

**ANEXA I**

**REZUMATUL CARACTERISTICILOR PRODUSULUI**

## **1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR**

GENOXYTAB F 1 g comprimat intrauterin pentru vaci

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

Fiecare comprimat intrauterin contine:

### **Substanță activă:**

Oxitetraciclina clorhidrat 1 g

### **Excipienți:**

Pentru lista completă a excipienților, vezi secțiunea 6.1.

## **3. FORMA FARMACEUTICĂ**

Comprimat intrauterin

Comprimat alungit, de culoare galbena.

## **4. PARTICULARITĂȚI CLINICE**

### **4.1 Specii țintă**

Bovine (vaci).

### **4.2 Indicații pentru utilizare, cu specificarea speciilor țintă**

Prevenirea și minimalizarea dezvoltării metritelor în stadii incipiente, determinate de agenti patogeni selecționați, sensibili la oxitetraciclina (*E. coli*, *Streptococcus uberis*, *Staphylococcus* spp.) asociate cu afecțiuni după parturi la vaci, de exemplu, distocie, retenerea membranelor fetale, prolaps uterin, torsione uterina, embriotomie sau parturi complicate, care cauzează leziuni tisulare ale canalului de fatăre.

### **4.3 Contraindicații**

Nu se utilizează în caz de hipersensibilitate cunoscută la tetracicline sau la oricare dintre excipienți.

Nu se utilizează în caz de infecții cauzate de agenți patogeni rezistenți la tetracicline.

Nu se utilizează în caz de afecțiuni renale sau hepatice.

### **4.4 Atenționări speciale pentru fiecare specie țintă**

Nu există.

### **4.5 Precauții speciale pentru utilizare**

#### Precauții speciale pentru utilizare la animale

Produsul medicinal veterinar este un comprimat intrauterin și nu trebuie administrat pe cale orală. Comprimatul mic de silică-gel este utilizat drept desicant - pentru a controla umiditatea locală și nu este intenționat pentru utilizare. La introducerea comprimatelor intrauterine, trebuie avut grijă pentru a nu cauza infecții suplimentare. Prin urmare, înainte de administrare spălați-vă mainile cu atenție. Se recomandă utilizarea mănușilor obstetricale curate cand administrati produsul. Înainte de amplasarea

comprimatului în uter, vulva și zona perineala ale animalului trebuie spălate cu atenție, dezinfectate cu o soluție neiritantă și uscate cu prosoape de hârtie de unică folosință. Trebuie avută grijă pentru a garanta supravegherea atentă a stării de sănătate a animalelor și administrarea produsului fie în mod preventiv pe baza unor investigații clinice minutioase și/sau exact într-un stadi incipient al infecției.

Întrucât s-a dovedit o mare variabilitate a susceptibilității principalilor agenți patogeni țintă la nivel regional și în timp, produsul medicinal veterinar trebuie utilizat pe baza testării susceptibilității, adică în conformitate cu antecedentele de susceptibilitate determinată a agenților patogeni uterini din cireada respectivă, luând în considerare utilizarea rațională influentata de politicile antimicrobiene oficiale și naționale. Utilizarea produsului nu este recomandată în cirezile cu incidență crescută de agenți patogeni bacterieni (în special *Trueperella pyogenes*, *Fusobacterium necrophorum* și *Prevotella melaninogenica*) cu rata crescută de rezistență la tetracicline, dovedită anterior.

Trebuie utilizate toate instrumentele disponibile în cadrul bunei practici clinice și bunei practici de fermier pentru a preveni utilizarea inutilă a produsului.

Laptele provenit de la vacile tratate nu trebuie dat vițelor datorită potențialului de selectare a rezistenței la nivelul florei intestinale a vițelor (concentrații sub-MIC în cadrul intervalului de selecție a mutației).

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

Evitați contactul direct cu pielea, ochii și membranele mucoase în timpul manipulării produsului. Persoanele cu hipersensibilitate cunoscută la oxitetraciclina trebuie să evite contactul cu produsul medicinal veterinar.

La manipularea produsului medicinal veterinar trebuie purtate mănuși de protecție.

În caz de contact accidental la persoanele sensibile, solicitați imediat sfatul medicului și prezentați medicului prospectul produsului sau eticheta.

Spălați-vă mâinile după utilizare.

#### **4.6 Reacții adverse (frecvență și gravitate)**

Reacțiile alergice sunt rare. În caz de reacții alergice sau anafilactice, îintrerupeți imediat tratamentul. În acest caz este indicată administrarea parenterală a corticosteroizilor și antihiștaminicelor.

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

Nu este indicată utilizarea produsului medicinal veterinar pe parcursul perioadei de gestație. În principal, acesta trebuie utilizat la scurt timp după fătare, la începutul lactației.

#### **4.8 Interacțiuni cu alte produse medicinale sau alte forme de interacțiune**

Nu trebuie utilizate simultan pe cale intrauterină alte produse medicinale veterinare. Dacă este necesar utilizarea sistemică de antibiotic, trebuie luate în considerare potențialul antagonism între tetracicline și antibioticele cu acțiune bactericidă.

#### **4.9 Cantități de administrat și calea de administrare**

Pentru utilizare intrauterină.

Comprimatul va fi introdus în cavitatea uterină. Comprimatul nu trebuie divizat.

Doza terapeutică este de 2 g oxitetraciclină clorhidrat per tratament (adică 2 comprimate intrauterine - Genoxytab F, zilnic per vacă). Doza trebuie administrată timp de 3 zile consecutive.

Întrucât Genoxytab F este un comprimat spumant și produce min. 1500 ml de spumă per comprimat, este necesară prezența lichidului pentru a iniția producerea de spumă. Dacă

uterul nu conține lichid sau există o cantitate mică de lichid, înainte de introducerea comprimatelor, infuzări cu cateterul steril 200 până la 400 ml de apă curată fiartă. În caz contrar, atunci când uterus este plin de lichid, se recomandă eliminarea parțială a lohiilor prin masaj rectal înainte de tratament.

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

Având în vedere forma de dozare, metoda și calea de administrare, riscul de supradozare este limitat. În cazul unui tratament local prelungit cu antibiotic, perturbarea florei genito-urinare normale poate duce la apariția suprainfecțiilor cu microorganisme care acionează concomitant (în special cu drojdie – *Candida* spp.).

#### **4.11 Timp (Timp) de aşteptare**

Carne și organe: 7 zile

Lapte: 5 zile (120 ore)

### **5. PROPRIETĂȚI FARMACOLOGICE**

Grupa farmacoterapeutică: Antiinfecțioase și antiseptice pentru utilizarea intrauterină, antibacteriene, oxitetraciclină

Codul veterinar ATC: QG51AA01

#### **5.1 Proprietăți farmacodinamice**

Oxitetraciclina este un antibiotic bacteriostatic cu spectru larg. La concentrații mai ridicate decât cele terapeutice, ea acționează ca un bactericid. Ea inhibă creșterea și proliferarea unui număr mare de bacterii Gram-pozitive și Gram-negative aerobe și anaerobe și este de asemenea eficient împotriva spirochetelor, rickettsia, clamidia și unele protozoare. Este în mod particular, eficientă în tratamentul infecțiilor puerperale. Oxitetraciclina este concentrată în citoplasma bacteriană, iar în subunitatea ribozomală 30S ea interferează cu legarea aminoacilului-tARN la locația receptorului mARN și complexului de ribozomi. În acest mod, bacteriile sunt împiedicate în mod eficient să accepte aminoacizi, adică prelungirea lanțului peptidic care inhibă sinteza proteinelor. Tetraciclinele sunt mai active la pH între 6,0 și 6,5.

În prezent au fost descrise cinci mecanisme de rezistență, dintre care primul și al doilea sunt cele mai frecvente:

- 1) sisteme eflux dependente de energie
- 2) proteinele de protecție ribozomală care disociază tetraciclinele de locul de legare din apropierea locului de andocare ribozomală *AA-tARN*
- 3) aportul redus de tetraciclină datorită reglării descrescătoare indusă de stres a porinelor prin care medicamentul traversează peretele exterior al celulei bacteriei Gram-pozitive
- 4) inactivarea enzimatică - hidroxilarea carbonului-11 a care rupe β- keto-enolul tetraciclinelor implicat în legarea la ribozomi
- 5) mutația ARN-ului 16S ribozomal la locul de legare primar al tetraciclinelor

Au fost caracterizate diverse gene de rezistență la tetraciclină (*tet*) și gene de rezistență la oxitetraciclină (*otr*), atunci când codul majoritară genelor tet cunoscute și al uneia dintre genele otr pentru pompele de eflux, codul unor gene tet și codul genei *otrA* pentru proteinele de protecție ribozomală.

#### **5.2 Particularități farmacocinetice**

Produsul medicinal veterinar este prezentat sub forma de comprimat intrauterin care este ușor solubil și în contact cu conținutul uterului provoacă o cantitate considerabilă de spumă de dioxid de carbon. Spuma de dioxid de carbon raspandeste oxitetraciclină în

cavitatea uterină, prin urmare face disponibila oxitetraciclina pe suprafața endometrială, care asigură concentrații crescute în endometru.

În plus, spuma de dioxid de carbon curăță mecanic suprafața endometrială, evacuează bacteriile prezente, tonifiază miometrul și stimulează contractiile.

## **6. PARTICULARITĂȚI FARMACEUTICE**

### **6.1 Lista excipientilor**

Amidon de porumb  
Acid tartaric  
Carbonat acid de sodiu  
Gelatină  
Eter de polioxetilenă cetil  
Cetostearil alcool  
Stearat de magneziu  
Talc

### **6.2 Incompatibilități majore**

Nu este cazul.

### **6.3 Perioadă de valabilitate**

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar aşa cum este ambalat pentru vânzare: 18 luni.

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: a se utiliza imediat.

### **6.4 Precauții speciale pentru depozitare**

A nu se păstra la temperaturi peste 25°C.

A se păstra în ambalajul original pentru a fi protejat de lumină.

### **6.5 Natura și compoziția ambalajului primar**

Fiecare comprimat intrauterin de Genoxytab F este ambalat separat în folie AL/PE. Comprimatul de silica-gel este adăugat la fiecare folie pentru controlul umidității (a nu se utiliza la animale). Folia umflată nu influențează calitatea produsului.

Dimensiunea ambalajului:

Cutie din carton cu 10 comprimate intrauterine

Cutie din carton cu 40 de comprimate intrauterine

Cutie din carton cu 100 de comprimate intrauterine

Este posibil ca nu toate dimensiunile de ambalaj să fie 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 medicinale veterinare trebuie eliminate în conformitate cu cerințele locale.

**7. DEȚINĂTORUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE**

GENERA Inc.  
Svetonedelska cesta 2, Kalinovica  
10436 Rakov Potok  
Croatia  
Tel.: +385 1 33 88 888  
Fax.: +385 1 33 88 650  
E-mail: info.hr@dechra.com

**8. NUMĂRUL (NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE**

**9. DATA PRIMEI AUTORIZĂRI/REÎNNOIRII AUTORIZAȚIEI**

07.03.2017/

**10. DATA REVIZUIRII TEXTULUI**

**INTERDICȚII PENTRU VÂNZARE, ELIBERARE ȘI/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 din carton / 10, 40, 100 x 1 comprimat intrauterin**

**1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR**

**GENOXYTAB F 1 g comprimat intrauterin pentru vaci**  
Oxitetraciclină clorhidrat

**2. DECLARAȚAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE**

Fiecare comprimat intrauterin conține:  
Oxitetraciclină clorhidrat 1 g

**3. FORMA FARMACEUTICĂ**

Comprimat intrauterin

**4. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI**

10 comprimate intrauterine  
40 comprimate intrauterine  
100 comprimate intrauterine

**5. SPECII ȚINTĂ**

Bovine (vaci)

**6. INDICAȚIE (INDICAȚII)**

Citiți prospectul înainte de utilizare.

**7. MOD ȘI CALE (CAI) DE ADMINISTRARE**

Pentru utilizare intrauterină.

~~Citiți prospectul înainte de utilizare.~~

**8. TEMP (TEMPI) DE AȘTEPTARE**

Timp de așteptare: Carne și organe: 7 zile  
Lapte: 5 zile (120 ore)

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

~~Citiți prospectul înainte de utilizare.~~

**10. DATA EXPIRĂRII**

EXP {lună/an}  
După deschidere, se va utiliza imediat.

**11. CONDIȚII SPECIALE DE DEPOZITARE**

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

A se păstra în ambalajul original pentru a fi protejat de lumină.

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

Eliminarea: cititi prospectul produsului.

**13. MENTIUNE „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. MENTIUNE „A NU SE LĂSA LA VEDEREA SI ÎNDEMÂNĂ COPIILOR”**

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

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

GENERA Inc.  
Svetonedeljska cesta 2, Kalinovica  
10436 Rakov Potok  
Croatia  
Tel.: +385 1 33 88 888  
Fax.: +385 1 33 88 650  
E-mail: info.hr@dechra.com

**16. NUMĂRUL (NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE****17. NUMĂRUL DE FABRICATIE AL SERIEI DE PRODUS**

Lot {număr}

**INFORMAȚII MINIME CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE BLISTERE SAU FOLII**

Folie/1 comprimat intrauterin

**1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR**

**GENOXYTAB F 1 g**  
comprimat intrauterin pentru vaci  
Oxitetraciclină clorhidrat

**2. NUMELE DETINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE**

GENERA (Logo)

**3. DATA EXPIRĂRII**

EXP {lună/an}

**4. NUMĂRUL SERIEI**

Lot {număr}

**5. MENTIUNEA „NUMAI PENTRU UZ VETERINAR”**

Numai pentru uz veterinar.

**B. PROSPECT**

**PROSPECT**  
**GENOXYTAB F 1 g comprimat intrauterin pentru vaci**

**~~1. NEMITTE SI SE ADRESA DICTINATULUI AUTORIZATIEI DE COMERCIALIZARE  
SI A DETINATORULUI AUTORIZATIEI DE FABRICARE, RESPONSABIL PENTRU  
ELIBERAREA SERILOR DE PRODUS, DACA SUNT DIFERITE~~**

Detinătorul autorizației de comercializare și producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

GENERALA Inc.  
Svetonedeljska cesta 2, Kalinovica  
10436 Rakov Potok  
Croatia

**2. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR**

**GENOXYTAB F 1 g comprimat intrauterin pentru vaci**  
Oxitetraciclina clorhidrat

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

Fiecare comprimat intrauterin conține:

**Substanță activă:**

Oxitetraciclina clorhidrat 1 g

Comprimate alungite, de culoare galbenă

**4. INDICAȚIE (INDICAȚII)**

Prevenirea și minimalizarea dezvoltării metritelor în stadii incipiente, determinate de agenți patogeni selecționați, sensibili la oxitetraciclina (*E. coli*, *Streptococcus uberis*, *Staphylococcus* spp.) asociate cu afecțiuni după parturiție la vaci, de exemplu, distocie, retinerea membranelor fetale, prolaps uterin, torsionă uterină, embriotomie sau parturiții complicate, care cauzează leziuni tisulare ale canalului de fatare.

**5. CONTRAINDICAȚII**

Nu se utilizează în caz de hipersensibilitate cunoscută la tetracicline sau la oricare dintre excipienti.

Nu se utilizează în caz de infecții cauzate de agenți patogeni rezistenți la tetracicline.

Nu se utilizează în caz de afecțiuni renale sau hepatice.

**6. REACȚII ADVERSE**

Reacțiile alergice sunt rare. În caz de reacții alergice sau anafilactice, intrerupeți imediat tratamentul. În acest caz este indicată administrarea parenterală de corticosteroizi și antihistaminice.

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

## **7. SPECII ȚINTĂ**

Bovine (vaci).

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

Pentru utilizare intrauterină.

Comprimatul va fi introdus în cavitatea uterină. Comprimatul nu trebuie divizat.

Doza terapeutică este de 2 g oxitetraciclina clorhidrat per tratament (adică 2 comprimate intrauterine - Genoxytab F, zilnic per vacă). Doza trebuie administrată timp de 3 zile consecutive.

## **9. RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ**

Întrucât Genoxytab F este un comprimat spumant și produce min. 1500 ml de spumă per comprimat, este necesară prezența lichidului pentru a iniția producerea de spumă. Dacă uterul nu conține lichid sau există o cantitate mică de lichid, înainte de introducerea comprimatelor, infuzați cu cateterul steril 200 până la 400 ml de apă curată fiartă. În caz contrar, atunci când uterul este plin de lichid, se recomandă eliminarea parțială a lohiilor prin masaj rectal înainte de tratament.

## **10. TEMP (TIMPI) DE AȘTEPTARE**

Carne și organe: 7 zile

Lapte: 5 zile (120 ore)

## **11. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE**

A nu se lăsa la vedere și îndemâna copiilor.

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

A se păstra în ambalajul original pentru a fi protejat de lumină.

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

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: a se utiliza imediat.

## **12. ATENȚIONARE (ATENȚIONĂRI) SPECIALĂ (SPECIALE)**

### Precauții speciale pentru utilizare la animale

Produsul medicinal veterinar este un comprimat intrauterin și nu trebuie administrat pe cale orala. Comprimatul mic de silica-gel este utilizat drept desicant - pentru a controla umiditatea locală și nu este intentionat pentru utilizare. La introducerea comprimatelor intrauterine, trebuie avut grija pentru a nu cauza infecții suplimentare. Prin urmare, înainte de administrare spălați-vă mainile cu atenție. Se recomandă utilizarea mănușilor obstetricale curate cand administrati produsul. Înainte de amplasarea comprimatului în uter, vulva și zona perineala ale animalului trebuie spălate cu atenție, dezinfecțiate cu o soluție neiritantă și uscate cu prosoape de hârtie de unică folosință.

Trebuie avută grijă pentru a garanta supravegherea atentă a stării de sănătate a animalelor și administrarea produsului fie în mod preventiv pe baza unor investigații clinice minutioase și/sau exact într-un stadi incipient al infecției.

Întrucât s-a dovedit o mare variabilitate a susceptibilității principalilor agenți patogeni țintă la nivel regional și în timp, produsul medicinal veterinar trebuie utilizat pe baza testării susceptibilității, adică în conformitate cu antecedentele de susceptibilitate determinată a agentilor patogeni uterini din cireada respectivă, luând în considerare utilizarea rațională influentata de politicile antimicrobiene oficiale și naționale. Utilizarea produsului nu este recomandată în cirezile cu incidentă crescută de agenți patogeni bacterieni (în special *Trueperella pyogenes*, *Fusobacterium necrophorum* și *Prevotella melaninogenica*) cu rata crescută de rezistență la tetracicline, dovedită anterior.

Trebuie utilizate toate instrumentele disponibile în cadrul bunei practici clinice și bunei practici de fermier pentru a preveni utilizarea inutilă a produsului.

Laptele provenit de la vacile tratate nu trebuie dat vițeilor datorită potențialului de selectare a rezistenței la nivelul florei intestinale a vițeilor (concentrații sub-MIC în cadrul intervalului de selecție a mutației).

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

Evitați contactul direct cu pielea, ochii și membranele mucoase în timpul manipulării produsului. Persoanele cu hipersensibilitate cunoscută la oxitetraciclina trebuie să evite contactul cu produsul medicinal veterinar.

La manipularea produsului medicinal veterinar trebuie purtate mănuși de protecție.

În caz de contact accidental la persoanele sensibile, solicitați imediat sfatul medicului și prezentați medicului prospectul produsului sau eticheta.

Spălați-vă mâinile după utilizare.

#### Gestație:

Nu este indicată utilizarea produsului medicinal veterinar pe parcursul perioadei de gestație.

#### Lactație:

În principal, acesta trebuie utilizat la scurt timp după fătare, la începutul lactației.

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

Nu trebuie utilizate simultan pe cale intrauterină alte produse medicinale veterinare. Dacă este necesar utilizarea sistemică de antibiotic, trebuie luate în considerare potențialul antagonism între tetracicline și antibioticele cu acțiune bactericidă.

#### Supradozare (simptome, proceduri de urgență, antidoturi):

Având în vedere forma de dozare, metoda și calea de administrare, riscul de supradozare este limitat. În cazul unui tratament local prelungit cu antibiotic, perturbarea florei genito-urinare normale poate duce la apariția suprainfecțiilor cu microorganisme care acionează concomitent (în special cu drojdi - *Candida spp.*).

#### Farmacocinetica

Produsul medicinal veterinar este prezentat sub forma de comprimat intrauterin care este ușor solubil și în contact cu conținutul uterului provoacă o cantitate considerabilă de spumă de dioxid de carbon. Spuma de dioxid de carbon raspandeste oxitetraciclina în cavitatea uterină, prin urmare face disponibila oxitetraciclina pe suprafața endometrială, care asigură concentrații crescute în endometru.

În plus, spuma de dioxid de carbon curăță mecanic suprafața endometrială, evacuează bacteriile prezente, tonifiază miometrul și stimulează contractiile.

### **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 medicinale veterinar trebuie eliminat în conformitate cu cerințele locale.

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

### **15. ALTE INFORMAȚII**

Fiecare comprimat intrauterin de Genoxytab F este ambalat separat în folie AL/PE. Comprimatul de silica-gel este adăugat la fiecare folie pentru controlul umidității (a nu se utiliza la animale). Folia umflată nu influențează calitatea produsului.

Dimensiunea ambalajului:

Cutie din carton cu 10 comprimate intrauterine

Cutie din carton cu 40 de comprimate intrauterine

Cutie din carton cu 100 de comprimate intrauterine

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

Codul veterinar ATC: QG51AA01

Produsul medicinal veterinar este eliberat numai pe baza de rețeta veterinară.

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