

REZUMATUL CARACTERISTICILOR PRODUSULUI

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Gallifen 40 mg/g premix pentru furaj medicamentat pentru pui de găină și fazani.

2. COMPOZIȚIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ

Fiecare gram conține:

Substanță activă:

Fenbendazol 40 mg

Excipienți:

Pentru lista completă a excipienților, vezi secțiunea 6.1.

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Premix pentru furaj medicamentat.
Granule albe spre galben deschis.

PARTICULARITĂȚI CLINICE

4.1 Specii țintă

Pui de găină.
Fazani.

4.2 Indicații pentru utilizare, cu specificarea speciilor țintă

Tratamentul puilor de găină infestați cu *Heterakis gallinarum* (L5 și stadiul de adult) și *Ascaridia galli* (stadiile de adult).

Tratamentul fazanilor infestați cu *Heterakis gallinarum* (stadiul de adult).

4.3 Contraindicații

Nu se utilizează în cazurile de hipersensibilitate la substanța activă, la alți benzimidazoli sau la oricare dintre excipienți.

4.4 Atenționări speciale pentru fiecare specie țintă

Cazurile clinice suspectate de rezistență la antihelmintice ar trebui investigate în continuare utilizând testări corespunzătoare (de ex. testul de reducere a numărului de ouă din materiile fecale). Atunci când rezultatele testului(-elor) sugerează ferm o rezistență la un anumit antihelmintic, ar trebui utilizat un antihelmintic aparținând unei alte clase farmacologice și cu un mod diferit de acțiune.

Ar trebui să se acorde atenție pentru a evita următoarele practici, deoarece sporesc riscul dezvoltării rezistenței și ar putea duce, în cele din urmă, la ineficiența tratamentului:

- Utilizarea prea frecventă și repetată a antihelminticelor din aceeași clasă, pe o perioadă lungă de timp.
- Subdozarea, care se poate datora subestimării greutateii corporale, administrării incorecte a produsului sau lipsei calibrării dispozitivului de dozare (dacă acesta există).

4.5 Precauții speciale pentru utilizare

Precauții speciale pentru utilizare la animale

Siguranța produsului în cazul unei supradozări nu a fost evaluată la puii de găină cu vârsta mai mică de 8 săptămâni.

Nu se utilizează în cazul infestărilor cu *Capillaria spp.* Eficacitatea produsului medicinal veterinar în doza recomandată nu este suficientă pentru tratamentul infestărilor cu *Capillaria spp.* Ar trebui confirmată absența infestării cu *Capillaria spp.* înainte de a utiliza produsul. În cazul infestării cu *Capillaria*, ar trebui utilizat un alt produs medicinal veterinar antihelmintic adecvat. Utilizarea produsului într-un mod care se abate de la instrucțiunile din RCP poate spori riscul dezvoltării rezistenței.

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

Nu se pot exclude efectele embriotoxice. Femeile însărcinate trebuie să ia măsuri de precauție suplimentare la manipularea acestui produs medicinal veterinar.

Acest produs medicinal veterinar poate fi toxic pentru om după ingestie.

Se va evita ingestia accidentală a produsului.

În caz de ingestie accidentală, se clătește gura cu apă curată din abundență și se consultă medicul.

Acest produs poate provoca iritarea ochilor și sensibilizarea pielii.

Evitați contactul cu ochii și cu pielea.

În momentul manipulării sau amestecării, ar trebui să se acorde atenție evitării contactului direct cu pielea și cu ochii, precum și evitării inhalării prafului, purtând ochelari de protecție, mănuși impermeabile și o semi-mască respiratorie conformă cu standardul european EN 149 sau un dispozitiv respirator reutilizabil conform cu standardul european EN 140 cu un filtru conform cu EN 143.

Spălați-vă mâinile după utilizare.

În caz de contact cu pielea și/sau cu ochii, clătiți-vă imediat cu multă apă.

Alte precauții

Nu trebuie permisă pătrunderea produsului medicinal veterinar în apele de suprafață, deoarece are efecte nocive asupra organismelor acvatice.

4.6 Reacții adverse (frecvență și gravitate)

Nu se cunosc.

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

Poate fi utilizat la găini în perioada de ouat.

Siguranța produsului nu a fost stabilită la fazanii de reproducție.

Prin urmare, la aceste păsări se utilizează numai în conformitate cu evaluarea balanței beneficiu/risc efectuată de medicul veterinar responsabil.

4.8 Interacțiuni cu alte produse medicinale sau alte forme de interacțiune

Nu se cunosc.

4.9 Cantități de administrat și calea de administrare

Administrare orală. Se utilizează în furaj.

Doza zilnică este de 1 mg fenbendazol per kg g.c. per zi, administrată în furaj timp de 5 zile consecutive.

Pentru prepararea furajelor medicamentate:

1 mg fenbendazol per kg g.c. per zi corespunde la 0,025 g de produs per kg g.c. per zi.

Pentru prepararea furajelor medicamentate, ar trebui să se țină seama de greutatea corporală a animalelor care urmează a fi tratate și de consumul lor zilnic actual de furaj.

Pentru a asigura cantitatea necesară de fenbendazol per kg de furaj medicamentat, premixul trebuie încorporat în furaj în conformitate cu următoarea formulă:

$$\frac{0,025 \text{ g de produs per kg g.c. zilnic} \times \text{greutate corporală medie (kg) a animalelor de tratat}}{\text{consumul zilnic mediu de furaj per animal (kg)}} = \text{g de produs per kg de furaj}$$

Pentru încorporare în furaje uscate la moara de furaje autorizată.

Un producător care este autorizat să încorporeze produse medicinale veterinare sau preamestecuri conținând astfel de produse, direct în orice concentrație, trebuie să fie responsabil pentru amestecare când încorporarea este mai mică de 2 kg per tonă pentru furajul final.

Pentru a asigura o distribuție corespunzătoare a produsului în furajul final, se recomandă preamestecarea produsului într-o proporție de 1:10 cu ingredientele furajului înainte de combinarea în furajul final.

Dacă premixul este utilizat pentru adăugarea în furajul granulat, temperatura de granulare nu ar trebui să depășească 105 °C.

Nu amestecați cu furaj lichid.

Pentru a asigura administrarea dozei corecte, greutatea corporală trebuie determinată cât mai exact posibil.

Asimilarea furajului medicamentat depinde de condiția clinică a animalelor și de factorii de mediu. Consumul de furaje ar trebui monitorizat cu regularitate, iar rata de încorporare ar trebui ajustată în consecință pentru a garanta ingerarea a 1 mg fenbendazol per kg greutate corporală per zi.

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

Nu s-au observat efecte nedorite la puii de găină (cu vârsta de 8-9 săptămâni) la o cantitate de până la de 5 ori doza recomandată.

Deși nu s-a observat în alte studii de investigare a efectelor supradozării, s-a raportat o creștere a consumului de apă la găinile ouătoare tratate cu o doză care depășește de 3 ori doza recomandată, comparativ cu martorii.

O diferență mică (<3%), dar semnificativă statistic, de greutate corporală medie a puilor proveniți de la găinile ouătoare tratate, a fost observată în condiții de supradozare (de 3 ori doza recomandată, pe o durată care depășește de 3 ori durata recomandată în condiții clinice).

4.11 **Timp de așteptare**

Carne și organe: 8 zile. Nu trebuie să se elibereze fazanii pentru vânatoare timp de cel puțin 8 zile după încheierea administrării medicației.

Ouă: zero zile.

5. **PROPRIETĂȚI FARMACOLOGICE**

Grupa farmacoterapeutică: Antihelmintice, derivați ai benzimidazolului – fenbendazol.
Codul veterinar ATC: QP52AC13

5.1 **Proprietăți farmacodinamice**

Fenbendazolul este un antihelmintic aparținând grupei benzimidazol-carbamat.
El acționează prin interferarea cu metabolismul energetic al nematodelor.

Fenbendazolul inhibă polimerizarea tubulinei în microtubuli. Acesta interferează cu proprietățile structurale și funcționale esențiale ale celulelor helminților, cum ar fi formarea citoscheletului, formarea fusului mitotic și asimilarea și transportul intracelular de nutrienți și produse metabolice. Fenbendazolul acționează împotriva *Ascaridia galli* (stadiul de adult) și *Heterakis gallinarum* (L5 și stadiile de adult) la puii de găină și împotriva *H. gallinarum* (stadiul de adult) la fazani.

5.2 **Particularități farmacocinetice**

După administrarea orală, fenbendazolul este absorbit doar parțial. În urma absorbției, fenbendazolul este metabolizat rapid în ficat, în principal în sulfoxidul aferent (oxfendazol) și mai apoi în sulfona aferentă (oxfendazol sulfonă). La puii de găină, oxfendazol sulfona este principalul component detectat în plasmă, reprezentând circa 3/4 din AUC total (adică suma AUC pentru fenbendazol, oxfendazol și oxfendazol sulfonă). Fenbendazolul și metaboliții săi sunt distribuiți în întregul organism, atingând cele mai mari concentrații în ficat. Eliminarea fenbendazolului și a metaboliților săi are loc, în principal, prin fecale.

6. **PARTICULARITĂȚI FARMACEUTICE**

6.1 **Lista excipienților**

Amidon de porumb
Amidon, pregelatinizat

6.2 **Incompatibilități majore**

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

6.3 Perioadă de valabilitate

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar așa cum este ambalat pentru vânzare: 3 ani.

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

Perioada de valabilitate după încorporare în hrană sau furaj granulat: 3 luni.

6.4 Precauții speciale pentru depozitare

Produsul medicinal veterinar așa cum este ambalat pentru vânzare nu necesită precauții speciale pentru depozitare.

După prima deschidere a ambalajului primar: a nu se păstra la temperaturi mai mari de 25 °C.

Furajul medicamentat (măcinat și granulat) nu necesită precauții speciale pentru depozitare.

6.5 Natura și compoziția ambalajului primar

Sac din polietilenă-aluminiu-hârtie/hârtie/hârtie de 20 kg.

Pungă cu fermoar din polietilenă/folie de aluminiu/polietilenă tereftalatat de 1, 2 și 5 kg.

Nu toate dimensiunile de ambalaj 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 deșeu provenit din utilizarea unor astfel de produse trebuie eliminat în conformitate cu cerințele locale. Produsul nu trebuie să fie deversat în cursuri de apă, datorită pericolului pentru pești și alte organisme acvatice.

7. DEȚINĂTORUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

Huvepharma NV
Uitbreidingstraat 80
2600 Antwerp
Belgia

8. NUMĂRUL (NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

9. DATA PRIMEI AUTORIZĂRI/ REÎNNOIRII AUTORIZAȚIEI

Data primei autorizări: 27.01.2017

Data ultimei reînnoiri:

10. DATA REVIZUIRII TEXTULUI

INTERDICȚII PENTRU VÂNZARE, ELIBERARE ȘI/SAU UTILIZARE

ETICHETARE ȘI PROSPECT

17/10/2011

A. ETICHETARE

INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL PRIMAR

Sac și pungă cu fermoar

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Gallifen 40 mg/g premix pentru furaj medicamentat pentru pui de găină și fazani
Fenbendazol

2. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE

Fiecare gram conține:
Fenbendazol 40 mg

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Premix pentru furaje medicamentate.

4. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI

1 kg
2 kg
5 kg
20 kg

5. SPECII ȚINTĂ

Pui de găină.
Fazani.

6. INDICAȚIE (INDICAȚII)**7. MOD ȘI CALE DE ADMINISTRARE**

Citiți prospectul înainte de utilizare.

8. TIMP (TIMPI) DE AȘTEPTARE

Carne și organe: 8 zile. Nu trebuie să se elibereze fazanii pentru vânatoare timp de cel puțin 8 zile după încheierea administrării medicației.
Oua: zero zile.

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

Citiți prospectul înainte de utilizare.

10. DATA EXPIRĂRII

EXP.:

După deschidere, se va utiliza până la
Perioada de valabilitate după prima deschidere: 3 luni.

Perioada de valabilitate după încorporare în hrană sau furaj granulat: 3 luni.

11. CONDIȚII SPECIALE DE DEPOZITARE

După prima deschidere a ambalajului primar: a nu se păstra la temperaturi mai mari de 25 °C.

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

Eliminarea: citiți prospectul produsului.

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

Numai pentru uz veterinar. Se eliberează numai pe bază de rețetă veterinară.

14. MENȚIUNEA „A NU SE LĂSA LA VEDEREA ȘI ÎNDEMÂNA COPIILOR”

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

15. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

Huvepharma NV
Uitbreidingstraat 80
2600 Antwerp
Belgia

16. NUMĂRUL (NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

17. NUMĂRUL DE FABRICAȚIE AL SERIEI DE PRODUS

Lot:

ANERT m 4

B. PROSPECT

PROSPECT

Gallifen 40 mg/g premix pentru furaj medicamentat pentru pui de găină și fazani

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

Deținătorul autorizației de comercializare:

Huvepharma NV
Uitbreidingstraat 80
2600 Antwerp
Belgia

Producător responsabil pentru eliberarea seriei:

Biovet JSC
39 Petar Rakov Str
4550 Peshtera
Bulgaria

2. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Gallifen 40 mg/g premix pentru furaj medicamentat pentru pui de găină și fazani
Fenbendazol

3. DECLARAREA (SUBSTANȚEI) SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR INGREDIENTE (INGREDIENTI)

Fiecare gram conține:

Fenbendazol 40 mg

Granule albe spre galben deschis.

4. INDICAȚIE (INDICAȚII)

Tratamentul puilor de găină infestați cu *Heterakis gallinarum* (L5 și stadiile de adult) și *Ascaridia galli* (stadiile de adult).

Tratamentul fazanilor infestați cu *Heterakis gallinarum* (stadiul de adult).

5. CONTRAINDICAȚII

Nu se utilizează în cazurile de hipersensibilitate la substanța activă, la alți benzimidazoli sau la oricare dintre excipienți.

6. REACȚII ADVERSE

Dacă observați orice reacție adversă, chiar și cele care nu sunt deja incluse în acest prospect sau credeți că medicamentul nu a avut efect vă rugăm să informați medicul veterinar.

Alternativ, puteți raporta prin intermediul sistemului național de raportare {farmacovigilenta@ansvsa.ro}.

7. SPECII ȚINTĂ

Pui de găină.
Fazani.

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

Administrare orală. Se utilizează în furaj.

9. RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

Doza zilnică este de 1 mg fenbendazol per kg g.c. per zi, administrată în furaj timp de 5 zile consecutive.

Pentru prepararea furajelor medicamentate:

1 mg fenbendazol per kg g.c. per zi corespunde la 0,025 g de produs per kg g.c. per zi.

Pentru prepararea furajelor medicamentate, ar trebui să se țină seama de greutatea corporală a animalelor care urmează a fi tratate și de consumul lor zilnic actual de furaj.

Pentru a asigura cantitatea necesară de fenbendazol per kg de furaj medicamentat, premixul trebuie încorporat în furaj în conformitate cu următoarea formulă:

$$\frac{0,025 \text{ g de produs per kg g.c. zilnic} \times \text{greutate corporală medie (kg) a animalelor de tratat}}{\text{consumul zilnic mediu de furaj per animal (kg)}} = \text{g de produs per kg de furaj}$$

Pentru încorporare în furaje uscate la moara de furaje autorizată.

Un producător care este autorizat să încorporeze produse medicinale veterinare sau preamestecuri conținând astfel de produse, direct în orice concentrație, trebuie să fie responsabil pentru amestecare când încorporarea este mai mică de 2 kg per tonă pentru furajul final.

Pentru a asigura o distribuție corespunzătoare a produsului în furajul final, se recomandă preamestecarea produsului într-o proporție de 1:10 cu ingredientele furajului înainte de combinarea în furajul final.

Dacă premixul este utilizat pentru adăugarea în furajul granulat, temperatura de granulare nu ar trebui să depășească 105 °C.

Nu amestecați cu furaj lichid.

Pentru a asigura administrarea dozei corecte, greutatea corporală trebuie determinată cât mai exact posibil.

Asimilarea furajului medicamentat depinde de condiția clinică a animalelor și de factorii de mediu. Consumul de furaje ar trebui monitorizat cu regularitate, iar rata de încorporare ar trebui ajustată în consecință pentru a garanta ingerarea de 1 mg fenbendazol per kg greutate corporală per zi.

10. TIMP (TIMPI) DE AȘTEPTARE

Carne și organe: 8 zile. Nu trebuie să se elibereze fazanii pentru vânatoare timp de cel puțin 8 zile după încheierea administrării medicației.
Oua: zero zile.

11. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

A nu se utiliza acest produs medicinal veterinar după data expirării marcată pe etichetă după EXP. Data expirării se referă la ultima zi din acea lună.

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

Perioada de valabilitate după încorporare în hrană sau furaj granulat: 3 luni.

Produsul medicinal veterinar așa cum este ambalat pentru vânzare nu necesită precauții speciale pentru depozitare.

După prima deschidere a ambalajului primar: a nu se păstra la temperaturi mai mari de 25 °C.

Furajul medicamentat (măcinat și granulat) nu necesită precauții speciale pentru depozitare.

12. ATENȚIONARE (ATENȚIONĂRI) SPECIALĂ (SPECIALE)

Atenționări speciale pentru fiecare specie țintă:

Cazurile clinice suspectate de rezistență la antihelmintice ar trebui investigate în continuare utilizând testări corespunzătoare (de ex. testul de reducere a numărului ouă din materiile fecale). Atunci când rezultatele testului(-elor) sugerează ferm o rezistență la un anumit antihelmintic, ar trebui utilizat un antihelmintic aparținând unei alte clase farmacologice și cu un mod diferit de acțiune.

Ar trebui să se acorde atenție pentru a evita următoarele practici, deoarece sporesc riscul dezvoltării rezistenței și ar putea duce, în cele din urmă, la ineficiența tratamentului:

- Utilizarea prea frecventă și repetată a antihelminticelor din aceeași clasă, pe o perioadă lungă de timp.
- Dozarea insuficientă, care se poate datora subestimării greutateii corporale, administrării incorecte a produsului sau lipsei calibrării dispozitivului de dozare (dacă acesta există).

Precauții speciale pentru utilizare la animale:

Siguranța produsului în cazul unei supradozări nu a fost evaluată la puii de găină cu vârsta mai mică de 8 săptămâni.

Nu se utilizează în cazul infestărilor cu *Capillaria spp.* Eficacitatea produsului medicinal veterinar în doza recomandată nu este suficientă pentru tratamentul infestărilor cu *Capillaria spp.* Ar trebui confirmată absența infestării cu *Capillaria spp.* înainte de a utiliza produsul. În cazul infestării cu *Capillaria*, ar trebui utilizat un alt produs medicinal veterinar antihelmintic adecvat. Utilizarea produsului într-un mod care se abate de la instrucțiunile din RCP poate spori riscul dezvoltării rezistenței.

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

Nu se pot exclude efectele embriotoxice. Femeile însărcinate trebuie să ia măsuri de precauție suplimentare la manipularea acestui produs medicinal veterinar.

Acest produs medicinal veterinar poate fi toxic pentru om după ingestie.

Se va evita ingestia accidentală a produsului.

În caz de ingestie accidentală, se clătește gura cu apă curată din abundență și se consultă medicul.

Acest produs poate provoca iritarea ochilor și sensibilizarea pielii.

Evitați contactul cu ochii și cu pielea.

În momentul manipulării sau amestecării, ar trebui să se acorde atenție evitării contactului direct cu pielea și cu ochii, precum și evitării inhalării prafului, purtând ochelari de protecție, mănuși impermeabile și o semi-mască respiratorie conformă cu standardul european EN 149 sau un dispozitiv respirator reutilizabil conform cu standardul european EN 140 cu un filtru conform cu EN 143.

Spălați-vă mâinile după utilizare.

În caz de contact cu pielea și/sau cu ochii, clătiți-vă imediat cu multă apă.

Gestație și lactație:

Poate fi utilizat la găini în perioada de ouat.

Siguranța produsului nu a fost stabilită la fazanii de reproducție.

Prin urmare, la aceste păsări se utilizează numai în conformitate cu evaluarea balanței beneficiu/risc efectuată de medicul veterinar responsabil.

Interacțiuni cu alte produse medicinale și alte forme de interacțiune:

Nu se cunosc.

Supradozare:

Nu s-au observat efecte nedorite la puii de găină (cu vârsta de 8-9 săptămâni) la o cantitate de până la de 5 ori doza recomandată.

Deși nu s-a observat în alte studii de investigare a efectelor supradozării, s-a raportat o creștere a consumului de apă la găinile ouătoare tratate cu o doză care depășește de 3 ori doza recomandată comparativ cu martorii. Prin urmare, un efect asupra consumului de apă nu poate fi exclus în momentul utilizării acestui produs în condiții de supradozare.

O diferență mică (<3%), dar semnificativă statistic, de greutate corporală medie a puilor proveniți de la găinile ouătoare tratate, a fost observată în condiții de supradozare (de 3 ori doza recomandată, pe o durată care depășește de 3 ori durata recomandată în condiții clinice).

Incompatibilități:

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

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 eliminat în conformitate cu cerințele locale. Produsul nu trebuie să fie deversat în cursuri de apă, datorită pericolului pentru pești și alte organisme acvatice.

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

15. ALTE INFORMAȚII

Produsul este distribuit în saci din polietilenă-aluminiu-hârtie/hârtie/hârtie de 20 kg, precum și în pungi cu fermoar din polietilenă/folie de aluminiu/polietilena tereftalatat de 1, 2 și 5 kg.
Nu toate dimensiunile de ambalaj pot fi comercializate.

