

ANEXA I

REZUMATUL CARACTERISTICILOR PRODUSULUI

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR:

ENROFLOXACINĂ FP, 5g/100 g , premix pentru furaj medicamentat pentru porcine, pui de gaina si curci

2. COMPOZITIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ:

100 grame produs conțin:

Substanță activă:

Enrofloxacina..... 5,0 g

Excipienți

Pentru lista completă a excipientilor, vezi secțiunea 6.1.

3. FORMA FARMACEUTICĂ:

Premix pentru furaj medicamentat.

Se prezintă sub formă de pulbere amorfă de culoare albă sau aproape albă.

4. PARTICULARITĂȚI CLINICE:

4.1 Specii țintă:

- Porcine
- Pui de gaina si curci

4.2 Indicații pentru utilizare, cu specificarea speciilor țintă:

Tratamentul infecțiilor primare sau secundare produse de germeni Gram-pozitivi, Gram-negativi și micoplasme, sensibili la acțiunea substantei active:

- **Porcine:** anaerobioză, salmoneloză, pasteureloză, pneumonie enzootică.
- **Pui de gaina si curci:** colibaciloză, pasteureloză, salmoneloză, stafilococii, micoplasmoză, infecții cu *Actinomyces spp.*

4.3 Contraindicații:

Nu se administrează în caz de hipersensibilitate la substanța activă sau la excipient.

Nu se administrează pentru pasările ale căror ouă sunt destinate consumului uman.

4.4 Atenționări speciale (pentru fiecare specie țintă):

Nu există.

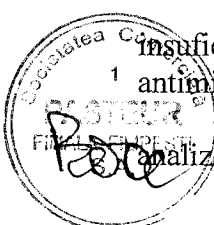
4.5 Precauții speciale pentru utilizare:

Precauții speciale pentru utilizare la animale:

La utilizarea produsului trebuie să dețină cont de politiciile oficiale și locale privind antimicrobienele.

Fluoroquinolonele trebuie rezervate tratamentului afecțiunilor clinice care au răspuns insuficient sau care se preconizează că vor avea un răspuns insuficient la alte clase de antimicrobiene.

Ori de câte ori este posibil, fluoroquinolonele trebuie utilizate doar în urma efectuării analizelor de susceptibilitate.



Utilizarea produsului care se abate de la instrucțiunile furnizate în RCP poate spori prevalența bacteriilor rezistente la fluoroquinolone și poate scădea eficacitatea tratamentului cu alte quinolone datorită potențialului de rezistență încrucișată.

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

Persoanele cu hipersensibilitate cunoscută la substanța activă sau la excipientul produsului trebuie să evite contactul cu produsul.

La manipularea produsului se recomandă purtarea mănușilor, a ochelarilor de protecție și măștilor de protecție pentru praf.

A se evita contactul cu ochii și pielea de către persoana care administrează produsul.

În cazul contactului accidental cu pielea sau ochii, clătiți cu multă apă, solicitați imediat sfatul medicului și prezentați medicului prospectul produsului sau eticheta.

4.6 Reacții adverse (frecvență și gravitate):

Efecte adverse apar relativ rar. Totuși pot apărea pasager, anorexie, vomă, diaree, dureri abdominale, amețeli, convulsiile. Se mai pot întâlni erupții cutanate, febră sau chiar leucopenie, trombopenie și anemie hemolitică.

4.7 Utilizare în perioada de gestație, lactație sau în perioada de ouat:

Administrarea dozelor mari în timpul gestației poate provoca pierderea embrionului și stare toxică.

Se utilizează numai în conformitate cu evaluarea beneficiu/risc efectuată de medicul veterinar responsabil.

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

Administrarea de antiacide împiedică absorbția enrofloxacinei.

Are acțiune antagonistă cu cloramfenicolul, antibioticile macrolide, tetraciclinele și antiinflamatoarele nesteroidale.

4.9 Cantități de administrat și calea de administrare:

Tratamentul constă în administrarea produsului pe cale orală, individual sau în masă, încorporat în furaj, în doze diferite, în funcție de afecțiune, specie și categoria de animal.

Produsul nu trebuie administrat ca atare. Pentru o bună dozare a substanței active, se va face un preamestec care se va încorpora în furaj.

Dozele recomandate sunt următoarele:

Porcine:

- Se administrează în doze de 1,5 kg produs/1000 kg furaj / zi (2,5 mg enrofloxacină / kg greutate corporală).
- În salmoneloză și infecții respiratorii secundare doza se dublează: 3 kg produs/1000 kg furaj / zi (5 mg enrofloxacină / kg greutate corporală).

Pui de gaină și curci:

- Se administrează în doza de 2 kg produs/1000 kg furaj / zi.

Tratamentul durează 3 zile iar în salmoneloză 5 zile.

Pentru a asigura doza corectă trebuie determinată cât mai corect greutatea corporală astfel încât să se evite subdozarea.



4.10 Supradoxare (simptome, proceduri de urgență, antidoturi), după caz:

Supradoxarea poate produce simptome digestive cum ar fi vomă și diareea. O altă urmare a supradoxării poate fi hemoliza.

4.11 Timp de aşteptare:

Carne și organe: 28 zile

Nu este autorizată utilizarea la păsările care produc ouă pentru consum uman.

5. PROPRIETĂȚI FARMACOLOGICE:

Grupa farmacoterapeutică: Antibacteriene pentru utilizare sistemică, quinolone și quinoxaline.

Codul veterinar ATC: QJ01MA90

5.1 Proprietăți farmacodinamice:

Enrofloxacină este un derivat de 4 quinolonă fluorurată, facând parte din ultima generație de quinolone sintetice.

Enrofloxacină este activă față de un spectru larg de bacterii aerobe Gram-negative și Gram-poitive: *Pseudomonas spp.*, *Klebsiella spp.*, *Escherichia coli*, *Salmonella spp.*, *Proteus spp.*, *Brucella spp.*, *Aeromonas spp.*, *Haemophilus spp.*, *Staphylococcus spp.*, *Mycoplasma spp.*, *Chlamydia spp.*

Are o activitate redusă față de streptococi și bacterii anaerobe.

Mecanismul de acțiune se bazează pe inhibiția unei enzime bacteriene (topoizomeraza tip II), împiedicând astfel replicarea ADN-ului acestora și conducând la moartea celulei bacteriene.

Fluoroquinolonele au în general o activitate bacteriană semnificativă la concentrații extrem de mici. Au un efect sinergic cu β-lactamele, aminoglicozidele, clindamicina și metronidazolul.

Enrofloxacină are toxicitatea cea mai redusă din întregul grup al quinolonelor.

5.2. Particularități farmacocinetice

Absorbție:

În administrarea orală enrofloxacină este bine absorbită și prezența hranei în stomac nu afectează capacitatea de absorbție ci poate doar încetini ritmul acesteia. Maximul de concentrație în sânge se atinge după 1 – 3 ore de la administrare.

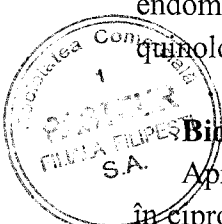
Biodisponibilitatea enrofloxacină ca și a celorlalte fluoroquinolone, cu excepția ciprofloxacină este mai mare de 80%.

Distribuția:

Enrofloxacină, ca majoritatea quinolonelor, penetrează rapid toate țesuturile. Au fost determinate nivele ridicate de concentrație în rinichi, ficat și bilă, dar și în fluidul prostatic, oase, endometru și lichidul cefalo-rahidian s-au determinat nivele de concentrație notabile. Majoritatea quinolonelor traversează bariera placentală.

Biotransformarea:

Aproximativ 30 – 40 % din conținutul de enrofloxacină se metabolizează în organismul animal în ciprofloxacină, antibiotic înrudit care este deosemenea activ. N-deacrilarea enrofloxacină la



ciprofloxacină se produce prin mono – oxigenare urmată de hidroxilare la gruparea etil a inelului piperazinic, cu formarea unui compus instabil N – acetilciprofloxacină, care se descompune ulterior la ciprofloxacină. Prin conjugarea cu acidul glucuronic (glucoronidare) se asigură eliminarea pe cale renală.

Excreția:

Excreția renală este calea majoră de eliminare a enrofloxacinei prin filtrare glomerulară și secreția tubulară. Concentrațiile în urină sunt mari după 24 ore de la administrare și se pot forma cristale în urina acidă concentrată. În deficiențe renale eliminarea este defectuoasă și este esențială reducerea dozelor. Deși quinolonele se excretă în mare parte pe cale renală, excreția biliară a substanței active și a metaboliștilor, este deosebită o cale importantă de eliminare în unele cazuri (ciprofloxacină, perfloxacin, acid nalidixic). Quinolonele apar în laptele animalelor în lactație în concentrații mari care persistă o perioadă de timp.

6. PARTICULARITĂȚI FARMACEUTICE:

6.1 Lista excipientilor:

Amidon de porumb.

6.2 Incompatibilități majore:

Nu se recomandă administrarea concomitentă a fluoroquinolonelor cu nitrofurantoin.

Fluoroquinolonele măresc efectele neurotoxice ale ciclosporinelor.

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

6.3 Perioada de valabilitate:

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar așa cum este ambalat pentru comercializare: 2 ani.

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 3 luni.

Perioada de valabilitate după încorporarea în furaj: 7 zile.

6.4 Precauții speciale pentru depozitare:

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

A se feri de îngheț.

A se păstra în loc uscat.

A se proteja de lumina directă.

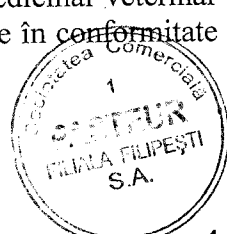
A se păstra în ambalajul original, bine închis.

6.5 Natura și compoziția ambalajului primar:

Pungi de polipropilenă multistrat x 5 g, 10 g, 25 g, 50 g, 100 g și 1000 g.

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

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



7. DETINĂTORUL 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:

140111

9. DATA PRIMEI AUTORIZĂRI/ REÎNNOIRII AUTORIZAȚIEI:

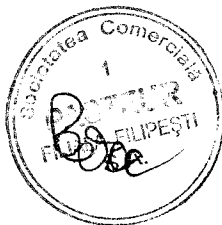
11.10.2000/29.05.2014

10. DATA REVIZUIRII TEXTULUI:

Februarie 2022

INTERDICTII PENTRU VÂNZARE, ELIBERARE SI/SAU UTILIZARE:

Se eliberează numai pe bază de rețetă veterinară.



ETICHETARE ȘI PROSPECT

ETICHETARE

INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL PRIMAR

Pungi din polipropilenă multistrat de 100 g
Pungi din polipropilenă multistrat de 1000 g

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

ENROFLOXACINĂ FP, 5g/100 g , premix pentru furaj medicamentat pentru porcine, pui de gaina și curci

Enrofloxacina

2. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE

100 g produs conțin:

Substanța activă:

Enrofloxacină 5,0 g

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Premix pentru furaj medicamentat

4. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI

100 g

1000 g

5. SPECII ȚINTĂ

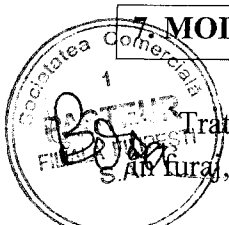
- Porcine
- Pui de gaina și curci

6. INDICAȚII

Tratamentul infecțiilor primare sau secundare produse de germeni Gram-poziitivi, Gram-negativi și micoplasme, sensibili la acțiunea substanței active:

- **Porcine:** anaerobioză, salmoneloză, pasteureloză, pneumonie enzootică.
- **Pui de gaina și curci:** colibaciloză, pasteureloză, salmoneloză, stafilococii, micoplasmoză, infecții cu *Actinomyces spp.*

7. MOD ȘI CALE DE ADMINISTRARE



Tratamentul constă în administrarea produsului pe cale orală, individual sau în masă, încorporat în furaj, în doze diferite, în funcție de afecțiune, specie și categoria de animal.

Produsul nu trebuie administrat ca atare. Pentru o bună dozare a substanței active, se va face un preamestec care se va încorpora în furaj

Dozele recomandate sunt următoarele:

Porcine:

- Se administrează în doze de 1,5 kg produs/1000 kg furaj/ zi (2,5 mg enrofloxacină /1 kg greutate corporală / zi).
 - În salmoneloză și infecții respiratorii secundare doza se dublează 3 kg produs/1000 kg furaj / zi (5 mg enrofloxacină /1 kg greutate corporală/ zi).

Pui de gaină și curci:

- Se administrează în doza de 2 kg produs/1000 kg furaj /zi.

Tratamentul durează 3 zile iar în salmoneloză 5 zile.

Pentru a asigura doza corectă trebuie determinată cât mai corect greutatea corporală astfel încât să se evite subdozarea.

8. TIMP DE AȘTEPTARE

Carne și organe : 28 zile.

Nu este autorizata utilizarea la păsările care produc ouă pentru consum uman.

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: 3 luni.

Perioada de valabilitate după încorporarea în furaj: 7 zile.

11. CONDIȚII SPECIALE DE DEPOZITARE

A se păstra în loc uscat, la o temperatură mai mică de 25°C, în loc uscat, în ambalajul original, bine închis, protejat de lumină directă și îngheț.

12. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU ELIMINAREA PRODUSELOR NEUTILIZATE SAU A DEȘEURILOR

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.

Eliminarea: citiți prospectul produsului.

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 VEDEREA SI ÎNDEMÂNĂ COPIILOR”, DUPĂ CAZ

A nu se lăsa la vederea si 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

140111

17. NUMĂRUL DE FABRICАȚIE AL SERIEI DE PRODUS

Lot:



INFORMAȚII MINIME CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE UNITĂȚILE MICI DE AMBALAJ PRIMAR

Pungi din polipropilenă multistrat de 5 g
Pungi din polipropilenă multistrat de 10 g
Pungi din polipropilenă multistrat de 25 g
Pungi din polipropilenă multistrat de 50 g

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

ENROFLOXACINĂ PREMIX, 5% pentru porcine, pui de gaină și curci
Enrofloxacină

2. CANTITATEA DE SUBSTANȚĂ ACTIVĂ

100 g produs conțin:
Enrofloxacină 5,0 g

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

5 g,
10 g,
25 g,
50 g.

4. CĂI DE ADMINISTRARE

Citiți prospectul înainte de utilizare.

5. TEMPORALITATEA UTILIZĂRII

Carne și organe : 28 zile.
Nu este autorizată utilizarea la păsările care produc ouă pentru consum uman.

6. NUMĂRUL SERIEI

Lot:

7. DATA EXPIRĂRII

După deschidere/desigilare se va utiliza până la 3 luni; după încorporare în furaj, 7 zile.

8. MENTIUNEA „NUMAI PENTRU UZ VETERINAR”

Numai pentru uz veterinar.



PROSPECT

ENROFLOXACINĂ FP, 5g/100 g, premix pentru furaj medicamentat pentru porcine, pui de gaina și curci

1. NUMELE ȘI PRENUMELE DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE ȘI A DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE FABRICAȚIE, 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

ENROFLOXACINĂ FP, 5g/100 g, premix pentru furaj medicamentat pentru porcine, pui de gaina și curci

Enrofloxacina

3. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR INGREDIENTE

100 g produs conține:

Substanța activă:

Enrofloxacină 5,0 g

4. INDICAȚII

Tratamentul infecțiilor primare sau secundare produse de germeni Gram-pozitivi, Gram-negativi și micoplasme la sensibili la acțiunea substantei active:

- **Porcine:** anaerobioză, salmoneloză, pasteureloză, pneumonie enzootică.
- **Pui de gaina și curci:** colibaciloză, pasteureloză, salmoneloză, stafilococii, micoplasmoză, infecții cu *Actinomyces spp.*

5. CONTRAINDICAȚII

Nu se administrează în caz de hipersensibilitate la substanța activă sau la excipient..

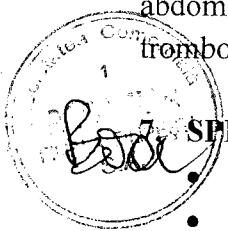
Nu se utilizează pentru pasările ale căror ouă sunt destinate consumului uman.

6. REACȚII ADVERSE

Efecte adverse apar relativ rar. Totuși pot apărea pasager, anorexie, vomă, diaree, dureri abdominale, amețeli, convulsii. Se mai pot întâlni erupții cutanate, febră sau chiar leucopenie, trombopenie și anemie hemolitică.

SPECII ȚINTĂ

- Porcine
- Pui de gaină și curci



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

Tratamentul constă în administrarea produsului pe cale orală, individual sau în masă, încorporat în furaj, în doze diferite, în funcție de afecțiune, specie și categoria de animal.

Dozele recomandate sunt următoarele:

Porcine:

- Se administrează în doze de 1,5 kg produs/1000 kg furaj/ zi (2,5 mg enrofloxacină /1 kg greutate corporală / zi).
- În salmoneloză și infecții respiratorii secundare doza se dublează 3 kg produs/1000 kg furaj /zi (5 mg enrofloxacină /1 kg greutate corporală /zi)

Pui de gaină și curci:

- Se administrează în doza de 2 kg produs/1000 kg furaj/ zi

Tratamentul durează 3 zile iar în salmoneloză 5 zile.

9. RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

Pentru a asigura doza corectă trebuie determinată cât mai corect greutatea corporală astfel încât să se evite subdozarea. Produsul nu trebuie administrat ca atare spre utilizare.

La administrare, pentru o bună dozare a substanței active, se va face un preamestec care se va încorpora în furaj.

10. TIMP DE AȘTEPTARE

Carne și organe: 28 zile.

Nu este autorizata utilizarea la păsările care produc ouă pentru consum uman.

11. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A nu se lăsa la vedere și îndemâna copiilor.

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

A se feri de îngheț.

A se păstra în loc uscat.

A se păstra în ambalajul original, bine închis.

A se proteja de lumina directă.

A nu se utilizează acest produs medicinal veterinar după data expirării marcată pe etichetă.

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 3 luni.

Perioada de valabilitate după încorporarea în furaj: 7 zile.

12. ATENȚIONĂRI SPECIALE

Atenționări speciale (pentru fiecare specie țintă):

Nu există.



Precauții speciale pentru utilizare:

Precauții speciale pentru utilizare la animale:

La utilizarea produsului trebuie să dețină cont de politicile oficiale și locale privind antimicrobiene.

Fluoroquinolonele trebuie rezervate tratamentului afecțiunilor clinice care au răspuns insuficient sau care se preconizează că vor avea un răspuns insuficient la alte clase de antimicrobiene.

Ori de câte ori este posibil, fluoroquinolonele trebuie utilizate doar în urma efectuării analizelor de susceptibilitate.

Utilizarea produsului care se abate de la instrucțiunile furnizate în RCP poate spori prevalența bacteriilor rezistente la fluoroquinolone și poate scădea eficacitatea tratamentului cu alte quinolone datorită potențialului de rezistență încrucișată.

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

Persoanele cu hipersensibilitate cunoscută la substanța activă sau la excipientul produsului trebuie să evite contactul cu produsul.

La manipularea produsului se recomandă purtarea mănușilor, a ochelarilor de protecție și măștilor de protecție pentru praf.

A se evita contactul cu ochii și pielea de către persoana care administrează produsul.

În cazul contactului accidental cu pielea sau ochii, clătiți cu multă apă, solicitați imediat sfatul medicului și prezentați medicului prospectul produsului sau eticheta.

Reacții adverse (frecvență și gravitate):

Efecte adverse apar relativ rar. Totuși pot apărea pasager, anorexie, vomă, diaree, dureri abdominale, amețeli, convulsii. Se mai pot întâlni erupții cutanate, febră sau chiar leucopenie, trombopenie și anemie hemolitică.

Utilizare în perioada de gestație, lactație:

În general, fluorochinolone nu sunt recomandate pentru utilizarea în timpul gestației numai dacă beneficiul potențial depășește riscul evident.

Nu se administrează la păsările ale căror ouă sunt destinate consumului uman.

Interacțiuni cu alte produse medicinale sau alte forme de interacțiune:

Administrarea de antiacide împiedică absorbția enrofloxacinei.

Are acțiune antagonistă cu cloramfenicolul, antibioticele macrolide, tetraciclinele și antiinflamatoarele nesteroidiene.

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

Supradozarea poate produce simptome digestive cum ar fi vomă și diareea. O altă urmare a supradozării poate fi hemoliza.

Incompatibilități:

Nu se recomandă administrarea concomitentă a fluoroquinolonelor cu nitrofurantoin.

Fluoroquinolonele măresc efectele neurotoxice ale ciclosporinelor.

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

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

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

Medicamentele nu trebuie aruncate în apele reziduale sau 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.

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

Februarie 2022

15. ALTE INFORMAȚII

Natura și compoziția ambalajului primar:

Pungi din polipropilenă multistrat x 5 g, 10 g, 25 g, 50 g, 100 g și 1000 g.

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.

