

REZUMATUL CARACTERISTICILOR PRODUSULUI

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Intermectin, 10 mg/ml, solutie injectabila pentru bovine, ovine, caprine si porcine

2. COMPOZITIA CALITATIVA SI CANTITATIVA

1 ml produs contine:

Substanta activa :

Ivermectina..... 10 mg

Excipienti :

Pentru lista completă a excipientilor, vezi secțiunea 6.1.

3. FORMA FARMACEUTICA

Solutie injectabila, incolora

4. PARTICULARITATI CLINICE

4.1 Specii tinta

Bovine, ovine, caprine si porcine

4.2 Indicatii pentru utilizare

Pentru tratamentul infestatiilor cu nematode gastrointestinale si pulmonare, paduchi hematofagi si acarieni ai raiei la bovine, ovine, caprine si porcine.

4.3 Contraindicatii

A nu se administra la animalele cu hipersensibilitate cunoscuta la substanta activa sau la oricare din excipienti.

4.4 Atentionari speciale pentru fiecare specie tinta

Se vor evita urmatoarele practici care pot creste riscul dezvoltarii rezistentei si pot avea ca rezultat final ineficienta tratamentului:

- Utilizarea prea frecventa si repetata a unor antihelmintice din aceeasi clasa, pentru o perioada lunga de timp.
- Subdozarea care poate fi cauzata de subestimarea greutatii corporale sau de necalibrarea dispozitivelor de dozare (daca e cazul).

Cazurile clinice suspecte de rezistenta la antihelmintice trebuie investigate in continuare prin metode adecvate (ovocoproskopie, etc.). Daca rezultatele testelor indica clar instalarea rezistentei fata de un anumit antihelmintic, se va utiliza un alt antihelmintic din alta clasa farmacologica si care are un mod diferit de actiune.

4.5 Precautii speciale pentru utilizare

Precautii speciale pentru utilizare la animale

A nu se injecta intramuscular sau intravenos.



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

Persoanele cu hipersensibilitate cunoscută la ivermectină trebuie să evite contactul cu produsul medicinal veterinar. Contactul cutanat direct trebuie evitat în timpul administrării.

În caz de contact accidental cu pielea, spalați cu apă și sapun zona respectivă.

În caz de autoinjectare accidentală, solicitați imediat sfatul medicului și prezentați prospectul sau eticheta produsului; produsul poate provoca iritații și/sau durere locală la locul injectării.

A nu se fuma, bea sau manca în timpul manipularii produsului.

Se vor spala mainile după utilizare.

4.6 Reacții adverse (frecvență și gravitate)

În urma administrării subcutanate a fost observat ocazional un disconfort usor și tranzitoriu. Au fost observate tumefieri tranzitorii izolate la locul injectării. Aceasta reacție dispără fără tratament.

În cazuri foarte rare a fost observată durere tranzitorie.

4.7 Utilizare în perioada de gestație și lactație

Nu se utilizează la animalele care produc lapte destinat consumului uman.

Nu se utilizează la vacile de lapte nelactante inclusiv junincii gestante cu 60 de zile înainte de fătare.

4.8 Interacțiuni cu alte produse medicinale și alte forme de interacțiune

Administrarea concomitentă de ivermectina și benzodiazepine poate avea ca rezultat creșterea toxicității, dat fiind că ambele substanțe cresc activitatea GABA-ergică în sistemul nervos central.

4.9 Cantitate de administrat și calea de administrare

Pentru administrare subcutanată.

Bovine, ovine, caprine: 1 ml produs per 50 kg greutate corporală.

Porcine: 1 ml produs per 33 kg greutate corporală.

A nu se administra mai mult de 10 ml într-un singur loc de injectare. Se injectează în pliul pielii deasupra sau sub omoplat.

Pentru asigurarea administrării unei doze corecte, greutatea corporală a animalelor trebuie determinată cât mai precis posibil.

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

În caz de supradozare au fost observate simptome cum ar fi tremor, convulsii și coma. În aceste situații, animalele trebuie tratate simptomatic.

Că urmare a supradozării, efectele adverse sunt tranzitorii; în unele cazuri pot fi necesare analgezice și antihistamincice.

4.11 Timp de așteptare

Carne și organe

- Bovine: 49 zile.
- Ovine și caprine: 28 zile.
- Porcine: 21 zile.

Nu este autorizată utilizarea la animale care produc lapte pentru consum uman.



5. PROPRIETATI FARMACOLOGICE

Grupa farmacoterapeutica: Endectocide, avermectine
Codul ATC vet: QP54AA01.

5.1 Proprietati farmacodinamice

Ivermectina apartine clasei de lactone macrociclice a endectocidelor, care au un mod unic de actiune. Compușii ce aparțin acestei clase se leaga selectiv și cu afinitate mare de canalele de ioni de clor glutamat-dependente, care apar la nevertebrate în celulele nervoase și musculare. Acest lucru duce la o creștere a permeabilității membranei celulare pentru ionii de clor cu hiperpolarizarea celulei nervoase sau musculare, ducând la paralizia și moartea parazitului. Compusii din aceasta clasa pot interacționa cu alte canale de clor ligand-dependente, cum ar fi cele dependente de acidul gamma-aminobutiric neurotransmitator (GABA).

Marja de siguranta pentru compusii din aceasta clasa este atribuita faptului ca mamiferele nu au canale de clor glutamat-dependente, lactonele macrociclice au o afinitate scăzuta pentru alte canale de clor ligand-dependente la mamifere și nu traverseaza usor bariera hematoencefalica.

5.2 Particularitati farmacocinetice

La o doza de 0,2 mg ivermectina per kg greutate corporala, concentrația plasmatica maxima este de 35-50 ng/ml și este atinsa in aproximativ 2 zile, iar timpul de injumatatire plasmatica este de 2,8 zile. De asemenea, se constata ca ivermectina se gaseste in principal in plasma (80%). Aceasta distributie intre plasma si celulele sanguine ramane relativ constanta.

După injectarea de 0,3 mg ivermectină per kg greutate corporala, in ficat (tesutul tinta), concentratia de reziduuri variaza in medie de la 454 ppb la 2 zile post-tratament la 11 ppb la 28 de zile post-tratament. In toate celelalte tesuturi nivelul de reziduuri este mai mic in toate perioadele de determinare: grasime, rinichi, muschi.

Concentratia de reziduuri la locul de injectare a fost, la scurt timp dupa tratament, de 69 ppm la 2 zile, dar după 28 de zile media concentratiei rezidurilor a fost neglijabilă (<2 ppb). Bovinele care au primit o singura doza de ivermectina marcat cu tritium (0,2 - 0,3 mg/kg greutate corporala) au fost sacrificiate la 7, 14, 21 și 28 zile dupa administrare. Probele de materii fecale colectate in timpul primelor 7 zile de la administrare contineau aproape toate radioactivitatea dozata. Doar aproximativ 1-2% din doza radioactiva a fost excretata prin urina.

Analiza fecalelor a aratat ca aproximativ 40-50% din radioactivitatea excretata a fost prezenta ca medicament nemodificat. Restul de 50-60% a fost prezenta sub forma de metaboliti sau produsi de degradare care au fost mai polari decat ivermectina.

6. PROPRIETĂȚI FARMACOLOGICE

6.1 Lista excipientilor

Propilen glicol
Hidroxid de sodiu
Apa pentru preparate injectabile

6.2 Incompatibilitati majore

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



6.3 Perioada de valabilitate

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar asa cum este ambalat pentru vanzare: 2 ani. Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 14 zile.

6.4. Precauții speciale pentru depozitare

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

A nu se inghetă.

A se proteja de lumina.

Dupa prima deschidere a ambalajului primar, depozitat la temperaturi de 2 – 8 °C.

6.5 Natura si componetia ambalajului primar

Flacoane PET, incolore de 10 ml, 50 ml, 100 ml si 500 ml, inchise cu dopuri din cauciuc brombutilic si sertizate cu capse din aluminiu, ambalate in cutie din carton.

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 eliminate în conformitate cu cerințele locale. Animalele tratate se vor menține în adăposturi pe toată perioada tratamentului iar dejectiile colectate nu se vor utiliza la fertilizarea solului.

Nu permiteți deversarea apei din ferme în lacuri, cursuri de apă sau iazuri. Nu contaminati apă prin aplicarea directă sau eliminarea necorespunzătoare a ambalajelor produsului. Ivermectin nu trebuie să fie deversat în cursuri de apă deoarece poate fi periculos pentru pести și alte organisme acvatice.

7. DEȚINĂTORUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

Interchemie werken "De Adelaar" B.V.

Metaalweg 8

5804 CG Venray

Tarile de Jos

8. NUMARUL(NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

9. DATA PRIMEI AUTORIZĂRI/REÎNNOIRII AUTORIZAȚIEI

09.05.2006/18.10.2016

10 DATA REVIZUIRII TEXTULUI

INTERDICȚII PENTRU VÂNZARE, ELIBERARE ȘI/SAU UTILIZARE

Se eliberează numai pe baza de rețeta veterinară.



ETICHETARE ȘI PROSPECT

A. ETICHETARE



INFORMATII MINIME CARE TREBUIE INSCRISE PE AMBALAJUL PRIMAR

Flacon PET de 100 ml si 500 ml

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Intermectin, 10 mg/ml, solutie injectabila pentru bovine, ovine, caprine si porcine
ivermectina

2. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR SUBSTANȚE

1 ml produs contine:

Substanta activa :

Ivermectina..... 10 mg

3. FORMA FARMACEUTICA

Solutie injectabila

4. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI

100 ml; 500 ml

5. SPECII TINTA

Bovine, ovine, caprine si porcine

6. INDICATII

Pentru tratamentul infestatiilor cu nematode gastrointestinale si pulmonare, paduchi hematofagi si acarieni ai raiei la bovine, ovine, caprine si porcine.

7. Cantitați de administrat și calea de administrare

Pentru administrare subcutanata.

Bovine, ovine, caprine : 1 ml produs per 50 kg greutate corporala.

Porcine: 1 ml produs per 33 kg greutate corporala.

Cititi prospectul inainte de utilizare.

8. TEMP DE ASTEPTARE

Carne si organe:

- Bovine : 49 zile.
- Ovine si caprine: 28 zile.
- Porcine: 21 zile.

Nu este autorizata utilizarea la animale care produc lapte pentru consum uman.

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

Cititi prospectul inainte de utilizare.



10. DATA EXPIRARII

EXP:luna/an

După deschidere se va utiliza în 14 zile.

11. CONDIȚII SPECIALE DE DEPOZITARE

A se depozita la temperaturi mai mici de 25 °C

A nu se inghetă.

A se proteja de lumina.

Dupa prima deschidere a ambalajului primar, depozitati la temperaturi de 2 – 8 °C.

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

Animalele tratate se vor mentine in adaposturi pe toata perioada tratamentului iar dejectiile colectate nu se vor utiliza la fertilizarea solului.

Eliminare: cititi prospectul produsului.

13. MENTIUNEA “NUMAI PENTRU UZ VETERINAR” ȘI CONDIȚII SAU RESTRICTIONE PRIVIND ELIBERAREA ȘI UTILIZAREA, DUPĂ CAZ

Numai pentru uz veterinar. Se elibera numai pe baza de reteta veterinara.

14. MENTIUNEA “A NU SE LASA LA VEDEREA SI ÎNDEMÂNĂ COPIILOR”

A nu se lasa la vedere si îndemâna copiilor.

15. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

Interchemie werken “De Adelaar” B.V.

Metaalweg 8

5804 CG Venray

Tarile de Jos

16. NUMĂRUL (NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

17. NUMARUL DE FABRICATIE AL SERIEI DE PRODUS

Nr. serie:



INFORMATII MINIME CARE TREBUIE INSCRISE PE AMBALAJUL SECUNDAR
 Cutie din carton x flacon x 10 ml, x 50 ml, x 100 ml, x 500 ml

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Intermectin, 10 mg/ml, solutie injectabila pentru bovine, ovine, caprine si porcine
 ivermectina

2. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR SUBSTANȚE

1 ml produs contine:

Substanta activa:

Ivermectina..... 10 mg

3. FORMA FARMACEUTICA

Solutie injectabila

4. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI

Cutie din carton x flacon x 10 ml, x 50 ml, x 100 ml, x 500 ml

5. SPECII TINTA

Bovine, ovine, caprine si porcine

6. INDICATII

Pentru tratamentul infestatiilor cu nematode gastrointestinale si pulmonare, paduchi hematofagi si acarieni ai raiei la bovine, ovine, caprine si porcine.

7. Cantitați de administrat și calea de administrare

Pentru administrare subcutanata.

Bovine, ovine, caprine: 1 ml produs per 50 kg greutate corporala.

Porcine: 1 ml produs per 33 kg greutate corporala.

Cititi prospectul inainte de utilizare.

8. TEMP DE ASTEPTARE

Carne si organe:

- Bovine : 49 zile.
- Ovine si caprine: 28 zile.
- Porcine: 21 zile.

Nu este autorizata utilizarea la animale care produc lapte pentru consum uman.



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

Cititi prospectul inainte de utilizare.

10. DATA EXPIRARII

EXP:luna/an

După deschidere se va utiliza în 14 zile.

11. CONDIȚII SPECIALE DE DEPOZITARE

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

A nu se inghetă.

A se proteja de lumina.

Dupa prima deschidere a ambalajului primar, depozitatii la temperaturi de 2 – 8 °C.

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

Animalele tratate se vor mentine in adaposturi pe toata perioada tratamentului iar dejectiile colectate nu se vor utiliza la fertilizarea solului.

Eliminare: cititi prospectul produsului.

13. MENTIUNEA “NUMAI PENTRU UZ VETERINAR” ȘI CONDIȚII SAU RESTRICTIONAMENTE PRIVIND ELIBERAREA ȘI UTILIZAREA, DUPĂ CAZ

Numai pentru uz veterinar. Se elibereaza numai pe baza de reteta veterinara.

14. MENTIUNEA “A NU SE LASA LA VEDEREA SI ÎNDEMÂNĂ COPIILOR”

A nu se lasa la vedere si indemâna copiilor.

15. NUMELE ȘI ADRESA DETINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

Interchemie werken “De Adelaar” B.V.

Metaalweg 8

5804 CG Venray

Tarile de Jos

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

Nr. serie:



INFORMATII MINIME CARE TREBUIE INSCRISE PE UNITATILE MICI DE AMBALAJ PRIMAR

Flacoane PET de 10 ml, 50 ml

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Intermectin, 10 mg/ml, solutie injectabila pentru bovine, ovine, caprine si porcine
ivermectina

2. CANTITATEA DE SUBSTANȚĂ ACTIVA

Ivermectina 10 mg/ml

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

10 ml, 50 ml, 100 ml, 500 ml

4. CALE (CĂI) DE ADMINISTRARE

Subcutanata

5. TIMP DE AȘTEPTARE

Carne si organe:

Bovine : 49 zile

Ovine si caprine: 28 zile

Porcine: 21 zile

Nu este autorizata utilizarea la animale care produc lapte pentru consum uman.

6. NUMĂRUL SERIEI

Serie.....

7. DATA EXPIRĂRII

EXP: lună/an

După deschidere se va utiliza în 14 zile.

8. MENTIUNEA „NUMAI PENTRU UZ VETERINAR”

Numai pentru uz veterinar.



B. PROSPECT



PROSPECT

Intermectin, 10 mg/ml, solutie injectabila pentru bovine, ovine, caprine si porcine

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

Deținătorul autorizației de comercializare:

Interchemie werken "De Adelaar" B.V.
Metaalweg 8
5804 CG Venray
Tarile de Jos

Producător responsabil pentru eliberarea seriei de produs :

Interchemie werken 'De Adelaar' Eesti AS
Vanapere tee 14
Viimsi, Harju county 74013
Estonia

2. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Intermectin, 10 mg/ml, solutie injectabila pentru bovine, ovine, caprine si porcine
Ivermectina

3. DECLARAAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR INGREDIENTE

1 ml produs contine:

Substanța activă

Ivermectina..... 10 mg

4. INDICAȚII

Pentru tratamentul infestatiilor cu nematode gastrointestinale si pulmonare, paduchi hematofagi si acarieni ai raiei la bovine, ovine, caprine și porcine.

5. CONTRAINDIICAȚII

A nu se administra la animalele cu hipersensibilitate cunoscuta la substanta activa sau la oricare din excipienti.

6. REACTII ADVERSE

In urma administrarii subcutanate a fost observat ocazional un disconfort usor si tranzitoriu. Au fost observate tumefieri tranzitori izolate la locul injectarii. Aceasta reactie dispare fara tratament.
In cazuri foarte rare a fost observata durere tranzitorie.

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

7. SPECII TINTA

Bovine, ovine, caprine si porcine

8. CANTITĂȚI DE ADMINISTRAT ȘI CALEA DE ADMINISTRARE

Pentru administrare subcutanata.

Bovine, ovine, caprine: 1 ml produs per 50 kg greutate corporala.
Porcine: 1 ml produs per 33 kg greutate corporala.



Pentru asigurarea administrarii unei doze corecte, greutatea corporala a animalelor trebuie determinata cat mai precis posibil.

9. RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

A nu se administra mai mult de 10 ml intr-un singur loc de injectare. Se injectează în pliul pielii deasupra sau sub omoplăt.

La administrarea produsului trebuie respectate masurile de asepsie: dezinfecția dopulu, înainte de a scoate fiecare doza, utilizati ac si seringa sterilă.

10. TEMP DE ASTEPTARE

Carne si organe:

Bovine : 49 zile.

Ovine si caprine: 28 zile.

Porcine: 21 zile.

Nu este autorizata utilizarea la animale care produc lapte pentru consum uman.

11. PRECAUȚII PENTRU DEPOZITARE

A nu se lasa la vedere si indemana copiilor.

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

A nu se inghetă.

A se proteja de lumina.

Dupa prima deschidere a ambalajului primar, depozitati la temperaturi de 2 – 8 °C.

A nu se utilizeaza după data de expirare menționată pe etichetă.

Perioada de valabilitate dupa prima deschidere a ambalajului primar: 14 zile.

12. ATENȚIONĂRI SPECIALE

Atentionari speciale pentru fiecare specie tinta

Se vor evita urmatoarele practici care pot creste riscul dezvoltarii rezistentei si pot avea ca rezultat final ineficienta tratamentului:

- Utilizarea prea frecventa si repetata a unor antihelmintice din aceeasi clasa, pentru o perioada lunga de timp.

- Subdozarea care poate fi cauzata de subestimarea greutatii corporale sau de necalibrarea dispozitivelor de dozare (daca e cazul).

Cazurile clinice suspecte de rezistență la antihelmintice trebuie investigate în continuare prin metode adecvate (ovocoproscopie, etc.). Dacă rezultatele testelor indică clar instalarea rezistenței față de un anumit antihelmintic, se va utiliza un alt antihelmintic din alta clasa farmacologică și care are un mod diferit de acțiune.

Precautii speciale pentru utilizare la animale

A nu se injecta intramuscular sau intravenos.

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

Persoanele cu hipersensibilitate cunoscută la ivermectină trebuie să evite contactul cu produsul medicinal veterinar. Contactul cutanat direct trebuie evitat în timpul administrării.

În caz de contact accidental cu pielea, spalati cu apa si sapun zona respectiva.

In caz de autoinjectare accidentală, solicitați imediat sfatul medicului și prezentați prospecțul sau eticheta produsului; produsul poate provoca iritații și/sau durere locală la locul injectării.

A nu se fuma, bea sau manca în timpul manipularii produsului.

Se vor spala mainile după utilizare.

Utilizare în perioada de gestație și lactație

Nu se utilizează la animalele care produc lapte destinat consumului uman.

Nu se utilizează la vacile de lapte nelactante inclusiv juninici gestante cu 60 de zile înainte de fătare.

Interacțiuni cu alte produse medicinale și alte forme de interacțiune



Administrarea concomitentă de ivermectina și benzodiazepine poate avea ca rezultat creșterea toxicității, dat fiind că ambii compuși cresc activitatea GABA-ergica în sistemul nervos central.

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

In caz de supradozare au fost observate simptome cum ar fi tremor, convulsii și coma. În aceste situații, animalele trebuie tratate simptomatic.

Că urmare a supradozării, efectele adverse sunt tranzitorii; în unele cazuri pot fi necesare analgezice și antihistaminice.

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

Medicamentele nu trebuie aruncate în ape reziduale sau resturi menajere.

Solicitați medicului veterinar informații referitoare la modalitatea de eliminare a medicamentelor care nu mai sunt necesare. Aceste măsuri contribuie la protecția mediului.

Animalele tratate se vor menține în adăposturi pe toată perioada tratamentului iar dejectiile colectate nu se vor utiliza la fertilizarea solului.

Nu permiteți deversarea apei din ferme în lacuri, cursuri de apă sau iazuri. Nu contaminati apă prin aplicarea directă sau eliminarea necorespunzătoare a ambalajelor produsului. Ivermectin nu trebuie să fie deversat în cursuri de apă deoarece poate fi periculos pentru pести și alte organisme acvatice.

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

15. ALTE INFORMAȚII

Ambalaje:

Flacoane PET, incolore de 10 ml, 50 ml, 100 ml și 500 ml, inchise cu dopuri din cauciuc brombutilic și sertizate cu capse din aluminiu, ambalate în cutie din carton.

Pentru orice informații referitoare la acest produs medicinal veterinar contactați reprezentantul local al deținătorului autorizației de comercializare :

SC Vet Diagnostic SRL
Str. Enache Ion Nr. 40, Sector 4, Bucuresti Romania 077090
Tel. 0040740194331 ; www.vetdiagnostic.ro



