



REZUMATUL CARACTERISTICILOR PRODUSULUI

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

LINCODEM, 100 mg/ml, soluție injectabilă pentru porcine, câini și pisici

2. COMPOZIȚIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ

Fiecare ml de produs conține:

Substanța activă:

Lincomicină (ca lincomicină clorhidrat)..... 100 mg

Excipienți:

Alcool benzilic.....9 mg

Pentru lista completă a excipienților vezi secțiunea 6.1.

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Soluție injectabilă limpede incoloră.

4. PARTICULARITĂȚI CLINICE

4.1. Specii țintă

Porcine, câini și pisici.

4.2. Indicații pentru utilizare, cu specificarea speciilor țintă

Porcine:

Pentru tratamentul infecțiilor cauzate de bacterii Gram pozitive sensibile la lincomicină (streptococi, stafilococi) și bacterii Gram-negative anaerobe ca *Serpulina hyodysenteriae*, *Bacteroides*, *Fusobacterium* spp. și *Mycoplasma* spp.

Pentru tratamentul dizenteriei porcine: produsul Lincodem soluție injectabilă este eficient la porcii inapetenti în vederea redobândirii apetitului.

Pentru tratamentul pneumoniei enzootice sau micoplasmatică: produsul are acțiune antimicoplasmatică și este eficient în tratamentul infecțiilor primare și secundare determinate de bacterii Gram pozitive.

Produsul este eficient împotriva bacteriilor patogene care determina artrite septice, abcese ale ongloanelor produse de streptococi, stafilococi, *Erysipelothrix* și *Mycoplasma* sensibile la lincomicină, datorită potențialului lincomicinei de a penetra zonele slab vascularizate (articulații) și de a rămâne activă în prezența materialului purulent.

Câini și pisici

Pentru tratamentul infecțiilor cauzate de bacterii Gram-pozitive sensibile la lincomicină (streptococi, stafilococi) și bacterii Gram-negative anaerobe ca *Bacteroides* spp. și *Fusobacterium* spp.

Produsul este eficient împotriva bacteriilor patogene sensibile la lincomicină, care determina amigdalite, laringite sau alte infecții ale tractului respirator superior, abcese, răni infectate, dermatite purulente, septicemie.

4.3. Contraindicații

Nu se administrează în caz de hipersensibilitate cunoscută la lincomicină, alte lincosamide sau la oricare dintre excipienți.

Nu se administrează la iepuri, hamsteri, cobai, chinchila, cai sau rumegătoare pentru că produce grave tulburări gastro-intestinale.

Nu se administrează animalelor la care se suspectează infecții fungice.

Nu este eficient pentru tratamentul infecțiilor produse de *E.coli*, *Salmonella spp.*, *Streptococcus faecalis* sau drojdii.

4.4. Atenționări speciale pentru fiecare specie țintă

Nu sunt.

4.5. Precauții speciale pentru utilizare

Precauții speciale pentru utilizare la animale

Datorita variabilitatii(de timp, geografice) in materie de susceptibilitate a bacteriilor in cazul utilizarii produsului, se recomanda recoltarea de probe bacteriologice si efectuarea testelor de susceptibilitate pentru microorganismele izolate de la animalele bolnave.

Dacă acest lucru nu este posibil, tratamentul trebuie să se efectueze pe baza informațiilor epidemiologice locale (regiune, fermă) referitoare la sensibilitatea bacteriilor ținta.

Utilizarea produsului în afara instrucțiunilor din RCP poate duce la creșterea prevalenței rezistenței la substanța activă și poate duce la scăderea eficacității tratamentului datorită potențialului de rezistență încrucișată.

La utilizarea produsului vor fi luate în considerare politicile oficiale si locale privind produsele antimicrobiene.

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

Persoanele cu hipersensibilitate cunoscută la lincomicină, la alte lincosamide sau la oricare dintre excipienți trebuie să evite contactul cu produsul medicinal veterinar.

Evitați contactul direct cu pielea și ochii. În caz de contact accidental cu ochii sau pielea, spălați cu apă din abundență.

La manipularea produsului medicinal veterinar trebuie purtat echipament de protecție personal constând din mănuși impermeabile.

Pentru a se evita autoinjectarea, produsul trebuie manipulat cu prudență. În cazul autoinjectării accidentale solicitați imediat sfatul medicului și prezentați medicului prospectul produsului sau eticheta. Nu mâncați, nu beți și nu fumați în timp ce manipulați produsul.

4.6. Reacții adverse (frecvență și gravitate)

Nu se cunosc.

4.7. Utilizare în perioada de gestație și lactație

Studiile limitate pe animalele de laborator nu au evidențiat probleme atunci când produsul a fost administrat în perioada gestației sau lactației.

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

Nu se recomandă administrarea concomitentă cu eritromicina întrucât poate apare un efect antagonist.

4.9. Cantități de administrat și calea de administrare

La porcine

Produsul se administrează intramuscular: 4,5 – 11 mg lincomicină/kg greutate corporală, o dată pe zi, timp de maxim 3 zile.

Atunci când se preconizează a se administra volume mari, se vor administra maxim 10 ml/loc de injectare. Este recomandat a nu se administra mai mult de două injecții pe zi.

La doza de 4,5 mg lincomicină/kg greutate corporală, greutatea animalului de tratat nu trebuie să depășească 445 kg iar când se administrează 11 mg lincomicină/kg greutate corporală greutatea animalului nu trebuie să depășească 180 kg.

Pentru dizenteria porcină, LINCODER este eficient și se poate folosi cu succes la animalele inapetente prin administrarea a 1-2 injecții la interval de 24 de ore în doză de 10 mg lincomicină/kg greutate corporală. În mod normal apetitul ar trebui să revină la normal, iar tratamentul poate fi continuat prin administrarea de lincomicină, per os, în furaj sau apa de băut.

La câini și pisici

Produsul se administrează intramuscular sau intravenos în următoarele doze:

Intramuscular: 22 mg/kg greutate corporală, o dată pe zi sau 11 mg/kg greutate corporală, de două ori pe zi.

Intravenos: se administrează lent în doză de 11-22 mg/kg greutate corporală o dată sau de două ori pe zi.

Dezinfectați dopul flaconului la extragerea fiecărei doze. Utilizați seringi și ace sterile. Nu se va înțepa flaconul mai mult de 25 ori.

Pentru a asigura o dozare corectă, greutatea corporală a animalelor trebuie să fie determinată cât mai precis posibil pentru a se evita subdozarea.

4.10. Supradozare (simptome, proceduri de urgență, antidoturi)

În caz de supradozare porcinele pot prezenta diaree sau fecale moi.

4.11. Timp de așteptare

Carne și organe:

Porcine: 3 zile

Animalele nu trebuie sacrificate pentru consum uman pe durata tratamentului.

5. PROPRIETĂȚI FARMACOLOGICE

Grupa farmacoterapeutică: antibacteriene pentru utilizare sistemică, lincosamide,

Codul veterinar ATC: QJ01FF02.

5.1. Proprietăți farmacodinamice

Lincomicina este un antibiotic din grupa lincosamidelor și este produs de *Streptomyces lincolnensis*. Acționează bacteriostatic fiind activă împotriva bacteriilor Gram-pozitive (aerobe și anaerobe), Gram-negative și *Mycoplasma*.

Modul de acțiune este inhibarea sintezei proteinelor bacteriene prin legarea exclusivă la subunitatea 50S din structura ribozomilor bacterieni.

5.2. Particularități farmacocinetice

Lincomicina este repede absorbită și distribuită în tot organismul, este semnificativ metabolizată și excretată în principal prin fecale sub formă de compus principal și metaboliti. După o singură injecție intramusculară la doza recomandată eliminarea prin fecale a reprezentat 38% și excreția urinară a reprezentat 49% din doza totală. Lincomicina este transportată în zona infectată de către neutrofile, aceasta explicând eficiența penetrării și eficacitatea țintită în țesuturile greu accesibile.

6. PARTICULARITĂȚI FARMACEUTICE

6.1. Lista excipienților

Alcool benzilic

Apă pentru preparate injectabile.

6.2. Incompatibilități 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 așa cum este ambalat pentru comercializare: 2 ani.

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar după prima deschidere a ambalajului primar: 28 zile.

6.4. Precauții speciale pentru depozitare

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

A se feri de îngheț.

Produsul nefolosit timp de 28 de zile de la prima utilizare, se va arunca.

6.5. Natura și compoziția ambalajului primar

Flacoane din sticlă tip I, sigilate cu dop de cauciuc bromobutilic și capsă de aluminiu care conțin 100 ml și 250 ml produs.

Este posibil să nu fie comercializate toate dimensiunile de ambalaje.

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.

7. DEȚINATORUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

DELOS IMPEX '96 SRL, Str. Horia, Cloșca și Crișan, nr. 81, Otopeni, jud. Ilfov

Tel: 0372.714.433, Fax: 0372.871.445.

e-mail: office@delosmedica.ro

8. NUMĂRUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

9. DATA PRIMEI AUTORIZĂRI

06.08.2019

10. DATA REVIZUIRII TEXTULUI

INTERDICȚII PENTRU VÂNZARE, ELIBERARE ȘI/SAU UTILIZARE

Nu este cazul.

ETICHETĂ

INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL PRIMAR

Flacon din sticlă tip I x 100 ml

Flacon din sticlă tip I x 250 ml

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR**LINCODEM**, 100 mg/ml, soluție injectabilă pentru porcine, câini și pisici

Lincomicina

2. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR SUBSTANȚE

Fiecare ml produs conține:

Substanța activă:

Lincomicină (ca lincomicina clorhidrat) 100 mg

Excipienți:

Alcool benzilic.....9 mg

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Soluție injectabilă.

4. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI

100 ml, 250 ml

5. SPECII ȚINTĂ

Porcine, câini și pisici

6. INDICAȚII

Citiți prospectul înainte de utilizare.

7. MOD ȘI CALE DE ADMINISTRARE

Citiți prospectul înainte de utilizare.

8. TIMP DE AȘTEPTARE

Carne și organe:

Porcine : 3 zile

Animalele nu trebuie sacrificate pentru consum uman pe durata tratamentului.

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

Citiți prospectul înainte de utilizare.

10. DATA EXPIRĂRII

EXP: lună/an

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 28 zile.

11. CONDIȚII SPECIALE DE DEPOZITARE

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

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

DELOS IMPEX '96 SRL, Str. Horia, Cloșca și Crișan, nr. 81, Otopeni, jud. Ilfov
Tel: 0372.714.433, Fax: 0372.871.445.

16. NUMĂRUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

17. NUMĂRUL DE FABRICAȚIE AL SERIEI DE PRODUS

Serie {număr}

ETICHETĂ

INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL SECUNDAR

Cutie din carton x 1 flacon x 100 ml

Cutie din carton x 1 flacon x 250 ml

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

LINCODEM, 100 mg/ml, soluție injectabilă pentru porcine, câini și pisici

Lincomicina

2. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR SUBSTANȚE

Fiecare ml produs conține:

Substanța activă:

Lincomicină (ca lincomicina clorhidrat) 100 mg

Excipienți:

Alcool benzilic.....9 mg

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Soluție injectabilă.

4. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI

100 ml, 250 ml

5. SPECII ȚINTĂ

Porcine, câini și pisici

6. INDICAȚIE (INDICAȚII)

Citiți prospectul înainte de utilizare.

7. MOD ȘI CALE DE ADMINISTRARE

Citiți prospectul înainte de utilizare.

8. TIMP DE AȘTEPTARE

Carne și organe:

Porcine: 3 zile

Animalele nu trebuie sacrificate pentru consum uman pe durata tratamentului.

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

Citiți prospectul înainte de utilizare.

10. DATA EXPIRĂRII

EXP:

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 28 zile.

11. CONDIȚII SPECIALE DE DEPOZITARE

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

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

Eliminarea: cititi prospectul produsului.

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

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

DELOS IMPEX '96 SRL, Str. Horia, Cloșca și Crișan, nr. 81, Otopeni, jud. Ilfov
Tel: 0372.714.433, Fax: 0372.871.445.

16. NUMĂRUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

17. NUMĂRUL DE FABRICAȚIE AL SERIEI DE PRODUS

PROSPECT**LINCODEM**

100 mg/ml, soluție injectabilă pentru porcine, câini și pisici

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

DETINATORUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE:

DELOS IMPEX '96 SRL, Str. Horia, Cloșca și Crișan, nr. 81, Otopeni, jud. Ilfov
Tel: 0372.714.433, Fax: 0372.871.445.

PRODUCATOR RESPONSABIL PENTRU ELIBERAREA SERIEI:

LABIANA LIFE SCIENCES S.A.

C/Venus, 26, Pol.Ind.Can Parellada, 08228 Terrassa, Barcelona, Spania

Tel: +34 93 736 97 00

E-mail: info@labiana.com

2. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

LINCODEM, 100 mg/ml, soluție injectabilă pentru porcine, câini și pisici
Lincomicina

3. DECLARAREA SUBSTANȚEI ACTIVE ȘI A ALTOR SUBSTANȚE

Fiecare ml produs conține:

Substanța activă:

Lincomicină (ca lincomicină clorhidrat) 100 mg

Excipienți:

Alcool benzilic.....9 mg

4. INDICAȚII

Porcine:

Pentru tratamentul infecțiilor cauzate de bacterii Gram pozitive sensibile la lincomicină (streptococi, stafilococi) și bacterii Gram-negative anaerobe ca *Serpulina hyodysenteriae*, *Bacteroides*, *Fusobacterium* spp. și *Mycoplasma* spp.

Pentru tratamentul dizenteriei porcine: produsul Lincodem soluție injectabilă este eficient la porcii inapetenti în vederea redobândirii apetitului.

Pentru tratamentul pneumoniei enzootice sau micoplasmatică: produsul are acțiune anti-micoplasmatică și este eficient în tratamentul infecțiilor primare și secundare determinate de bacterii Gram pozitive.

Produsul este eficient împotriva bacteriilor patogene care determina artrite septică, abcese ale ongloanelor produse de streptococi, stafilococi, *Erysipelothrix* și *Mycoplasma* sensibile la lincomicină, datorită potențialului lincomicinei de a penetra zonele slab vascularizate (articulații) și de a rămâne activă în prezența materialului purulent.

Câini și pisici

Pentru tratamentul infecțiilor cauzate de bacterii Gram-pozitive sensibile la lincomicină (streptococi, stafilococi) și bacterii Gram-negative anaerobe ca *Bacteroides* spp. și *Fusobacterium* spp.

Produsul este eficient împotriva bacteriilor patogene sensibile la lincomicină, care determina amigdalite, laringite sau alte infecții ale tractului respirator superior, abcese, răni infectate, dermatite purulente, septicemie.

5. CONTRAINDICAȚII

Nu se administrează în caz de hipersensibilitate cunoscută la lincomicina, alte lincosamide sau la oricare dintre excipienți.

Nu se administrează la iepuri, hamsteri, cobai, chinchila, cai sau rumegătoare pentru că produce grave tulburări gastro-intestinale.

Nu se administrează animalelor la care se suspectează infecții fungice. Nu este eficient pentru tratamentul infecțiilor produse de *E.coli*, *Salmonella* spp., *Streptococcus faecalis* sau drojdii.

6. REACȚII ADVERSE

Nu se cunosc.

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.

7. SPECII ȚINTĂ

Porcine, câini, pisici.

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

Pentru a asigura o dozare corectă, greutatea corporală a animalelor trebuie să fie determinată cât mai precis posibil pentru a se evita subdozarea.

La porcine

Produsul se administrează intramuscular: 4,5 – 11 mg lincomicină/kg greutate corporală o dată pe zi, timp de maxim 3 zile.

Atunci când se preconizează a se administra volume mari, se vor administra maxim 10 ml/loc de injectare. Este recomandat a nu se administra mai mult de două injecții pe zi.

La doza de 4,5 mg lincomicină/kg greutate corporală, greutatea animalului de tratat nu trebuie să depășească 445 kg iar când se administrează 11 mg lincomicină/kg greutate corporală greutatea animalului nu trebuie să depășească 180 kg.

Pentru dizenteria porcină, LINCODEM este eficient și se poate folosi cu succes la animalele inapetente prin administrarea a 1-2 injecții la interval de 24 de ore în doză de 10 mg lincomicină/kg greutate corporală. În mod normal apetitul ar trebui să revină la normal, iar tratamentul poate fi continuat prin administrarea de lincomicină, per os, în furaj sau apa de băut.

La câini și pisici

Produsul se administrează intramuscular sau intravenos în următoarele doze:

Intramuscular: 22 mg/kg greutate corporală, o dată pe zi sau 11 mg/kg greutate corporală, de două ori pe zi.

Intravenos: se administrează lent în doză de 11-22 mg/kg greutate corporală o dată sau de două ori pe zi.

9. RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

Dezinfectați dopul flaconului la extragerea fiecărei doze. Utilizați seringi și ace sterile.
Nu se va înțepa flaconul mai mult de 25 ori.

10. TIMP DE AȘTEPTARE

Carne și organe:

Porcine: 3 zile

Animalele nu trebuie sacrificate pentru consum uman pe durata tratamentului.

11. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

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

A se feri de îngheț.

A nu se utiliza după data expirării marcată pe etichetă.

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 28 zile.

12. ATENȚIONĂRI SPECIALE

Precauții speciale pentru utilizare la animale

Datorita variabilitatii (de timp, geografice) în materie de susceptibilitate a bacteriilor în cazul utilizării produsului, se recomandă recoltarea de probe bacteriologice și efectuarea testelor de susceptibilitate pentru microorganismele izolate de la animalele bolnave. Dacă acest lucru nu este posibil, tratamentul trebuie să se efectueze pe baza informațiilor epidemiologice locale (regiune, fermă) referitoare la sensibilitatea bacteriilor ținta. Utilizarea produsului în afara instrucțiunilor din RCP poate duce la creșterea prevalenței rezistenței la substanța activă și poate duce la scăderea eficacității tratamentului datorita potențialului de rezistență încrucișată. La utilizarea produsului vor fi luate în considerare politicile oficiale și locale privind produsele antimicrobiene.

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

Persoanele cu hipersensibilitate cunoscută la lincomicină, la alte lincosamide sau la oricare dintre excipienți trebuie să evite contactul cu produsul medicinal veterinar.

hipersensibilitate cunoscută la lincomicină, la alte lincosamide sau la oricare dintre excipienți trebuie să evite contactul cu produsul medicinal veterinar.

Evitați contactul direct cu pielea și ochii. În caz de contact accidental cu ochii sau pielea, spălați cu apă din abundență.

La manipularea produsului medicinal veterinar trebuie purtat echipament de protecție personal constând din mănuși impermeabile.

Pentru a se evita autoinjectarea, produsul trebuie manipulat cu prudență. În cazul autoinjectării accidentale solicitați imediat sfatul medicului și prezentați medicului prospectul produsului sau eticheta. Nu mâncați, nu beți și nu fumați în timp ce manipulați produsul.

Gestație și lactație

Studiile limitate pe animalele de laborator nu au evidențiat probleme atunci când produsul a fost administrat în perioada gestației sau lactației.

Interacțiuni cu alte produse medicinale sau alte forme de interacțiune

Nu se recomandă administrarea concomitentă cu eritromicina întrucât poate apare un efect antagonist.

Supradozare (simptome, proceduri de urgență, antidoturi)

În caz de supradozare porcinele pot prezenta diaree sau fecale moi.

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.

14. DATA ULTIMEI APROBĂRI A PROSPECTULUI**15. ALTE INFORMAȚII**

DIMENSIUNI DE AMBALAJE:

Flacoane din sticlă care conțin 100 ml și 250 ml produs.

Este posibil să nu fie comercializate toate dimensiunile de ambalaje

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

DELOS IMPEX '96 SRL, Str. Horia, Cloșca și Crișan, nr. 81, Otopeni, jud. Ilfov
Tel: 0372.714.433, Fax: 0372.871.445.