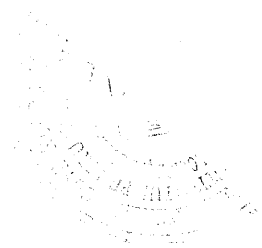


ANEXA I
REZUMATUL CARACTERISTICILOR PRODUSULUI





1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Nobivac DHP, vaccin viu liofilizat pentru suspensie injectabilă pentru câini

2. COMPOZIȚIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ

Substanțe active:

Substanță activă:

1 doză de 1 ml conține:

- Virusul bolii Carre viu (CDV) tulpina Onderstepoort: minim $10^{4,0}$ TCID₅₀ – maxim $10^{6,0}$ TCID₅₀
- Adenovirus canin viu tip 2 (CAV₂) tulpina Manhattan LPV3: minim $10^{4,0}$ TCID₅₀ – maxim $10^{6,5}$ TCID₅₀
- Parvovirus canin viu (CPV) tulpina 154: minim $10^{7,0}$ TCID₅₀ – maxim $10^{8,4}$ TCID₅₀

Solvent:

Soluție tampon fosfat salin.

Pentru lista completă a excipienților, vezi secțiunea 6.1.

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Peleta liofilizată și solvent pentru suspensie injectabilă.

Fracțiunea liofilizată este o peletă albă iar solventul (și produsul reconstituit) este o suspensie ușor opalescentă.

4. PARTICULARITĂȚI CLINICE

4.1 Specii țintă

Câini.

4.2 Indicații pentru utilizare, cu specificarea speciilor țintă

Pentru imunizarea activă a câinilor în scopul prevenirii semnelor clinice și mortalității produse de infecția cu virusul bolii Carre, parvovirusul canin, adenovirusul canin și prevenirea excreției virale cauzate de infecția cu parvovirusul și adenovirusul canin.

Debutul imunității este aproximativ la o săptămână de la vaccinare și durează 3 ani.

4.3 Contraindicații

A nu se vaccina animalele bolnave.

4.4 Atenționări speciale pentru fiecare specie țintă

Nu sunt.

4.5 Precauții speciale pentru utilizare

Precauții speciale pentru utilizare la animale

La anumiți indivizi CPV poate fi găsit în fecale timp de până la 8 zile postvaccinare. Ocazional virusul vaccinal se poate răspândi la alți câini dar fără a produce semne clinice de boală.

Câinii nu trebuie să fie expuși la riscuri inutile de infecție în primele 2 săptămâni după vaccinare.

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



În caz de auto-administrare, sau ingestie accidentală solicitați imediat sfatul medicului și prezentați medicului prospectul produsului sau eticheta.

În cazul autoinjectării accidentale poate apărea o umflătură dureroasă la locul de inoculare.

4.6 Reacții adverse (frecvență și gravitate)

La locul injectării în urma vaccinării se poate constata uneori o inflamație ușoară (<1cm³), tranzitorie. În cazuri rare poate apărea o creștere tranzitorie a temperaturii corporale și/sau reacții de hipersensibilitate acute tranzitorii (anafilaxie) – cu semne care pot include letargie, edeme faciale, prurit, dispnee, vomă, diaree sau colaps – pot apărea la scurt timp după vaccinare.

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

Poate fi utilizat în perioada de gestație.

4.8 Interacțiuni cu alte produse medicinale sau alte forme de interacțiune

Există date disponibile referitoare la siguranță și eficacitate care demonstrează că acest vaccin poate fi amestecat și administrat cu vaccinurile inactivate din gama Nobivac pentru administrare subcutanată împotriva rabiei și leptospirozei produse de toate sau câteva din următoarele serotipuri: L. interrogans serogrup Canicola serotip Canicola, L. interrogans serogrup Icterohaemorrhagiae serotip Copenhageni, L. interrogans serogrup Australis serotip Bratislava, și L. Kirschneri serogrup Grippotyphosa serotip Bananal/Liangguang.

Există date disponibile referitoare la siguranță și eficacitate care demonstrează că acest vaccin poate fi administrat în aceeași zi dar nu amestecat cu vaccinuri vii pentru uz intranasal din gama Nobivac împotriva traheobronșitei infecțioase produse de Bordetella bronchiseptica și/sau virusul parainfluenței canine.

Nu există informații disponibile referitoare la siguranță și eficacitatea acestui vaccin când este utilizat cu alt produs medicinal veterinar, cu excepția celor menționate anterior.

Decizia utilizării acestui vaccin înainte sau după oricare alt produs medicinal veterinar va fi stabilită de la caz la caz.

4.9 Cantități de administrat și calea de administrare

Continutul unui flacon cu vaccin reconstituit se injectează subcutanat. Se va reconstitui înainte de utilizare, prin adăugarea conținutului unui flacon (1.0 ml) de Nobivac Lepto, Nobivac RL, Nobivac Lepto 4, Nobivac Rabies, sau Nobivac Diluant.

Varsta preferată pentru vaccinare împotriva hepatitei (CAV1) și infecției cu CAV2 este de 8-12 săptămâni deoarece este vârsta minimă la care anticorpii reziduali derivați maternal au ajuns la nivele care nu mai pot interfera cu răspunsul imun. În majoritatea cazurilor această varsta este între 6 și 9 săptămâni dar pentru a asigura și protecția căteilor cu nivele foarte mari ale anticorpilor maternali se recomandă ca vaccinarea finală împotriva acestor 2 boli să aibă loc în jurul vârstei de 12 săptămâni. Sunt incluse următoarele recomandări având în vedere că imunizarea cu Nobivac DHP face parte dintr-un program complex de vaccinare:

a. Program pentru cățelei posibil expuși la infecția cu virusul jigodie/parvo înainte de vârsta de 8-9 săptămâni, iar statusul ADM este necunoscut:

- 4-6 săptămâni - Nobivac Parvo-C sau Nobivac Puppy DP
- 8-9 săptămâni - Nobivac DHP cu Nobivac Lepto sau Nobivac L4
- 12 săptămâni - Nobivac DHP cu Nobivac Lepto, Nobivac L4, Nobivac Rabies sau Nobivac RL

b. Program pentru cățelei a căror vaccinare începe la vârsta de 8-9 săptămâni:

- 8-9 săptămâni - Nobivac DHP cu Nobivac Lepto sau Nobivac L4
- 12 săptămâni - Nobivac DHP cu Nobivac Lepto, Nobivac L4, Nobivac Rabies sau Nobivac RL

c. Program pentru cățelei a căror vaccinare nu începe înainte de vârsta de 12 săptămâni:

- 12 săptămâni - Nobivac DHPPi cu Nobivac Lepto, Nobivac L4, Nobivac Rabies sau Nobivac RL
- 14-15 săptămâni - Nobivac Lepto sau Nobivac L4



Rapelul:

Se recomandă revaccinarea împotriva bolii Carre, hepatitei infecțioasă, parvoviroza canină – la fiecare 3 ani

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

Dupa administrarea unei supradoze pe calea recomandata, nu au fost observate alte reactii decat cele prezentate la „Reactii adverse”.

4.11 Timp de așteptare

Nu este cazul.

5. PROPRIETĂȚI IMUNOLOGICE

Grupa farmacoterapeutică: vaccin viu viral liofilizat pentru câini.

Codul veterinar ATC: QI07AD01

Vaccinul stimulează imunitatea activă la câini împotriva bolii Carre, hepatitei infecțioase canine (CAVI), infecției cu adenovirus canin (CAV2), infecției cu parvovirusul canin.

6. PARTICULARITĂȚI FARMACEUTICE

6.1 Lista excipienților

Vaccinul: Sorbitol, gelatină hidrolizată, fosfat disodic dihidrat, apă pentru injecții (înainte de liofilizare)
Solvent: fosfat disodic dihidrat, fosfat de potasiu dihidrogenat, apă pentru injecții.

6.2 Incompatibilități

A nu se amesteca cu nici un alt vaccin sau produs imunologic cu excepția celor din gama Nobivac.

6.3 Perioadă de valabilitate

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar așa cum este ambalat pentru vânzare: 2 ani.
Perioada de valabilitate după diluare sau reconstituire conform indicațiilor: 30 minute.

6.4 Precauții speciale pentru depozitare

A se păstra în condiții de refrigerare (2 °C - 8 °C). A nu se congela.

6.5 Natura și compoziția ambalajului primar

Flacon de sticlă clasa hidrolitică tip I (Ph.Eur.), ce conține vaccinul liofilizat. Flaconul este închis cu dop din cauciuc halogenobutilic și capsulă de aluminiu colorată codificat.

Flacon de sticlă clasa hidrolitică tip I (Ph.Eur.) ce conține solvent. Flaconul este închis cu dop din cauciuc halogenobutilic și capsulă de aluminiu colorată codificat.

Dimensiune ambalaj: cutii de carton cu 5, 10, 25 sau 50 de flacoane x 1 doza.

Cutii de plastic cu 10 sau 50 de flacoane x 1 doza.

6.6 Precauții speciale pentru eliminarea produselor medicinale veterinare neutilizate sau a deșeurilor provenite din utilizarea unor astfel de produse

Distrugearea deșeurilor prin fierbere, incinerare sau imersie într-un produs dezinfectant adecvat autorizat pentru utilizare în conformitate cu cerințele naționale.

7. DEȚINĂTORUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE



Intervet International BV
Wim de Körverstraat 35
NL-5831 AN Boxmeer
Olanda

8. NUMĂRUL (NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

140132

9. DATA PRIMEI AUTORIZĂRI/REÎNNOIRII AUTORIZAȚIEI

05.06.2009/17-06-2014

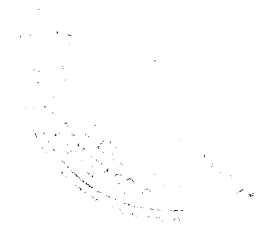
10. DATA REVIZUIRII TEXTULUI

05.06.2009

INTERDICȚII PENTRU VÂNZARE, ELIBERARE ȘI/SAU UTILIZARE

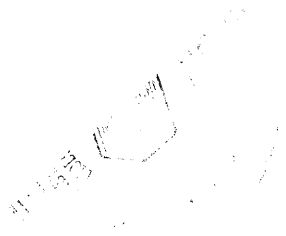
Se elibereaza pe baza de prescriptie medical veterinara.





ANEXA III
ETICHETARE ȘI PROSPECT





A. ETICHETARE



INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL SECUNDAR

CUTIE CARTON SAU PLASTIC NOBIVAC DHP

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Nobivac DHP, vaccin viu liofilizat pentru suspensie injectabilă pentru câini

2. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR SUBSTANȚE

Fiecare doză de vaccin reconstituit (1 ml) conține:

Substanța activă:

-Virusul bolii Carre viu (CDV) tulpina Onderstepoort, - minim $4.0 \log_{10}$ – maxim $6.0 \log_{10}$ TCID₅₀

-Adenovirus canin viu tip 2 (CAV2) tulpina Manhattan LPV3, - minim $4.0 \log_{10}$ – maxim $6.5 \log_{10}$ TCID₅₀

-Parvovirus canin viu (CPV) tulpina 154- minim $7.0 \log_{10}$ – maxim $8.4 \log_{10}$ TCID₅₀ și

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Peleta liofilizată pentru suspensie injectabilă. Peletă albă.

4. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI

5,10, 25 sau 50 flacoane x 1 doză

5. SPECII ȚINTĂ

Câini.

6. INDICAȚIE (INDICAȚII)

Pentru imunizarea activă a câinilor în scopul prevenirii semnelor clinice și mortalității produse de infecția cu virusul bolii Carre, parvovirusul canin și adenovirusul canin și prevenirea excreției virale cauzate de infecția cu parvovirusul și adenovirusul canin.

7. MOD ȘI CALE DE ADMINISTRARE

Vaccinul reconstituit se va agita și se va administra prin injectare subcutanată
Pentru indicații și atenționări complete citiți prospectul.

8. TIMP DE AȘTEPTARE

Nu este cazul

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

A se citi prospectul înainte de utilizare.

10. DATA EXPIRĂRII

EXP {ZZ/LL/AA}

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar după reconstituire: 30 minute.

11. CONDIȚII SPECIALE DE DEPOZITARE



A se păstra și transporta între 2 °C - 8 °C. A nu se congela.

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

Distrugerea deșeurilor prin fierbere, incinerare sau imersie într-un produs dezinfectant adecvat autorizat pentru utilizare în conformitate cu cerințele naționale.

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 ÎNDEMÂNA COPIILOR”

A nu se lăsa la îndemâna copiilor.

15. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

Intervet International BV
Wim de Körverstraat 35
NL-5831 AN Boxmeer
Olanda

16. NUMĂRUL (NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

140132

17. NUMĂRUL DE FABRICAȚIE AL SERIEI DE PRODUS

Lot{număr}



INFORMAȚII MINIME CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE UNITĂȚILE MICI DE AMBALAJ PRIMAR

ETICHETĂ FLACON Nobivac DHP

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Nobivac DHP , vaccin viu liofilizat pentru suspensie injectabilă pentru câini

2. CANTITATEA DE SUBSTANȚĂ (SUBSTANȚE) ACTIVĂ (ACTIVE)

Substanța activă:

Virusul bolii Carre viu (CDV), minim $4.0 \log_{10}$ – maxim $6.0 \log_{10}$ TCID₅₀

Adenovirus canin viu tip 2 (CAV2), minim $4.0 \log_{10}$ – maxim $6.5 \log_{10}$ TCID₅₀

parvovirus canin viu (CPV) minim $7.0 \log_{10}$ – maxim $8.4 \log_{10}$ TCID₅₀

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

1 doză

4. CALE (CĂI) DE ADMINISTRARE

Injectabil subcutanat

5. TIMP DE AȘTEPTARE

Nu este cazul

6. NUMĂRUL SERIEI

Lot

7. DATA EXPIRĂRII

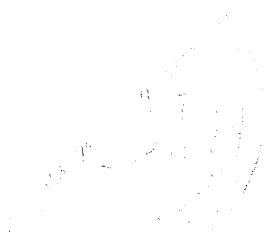
EXP {ZZ/LL/AA}

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar după reconstituire: 30 minute.

8. MENȚIUNEA „NUMAI PENTRU UZ VETERINAR”

Numai pentru uz veterinar.





B.PROSPECT



PROSPECT

Nobivac DHP , vaccin viu liofilizat pentru suspensie injectabilă pentru câini

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

Intervet International BV
Wim de Körverstraat 35
NL-5831 AN Boxmeer
Olanda

2. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Nobivac DHP,
Vaccin liofilizat pentru suspensie injectabilă

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

1 doză de 1 ml conține:

Substanță activă:

- Virusul bolii Carre viu (CDV) tulpina Onderstepoort – minim $10^{4,0}$ TCID₅₀ - maxim $10^{6,0}$ TCID₅₀
- Adenovirus canin viu tip 2 (CAV₂) tulpina Manhattan LPV3 – minim $10^{4,0}$ TCID₅₀ - maxim $10^{6,5}$ TCID₅₀
- Parvovirus canin viu (CPV) tulpina 154 – minim $10^{7,0}$ TCID₅₀ - maxim $10^{8,4}$ TCID₅₀

Excipienți:

Vaccinul: Sorbitol, gelatină hidrolizată, fosfat disodic dihidrat, apă pentru injecții (înainte de liofilizare)
Solvent: fosfat disodic dihidrat, fosfat de potasiu dihidrogenat, apă pentru injecții.

Fracțiunea liofilizată este o peletă albă iar solventul (și produsul reconstituit) este o suspensie ușor opalescentă.

4 INDICAȚIE (INDICAȚII)

Pentru imunizarea activă a câinilor în scopul prevenirii semnelor clinice și mortalității produse de infecția cu virusul bolii Carre, parvovirusul canin și adenovirusul canin și prevenirea excreției virale cauzate de infecția cu parvovirusul și adenovirusul canin.

Debutul imunității este aproximativ la o săptămână de la vaccinare și durează 3 ani.

5. CONTRAINDICAȚII

A nu se vaccina animalele bolnave.

6. REACȚII ADVERSE

La locul injectării în urma vaccinării se poate constata uneori o inflamație ușoară (<1cm³), tranzitorie. În cazuri rare poate apare o creștere tranzitorie a temperaturii corporale și/sau reacții de hipersensibilitate acute tranzitorii (anafilaxie) – cu semne care pot include letargie, edeme faciale, prurit, dispnee, vomă, diaree sau colaps – pot apare la scurt timp după vaccinare. Dacă observați reacții grave sau alte efecte care nu sunt menționate în acest prospect, vă rugăm informați medicul veterinar.

7. SPECII ȚINTĂ

Câini



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

Doze și mod de administrare

Conținutul unui flacon de vaccin reconstituit se va injecta subcutanat. Vaccinul se reconstituie cu conținutul unui flacon (1.0 ml) Nobivac Lepto, unui flacon (1.0 ml) Nobivac Rabies, unui flacon (1.0 ml) Nobivac RL, unui flacon (1.0 ml) Nobivac L 4 sau al unui flacon (1.0 ml) de Nobivac Diluant.

Vârsta preferată pentru vaccinare împotriva hepatitei (CAV1) și infecției cu CAV2 este de 8-12 săptămâni deoarece este vârsta minimă la care anticorpii reziduali derivați maternal au ajuns la nivele care nu mai pot interfera cu răspunsul imun. Vârsta optimă pentru vaccinarea cățeilor împotriva jigodiei și parvovirozei este vârsta minimă la care anticorpii reziduali derivați maternal au ajuns la nivele care nu mai pot interfera cu răspunsul imun. În majoritatea cazurilor această vârstă este între 6 și 9 săptămâni dar pentru a asigura și protecția cățeilor cu nivele foarte mari ale anticorpilor maternali se recomandă ca vaccinarea finală împotriva acestor 2 boli să aibă loc în jurul vârstei de 12 săptămâni. Sunt incluse următoarele recomandări având în vedere că imunizarea cu Nobivac DHP face parte dintr-un program complex de vaccinare:

a. Program pentru cățeei posibil expuși la infecția cu virusul bolii Carre/parvovirus înainte de vârsta de 8-9 săptămâni, iar statusul ADM este necunoscut:

- 4-6 săptămâni - Nobivac Parvo-C sau Nobivac Puppy DP
- 8-9 săptămâni - Nobivac DHP cu Nobivac Lepto sau Nobivac L4
- 12 săptămâni - Nobivac DHP sau Nobivac DHPPi cu Nobivac Lepto, Nobivac L4, Nobivac Rabies sau Nobivac RL

b. Program pentru cățeei a căror vaccinare începe la vârsta de 8-9 săptămâni:

- 8-9 săptămâni - Nobivac DHP cu Nobivac Lepto sau Nobivac L4
- 12 săptămâni - Nobivac DHP sau Nobivac DHPPi cu Nobivac Lepto, Nobivac L4, Nobivac Rabies sau Nobivac RL

c. Program pentru cățeei a căror vaccinare nu începe înainte de vârsta de 12 săptămâni:

- 12 săptămâni - Nobivac DHPPi cu Nobivac Lepto, Nobivac L 4, Nobivac Rabies sau Nobivac RL
- 14-15 săptămâni - Nobivac Lepto sau Nobivac L 4

Rapelul:

Se recomandă revaccinarea împotriva bolii Carre, hepatitei infecțioasă, parvoviroza canină – la fiecare 3 ani

9. RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

Se va folosi echipament steril pentru vaccinare, evitând în același timp contaminarea vaccinului cu urme de dezinfectant.

Se reconstituie aseptice o fiolă de fracțiune lichidă ca și diluant.

Se agită și se folosește în cel mult 30 de minute după reconstituire.

10. TIMP DE ASTEPTARE

Nu este aplicabil

11. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A nu se lăsa la îndemâna copiilor.

A se păstra și transporta între 2 °C - 8 °C. A nu se congela.

A nu se utiliza după data expirării marcată pe etichetă.

Perioada de valabilitate după diluare sau reconstituire conform indicațiilor: 30 minute.

12. ATENȚIONARE (ATENȚIONĂRI) SPECIALĂ (SPECIALE)



La anumiți indivizi CPV poate fi găsit în fecale timp de până la 8 zile postvaccinare. Ocazional virusul vaccinal se poate răspândi la alți câini dar fără a produce semne clinice de boală.

Câinii nu trebuie să fie expuși la riscuri inutile de infecție în primele 2 săptămâni după vaccinare. Nu există informații disponibile referitoare la siguranță și eficacitatea acestui vaccin când este utilizat cu alt produs medicinal veterinar, cu excepția celor menționate anterior.

Decizia utilizării acestui vaccin înainte sau după oricare alt produs medicinal veterinar va fi stabilită de la caz la caz.

Există date disponibile referitoare la siguranță și eficacitate care demonstrează că acest vaccin poate fi amestecat și administrat cu vaccinurile inactivate din gama Nobivac pentru administrare subcutanată împotriva rabiei și leptospirozei produse de toate sau câteva din următoarele serotipuri: *L. interrogans* serogrup Canicola serotip Canicola, *L. interrogans* serogrup Icterohaemorrhagiae serotip Copenhageni, *L. interrogans* serogrup Australis serotip Bratislava, și *L. Kirschneri* serogrup Grippotyphosa serotip Bananal/Liangguang.

Există date disponibile referitoare la siguranță și eficacitate care demonstrează că acest vaccin poate fi administrat în aceeași zi dar nu amestecat cu vaccinuri vii pentru uz intranasal din gama Nobivac împotriva traheobronșitei infecțioase produse de *Bordetella bronchiseptica* și/sau virusul parainfluenței canine.

Nu există informații disponibile referitoare la siguranță și eficacitatea acestui vaccin când este utilizat cu alt produs medicinal veterinar, cu excepția celor menționate anterior.

Decizia utilizării acestui vaccin înainte sau după oricare alt produs medicinal veterinar va fi stabilită de la caz la caz.

Animalele gestante pot fi vaccinate.

Experiența a evidențiat că statusul anticorpilor derivați materni al căteilor din cadrul unui cuib variază foarte mult și de aceea doar examinarea serologică a căteii nu este relevantă.

După administrarea unei supradoze pe calea recomandată, nu au fost observate alte reacții decât cele prezentate la „Reacții adverse”.

13. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU ELIMINAREA PRODUSULUI NEUTILIZAT SAU A DEȘEURILOR, DUPĂ CAZ

Distrugerea deșeurilor prin fierbere, incinerare sau imersie într-un produs dezinfectant adecvat autorizat pentru utilizare în conformitate cu cerințele naționale.

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

18-06-2014

15. ALTE INFORMAȚII

Dimensiune ambalaj: cutii de carton cu 5, 10, 25 sau 50 de flacoane x 1 doză.

Cutii de plastic cu 10 sau 50 de flacoane x 1 doză.

Nu toate dimensiunile de ambalaje pot fi comercializate.

Se eliberează doar pe baza de prescripție medicală veterinară.

