

**ANEXA I**

**REZUMATUL CARACTERISTICILOR PRODUSULUI**

## 1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Nobivac Forcat, vaccin viu antibacterian și antiviral pentru pisici

## 2. COMPOZIȚIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ

Per doză de 1 ml de vaccin reconstituit:

### Substanță activă:

- FCV viu, tulpina F9: minimum 4,6 log<sub>10</sub> PFU, maximum 6.4 log<sub>10</sub> PFU
- FHV-1 viu, tulpina G2620A: minimum 5.2 log<sub>10</sub> PFU, maximum 7.0 log<sub>10</sub> PFU;
- FPLV viu, tulpina MW-1: minimum 4,3 log<sub>10</sub> TCID<sub>50</sub>, maximum 6.4 log<sub>10</sub> TCID<sub>50</sub> (Doza Infectantă 50% pentru Culturi Celulare)
- *Chlamydomphila felis*, tulpina Baker, vie, atenuată: minimum 2,3 log<sub>10</sub> TCID<sub>50</sub>, maximum 4.0 log<sub>10</sub> TCID<sub>50</sub>.

### Nobivac Diluant:

Soluție salină cu tampon fosfat

Pentru lista completă a excipienților, vezi secțiunea 6.1.

PFU = unități formatoare de plăci

## 3. FORMA FARMACEUTICĂ

Peletă liofilizată pentru reconstituire ca suspensie injectabilă.

## 4. PARTICULARITĂȚI CLINICE

### 4.1 Specii țintă

Pisici.

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

Imunizarea activă a pisicilor începând cu vârsta de 8-9 săptămâni:

- pentru a reduce semnele clinice produse de infecția cu calicivirus felin (FCV) și herpes virus felin tip 1 (FHV-1)
- pentru a reduce severitatea semnelor clinice produse de infecția cu *Chlamydomphila felis*;
- pentru a preveni apariția semnelor clinice, leucopeniei și excreției de virus cauzate de infecția cu virusul panleucopeniei feline (FPLV).

Instalarea imunității: pentru FCV și FHV – 4 săptămâni, pentru FPLV și *Chl. felis* – 3 săptămâni.

Durata imunității pentru FCV, FHV, și *Chl. felis* – 1 an și pentru FPLV – 3 ani.

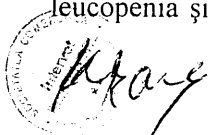
### 4.3 Contraindicații

Nu există.

### 4.4 Atenționări speciale pentru speciile tinta

Deoarece antibioticele pot inactiva tulpina vaccinală vie de *Chlamydomphila felis*, se va evita administrarea tratamentelor sistemice cu antibiotice în timpul vaccinării și timp de două săptămâni după aceasta.

Anticorpilor maternali care pot persista până la vârsta de 9-12 săptămâni pot influența negativ eficiența vaccinării. Vaccinarea în prezența anticorpilor maternali poate să nu prevină complet semnele clinice, leucopenia și excreția de virus consecutive infecției cu FPLV, și poate să scadă protecția împotriva



infecției cu *Chl. felis*. În cazul în care se presupune existența unui nivel crescut de anticorpi maternali, programul de vaccinare va fi conceput în concordanță cu situația existentă.

#### 4.5 Precauții speciale pentru utilizare

##### Precauții speciale pentru utilizare la animale

Se vor vaccina doar animale sănătoase.

Tulpina vaccinală de *Chl. felis* poate fi eliminată de către pisicile vaccinate timp de peste 21 zile, și poate fi transmisă animalelor nevaccinate fără a induce semne clinice.

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

Se recomandă ca persoanele imunodeficiente sau persoanele care iau medicamente imunosupresoare să nu manipuleze acest vaccin. Proprietarii trebuie anunțați că unele pisici vaccinate pot elimina *Chl. felis*.

În caz de auto-injecție accidentală solicitați imediat sfatul medicului și prezentați medicului prospectul produsului sau eticheta, cu referire la componenta *Chl. felis*.

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

La locul inoculării poate să apară o inflamație redusă ca dimensiuni însoțită de durere, care persistă timp de 1-2 zile. Poate să apară o creștere ușoară și tranzitorie a temperaturii corporale (până la 40°C) timp de 1-2 zile. În unele cazuri pot fi observate timp de până la 2 zile post vaccinare: strănut, tuse, scurgeri nazale, abatere ușoară și reducerea apetitului.

#### 4.7 Utilizare în perioada de gestație sau lactație

A nu se administra pe durata gestației sau lactației, deoarece nu s-au efectuat studii pe pisici gestante sau în lactație. Virusul FPL viu poate cauza probleme de reproducție la pisicile gestante și defecte la progeni.

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

Nu sunt informații privind siguranța și eficacitatea utilizării acestui vaccin concomitent cu alte produse medicinale veterinare. De aceea se recomandă ca nici un alt vaccin să nu fie administrat în interval de 14 zile înainte sau după vaccinarea cu acest produs medicinal veterinar.

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

Se utilizează 1 ml diluant pentru dizolvarea peletei liofilizate (= 1 doză).

Se administrează subcutanat 1 ml vaccin reconstituit.

Folosiți instrumentar steril, fără urme de dezinfectant.

Schema de vaccinare:

##### Vaccinarea inițială:

Două administrări a câte 1 doză, la un interval de 3-4 săptămâni.

Prima administrare se poate face de la vârsta de 8-9 săptămâni iar cea de a doua de la vârsta de 12 săptămâni (vezi de asemenea secțiunea 4.4.).

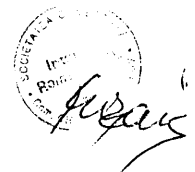
##### Revaccinare:

O singură doză (1 ml) conform următoarei scheme:

Revaccinarea împotriva calicivirusului felin, herpes virusului felin tip 1 și *Chlamydophila felis* trebuie efectuate anual (cu Nobivac Forcat sau alte vaccinuri din gama Nobivac disponibile, care conțin tulpinile F9, G2620 sau Baker).

Revaccinarea împotriva virusului panleucopeniei se efectuează la fiecare 3 ani (cu tulpina MW-1 conținută de Nobivac Forcat).

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



Dupa administrarea a 10 doze, la locul inoculării poate să apară o inflamație redusă ca dimensiuni însoțită de durere, care persistă timp de 4-10 zile. Poate să apară o creștere ușoară și tranzitorie a temperaturii corporale (până la 40,8°C) timp de 1-2 zile. În unele cazuri se poate observa o stare de disconfort general însoțită de tuse, strănut, letargie tranzitorie și reducerea apetitului, timp de câteva zile după vaccinare.

#### 4.11 Timp de așteptare

Nu este cazul.

### 5. PROPRIETĂȚI IMUNOLOGICE

Grupa farmacoterapeutică: vaccin viu antibacterian și antiviral

Codul veterinar ATC: QI06AF01

Pentru stimularea imunității active împotriva calicivirusului felin (FCV), herpes virusului felin tip 1 (FHV, virusul rinotraheitei feline), virusului panleucopeniei feline (FPL) și *Chlamydomphila felis* (denumită anterior *Chlamydia psittaci* felină) la pisici.

### 6. PARTICULARITĂȚI FARMACEUTICE

#### 6.1 Lista excipienților

Gelatină, sucroză, fosfat disodic dihidrat, fosfat monopotasice, apă pentru preparate injectabile

#### 6.2 Incompatibilități

A nu se amesteca cu nici un alt vaccin sau produs medicinal veterinar (cu excepția diluantului furnizat cu produsul pentru utilizare).

#### 6.3 Perioadă de valabilitate

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

- Vaccinul liofilizat: 33 luni

- Nobivac Diluant: 48 luni

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

#### 6.4 Precauții speciale pentru depozitare

Peleta liofilizată: A se păstra la frigider (2°C- 8 °C). A se proteja de lumină.

Diluantul: dacă se depozitează separat de fracția liofilizată, poate fi păstrat la o temperatură mai mică de 25°C. A nu se congela.

#### 6.5 Natura și compoziția ambalajului primar

Vaccinul liofilizat: flacon de 1 doză din sticlă Tip I (Ph.Eur) închis cu dop din cauciuc halogenobutilic (Ph.Eur) și sigilat cu capsulă din aluminiu codificată.

Nobivac Diluant: flacon de 1 doză din sticlă incoloră, Tip I (Ph.Eur) închis cu dop din cauciuc halogenobutilic (Ph.Eur) și sigilat cu capsulă din aluminiu codificată.

Cutii de carton cu 5 / 10 / 25 / 50 fl. x 1 doză vaccin însoțite de Nobivac Diluant.

Nu toate dimensiunile de ambalaj pot fi 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 trebuie eliminate în conformitate cu cerințele locale.

**7. DEȚINĂTORUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE**

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

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

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

09.03.2005/25.08.2010

**10. DATA REVIZUIRII TEXTULUI**

**INTERDICȚII PENTRU VÂNZARE, ELIBERARE ȘI/SAU UTILIZARE**

Se eliberează numai pe baza de rețetă veterinară.



**INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL SECUNDAR**

Cutie carton cu 5, 10, 25 sau 50 doze de vaccin si Nobivac Diluant

**1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR**

Nobivac Forcat, vaccin viu antibacterian si antiviral pentru pisici

**2. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR SUBSTANȚE**

Per doză de 1 ml de vaccin reconstituit:

**Substanță activă:**

- FCV viu, tulpina F9:  $\geq 4,6 \log_{10} \leq 6.4 \log_{10}$  PFU
- FHV-1 viu, tulpina G2620A:  $\geq 5.2 \log_{10} \leq 7.0 \log_{10}$  PFU;
- FPLV viu, tulpina MW-1:  $\geq 4,3 \log_{10} \leq 6.4 \log_{10}$  TCID<sub>50</sub>
- *Chlamydomphila felis*, ( Baker), vie:  $\geq 2,3 \log_{10} \leq 4.0 \log_{10}$  TCID<sub>50</sub>

**3. FORMA FARMACEUTICĂ**

Peletă liofilizată pentru reconstituirea ca suspensie injectabilă.

**4. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI**

Cutii de carton a câte 5 / 10 / 25 / 50 flacoane x 1 doză vaccin însoțite de Nobivac Diluant.

**5. SPECII ȚINTĂ**

Pisici

**6. INDICAȚIE (INDICAȚII)**

Citiți prospectul înainte de utilizare.

**7. MOD ȘI CALE DE ADMINISTRARE**

Citiți prospectul înainte de utilizare.  
Se administrează subcutanat 1 ml vaccin reconstituit.

**8. TIMP DE AȘTEPTARE**

Nu este cazul.

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

Citiți prospectul înainte de utilizare.

**10. DATA EXPIRĂRII**

EXP {lună/an}  
A se utiliza în interval de 30 minute după reconstituire.

**11. CONDIȚII SPECIALE DE DEPOZITARE**

Peleta liofilizată: A se păstra la frigider (2°C- 8 °C). A se proteja de lumină.  
Nobivac Diluant: dacă se depozitează separat de fracția liofilizată, poate fi păstrat la o temperatură mai mică de 25°C. A nu se congela.

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

Eliminare: cititi prospectul produsului.

**13. MENȚIUNEA „NUMAI PENTRU UZ VETERINAR” ȘI CONDIȚII SAU RESTRICȚII PRIVIND ELIBERAREA ȘI UTILIZARE, după caz**

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

**14. MENȚIUNEA „A NU SE LĂSA LA ÎNDEMÂNA SI VEDEREA COPIILOR”**

A nu se lăsa la îndemâna si vederea 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**

**17. NUMĂRUL DE FABRICAȚIE AL SERIEI DE PRODUS**

<Serie> < Lot> < BN> {număr}



**INFORMAȚII MINIME CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE UNITĂȚILE MICI DE AMBALAJ PRIMAR**

Vaccinul liofilizat: flacon de 1 doză din sticlă Tip I (Ph.Eur)  
Nobivac Diluant: flacon de 1 doză din sticlă incoloră, Tip I (Ph.Eur)

**1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR**

Nobivac Forcat, vaccin viu antibacterian si antiviral pentru pisici

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

- FCV viu, tulpina F9:  $\geq 4,6 \log_{10} \leq 6.4 \log_{10}$  PFU
- FHV-1 viu, tulpina G2620A:  $\geq 5.2 \log_{10} \leq 7.0 \log_{10}$  PFU;
- FPLV viu, tulpina MW-1:  $\geq 4,3 \log_{10} \leq 6.4 \log_{10}$  TCID<sub>50</sub>
- *Chlamydomphila felis*, ( Baker), vie:  $\geq 2,3 \log_{10} \leq 4.0 \log_{10}$  TCID<sub>50</sub> per doza de 1 ml

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

Vaccin: flacon de 1 doză  
Nobivac Diluant: flacon de 1 doză

**4. CALE (CĂI) DE ADMINISTRARE**

1 ml vaccin reconstituit s.c.

**5. TIMP DE AȘTEPTARE**

Nu este cazul

**6. NUMĂRUL SERIEI**

Lot {număr}

**7. DATA EXPIRĂRII**

< EXP {lună/an}>

A se utiliza în interval de 30 minute după reconstituire.

**8. MENȚIUNEA „NUMAI PENTRU UZ VETERINAR”**

Numai pentru uz veterinar.





6

**B.PROSPECT**

6

6

## PROSPECT

Nobivac Forcat, vaccin viu antibacterian si antiviral pentru pisici

### 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 Forcat, vaccin viu antibacterian si antiviral pentru pisici

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

Per doză de 1 ml vaccin reconstituit:

#### Substanță activă:

- FCV viu, tulpina F9: minimum 4,6 log<sub>10</sub> PFU, maximum 6.4 log<sub>10</sub> PFU
- FHV-1 viu, tulpina G2620A: minimum 5.2 log<sub>10</sub> PFU, maximum 7.0 log<sub>10</sub> PFU;
- FPLV viu, tulpina MW-1: minimum 4,3 log<sub>10</sub> TCID<sub>50</sub>, maximum 6.4 log<sub>10</sub> TCID<sub>50</sub> (Doza Infectantă 50% pentru Culturi Celulare)
- *Chlamydomphila felis*, tulpina Baker, vie, atenuată: minimum 2,3 log<sub>10</sub> TCID<sub>50</sub>, maximum 4.0 log<sub>10</sub> TCID<sub>50</sub>.

Nobivac Diluant:

Soluție salină cu tampon fosfat

### 4 INDICAȚIE (INDICAȚII)

Imunizarea activă a pisicilor incepand cu varsta de 8-9 saptamani:

- pentru a reduce semnele clinice produse de infecția cu calicivirus felin (FCV) și herpes virus felin tip 1 (FHV-1)
- pentru a reduce severitatea semnelor clinice produse de infecția cu *Chlamydomphila felis*;
- pentru a preveni apariția semnelor clinice, leucopeniei și excreției de virus cauzate de infecția cu virusul panleucopeniei feline (FPLV).

Instalarea imunității: pentru FCV și FHV – 4 săptămâni, pentru FPLV și *Chl. felis* – 3 săptămâni.  
Durata imunității pentru FCV, FHV, și *Chl. felis* – 1 an si pentru FPLV – 3 ani.

### 5. CONTRAINDICAȚII

Nu exista.

### 6. REACȚII ADVERSE

La locul inoculării poate să apară o inflamație redusă ca dimensiuni însoțită de durere, care persistă timp de 1-2 zile. Poate să apară o creștere ușoară și tranzitorie a temperaturii corporale (până la 40°C) timp de 1-2 zile. În unele cazuri pot fi observate timp de până la 2 zile post vaccinare: strănut, tuse, scurgeri nazale, abatere ușoară și reducerea apetitului.  
Dacă observați reacții grave sau alte efecte care nu sunt menționate în acest prospect, vă rugăm informați medicul veterinar.



## 7. SPECII ŢINTĂ

Pisici

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

Se utilizează 1 ml diluant pentru dizolvarea peletei liofilizate (= 1 doză).

Se administrează subcutanat 1 ml vaccin reconstituit.

## 9. RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

Folosiți instrumentar steril, fără urme de dezinfectant.

Schema de vaccinare:

### Vaccinarea inițială:

Două administrări a câte 1 doză, la un interval de 3-4 săptămâni.

Prima administrare se poate face de la vârsta de 8-9 săptămâni iar cea de a doua de la vârsta de 12 (12) săptămâni (vezi de asemenea secțiunea 12).

### Revaccinare:

O singură doză (1 ml) conform următoarei scheme:

Revaccinarea împotriva calicivirusului felin, herpes virusului felin tip 1 și *Chlamydomphila felis* trebuie efectuate anual (cu Nobivac Forcat sau alte vaccinuri din gama Nobivac disponibile, care conțin tulpinile F9, G2620 sau Baker).

Revaccinarea împotriva virusului panleucopeniei se efectuează la fiecare 3 ani (cu tulpina MW-1 conținută de Nobivac Forcat).

## 10. TIMP DE AȘTEPTARE

Nu este cazul.

## 11. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

Peleta liofilizată: A se păstra la frigider (2°C- 8 °C). A se proteja de lumină.

Nobivac Diluant: dacă se depozitează separat de fracția liofilizată, poate fi păstrat la o temperatură mai mică de 25°C. A nu se congela.

Valabilitate după reconstituire: 30 minute

A nu se utiliza acest produs veterinar după data expirării marcată pe etichetă.

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

### **Atenționări speciale pentru speciile tinta**

Deoarece antibioticele pot inactiva tulpina vaccinală vie de *Chlamydomphila felis*, se va evita administrarea tratamentelor sistemice cu antibiotice în timpul vaccinării și timp de două săptămâni după aceasta.

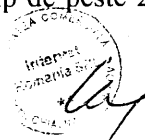
Anticorpilor maternali care pot persista până la vârsta de 9-12 săptămâni pot influența negativ eficiența vaccinării. Vaccinarea în prezența anticorpilor maternali poate să nu prevină complet semnele clinice, leucopenia și excreția de virus consecutive infecției cu FPLV, și poate să scadă protecția împotriva infecției cu *Chl. felis*. În cazul în care se presupune existența unui nivel crescut de anticorpi maternali, programul de vaccinare va fi conceput în concordanță cu situația existentă.

### **Precauții speciale pentru utilizare**

#### **Precauții speciale pentru utilizare la animale**

Se vor vaccina doar animale sănătoase.

Tulpina vaccinală de *Chl. felis* poate fi eliminată de către pisicile vaccinate timp de peste 21 zile, și poate fi transmisă animalelor nevaccinate fără a induce semne clinice.



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

Se recomandă ca persoanele imunodeficiente sau persoanele care iau medicamente imunosupresoare să nu manipuleze acest vaccin. Proprietarii trebuie anunțați că unele pisici vaccinate pot elimina *Chl. felis*.

În caz de auto-injecție accidentală solicitați imediat sfatul medicului și prezentați medicului prospectul produsului sau eticheta, cu referire la componenta *Chl. felis*.

### **Utilizare în perioada de gestație sau lactație**

A nu se administra pe durata gestației sau lactației, deoarece nu s-au efectuat studii pe pisici gestante sau în lactație. Virusul FPL viu poate cauza probleme de reproducție la pisicile gestante și defecte la progeneri.

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

Nu sunt informații privind siguranța și eficacitatea utilizării acestui vaccin concomitent cu alte produse medicinale veterinare. De aceea se recomandă ca nici un alt vaccin să nu fie administrat în interval de 14 zile înainte sau după vaccinarea cu acest produs medicinal veterinar.

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

Dupa administrarea a 10 doze, la locul inoculării poate să apară o inflamație redusă ca dimensiuni însoțită de durere, care persistă timp de 4-10 zile. Poate să apară o creștere ușoară și tranzitorie a temperaturii corporale (până la 40,8°C) timp de 1-2 zile. În unele cazuri se poate observa o stare de disconfort general însoțită de tuse, strănut, letargie tranzitorie și reducerea apetitului, timp de câteva zile după vaccinare.

### **Incompatibilități**

A nu se amesteca cu nici un alt vaccin sau produs medicinal veterinar (cu excepția diluantului furnizat cu produsul pentru utilizare).

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

Medicamentele nu trebuie aruncate în apele reziduale sau împreună cu resturi menajere. Orice produs medicinal veterinar neutilizat sau deșeu provenit din utilizarea unor astfel de produse trebuie eliminate în conformitate cu cerințele locale.

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

### **15. ALTE INFORMAȚII**

#### **Forma de prezentare:**

Vaccinul liofilizat: flacon de 1 doză din sticlă Tip I (Ph.Eur) închis cu dop din cauciuc halogenobutilic (Ph.Eur) și sigilat cu capsulă din aluminiu codificată.

Nobivac Diluant: flacon de 1 doză din sticlă incoloră, Tip I (Ph.Eur) închis cu dop din cauciuc halogenobutilic (Ph.Eur) și sigilat cu capsulă din aluminiu codificată.

Cutii de carton a câte 5 / 10 / 25 / 50 flacoane x 1 doză vaccin însoțite de Nobivac Diluant.

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.

Importator unic în România:

Intervet România S.R.L.

Com. Chiajna, Jud. Ilfov

Tel: 021.311.83.11/12

Fax: 021.311.83.17

