaza de valabilitate a produsului medicinal veterinar după prima deschidere a ambalajului primar: 14 zile.

6.4. Precauții speciale pentru depozitare

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

6.5. Natura și compoziția ambalajului primar

Flacoane de sticlă de tip III (clasa hidrolitică) cu 50 ml și 100 ml, închise cu dop de cauciuc clorobutilic, ambalate individual în cutie de carton.

Este posibil ca nu toate dimensiunile de ambalaje să fie comercializate.

6.6. Precauții speciale pentru eliminarea produsului medical veterinar neutilizat sau a deșeurilor provenite din utilizarea unui astfel de produs

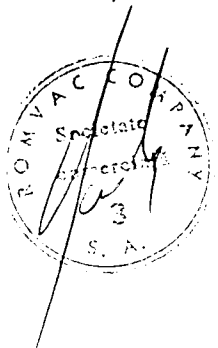
Orice produs medicinal veterinar neutilizat sau deșeu provenit din utilizarea unor astfel de produse trebuie eliminate în conformitate cu cerințele locale.

Animalele tratate vor fi menținute în adaposturi pe toata durata tratamentului, iar dejectiile de la acestea se vor colecta și NU se vor folosi la fertilizarea solului.

7. DEȚINĂTORUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

S.C. ROMVAC COMPANY S.A. Șos. Centurii nr. 7, 077190 Voluntari, Jud. Ilfov, România.

Telefon: +4021.350.31.06; Fax: 350.31.10; E-mail: romvac@romvac.ro

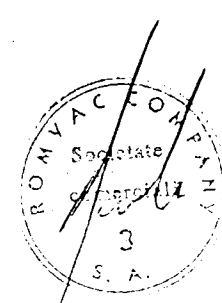
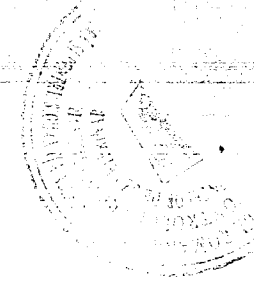


8. NUMĂRUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE
120051.

9. DATA PRIMEI AUTORIZĂRI/REÎNNOIRII A AUTORIZAȚIEI
19.02.2002/30.11.2006/17.02.2012

10. DATA REVIZUIRII TEXTULUI
Noiembrie 2016.

INTERDICȚII PENTRU VÂNZARE, ELIBERARE ȘI/SAU UTILIZARE
Se elibereaza numai pe baza de reteta veterinara.



**INFORMAȚII MINIME CARE TREBUIE INSCRISE
PE UNITATILE MICI DE AMBALAJ PRIMAR**

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

COLISTIROM-I, 1.000.000 U.I./ml, soluție injectabilă pentru cabaline, bovine, porcine, ovine, caprine.
Colistin sulfat.

2. CANTITATEA DE SUBSTANȚĂ ACTIVĂ

Colistin sulfat 1.000.000 U.I./ml

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

50 ml

4. CALE (CĂD) DE ADMINISTRARE

Se administrează intramuscular.

5. TIMP DE ASTEPTARE

Carne și organe: 28 zile.

Lapte: 7 zile.

6. NUMĂRUL SERIEI

Serie

7. DATA EXPIRĂRII

EXP lună ... /an

După desigilare/deschidere, se va utiliza pana la 14 zile.

8. MENTIUNEA „NUMAI PENTRU UZ VETERINAR”

Numai pentru uz veterinar.



INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL PRIMAR

Flacoane sticla de tip III x 100 ml

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

COLISTIROM-I, 1.000.000 U.I./ml soluție injectabilă pentru cabaline, bovine, porcine, ovine, caprine.
Colistin sulfat.

2. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR SUBSTANȚE

Substanță activă:

Colistin sulfat 1.000.000 U.I./ml

Excipienti:

Nipagin: 1,3 mg/ml

Nipasol: 0,15 mg/ml

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Solutie injectabilă.

4. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI

100 ml.

5. SPECII ȚINTĂ

Cabaline, bovine, porcine, ovine, caprine

6. INDICAȚII

Se recomanda la cabaline, bovine, porcine, ovine, caprine in tratamentul urmatoarelor afectiuni determinate de microrganisme sensibile la actiunea substantei active:

- Cabaline – pasteureloză (Pasteurella spp.) și colibaciloză (Escherichia coli)
- Viței – colibaciloză (Escherichia coli) pasteureloză (Pasteurella spp.), salmoneloză (Salmonella spp.)
- Porci – piobaciloză (Pseudomonas aeruginosa), salmoneloză (Salmonella spp.), colibaciloza (Escherichia coli), pasteureloză (Pasteurella spp.), streptococcie (Streptococcus spp.), boala edemelor (enterotoxiemia colibacilară), artrita și omfaloflebita colibacilară (E. coli), pododermatite (Fusobacterium ligneresi)
- Miei și iezi – colibaciloză (Escherichia coli),pasteureloză(Pasteurella spp), salmoneloză (Salmonella spp.)

7. MOD ȘI CALE DE ADMINISTRARE

Se injectează intramuscular, în doza de 0,5-1 ml/10 kg greutate corporala și zi, timp de 3-6 zile.

La cabaline și bovine in greutate de peste 400 kg, doza zilnica maxima este de 40 ml, administrata în doua reprise, timp de 3-6 zile. Pentru a asigura un dozaj corespunzător, se va determina cât mai exact greutatea corporală pentru a se evita subdozarea sau supradozarea.



8. TIMP DE AȘTEPTARE

Carne si organe: 28 zile.

Lapte: 7 zile.

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

Cititi prospectul inainte de utilizare.

10. DATA EXPIRĂRII

EXP (lună/an)

După desigilare/deschidere, se va utiliza până la 14 zile.

11. CONDIȚII SPECIALE DE DEPOZITARE

A se păstra la temperatură mai mică de 25 °C. A se păstra în ambalajul original.

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

Eliminare: cititi prospectul produsului. Animalele tratate vor fi mentinute in adposturi pe toata durata tratamentului, iar dejectiile de la acestea se vor colecta si NU se vor folosi la fertilizarea solului.

13. MENTIUNE „NUMAI PENTRU UZ VETERINAR” ȘI CONDIȚII SAU RESTRICTIONE PRIVIND ELIBERAREA ȘI UTILIZARE, DUPĂ CAZ

Numai pentru uz veterinar. Se va elibera numai pe baza de prescripție medicală veterinară.

14. MENTIUNE „A NU SE LĂSA LAVEDEREA SI ÎNDEMÂNĂ COPIILOR”

A nu se lăsa la vederea si îndemâna copiilor.

15. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

S.C. ROMVAC COMPANY S.A., România, Voluntari, Șoseaua Centurii nr. 7, Ilfov.

Telefon: 021/350.31.06, Fax: 021/350.31.10

E-mail: romvac@romvac.ro

16. NUMĂRUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

120051

17. NUMĂRUL LOTULUI

.....



INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL SECUNDAR
Cutie de carton x 50 ml, 100 ml

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

COLISTIROM-I, 1.000.000 U.I. /ml soluție injectabilă pentru cabaline, bovine, porcine, ovine, caprine.
Colistin sulfat.

2. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR SUBSTANȚE

Substanță activă

Colistin sulfat 1.000.000 U.I./ml

Excipienți:

Nipagin: 1,3 mg/ml.

Nipasol: 0,15 mg/ml.

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Solutie injectabilă.

4. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI

50 ml

100 ml.

5. SPECII ȚINTĂ

Cabaline, bovine, porcine, ovine, caprine

6. INDICAȚII

Se recomanda la cabaline, bovine, porcine, ovine, caprine in tratamentul urmatoarelor afectiuni determinate de microrganisme sensibile la actiunea substantei active:

- Cabaline – pasteureloză (Pasteurella spp.) și colibaciloză(Escherichia coli)
- Viței – colibaciloză (Escherichia coli), pasteureloză (Pasteurella spp.), salmoneloză „, (Salmonella spp.)
- Porci – piobaciloză (Pseudomonas aeruginosa), salmoneloza (Salmonella spp.), colibaciloza (Escherichia coli), pasteureloză (Pasteurella spp.), streptococie (Streptococcus spp.), boala edemelor (enterotoxiemia colibacilară), artrita și omfaloflebita colibacilară (E.coli), pododermatite (Fusobacterium lignieres)
- Miei și iezi – colibacilioză (Escherichia coli), pasteureloză (Pasteurella spp), salmoneloză (Salmonella spp.).

7. MOD ȘI CALE DE ADMINISTRARE

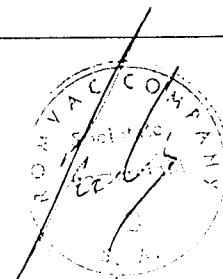
Se injectează intramuscular, în doza de 0,5-1 ml/10 kg greutate corporala și zi, timp de 3-6 zile.

La cabaline și bovine cu greutatea de peste 400 kg, doza zilnica maxima este de 40 ml, administrata în doua reprise, timp de 3-6 zile. Pentru a asigura un dozaj corespunzător, se va determina cât mai exact greutatea corporală pentru a se evita subdozarea sau supradozarea.

8. TEMP DE AȘTEPTARE

Carne si organe: 28 zile.

Lapte: 7 zile.



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

Cititi prospectul inainte de utilizare.

10. DATA EXPIRĂRII

EXP (lună/an)

După desigilare/deschidere, se va utiliza până la 14 zile.

11. CONDIȚII SPECIALE DE DEPOZITARE

A se păstra la temperatură mai mică de 25 °C. A se păstra în ambalajul original.

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

Eliminare: cititi prospectul produsului.

Animalele tratate vor fi mentinute in adaposturi pe toata durata tratamentului, iar dejectiile de la acestea se vor colecta si NU se vor folosi la fertilizarea solului.

13. MENTIUNEA „NUMAI PENTRU UZ VETERINAR” ȘI CONDIȚII SAU RESTRICȚII PRIVIND ELIBERAREA ȘI UTILIZARE, DUPĂ CAZ

Numai pentru uz veterinar. Se va elibera numai pe baza de prescripție medicală veterinară.

14. MENTIUNEA „A NU SE LĂSA LA VEDEREA SI ÎNDEMÂNĂ COPIILOR”

A nu se lăsa la vedere si îndemâna copiilor.

15. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

S.C. ROMVAC COMPANY S.A., România, Voluntari, Șoseaua Centurii nr. 7, Ilfov.

Telefon: 021/350.31.06, Fax: 021/350.31.10

E-mail: romvac@romvac.ro

16. NUMĂRUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

120051

17. NUMĂRUL LOTULUI

.....



PROSPECT

COLISTIROM-I, 1.000.000 U.I./ml, soluție injectabilă pentru cabaline, bovine, porcine, ovine, caprine

1. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE ȘI A DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE FABRICATIE, RESPONSABIL CU ELIBERAREA SERIEI DE PRODUS, DACA SUNT DIFERITE

S.C. ROMVAC COMPANY S.A. Șos. Centurii nr. 7, 077190 Voluntari, Jud. Ilfov, România
Telefon: +4021.350.31.06; Fax: 350.31.10; E-mail: romvac@romvac.ro

2. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

COLISTIROM-I 1.000.000 U.I./ml, soluție injectabilă pentru cabaline, bovine, porcine, ovine, caprine
Colistin sulfat.

3. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR SUBSTANȚE

Substanța activă:

Colistin sulfat 1.000.000 U.I. /ml

Excipienți

Nipagin: 1,3 mg/ml

Nipasol: 0,15 mg/ml

4. INDICAȚII

Se recomanda la cabaline, bovine, porcine, ovine, caprine in tratamentul urmatoarelor afectiuni determinate de microrganisme sensibile la actiunea substantei active:

- Cabaline – pasteureloză(Pasteurella spp.) și colibaciloză(Escherichia coli)
- Viței – colibaciloză (Escherichia coli), pasteureloză (Pasteurella spp.) salmoneloză .(Salmonella spp.)
- Porci – piobaciloză (Pseudomonas aeruginosa), salmoneloza (Salmonella spp.), colibaciloza (Escherichia coli), pasteureloză (Pasteurella spp.), streptococcie (Streptococcus spp.), boala edemelor (enterotoxiemia colibacilară), artrita și omfaloflebita colibacilară (E.coli), pododermatite (Fusobacterium ligneresi)
- Mie și iezi – colibaciloză (Escherichia coli,) pasteureloză (Pasteurella spp), salmoneloză (Salmonella spp.)

5. CONTRAINDIICAȚII

Nu se administrează la iepuri.

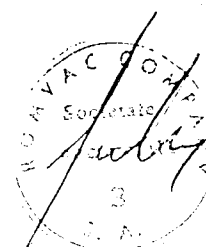
Nu se administreaza in caz de hipersensibilitate la substanta activa sau la oricare dintre excipienti.

6. REACȚII ADVERSE

Nu se cunosc.

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

7. SPECII ȚINTĂ



Cabaline, bovine, porcine, ovine, caprine

8. DOZE PENTRU FIECARE SPECIE, CĂI ȘI MOD DE ADMINISTRARE

Produsul se administrează pe cale intramusculară

Doza generală la cabaline, bovine, ovine, caprine și porci este de 0,5 – 1 ml/10 kg greutate corporală / zi, administrată timp de 3 -6 zile consecutiv. La cabalinele și bovinele cu greutate de peste 400 kg greutate corporală, doza zilnică maximă este de 40 ml produs / animal, administrată în două reprezintă timp de 3-6 zile consecutiv.

9. RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

Pentru a asigura un dozaj corespunzător, se va determina cât mai exact greutatea corporală pentru a se evita subdozarea sau supradozarea

10. TIMP DE AȘTEPTARE

Carne și organe: 28 zile

Lapte: 7 zile

11. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

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

A nu se utilizează după data de expirare menționată pe etichetă.

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar după prima deschidere a ambalajului primar: 14 zile.

12. ATENȚIONĂRI SPECIALE

Atenționări speciale pentru fiecare specie ţintă

Nu există.

Precauții speciale pentru utilizare

Precauții speciale pentru utilizare la animale

Datorită variabilității (de timp, geografice) în materie de susceptibilitate a bacteriilor în cazul utilizării produsului, se recomandă recoltarea de probe bacteriologice și efectuarea testelor de susceptibilitate pentru microorganismele izolate de la animalele bolnave.

Dacă acest lucru nu este posibil, tratamentul trebuie să se efectueze pe baza informațiilor epidemiologice locale (regiune, fermă) referitoare la sensibilitatea bacteriilor ţintă.

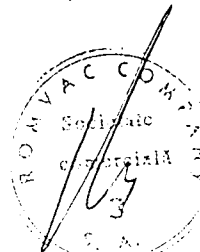
Utilizarea produsului în afara instrucțiunilor din RCP poate duce la creșterea prevalenței rezistenței la substanța activă și poate duce la scăderea eficacității tratamentului datorită potentialului de rezistență încrucisată.

La utilizarea produsului vor fi luate în considerare politicile oficiale și locale privind produsele antimicrobiene.

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

În caz de auto-injectare accidentală a produsului sau alergii provocate de contactul acestuia cu pielea, solicitați imediat sfatul medicului și prezentați prospectul produsului sau eticheta.

Persoanele cu hipersensibilitate cunoscută la unul dintre componente produsului, trebuie să evite contactul cu acesta.



Utilizare în perioada de gestație și lactație
Se poate utiliza în perioada de gestație și lactație.

Interacțiuni cu alte produse medicinale sau alte forme de interacțiune
Nu se cunosc.

Supradozarea (simptome, proceduri de urgență, antidoturi)

Se vor respecta dozele recomandate. **Incompatibilități**

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

13. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU ELIMINAREA PRODUSELOR MEDICINALE VETERINARE NEUTILIZATE SAU A DEȘEURILOR, DUPĂ CAZ

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

Animalele tratate vor fi menținute în adăposturi pe toată durata tratamentului, iar dejectiile de la acestea se vor colecta și NU se vor folosi la fertilizarea solului.

14. DATE ÎN BAZA CARORA A FOST APROBAT ULTIMA DATA PROSPECTUL
Noiembrie 2016

15. ALTE INFORMAȚII

Dimensiuni de ambalaj: flacoane de sticlă de tip III (clasa hidrolitică) cu 50 ml și 100 ml, încise cu dop de cauciuc clorobutilic, ambalate individual în cutie de carton.

Nu toate dimensiunile de ambalaje pot fi comercializate.

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

S.C. ROMVAC COMPANY S.A.
Sos. Centurii nr. 7, 077190 Voluntari, Jud. Ilfov, România
Telefon: +4021.350.31.06; Fax: 350.31.10
E-mail: romvac@romvac.ro

