



SUMARUL CARACTERISTICILOR PRODUSULUI





1.DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR:
MARBOXIL 100 mg/ml, solutie injectabila pentru bovine și suine

2. COMPOZITIE CALITATIVA SI CANTITATIVA:

Fiecare ml de produs contine:

Substanta activă:

Marbofloxacina.....100 mg

Excipienti:

Edetat disodic.....0,1mg

Tioglicerol.....1,0 mg

Metacrezol2,0 mg

Pentru lista completa a excipientilor, vezi sectiunea 6.1.

3. FORMA FARMACEUTICA:

Solutie injectabila

Solutie limpede de culoare galben verzuie pana la galben maronie.

4. PARTICULARITATI CLINICE:

4.1. Speciile tinta:

Bovine si suine

4.2.Indicații pentru utilizare, cu specificarea speciilor țintă

La bovine:

- tratamentul infecțiilor respiratorii cauzate de specii de Pasteurella multocida, Mannheimia haemolytica, Mycoplasma bovis;
- tratamentul mastitei acute determinată de specii de Escherichia coli sensibile la marbofloxacină, în perioda lactației.

La suine:

- tratamentul sindromului Metrită-Mastită-Agalaxie (MMA), produs de germeni sensibili la marbofloxacină.

4.3.Contraindicații:

Nu se utilizează în caz de hipersensibilitate la substanța activă sau la oricare dintre excipienți.

4.4. Atentionari speciale pentru fiecare specie tinta:

Nu exista.



4.5. Precautii speciale pentru utilizare:

Precautii speciale pentru utilizare la animale:

Utilizarea produsului trebuie sa se bazeze pe testarea sensibilitatii bacteriilor izolate de la animale. Trebuie luate in considerare politicile antimicrobiene nationale si regionale atunci cand se utilizeaza produsul.

Utilizarea produsului in afara instructiunilor furnizate in SPC poate creste prelevanta bacteriilor rezistente la fluoroquinolone si poate scadea eficacitatea tratamentului cu alte quinolone din cauza unei potentiale rezistente incrucisate.

Studiile arata de asemenea o eficacitate scazuta a produsului in tratamentul mastitei acute cauzate de speciile Gram pozitive.

Precautii speciale care trebuie luate de persoana care administreaza

Produsul medicinal veterinar la animale:

Persoanele cu hipersensibilitate cunoscuta la substanta activa trebuie sa evite contactul produsul medicinal veterinar.

In caz de ingestie, contact accidental cu pielea sau autoinjectare solicitati imediat sfatul medicului si prezentati prospectul sau eticheta produsului. Persoana care manipuleaza produsul medicinal veterinar trebuie sa poarte echipament de protectie.

4.6. Reactii adverse:

Administrarea pe cale intramusculara poate cauza reactii locale trecatoare (ex. dureri, umflaturi) la locul de injectare si chiar leziuni inflamatorii care persista cel putin 12 zile dupa administrare.

4.7. Utilizare in perioada de gestatie sau perioada de lactatie:

Utilizarea in perioada de gestatie: studiile de laborator pe animale (sobolani, iepuri) nu au indicat efecte teratogene, embriotoxice sau alte efecte toxice maternale ale marbofloxacinei. S-a demonstrat siguranta produsului la bovine in timpul gestatiei.

Utilizarea in perioada de lactatie: s-a demonstrat siguranta produsului la purceii si viteii sugari atunci cand produsul a fost folosit la scroafe si vaci in lactatie.

4.8. Interactiuni cu alte produse medicinale sau alte forme de interactiune:

Nu se cunosc

4.9. Cantitati de administrat si calea de administrare:

Bovine:

Pentru tratamentul infectiilor respiratorii, doza recomandată este de 2 mg marbofloxacină / kg greutate corporală / zi (1 ml produs la 50 kg greutate corporală), o dată pe zi, pe cale subcutanată sau intramusculară, timp de 3 – 5 zile consecutiv.

Pentru tratamentul mastitei acute, doza recomandată este de 2 mg marbofloxacină / kg greutate corporală/ zi (1 ml produs la 50 kg greutate corporală), o dată pe zi, pe cale subcutanată sau intramusculară, timp de 3 zile consecutiv.

La bovine, calea de administrare subcutanata s-a dovedit a fi mai bine tolerata decat cea intramusculara.





Suine: doza recomandată este de 2 mg marbofloxacină / kg greutate corporală/ zi (1 ml produs la 50 kg greutate corporală), o dată pe zi, pe cale intramusculară, timp de 3 zile consecutiv.

Injectarea se face in zona gâtului.

Pentru asigurarea unei dozari corecte trebuie determinata cu acuratete greutatea corporala a animalelor ori de cate ori este posibil, pentru a evita subdozarea.

4.10. Supradozare (simptome, proceduri de urgenta, antidoturi) dupa caz

Nu s-au observat reactii adverse, altele decat cele mentionate pentru administrarea unei singure doze in urma administrarii unei doze de 3 ori mai mare decat cea recomandata. Supradozarea poate cauza aparitia unor tulburari neurologice care vor trebui tratate simptomatic.

4.11. Timp de asteptare:

Carne si organe:

Bovine; 6 zile

Suine: 3 zile

Lapte bovine: 36 ore

5. PROPRIETATI FARMACOLOGICE:

Grupa farmacoterapeutica: Antibacteriene pentru utilizare sistemică, Quinolone si Quinoxaline antibacteriene, fluoroquinolone.

Codul veterinar ATC: QJ01MA93

5.1 Proprietati farmacodinamice:

Marbofloxacina este un antimicrobian sintetic, bactericid, ce apartine grupei fluoroquinolone si care actioneaza prin inhibarea girazei ADN-ului . Si-a dovedit *in vitro* impotriva mai multor bacterii Gram pozitive, in special *Staphylococcus* si Gram negative (*Escherichia coli*, *Pasteurella spp.*) dar si *Mycoplasma (Mycoplasma bovis)*
Poate aparea rezistenta la *Streptococcus spp.*

5.2. Particularitati farmacocinetice :

In urma administarii la bovine si suine pe cale subcutanata sau intramusculara a dozei recomandate de 2 mg/kg, marbofloxacina este imediat asimilata si atinge concentratii maxime in plasma de 1,5 µg/ml in mai putin de 1 ora.

Biodisponibilitatea se apropie de 100%.

Marbofloxacina face legaturi slabe cu proteinele plasmatice (mai putin de 10% la suine si 30% la bovine) si se difuzeaza considerabil. In majoritatea tesuturilor (ficat, rinichi, piele, plamani, vezica urinara, uter) atinge concentratii mai mari decat in plasma.

In urma administrarii intramusculare la bovinele pentru lapte, marbofloxacina atinge o concentratie maxima in lapte de 1,02 µg /ml (C_{max} dupa administrare) dupa 2,5 ore (T_{max} dupa administrare).



Marbofloxacină se elimină încet la vitele pre-rumegatori ($t_{1/2} = 5-9$ ore) și la porci ($t_{1/2} = 8-10$ ore), mai repede la bovinele adulte ($t_{1/2} = 4-7$ ore), mai ales în formă activă în urină și fecale.

6. PARTICULARITĂȚI FARMACEUTICE:

6.1. Lista excipienților:

Edetat disodic
Tioglicerol
Metacrezol
Gluconolactonă
Apă pentru preparate injectabile

6.2. Incompatibilități:

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

6.3. Valabilitate

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar așa cum este ambalat pentru vânzare: 2 ani

Perioada de valabilitate de la 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 nu se refrigera sau congela.

A se păstra în ambalajul original.

A se păstra în loc uscat.

A se proteja de lumina directă.

6.5. Natura și compoziția ambalajului:

Natura ambalajului

Ambalaj primar: flacoane din polietilena tereftalat brun de 50 ml, 100 ml și 250 ml, închise cu dop de cauciuc brombutilic și capsă de aluminiu.

Ambalaj secundar individual:

Cutie de carton individuală care conține:

1 flacon x 50 ml, 1 flacon x 100 ml, 1 flacon x 250 ml.

Ambalaje secundare colective:

Cutie de carton colectivă care conține:

192 cutii de carton individuale x 1 flacon x 50 ml fiecare;

96 cutii de carton individuale x 1 flacon x 100 ml fiecare;

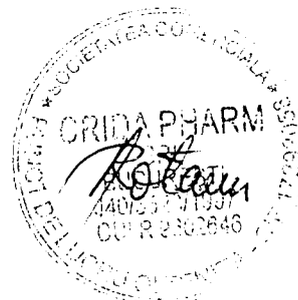
48 cutii de carton individuale x 1 flacon x 250 ml fiecare.

Cutie de carton colectivă care conține:

192 flacoane x 50 ml fiecare; 120 flacoane x 100 ml fiecare;

60 flacoane x 250 ml fiecare;.

Nu toate dimensiunile de ambalaj pot fi comercializate.





6.6. Precautii speciale pentru eliminarea produsului medicinal veterinar neutilizat sau a deseurilor 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. DETINATORUL AUTORIZATIEI DE COMERCIALIZARE

S.C. CRIDA PHARM S.R.L.

Str. Intrarea Vagonetului nr 2.BI 101, ap 47.Sector 6 Bucuresti.

Tel/Fax.+40-21-430.43.99 Bucuresti, ROMANIA.

E-mail office@cridapharm.ro

8. NUMARUL AUTORIZATIEI DE COMERCIALIZARE

160259

9. DATA PRIMEI AUTORIZARI/ REINNOIEREA AUTORIZATIEI

17.08.2016

10. DATA REVIZUIRII TEXTULUI

Aprilie 2018

INTERDICTII PENTRU VANZARE,ELIBERARE SI/SAU UTILIZARE

Se elibereaza numai pe baza de reteta veterinara.



INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL SECUNDAR
Cutie de carton colectiva
Cutie de carton individuala

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

MARBOXIL 100 mg/ml, solutie injectabila pentru bovine si suine
Marbofloxacina

2. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR SUBSTANȚE

Fiecare ml de produs contine:

Substanta activă:

Marbofloxacina.....100 mg

Excipienti:

Edetat disodic.....0,1mg

Tioglicerol.....1,0 mg

Metacrezol2,0 mg

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Solutie injectabila

4. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI

Ambalaj secundar individual:

Cutie de carton individuala care contine:

1flacon x 50 ml, 1 flacon x 100 ml, 1 flacon x 250 ml.

Ambalaje secundare colective:

Cutie de carton colectiva care contine:

192 cutii de carton individuale x 1 flacon x 50 ml fiecare;

96 cutii de carton individuale x 1 flacon x 100 ml fiecare;

48 cutii de carton individuale x 1 flacon x 250 ml fiecare.

Cutie de carton colectiva care contine:

192 flacoane x 50 ml fiecare; 120 flacoane x 100 ml fiecare;

60 flacoane x 250 ml fiecare;.

5. SPECII ŢINTĂ

Bovine, suine

6. INDICAȚIE (INDICAȚII)

Cititi prospectul inainte de utilizare.

7. MOD ȘI CALE (CĂI) DE ADMINISTRARE

Cititi prospectul inainte de utilizare.





8. TIMP DE AȘTEPTARE

Carne și organe:
Bovine: 6 zile
Suine: 3 zile
Lapte bovine: 36 ore

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

Cititi prospectul înainte de utilizare.

10. DATA EXPIRĂRII

<EXP {luna/an}>

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

11. CONDIȚII SPECIALE DE DEPOZITARE

A nu se păstra la temperatură mai mare de 25 °C.
A nu se refrigera sau congela.
A se păstra în ambalajul original.
A se păstra în loc uscat.
A se proteja de lumina directă.
A nu se utiliza după data expirării marcată pe etichetă.

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, după caz

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

14. MENȚIUNEA „A NU SE LĂSA LA VEDEREA ȘI ÎNDEMÂNĂ COPILOR”

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

15. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

S.C. CRIDA PHARM S.R.L. Str. Intrarea Vagonetului, Nr. 2, Bloc 101, Ap. 47, Parter, Sector 6, București, E-mail office@cridapharm.ro

16. NUMĂRUL (NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

160259

17. NUMĂRUL DE FABRICAȚIE AL SERIEI DE PRODUS

Lot { numar }



INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL PRIMAR

Flacoane din polietilena tereftalat brune de 50 ml, 100 ml și 250 ml

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

MARBOXIL 100 mg/ml, soluție injectabilă pentru bovine și suine
Marbofloxacină

2. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR SUBSTANȚE

Fiecare ml de produs conține:

Substanța activă:

Marbofloxacină.....100 mg

Excipienți:

Edețat disodic.....0,1 mg

Tioglicerol.....1,0 mg

Metacrezol2,0 mg

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Soluție injectabilă

4. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI

50 ml, 100 ml și 250 ml

5. SPECII ȚINTĂ

Bovine, suine

6. INDICAȚIE (INDICAȚII)

Citiți prospectul înainte de utilizare.

7. MOD ȘI CALE (CĂI) DE ADMINISTRARE

Citiți prospectul înainte de utilizare.

8. TIMP DE AȘTEPTARE

Carne și organe:

Bovine: 6 zile

Suine: 3 zile

Lapte bovine: 36 ore

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

Citiți prospectul înainte de utilizare.

10. DATA EXPIRĂRII

<EXP {luna/an}>

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



**11. CONDIȚII SPECIALE DE DEPOZITARE**

- A nu se pastra la temperaturi mai mari de 25 °C.
- A nu se refrigera sau congela.
- A se păstra în ambalajul original.
- A se păstra în loc uscat.
- A se proteja de lumina directă.
- A nu se utiliza după data expirării marcată pe etichetă.

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, 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

S.C. CRIDA PHARM S.R.L. Str. Intrarea Vagonetului, Nr. 2, Bloc 101, Ap. 47, Parter, Sector 6, București, E-mail office@cridapharm.ro

16. NUMĂRUL (NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

160259

17. NUMĂRUL DE FABRICAȚIE AL SERIEI DE PRODUS

Lot { numar }



PROSPECT

MARBOXIL 100 mg/ml solutie injectabila pentru bovine si suine

1. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE ȘI A DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE FABRICARE RESPONSABIL PENTRU ELIBERAREA SERIILOR DE PRODUS, DACA SUNT DIFERITI:

S.C. CRIDA PHARM S.R.L. Str. Intrarea Vagonetului, Nr. 2, Bloc 101, Ap. 47, Parter, Sector 6, București, Tel/Fax.+40-21-430.43.99 E-mail office@cridapharm.ro

PRODUCATORUL RESPONSABIL PENTRU ELIBERAREA SERIILOR DE PRODUS,

S.C. CRIDA PHARM S.R.L Oltenița, Str. Stadionului, Nr. 1, Jud. Călărași.Tel/fax: + 40 (0)24 251 5005, E-mail office@cridapharm.ro

2. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR:

MARBOXIL 100 mg/ml , solutie injectabila pentru bovine și suine
Marbofloxacina

3. DECLARAREA SUBSTANTEI ACTIVE SI A ALTOR INGREDIENTI

Fiecare ml de produs contine:

Substanta activă:

Marbofloxacina.....100 mg

Excipienti:

Edetat disodic.....0,1mg

Tioglicerol.....1,0 mg

Metacrezol2,0 mg

4. INDICATII:

La bovine:

- tratamentul infecțiilor respiratorii cauzate de specii de Pasteurella multocida, Mannheimia haemolytica, Mycoplasma bovis;
- tratamentul mastitei acute determinată de specii de Escherichia coli sensibile la marbofloxacină, în perioada lactației.

La suine:

- tratamentul sindromului Metrită-Mastită-Agalaxie (MMA), produs de germeni sensibili la marbofloxacină.

5. CONTRAINDICATII:

Nu se utilizează în caz de hipersensibilitate la substanța activă sau la oricare dintre excipienți.

6. REACȚII ADVERSE:

Administrarea pe cale intramusculara poate cauza reactii locale trecatoare (ex. dureri, umflaturi) la locul de injectare si chiar leziuni inflamatorii care persista cel putin 12 zile dupa administrare.

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



7. SPECII ȚINTĂ:

Bovine, suine

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

Bovine:

Pentru tratamentul infecțiilor respiratorii, doza recomandată este de 2 mg marbofloxacină / kg greutate corporală / zi (1 ml produs la 50 kg greutate corporală), o dată pe zi, pe cale subcutanată sau intramusculară, timp de 3 – 5 zile consecutiv.

Pentru tratamentul mastitei acute, doza recomandată este de 2 mg marbofloxacină / kg greutate corporală / zi (1 ml produs la 50 kg greutate corporală), o dată pe zi, pe cale subcutanată sau intramusculară, timp de 3 zile consecutiv.

La bovine, calea de administrare subcutanată s-a dovedit a fi mai bine tolerată decât cea intramusculară.

Suine: doza recomandată este de 2 mg marbofloxacină / kg greutate corporală / zi (1 ml produs la 50 kg greutate corporală), o dată pe zi, pe cale intramusculară, timp de 3 zile consecutiv.

Injectarea se face în zona gâtului.

9. RECOMANDARI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ.

Pentru asigurarea unei dozări corecte trebuie determinată cu acuratețe greutatea corporală a animalelor ori de câte ori este posibil, pentru a evita subdozarea.

10. TIMP DE AȘTEPTARE:

Carne și organe:

Bovine: 6 zile

Suine: 3 zile

Lapte bovine: 36 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 nu se refrigera sau congela.

A se păstra în ambalajul original.

A se păstra în loc uscat.

A se proteja de lumina directă.

A nu se utiliza după data expirării marcată pe etichetă.

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

12. ATENȚIONARE (ATENȚIONARI) SPECIALĂ (SPECIALE):

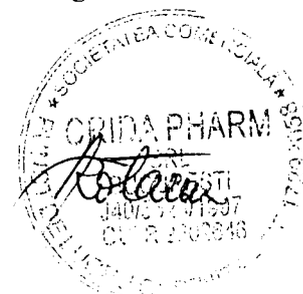
Atenționari speciale pentru fiecare specie țintă:

Nu există.

Precauții speciale pentru utilizare:

Precauții speciale pentru utilizare la animale:

Utilizarea produsului trebuie să se bazeze pe testarea sensibilității bacteriilor izolate de la animale. Trebuie luate în considerare politicile antimicrobiene naționale și regionale atunci când se utilizează produsul.



Utilizarea produsului în afara instrucțiunilor furnizate în SPC poate crește prelevanța bacteriilor rezistente la fluoroquinolone și poate scădea eficacitatea tratamentului cu alte quinolone din cauza unei potențiale rezistențe încrucisate.

Studiile arată de asemenea o eficacitate scăzută a produsului în tratamentul mastitei acute cauzate de speciile Gram pozitive.

Precauții speciale care trebuie luate de persoana care administrează

Produsul medicinal veterinar la animale:

Persoanele cu hipersensibilitate cunoscută la substanța activă trebuie să evite contactul produsul medicinal veterinar.

În caz de ingestie, contact accidental cu pielea sau autoinjectare solicitați imediat sfatul medicului și prezentați prospectul sau eticheta produsului. Persoana care manipulează produsul medicinal veterinar trebuie să poarte echipament de protecție.

Utilizare în perioada de gestație sau perioada de lactație:

Utilizarea în perioada de gestație: studiile de laborator pe animale (sobolani, iepuri) nu au indicat efecte teratogene, embriotoxice sau alte efecte toxice maternale ale marbofloxacinii. S-a demonstrat siguranța produsului la bovine în timpul gestației.

Utilizarea în perioada de lactație: s-a demonstrat siguranța produsului la purceii și viteii sugari atunci când produsul a fost folosit la scroafe și vaci în lactație.

Interacțiuni cu alte produse medicinale sau alte forme de interacțiune:

Nu se cunosc.

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

Nu s-au observat reacții adverse, altele decât cele menționate pentru administrarea unei singure doze în urma administrării unei doze de 3 ori mai mare decât cea recomandată. Supradozarea poate cauza apariția unor tulburări neurologice care vor trebui tratate simptomatic.

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.

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

Aprilie 2018

15 ALTE INFORMAȚII:

Dimensiuni de ambalaj:

Ambalaj primar: flacoane din polietilena tereftalat brune de 50 ml, 100 ml și 250 ml, închise cu dop de cauciuc brombutilic și capsă de aluminiu.

Ambalaj secundar individual:

Cutie de carton individuală care conține:

1 flacon x 50 ml, 1 flacon x 100 ml, 1 flacon x 250 ml.

Ambalaje secundare colective:

Cutie de carton colectivă care conține:

192 cutii de carton individuale x 1 flacon x 50 ml fiecare;

96 cutii de carton individuale x 1 flacon x 100 ml fiecare;



48 cutii de carton individuale x 1 flacon x 250 ml fiecare.

Cutie de carton colectiva care contine:

192 flacoane x 50 ml fiecare; 120 flacoane x 100 ml fiecare;

60 flacoane x 250 ml fiecare.

Nu toate dimensiunile de ambalaj pot fi comercializate.

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

