

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

COVINAN 100 mg/ml suspensie injectabila pentru câini și pisici.

2. COMPOZIȚIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ

Substanță activă :

Proligeston 100 mg/ml

Adjuvanti:

Metil parahidroxibenozoat

Propil parahidroxibenozoat

Pentru lista completă a excipientilor, vezi secțiunea 6.1.

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Suspensie injectabila

Suspensie albă pana la alburiu.

4. PARTICULARITĂȚI CLINICE

4.1 Specii țintă

Câini și pisici.

4.2 Indicații pentru utilizare, cu specificarea speciilor țintă

Prevenirea și suprimarea estrului.

4.3 Contraindicații

Deși Covinan poate fi utilizat și în cazul cătelelor la primul estru, acest program nu este recomandat în mod normal. De asemenea, nu se recomandă în general, administrarea produsului înainte de primul estru al cătelei.

4.4 Atenționări speciale pentru fiecare specie țintă

Nu se administrează cătelelor care sunt deja în călduri de trei zile.

Asemenea tuturor celorlăți progestageni hiperplazia endometrială chistică / piometrul deja existente pot fi activate de tratamentul cu Covinan, mai ales în cazul cătelelor injectate la finalul proestrului.

4.5 Precauții speciale pentru utilizare

Precauții speciale pentru utilizare la animale

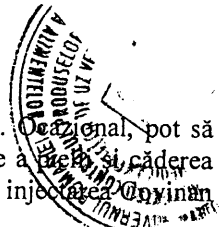
Când tratamentul se administrează în proestră, cătelele pot accepta masculul câteva zile după tratament (pentru suprimarea căldurilor). De aceea contactul cu masculii trebuie prevenit, pe cât posibil, până când dispar semnele căldurilor, tumefierea vulvei și săngerarea. Aceasta se întâmplă, de obicei, în interval de 5 zile de la administrare. La cătele, durata amânării ciclului după administrarea de Covinan poate să fie mai scurtă decât se așteaptă, atunci când femela tratată este cazată împreună cu alte femele.

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

În cazul auto-injectării accidentale, cereți imediat sfatul medicului și prezentați prospectul produsului.

4.6 Reacții adverse (frecvență și gravitate)





Imediat după injectare se poate observa o reacție dureroasă de scurta durată. Ocazional, pot să apară reacții locale slabe (subțierea pielii, denivelarea însoțită de o decolorare a pielei și căderea părului). La animalele cu pielea subțire sau la cele de expoziție, se recomandă injectarea Covinan subcutanat pe partea medială a pliului iei.

La unele animale tratate cu Covinan se poate observa creșterea temporară a apetitului, letargie și spor în greutate, dar aceste efecte secundare au o frecvență mult mai redusă decât în cazul progestagenilor din prima generație cum ar fi medroxiprogesteron acetat sau megestrol acetat.

Ca în cazul tuturor celorlalți progestageni, există posibilitatea apariției complexului hiperplazie endometrială chistică / piometru ca efect secundar al medicației, mai ales atunci produsul este injectat pentru a suprime căldurile. Testele clinice realizate cu Covinan au demonstrat că incidența afecțiunilor uterine, inclusiv piometrul, a fost de doar 0.3 %. Incidența modificărilor uterine a fost mai ridicată (1.4%) în cazul animalelor cărora li s-au administrat anterior progestageni retard conținând medroxiprogesteron acetat.

S-au semnalat câteva cazuri de hipertofie mamară în urma administrării Covinan la pisici intace sau sterilizate, dar proligeston pare să inducă mult mai rar această reacție comparativ cu progestagenii din prima generație.

4.7 Utilizare în perioada de gestație sau de lactație

Nu este recomandată utilizarea în perioada de gestație și lactație.

4.8 Interacțiuni cu alte produse medicinale sau alte forme de interacțiune

Nu se va administra produsul cătelelor cu gestație falsă care au fost tratate anterior cu estrogeni sau alți progestageni.

4.9 Cantități de administrat și calea de administrare

Administrare subcutanată

Se agită energetic înainte de utilizare. Se va utiliza instrumentar steril.

Covinan se administrează prin injectare subcutanată, având grijă ca produsul să nu fie injectat intradermic, într-o masă de grăsimi, sau într-un țesut cicatricial. După administrare este recomandat să se maseze locul injectiei, pentru a asigura dispersarea produsului.

Cătele:

Covinan se va administra pe partea medială a pliului iei. Doza recomandată este 10-33 mg/kg g.v, după cum urmează:

Greutate corporală (kg)	Doza (ml)
<5 kg	1-1.5
5-10	1.5-2.5
10-20	2.5-3.5
20-30	3.5-4.5
30-45	4.5-5.5
45-60	5.5-6.0
>60	10 mg/kg

Pisici: controlul estrului – 1 ml /animal

Schema de dozaj:

Cătele:

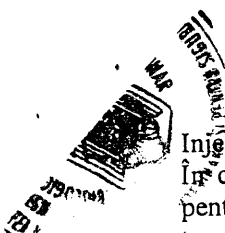
Amânarea permanentă a căldurilor: Se recomandă ca injectiile să fie administrate după cum urmează:

Prima injectie - în proestru (vezi suprimarea căldurilor, mai jos), sau în anestru (vezi amânarea temporară a căldurilor, mai jos)

A 2^a injectie - la 3 luni după prima injectie

A 3^a injectie - la 4 luni după a 2^a injectie





Injecțiile următoare – la interval de 5 luni

În cazul cătelelor care au fost prezentate cu întârziere la medic, se poate administra Covinan pentru a menține amânarea permanentă a estrului, și dacă nu au debutat deja căldurile. La terminarea unui program de amânare permanentă, următorul estru va apărea în general la 6-7 luni după ultima injecție. În foarte puține cazuri acest interval poate fi mai scurt de 5 luni, iar la 7% poate fi mai lung de 12 luni. Foarte puține (<3%) dintre cătele nu vor mai intra în călduri, din nou, după încheierea programului de amânare a estrului.

Amânarea temporară a căldurilor: o singură injecție administrată oricând pe durata anestrului, dar nu mai târziu de o lună înainte de momentul în care efectul este necesar. Estrul următor va apărea la 6 luni (în medie) după injecție. În foarte puține cazuri, intervalul va fi mai scurt de 3 luni, sau mai lung de 12 luni.

Suprimarea căldurilor: se va administra o singură injecție, cât mai curind posibil după apariția semnelor proestrului. În urma injecției, săngerarea, inflamația vulvei și atragerea masculilor se vor reduce gradat și vor dispărea după 5 zile.

Atunci când se administreză Covinan pentru suprimarea căldurilor, este important să ne asigurăm ca acea cătea se afle într-un stadiu timpuriu al proestrului, deoarece injectarea produsului în stadii mai avansate ale proestrului va face ca eficiența să fie mai redusă, în timp ce riscul apariției piometrului crește.

Pisici

Controlul estrului: Dozajul și schema de tratament sunt similare cu cele recomandate la cătele pentru amânarea permanentă, amânarea temporară sau suprimarea căldurilor. Pentru amânarea temporară a căldurilor, administrarea se face fie în diestru sau anestru. În urma administrării la începutul căldurilor, semnele clinice vor regresa în interval de 1-4 zile. În puține cazuri acest răspuns nu apare mai devreme de 7 zile.

Deoarece pisicile sunt animale poliestrice sezonier, reapariția căldurilor după tratament este foarte variabilă. Într-un studiu 11% și 30% din pisici au avut un nou ciclu de călduri în interval de 5 luni de la administrarea în anestru, respectiv în proestru. Revenirea căldurilor va fi amânată mai mult, dacă intervine sezonul non-reproducător (anestru).

Alte informații:

Covinan poate fi folosit în condiții de siguranță la cătele și pisici de reproducție; fecunditatea la estrusul următor întreruperii tratamentului nu va fi afectată.

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

Este puțin probabilă apariția unor simptome asociate cu supradozarea, și nu se cunoaște un antidot.

4.11 Timp de aşteptare

Nu este cazul.

5. PROPRIETĂȚI FARMACOLOGICE

Grupa farmacoterapeutică: Hormoni sexuali și modulatori ai aparatului genital
Codul veterinar ATC: QG03DA90

5.1 Proprietăți farmacodinamice

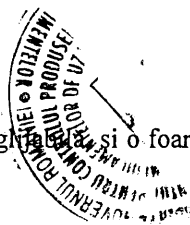
Proligeston este un steroid progestagen cu activitate anti-gonadotrofică. Acționează prin feed-back negativ asupra sistemului hipotalamo-hipofizar, reducând concentrația LH.

Când se administreză la începutul căldurilor, suprimarea concentrațiilor LH determină blocarea creșterii foliculare și descărcării de estradiol de către foliculii mari, în creștere. Foliculii în creștere regresescă prin atrezie și estrul se oprește.

Când se administreză în anestru, determină menținerea unor concentrații reduse de LH. Aceasta previne creșterea foliculară, ceea ce determină contracepția.

Atunci când concentrația de proligeston scade până la nivel nedetectabil, secreția de LH revine, asigurând reversibilitatea efectelor supresive și contraceptive.





Proligeston nu are activitate androgenică, prezintă activitate corticosteroidă neglijabilă și o foarte slabă activitate estrogenică.

5.2 Particularități farmacocinetice

În urma injectării subcutanate, la cătele, concentrația maximă plasmatică ($29 \pm 12\text{ng} / \text{ml}$) este atinsă în 3.5 ± 2 zile după tratament. Declinul concentrației de proligeston este bifazic. Timpul de înjumătărire al proligeston în timpul fazei alfa este de aproximativ 9 ± 5 zile, în timp ce faza ulterioară, beta, durează 150 ± 75 zile. Acest timp de înjumătărire extins ar putea fi asociat cu compoziția produsului, care formează un depozit la locul injecției. Proligeston se elimină prin fecale.

Proprietăți referitoare la mediul înconjurător

Nu este cazul.

6. PARTICULARITĂȚI FARMACEUTICE

6.1 Lista excipientilor

Lecitina
Polisorbat 40
Citrat de sodiu 2 H₂O
Fosfat dihidrogenat de potasiu
Macrogol 3350
Sorbitan palmitat
Apa pentru injectare

6.2 Incompatibilități

Nu se cunosc.

6.3 Perioadă de valabilitate

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar aşa cum este ambalat pentru vânzare: 36 luni.

Valabilitate după desigilarea flaconului: produsul se utilizează imediat și nu se depozitează după deschidere

6.4 Precauții speciale pentru depozitare

A nu se depozita la temperaturi mai mari de 25°C..

6.5 Natura și compoziția ambalajului primar

Cutie cu un flacon din sticlă incoloră (tip I) cu dop din cauciuc brombutilic securizat cu o capsulă de aluminiu. Volumul flaconului: 20 ml.

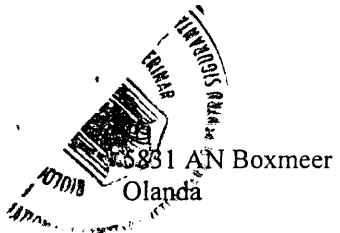
6.6 Precauții speciale pentru eliminarea produselor medicinale veterinarne neutilizate sau a deșeurilor provenite din utilizarea unor astfel de produse

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

7. DEȚINĂTORUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

Intervet International B.V.
Wim de Körverstr. 35





8. NUMĂRUL (NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

090108

9. DATA PRIMEI AUTORIZĂRI/REÎNNOIRII AUTORIZAȚIEI

27.08.2002/07.08.2009

10. DATA REVIZUIRII TEXTULUI

27.08.2008

INTERDICȚII PENTRU VÂNZARE, ELIBERARE ȘI/SAU UTILIZARE

Nu este cazul.

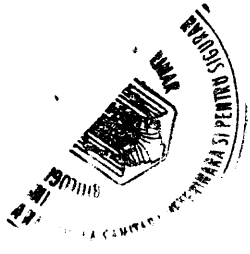




ANEXA III

ETCETARE ȘI PROSPECT





A. ETICHETARE





INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL SECUNDAR

CUTIE CARTON

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

COVINAN 100 mg/ml suspensie injectabila pentru câini și pisici.

2. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR SUBSTANȚE

Proligeston 100 mg/ml
Parahidroxibenzoat de metil
Parahidroxibenzoat de propil

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Suspensie injectabila

4. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI

20 ml

5. SPECII ȚINTĂ

Câini și pisici.

6. INDICAȚIE (INDICAȚII)

Prevenirea și suprimarea estrului

7. MOD ȘI CALE DE ADMINISTRARE

Injectare subcutanata
Citiți prospectul înainte de utilizare.

8. TEMP DE AȘTEPTARE

Nu este cazul.

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

Citiți prospectul înainte de utilizare.

În cazul auto-injectării accidentale, cereți imediat sfatul medicului și prezentați prospectul produsului.

10. DATA EXPIRĂRII

EXP {lună/an}

Valabilitate după desigilarea flaconului: produsul se utilizeaza imediat si nu se depoziteaza dupa deschidere

11. CONDIȚII SPECIALE DE DEPOZITARE

A nu se depozita la temperaturi mai mari de 25°C.





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

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

13. MENTIUNEA „NUMAI PENTRU UZ VETERINAR” ȘI CONDIȚII SAU RESTRICTIONE 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 COPIILOR”

A nu se lăsa la îndemâna copiilor.

15. NUMELE ȘI ADRESA DETINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

Intervet International B.V.
Wim de Körverstr. 35
5831 AN Boxmeer
Olanda

16. NUMĂRUL (NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

090108

17. NUMĂRUL DE FABRICAȚIE AL SERIEI DE PRODUS

Lot





INFORMAȚII MINIME CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE UNITĂȚILE MICI DE AMBALAJ
PRIMAR
Flacon x 20 ml

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

COVINAN 100 mg/ml suspensie injectabila pentru caini si pisici.

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

Proligeston 100 mg/ml

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

20 ml

4. CALE (CĂI) DE ADMINISTRARE

Injectare subcutanata

5. TIMP DE AȘTEPTARE

Nu este cazul

6. NUMĂRUL SERIEI

Lot

7. DATA EXPIRĂRII

<EXP {lună/an}>

Dupa desigilare/deschidere, se va utiliza imediat

8. MENȚIUNEA „NUMAI PENTRU UZ VETERINAR”

Numai pentru uz veterinar.





A. PROSPECT





PROSPECT

COVINAN 100 mg/ml suspensie injectabila pentru caini si pisici.

NUMAI PENTRU UZ VETERINAR

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

Detinătorul autorizației de comercializare:

Intervet International B.V.
Wim de Körverstr. 35
5831 AN Boxmeer
Olanda

Producător pentru eliberarea seriei:

Intervet International BV
Wim de Körverstraat 35
NL-5831 AN Boxmeer
Olanda

2. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

COVINAN 100 mg/ml suspensie injectabila pentru caini si pisici.

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

Proligeston 100 mg/ml
Parahidroxibenzoat de metil
Parahidroxibenzoat de propil

4. INDICAȚIE (INDICAȚII)

Prevenirea și suprimarea estrului.

5. CONTRAINDICAȚII

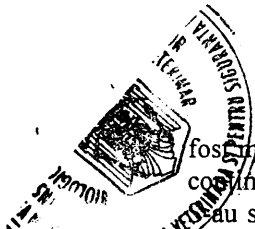
Deși Covinan poate fi utilizat și în cazul cătelelor la primul estru, acest program nu este recomandat în mod normal. De asemenea, nu se recomandă în general, administrarea produsului înainte de primul estru al cătelei.

6. REACȚII ADVERSE

O reacție dureroasă de scurtă durată poate fi observată imediat după injecție. Ocazional, pot să apară reacții locale slabe (subțierea pielii, denivelarea însoțită de o decolorare a pielii și cădere părului). La animalele cu pielea subțire sau la cele de expoziție se recomandă injectarea Covinan, subcutanat pe partea medială a pliului iei.

La unele animale tratate cu Covinan se poate observa creșterea temporară a apetitului, letargie și spor în greutate, dar aceste efecte secundare au o frecvență mult mai redusă decât în cazul progestagenilor din prima generație cum ar fi medroxiprogesteron acetat sau megestrol acetat. Ca în cazul tuturor celorlalți progestageni, există posibilitatea apariției complexului hiperplazie endometrială chistică / piometru ca efect secundar al medicației, mai ales atunci când produsul este injectat pentru a suprima căldurile. Testele clinice realizate cu Covinan au demonstrat că incidența afecțiunilor uterine, inclusiv piometrului, a fost de doar 0.3 %. Incidența modificărilor uterine este de 0.1%.





fost mai ridicată (1.4%) în cazul animalelor cărora li s-au administrat anterior progestageni retard conținând medroxiprogesteron acetat.
sau semnalat câteva cazuri de hipertofie mamară în urma administrării Covinan la pisici intacte sau sterilizate, dar proligeston pare să inducă mult mai rar această reacție comparativ cu progestagenii din prima generație.

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

Este puțin probabilă apariția unor simptome asociate cu supradozarea, și nu se cunoaște un antidot.

7. SPECII ȚINTĂ

Câini și pisici.

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

Administrare subcutanată

Cățele:

Covinan se va administra pe partea medială a pliului ieii. Doza recomandată este 10-33 mg/kg g.v., după cum urmează:

Greutate corporală(kg)	Doza(ml)
<5 kg	1-1.5
5-10	1.5-2.5
10-20	2.5-3.5
20-30	3.5-4.5
30-45	4.5-5.5
45-60	5.5-6.0
>60	10 mg/kg

Pisici: controlul estrului – 1 ml per animal

Schema de dozaj:

Cățele

Amânarea permanentă a căldurilor: Se recomandă ca injecțiile să fie administrate după cum urmează:

Prima injecție - în proestru (vezi suprimarea căldurilor, mai jos), sau în anestru (vezi amânarea temporară a căldurilor, mai jos)

A 2^a injecție - la 3 luni după prima injecție

A 3^a injecție - la 4 luni după a 2^a injecție

Injecțiile următoare - la interval de 5 luni

În cazul cățelilor care au fost prezentate cu întârziere la medic, se poate administra Covinan pentru a menține amânarea estrului și dacă nu au debutat deja căldurile.

La terminarea unui program de amânare permanentă, următorul estru va apărea la 6-7 luni după ultima injecție. În foarte puține cazuri acest interval poate fi mai scurt de 5 luni, iar la 7% poate fi mai lung de 12 luni. Foarte puține (<3%) dintre cățele nu vor mai intra în călduri după încheierea programului de amânare a estrului.

Amânarea temporară a căldurilor: o singură injecție administrată oricând pe durata anestrului, dar nu mai târziu de o lună înainte de momentul în care efectul este necesar. Estrul următor va apărea la 6 luni (în medie) după injecție. În foarte puține cazuri, intervalul va fi mai scurt de 3 luni, sau mai lung de 12 luni.



Suprimarea căldurilor: se va administra o singură injecție, cât mai curînd posibil după apariția semnelor proestrului. În urma injecției, sângerarea, inflamația vulvei și atragerea masculină vor disipa după 5 zile.

Atunci când se administrează Covinan pentru suprimarea căldurilor, este important să ne asigurăm ca acea cătea trebuie să se afle într-un stadiu timpuriu al proestrului, deoarece injectarea produsului în stadii mai avansate ale proestrului va face ca eficiența să fie mai redusă, în timp ce riscul apariției piometrului crește.

Pisici

Controlul estrului: Dozajul și schema de tratament sunt similare cu cele recomandate la cătele pentru amânarea permanentă, amânarea temporară sau suprimarea căldurilor. Pentru amânarea temporară a căldurilor, administrarea se face fie în diestru sau anestru. În urma administrării la începutul căldurilor, semnele clinice vor regresa în interval de 1-4 zile. În puține cazuri acest răspuns nu apare mai devreme de 7 zile.

Deoarece pisicile sunt animale poliestrice sezonier, reapariția căldurilor după tratament este foarte variabilă. Într-un studiu 11% și 30% din pisici au avut un nou ciclu de călduri în interval de 5 luni de la administrarea în anestru, respectiv în proestru. Revenirea căldurilor va fi amânată mai mult, dacă intervine sezonul non-reproducător (anestru).

Alte informații:

Covinan poate fi folosit în condiții de siguranță la cătele și pisici de reproducție; fecunditatea la estrusul următor întreruperii tratamentului nu va fi afectată.

9. RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

Se agită flaconul înainte de utilizare. Se vor utiliza ace și seringi sterile.

Covinan se administrează prin injectare subcutanată, având grijă ca produsul să nu fie injectat intradermic, într-o masă de grăsimi, sau într-un țesut cicatricial. După administrare este recomandat să se maseze locul injecției, pentru a asigura dispersarea produsului.

10. TEMP DE AȘTEPTARE

Nu este cazul.

11. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A nu se lăsa la îndemâna copiilor.

. A nu se depozita la temperaturi mai mari de 25°C..

Valabilitate:

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar aşa cum este ambalat pentru vânzare: 36 luni.

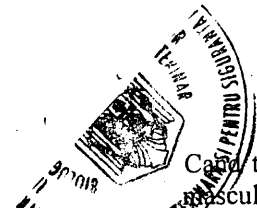
Valabilitate după desigilarea flaconului: produsul se utilizeaza imediat si nu se depoziteaza dupa deschidere

12. ATENȚIONARE (ATENȚIONARI) SPECIALĂ (SPECIALE)

Nu se administrează cătelelor care sunt deja în călduri, de trei zile.

Asemenea tuturor celorlăți progestageni hiperplazia endometrială chistică / piometrul existente pot fi activate de tratamentul cu Covinan, mai ales în cazul cătelelor injectate la finalul proestrului.





Când tratamentul se administreaza in proestru, pentru suprimarea căldurilor cătelele pot accepta masculul câteva zile după tratament. De aceea contactul cu masculii trebuie prevenit, pe cât posibil, până când dispar semnele căldurilor, tumefierea vulvei și sângerarea. Aceasta se întâmplă, de obicei, în interval de 5 zile de la administrare. La cătele, durata amânării ciclului după administrarea de Covinan poate să fie mai scurtă decât se așteaptă, atunci când femela tratată este cazată împreună cu alte femele.

Nu se va administra Covinan cătelelor cu gestație falsă care au fost tratate anterior cu estrogeni sau alți progestageni.

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

În cazul auto-injectării accidentale, cereți imediat sfatul medicului și prezentați prospectul produsului.

13. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU ELIMINAREA PRODUSULUI NEUTILIZAT SAU A DEȘEURILOR, DUPĂ CAZ

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

14. DATE ÎN BAZA CĂRORA A FOST APROBAT ULTIMA DATĂ PROSPECTUL

15. ALTE INFORMAȚII

Utilizare în timpul gestației sau lactației

Nu se recomandă utilizarea în perioada de gestație sau lactație.

Prezentare:

Cutie cu un flacon din sticlă incoloră (tip I) cu dop din cauciuc brombutilic securizat cu o capsulă de aluminiu. Volumul flaconului: 20 ml.

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

Lot/ Data expirării: vezi ambalaj

