

**ANEXA I**  
**REZUMATUL CARACTERISTICILOR PRODUSULUI**



## 1. NUMELE PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

EQUEST GEL ORAL, 18,92 mg/g, gel oral pentru cabaline (cai și ponei)

## 2. COMPOZIȚIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ

Fiecare gram de gel conține:

### Substanța activă:

Moxidectin 18,92 mg

### Excipienti :

Alcool Benzilic	37,84 mg
Edeteat disodic	0,24 mg

Pentru lista completă a excipientilor , vezi punctul 6.1.

## 3. FORMA FARMACEUTICĂ

Gel pentru administrare orală de culoare galbenă.

## 4. PARTICULARITĂȚI CLINICE

### 4.1 Specii tintă

Cabaline (cai și ponei).

### 4.2 Indicații, pentru utilizare,cu specificarea speciilor tintă

Se recomanda la cabaline(cai si ponei) în tratamentul infestațiilor determinate de paraziți sensibili la acțiunea moxidectinului, de exemplu:

Strongili mari:

- *Strongylus vulgaris* (adulți și stadiile arteriale)
- *Strongylus edentatus* (adulți și stadiile viscerale)
- *Triodontophorus brevicauda* (adulți)
- *Triodontophorus serratus* (adulți)
- *Triodontophorus tenuicollis* (adulți)

Strongili mici (adulți și stadii larvare intraluminal):

- *Cyathostomum* spp.
- *Cylicocyclus* spp.
- *Cylicostephanus* spp.
- *Cylicodontophorus* spp.
- *Gyalocephalus* spp.

Ascarizi:

- *Parascaris equorum* (adulți și stadii larvare)

Alte specii:

- *Oxyuris equi* (adulți și stadii larvare)
- *Habronema muscae* (adulți)
- *Gasterophilus intestinalis* (L2, L3)



- *Gasterophilus nasalis* (L2, L3)
- *Strongyloides westeri* (adulți)
- *Trichostrongylus axei*

Produsul are o eficacitate persistentă de două săptămâni împotriva strongililor mici. Eliminarea de ouă de strongili mici este suprimată pentru 90 zile.

Produsul medicinal veterinar are o eficacitate care persistă două săptămâni împotriva dezvoltării stadiului L4 al strongililor mici. La 8 săptămâni după tratament, stadiile larvare L3 ale strongililor mici sunt eliminate.

#### **4.3. Contraindicatii**

A nu se administra la mânji mai tineri de 4 luni.

A nu se administra în caz de hipersensibilitate cunoscută la substanța activă, a oricărui excipient sau altă milbemicină.

#### **4.4. Precauții speciale pentru fiecare specie țintă**

Ar trebui să fie luate măsuri pentru a se evita urmatoarele practice, deoarece acestea conduc la creșterea riscului de dezvoltare a rezistenței și ar putea duce în cele din urmă la un tratament inefficient :

- Utilizare prea frecventă și repetată de antihelmintice din aceeași clasa, pe o perioadă îndelungată de timp.

- Subdozarea care se poate datora subestimării greutății corporale sau administrarea deficitară a produsului sau necalibrarea aparatului de dozat.

Suspiciunile de cazuri clinice cu rezistență la antihelmintice ar trebui să fie investigate în continuare cu ajutorul testelor (de exemplu, testul de reducere a numărului de ouă din fecale). În cazul în care rezultatele testelor sugerează o rezistență puternică față de un anumit antihelmintic, ar trebui să fie utilizat un antihelmintic aparținând altrei clase farmacologice și având un mod de acțiune diferit.

#### **4.5 Precauții speciale de utilizare**

##### **Precauții speciale de utilizare pentru animale**

Pentru a evita supradozarea, dozele trebuie stabilite cu acuratețe la mânji, în special la mânji cu greutate corporală mică sau la mânji poneilor.

Nu folosiți aceeași seringă pentru a trata mai mult de un animal, în afară de cazul în care caii aleargă împreună sau vin în contact direct în același adăpost.. Equest este special formulat pentru a fi folosit numai la cai. Câinii și pisicile pot manifesta reacții adverse la concentrația de moxidectin din acest produs medical veterinar dacă li se permite să ingere pastă vărsată sau au acces la seringile folosite.

Au fost înregistrate semne neurologice (ataxie, tremurături musculare și convulsii) și semne clinice digestive(hipersalivare).

##### **Precauții care trebuie luate de persoana care administrează produsul la animale**

A se evita contactul direct cu pielea și ochii.

Este recomandat a se folosi mănuși de protecție.

Spălați mâinile și orice zonă expusă după folosire.

Nu fumați, nu beți și nu mâncăți în timpul manipulării produsului medicinal veterinar.

În cazul contactului cu ochii, clătiți cu multă apă și cereți sfatul unui medic.

#### **4.6. Reacții adverse**

În cazuri rare se pot observa ataxie, depresie, dureri abdominale, tremurături musculare, buza inferioară flăscă și inflamația botului. Aceste reacții adverse sunt de obicei tranzitorii și dispar spontan în cele mai multe cazuri.



#### **4.7 Utilizarea în timpul gestației, lactației**

Produsul este sigur pentru utilizarea la iepure gestante și care alăptează și pentru armeșarii utilizati la reproducție.

#### **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 administreaza oral.Utilizand o seringa calibrata , se administreaza o singura doza de 14,8 gel necesar pentru tratarea a 700 kg greutate corporala. Se va ține seringa cu capacul si orientată spre stânga pentru a putea vedea gradatiile. Fiecare linie marcată pe seringă reprezintă câte 25 kg greutate corporală. Se va indeparta capacul seringii si se va introduce seringa in gura animalului prin spatial interdental. Cu varful seringii aproape de baza limbii se va apasa pistonul pana atinge piedica . Pentru asigurarea exacta a dozarii se recomanda folosirea unei benzi cu greutati.

#### **4.10 Supradoxare (simptome, proceduri de urgență, antidoturi)**

Reacțiile adverse pot să apară la de 2 ori doza recomandată la mânji și de 3 ori doza recomandată la adulți. Simptomele sunt depresie, inapetență, ataxia și buză inferioară flască în 8 până la 24 de ore de la tratament. Simptomele supradoxării la moxidectin sunt aceleași cu cele observate în foarte rare ocazii. La doza recomandată în plus, pot să apară hipotermie și lipsa postei de mâncare. Nu există nicăi un antidot specific.

#### **4.11 Timpul de așteptare**

Carne și organe: 32 zile.

### **5. PROPRIETĂȚI FARMACOLOGICE**

Grupa farmacoterapeutică: Endectocide (milbemicine)

ATC Vet code : QP54AB02

#### **5.1 Proprietăți farmacodinamice**

Moxidectin este un antiparazitar activ împotriva unei game largi de paraziți interni și externi, face parte din a doua generație de lactone macrociclice din familia milbemicine. Moxidectin interacționează cu GABA și canalele glutamat clorid. Efectul substanței active este de a deschide canalele de clorură la jonciunile postsinaptice, pentru a permite influxul de ioni de clorură și inducerea unei stări de repaus ireversibilă. Acest lucru duce la paralizie flască și moartea parazișilor expuși la acțiunea substanței active.

#### **5.2 Proprietăți farmacocinetice**

Moxidectin este absorbit după administrarea orală, atingând concentrații sanguine maxime la 8 ore de la administrare.Biodisponibilitatea pe cale orala este de 40%. Substanța activă este distribuită în țesuturi, datorită lipofiliei sale este selectiv concentrată în grăsimi. Timpul de înjumătățire este de 28 zile. Moxidectin suferă o biotransformare parțială prin hidroxilare în organism și singura cale de excreție semnificativă este prin materiile fecale.

### **6. PARTICULARITĂȚI FARMACEUTICE**

#### **6.1. Lista excipientilor**

Alcool benzilic  
Edetat disodic  
Poloxamer 407  
Simeticon  
Fosfat monosodic  
Fosfat disodic  
Propilen glicol  
Polisorbat 80  
Apă pentru preparate injectabile

#### **6.2. Incompatibilități majore**

Nu se cunosc.

#### **6.3. Perioada de valabilitate**

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar aşa cum este ambalat pentru vânzare: 24 luni

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 6 luni.

#### **6.4. Precautii special de depozitare**

A se păstra la temperaturi mai mici de 25°C.

#### **6.5 Natura și componitie ambalajului primar**

##### **Ambalaj primar:**

Seringă din polietilenă de înaltă densitate x 14,8g gel cu piston gradat din polietilenă de joasă densitate

##### **Ambalaj secundar:**

Cutie de carton x 1 seringă

Cutie de carton x 10 cutii de carton.x 1 seringă fiecare

Nu toate formele de prezentare pot fi comercializate.

#### **6.6. Precautii 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 locale.

Produsul medicinal veterinar este toxic pentru pești și organisme acvatice.

A nu se contamina iazuri, căile navigabile sau șanțuri cu produsul medicinal de uz veterinar sau seringi utilizate.

### **7. DETINĂTORUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE**

**Zoetis Belgium SA**

Rue Laid Burniat 1,

1348 Louvain-la-Neuve,

Belgia

### **8. NUMĂRUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE**

140026

### **9. DATA PRIMEI AUTORIZĂRI/ REAUTORIZĂRI A AUTORIZAȚIEI**

22.06.2004 / 21.01.2014

**10. DATA REVIZUIRII TEXTULUI**

**INTERDICȚII PENTRU VÂNZARE SAU ELIBERARE / SAU UTILIZARE**

Se elibereaza numai pe baza de reteta veterinara.



**ANEXA III**  
**ETICHETARE ȘI PROSPECT**



## A. ETICHETARE



## **INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL SECUNDAR**

- Cutie de carton x 1 seringa x 14.8g gel
- Cutie de carton x 10 cutii carton x 1 seringa fiecare

### **1. NUMELE PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR**

**EQUEST GEL ORAL, 18,92 mg/g, gel oral pentru cabaline (caii și ponei)**  
Moxidectin

### **2. COMPOZIȚIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ**

Fiecare gram gel contine:

#### **Substanță activă:**

Moxidectin 18,92 mg

#### **Excipienti :**

Alcool Benzilic	37,84 mg
Edeteat disodic	0,24 mg

### **3. FORMA FARMACEUTICĂ**

Gel pentru administrare orală.

### **4. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI**

Cutie de carton x 1 seringa x 14.8g gel  
Cutie de carton x 10 cutii carton x 1 seringa x 14.8 g gel. fiecare

### **5. SPECIITATE**

Cabaline (caii și ponei)

### **6. INDICAȚII**

Se recomanda la cabaline( caii si ponei) în tratamentul infestațiilor determinate de paraziți sensibili la acțiunea moxidectinului  
A se citi prospectul înainte de utilizare.

### **7. MODUL ȘI CALEA DE ADMINISTRARE**

Produsul se administreaza oral. Utilizand o seringa calibrata, se administreaza o singura doza de 14,8 gel necesar pentru tratarea a 700 kg greutate corporala. Se va ține seringa cu capacul și orientată spre stânga pentru a putea vedea gradatiile. Fiecare linie marcată pe seringă reprezintă câte 25 kg greutate corporala. Se va indeparta capacul seringii și se va introduce seringa in gura animalului prin spatiul interdental. Cu varful seringii aproape de baza limbii se va apasa pistonul pana atinge piedica . Pentru asigurarea exacta a dozarii se recomanda folosirea unei benzi cu greutati.  
A se citi prospectul înainte de utilizare.

### **8. TEMPORALITATE**

Cabaline (caii si ponei): Carne și organe : 32 zile.



## **9. ATENTIONĂRI SPECIALE, DACĂ ESTE CAZUL**

Pentru a evita supradowarea, dozele trebuie stabilită cu acuratețe la mânji, în special la mânjii cu greutate corporală mică sau la mânjii poneilor.

Nu folosiți aceeași seringă pentru a trata mai mult de un animal, în afară de cazul în care caii aleargă împreună sau vin în contact direct în același adăpost.. Equest este special formulat pentru a fi folosit numai la cai. Câinii și pisicile pot manifesta reacții adverse la concentrația de moxidectin din acest produs medical veterinar dacă li se permite să ingere pastă vărsată sau au acces la seringile folosite.

Au fost înregistrate semne neurologice (ataxie, tremurături musculare și convulsi) și semne clinice digestive(hipersalivăție).

Nu fumați, nu beți și nu mâncăți în timpul manipulării produsului medicinal veterinar.

În cazul contactului cu ochii, clătiți cu multă apă și cereți sfatul unui medic.

A se evita contactul direct cu pielea și ochii.

Este recomandat a se folosi mănuși de protecție.

Spălați mâinile și orice zonă expusă după folosire

A se citi prospectul înainte de utilizare.

## **10. DATA EXPIRĂRII**

EXP:

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 6 luni.

## **11. PRECAUȚII SPECIALE DE DEPOZITARE**

A se păstra la temperaturi mai mici 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 locale.

Produsul medicinal veterinar este toxic pentru pești și organisme acvatice.

A nu se contamina iazuri, căile navigabile sau șanțuri cu produsul medicinal de uz veterinar sau seringi utilizate.

## **13. MENTIUNEA "NUMAI PENTRU UZ VETERINAR" ȘI CONDIȚII ȘI RESTRICTIONI LA ELIBERAREA ȘI UTILIZAREA, după caz**

Numai pentru uz veterinar.

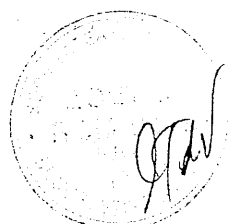
Se eliberează numai pe bază de prescripție medical veterinară.

## **14. MENTIUNEA "A NU SE LĂSA LA ÎNDEMÂNĂ ȘI VEDERA COPIILOR"**

A nu se lăsa la îndemâna și vederea copiilor.

## **15. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE**

Zoetis Belgium SA  
Rue Laid Burniat 1,  
1348 Louvain-la-Neuve,  
Belgia



**16. NUMĂRUL AUTORIZAȚIEI DE COMERȚIALIZARE**

140026

**17. NUMĂRUL LOTULUI**

Lot (serie):

Data fabricației:



**INFORMAȚII MINIME CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE UNITĂȚILE MICI DE AMBALAJ  
PRIMAR**

Seringă din polietilena de inalta densitate x 14,8 g gel cu piston gradat din polietilena de joasa densitate

**1. NUMELE PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR**

**EQUEST GEL ORAL 18,92 mg/g, gel oral pentru cabaline (caii și poneii)**  
Moxidectin

**2. CANTITATEA DE SUBSTANȚĂ ACTIVĂ**

Fiecare gram contine:

Substanța activă:

Moxidectin 18,92 mg/g

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

1 seringă x 14,8g gel

**4 CALE DE ADMINISTRARE**

Administrare orală.

**5 TIMP DE ASTEPTARE**

Cabaline (caii și poneii): Carne și organe: 32 zile.

**6 NUMĂRUL SERIEI**

Lot {numar}

**7 DATA EXPIRĂRII**

EXP:

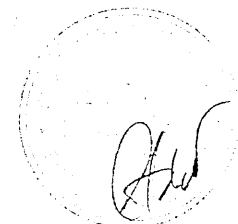
După desigilare,/deschidere, se va utiliza în termen de 6 luni.

**8. MENTIUNEA "NUMAI PENTRU UZ VETERINAR"**

Numai pentru uz veterinar.



**B. PROSPECT**



**PROSPECT**  
**EQUEST GEL ORAL 18,92 mg/g, gel oral pentru cabaline (cai și ponei)**

- 1. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE ȘI A DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE FABRICARE, RESPONSABIL PENTRU ELIBERAREA SERIILOR DE PRODUS, DACĂ SUNT DIFERITE**

**Deținătorului Autorizației de Comercializare:**

**Zoetis Belgium SA**

Rue Laid Burniat 1,  
1348 Louvain-la-Neuve,  
Belgia

**Deținătorul Autorizației de Fabricare, Responsabil Pentru Eliberarea Seriilor de Produs,**

**Zoetis Manufacturing and Research Spain S.L.**

Carretera Camprodon s/n – La Riba  
17813 – Vall de Bianya  
Gerona, Spania

**2. NUMELE PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR**

EQUEST GEL ORAL 18,92 mg/g, gel oral pentru cabaline (cai și ponei)  
moxidectin

**3. COMPOZIȚIE CANTITATIVĂ ȘI CALITATIVĂ**

Fiecare gram contine

Substanța activă:

Moxidectin	18,92 mg
------------	----------

**Excipienți :**

Alcool Benzilic	37,84 mg
Edeateat disodic	0,24 mg

**4. INDICAȚII**

Se recomanda la cabaline ( cai și ponei) în tratamentul infestațiilor determinate de paraziți sensibili la acțiunea moxidectinului, de exemplu:

Strongili mari:

- \* *Strongylus vulgaris* (adulți și stadiile arteriale)
- \* *Strongylus edentatus* (adulți și stadiile viscerale)
- \* *Triodontophorus brevicauda* (adulți)
- \* *Triodontophorus serratus* (adulți)
- \* *Triodontophorus tenuicollis* (adulți)

Strongili mici (adulți și stadii larvare intraluminal):

- \* *Cyathostomum* spp.
- \* *Cylcoclylus* spp.
- \* *Cylcostephanus* spp.
- \* *Cylcodontophorus* spp.



- \* *Gyalocephalus* spp.
- \* Ascarizi:
- \* *Parascaris equorum* (adulți și stadii larvare)
- \*
- Alte specii:
- \* *Oxyuris equi* (adulți și stadii larvare)
- \* *Habronema muscae* (adulți)
- \* *Gasterophilus intestinalis* (L2, L3)
- \* *Gasterophilus nasalis* (L2, L3)
- \* *Strongyloides westeri* (adulți)
- \* *Trichostrongylus axei*

Produsul are o eficacitate persistentă de două săptămâni împotriva strongililor mici. Eliminarea de ouă de strongili mici este suprimită pentru 90 zile.

Produsul are o eficacitate care persistă două săptămâni împotriva (dezvoltării) stadiului L4 al strongililor mici. La 8 săptămâni după tratament, stadiile larvare t L3 ale strongililor mici sunt eliminate.

## 5. CONTRAINDICAȚII

A nu se administra la mânji mai tineri de 4 luni.

A nu se administra în caz de hipersensibilitate cunoscută la substanța activă a oricărui excipient sau altă milbemicină.

## 6. REACȚII ADVERSE

În cazuri rare se pot observa ataxie, depresie, dureri abdominale, tremurături musculare, buza inferioară flăscă și umflaturi ale botului. Aceste reacții adverse sunt de obicei tranzitorii și dispar spontan în cele mai multe cazuri.

## 7. SPECII TINTĂ

Cabaline (Cai și ponei).

## 8. DOZAJ PENTRU FIECARE SPECIE, CALEA ȘI MODUL DE ADMINISTRARE

Produsul se administrează oral. Utilizând o seringă calibrată, se administrează o singura doză de 14,8 gel necesar pentru tratarea a 700 kg greutate corporală. Se va ține seringa cu capacul și orientată spre stânga pentru a putea vedea gradatările. Fiecare linie marcată pe seringă reprezintă câte 25 kg greutate corporală. Se va îndepărta capacul seringii și se va introduce seringa în gura animalului prin spatial interdental. Cu vîrful seringii aproape de baza limbii se va apăsa pistonul pana atinge piedica. Pentru asigurarea exactă a dozării se recomandă folosirea unei benzi cu greutate.

A se citi prospectul înainte de utilizare.

## 9. RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

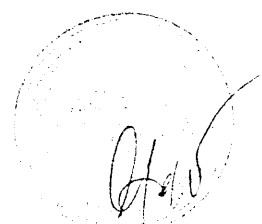
Pentru a evita supradozarea, dozele trebuie stabilite cu acuratețe la mânji, în special la mânji cu greutate corporală mică sau la mânji poneilor.

## 10. TIMPUL DE AȘTEPTARE

Cabaline (căi și ponei) :Carne și organe : 32 zile

## 11. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A nu se lăsa la îndemâna și vederea copiilor.



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

A nu se utilizeaza după data expirării marcata pe etichetă.

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar : 6 luni.

## 12. ATENȚIONĂRI SPECIALE

Nu folositi aceeasi seringa pentru a trata mai mult de un animal,in afara de cazul in care caii alearga impreuna vin in contact direct in acelasi adapost. Equest este special formulat pentru a fi folosit numai la cabaline. Cainii si pisicile pot manifesta reactii adverse la concentratia de moxidectina din acest produs sau daca ingera pasta sau au acces la seringile folosite.

Au fost inregistrate semne neurologice (ataxie,tremuraturi musculare si convulsi) si semne clinice digestive (hipersalivatie) daca pasta a fost ingerata de catre un alt animal decat specia tinta.

A se evita contactul direct cu pielea si ochii.

Este recomandat a se folosi manusi de protectie.

Spalati mainile si orice zona expusa dupa folosire.

Nu fumati, nu beti si nu mancati in timpul manipularii produsului medicinal veterinar.

In cazul contactului cu ochii ,clatiti cu multa apa si cereti sfatul unui medic.

Producător este sigur pentru utilizarea la iepe gestante si care alapteaza si pentru armasarii utilizati la reproductie.

Reactiile adverse pot sa apara la de 2 ori doza recomandata la manji si de 3 ori doza recomandata la adulti. Simptomele sunt depresie, inapetenta, ataxia si buza inferioara flasca la 8 sau 24 de ore de la tratament. Simptomele supradozarii la moxidectin sunt aceleasi cu cele observate in foarte rare ocazii la doza recomandata. In plus pot sa apara hipotermie, lipsa potefei de mancare. Nu exista nici un antidot specific.

Ar trebui sa fie luate masuri pentru a se evita urmatoarele practici ,deoarece acestea conduc la cresterea riscului de dezvoltare a rezistentei si ar putea duce in cele din urma la un tratament ineficient :

- Utilizarea prea frecventa si repetata de antihelmintice din aceeasi clasa ,pe o perioada indelungata de timp.
- Subdozarea care se poate datora subestimarii greutatii corporale sau administrarea deficitara a produsului sau necalibrarea aparatului de dozat.

Suspiciunile de cazuri clinice cu rezistenta la antihelmintice ar trebui sa fie investigate in continuare cu ajutorul testelor ( de exemplu testul de reducere a numarului de oua din fecale). In cazul in care rezultatele testelor sugereaza o rezistenta puternica fata de un anumit antihelmintic, ar trebui sa fie utilizat un antihelmintic apartinand altrei clase farmacologice si avand mod de actiune diferit.

## 13. 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 in conformitate cu cerintele locale. Produsul medicinal veterinar este toxic pentru pești și organisme acvatice.

A nu se contamina iazuri, căile navigabile sau șanțuri cu produsul medicinal de uz veterinar sau seringi utilizate.

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



## 15. ALTE INFORMAȚII

### Ambalaj primar:

Seringă din polietilenă de înaltă densitate x 14.8g gel cu piston gradat din polietilenă de joasă densitate

### Ambalaj secundar:

Cutie de carton x 1 seringă

Cutie de carton x 10 cutii de carton.x 1 seringă fiecare

Nu toate formele de prezentare pot fi comercializate.

Pentru orice informații referitoare la acest produs medicinal veterinar va rugam sa contactati reprezentantul local al detinatorului autorizatiei de comercializare.

### Zoetis România SRL

Willbrook Platinum Business & Convention Center

Șos. București - Ploiești, nr. 172-176, Corp B, Etaj 5,

Sector 1, cod 013686, București, România

Tel: + 40 21 207 17 70

Fax: + 40 21 207 17 71

