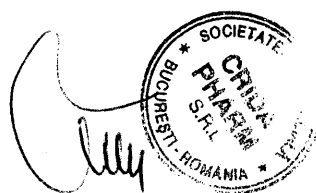


anexa ur. 1

SUMARUL CARACTERISTICILOR PRODUSULUI





1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR:
OXICRID PULV. 40%, 400 mg/g, pulbere solubila pentru broileri si suine.

2. COMPOZITIE CALITATIVA SI CANTITATIVA:

1 g produs contine:

Substanta activa:

Oxitetraciclina clorhidrat 400 mg

Excipienti:

Pentru lista completa a excipientilor, vezi sectiunea 6.1.

3. FORMA FARMACEUTICA:

Pulbere solubila, pentru administrare in apa de baut.

Se prezinta sub forma de pulbere omogena de culoare galbena.

4. PARTICULARITATI CLINICE:

4.1. Speciile tinta:

Broileri si suine

4.2. Indicatii pentru utilizare cu specificarea speciilor tinta:

Produsul se recomanda la broileri si suine in prevenirea(in efectivele in care diagnosticul a fost confirmat) si tratamentul urmatoarelor afectiuni determinate de microorganisme sensibile la actiunea oxitetraciclinei:

Broileri : holera aviara produsa de Pasteurella multocida, enterite colibacilare produse de E.coli

Suine: enterite produse de E. coli, pneumonie produsa de M. hyopneumoniae

4.3. Contraindicatii:

Nu se utilizeaza in caz de hipersensibilitate la substanta activa sau la excipient.

Nu se administreaza la animalele cu disfunctii hepatice, renale sau de hematopoeza.

4.4. Atentionari speciale pentru fiecare specie tinta:

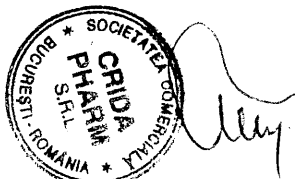
Nu exista.

4.5. Precautii speciale pentru utilizare:

Precautii speciale pentru utilizare la animale:

Utilizarea produsului medicinal veterinar trebuie sa se bazeze pe rezultatele testelor de sensibilitate si sa tina cont de politicile oficiale si locale referitoare la masurile antimicrobiene.

Utilizarea produsului in afara instructiunilor din RCP poate duce la cresterea prevalentei rezistentei la oxitetraciclina si poate duce la scaderea eficacitatii tratamentelor cu antimicrobiene din clasa tetraciclinelor ca urmare a rezistentei incruscate.



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

Produsul determina iritarea pielii, a tractului respirator si a ochilor in caz de inhalare sau contact.

Se vor lua masuri de protectie corespunzatoare in timpul realizarii amestecului produsului cu apa de baut.

Personalul care administreaza produsul trebuie sa poarte manusi, ochelari de protectie si masca. In caz de contact cu ochii, acestia se vor spala cu apa si sapun.

Nu se va fuma, bea sau manca in timpul manipularii produsului.

In caz de ingerare accidentală a produsului sau alergii provocate de contactul acestuia cu pielea solicitati imediat sfatul medicului si prezentati prospectul produsului sau eticheta.

Persoanele cu hipersensibilitate cunoscuta la unul dintre componente ale produsului, trebuie sa evite contactul cu acesta.

4.6. Reactii adverse:

Ca si in cazul celorlalte tetracicline, pot aparea tulburari intestinale si mai rar reactii alergice sau fotosensibilitate.

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

A nu se utilizeaza la scroafele gestante sau in lactatie.

Nu se utilizeaza la pasarile care produc oua pentru consum uman.

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

Produsul nu se va administra simultan cu antiacide pe baza de aluminiu, cu calciu, magneziu sau preparate pe baza de fier si saruri pe baza de bismut datorita chelatarii.

4.9. Cantitati de administrat si calea de administrare:

Tratamentul consta in administrarea produsului Oxicrid 40%, pe cale orala, in apa de baut, timp de 5-7 zile consecutive, in doze diferite, in functie de specie, varsta, greutate corporala, stare fiziologica si stare de sanatate.

La broileri : o doza de 40 mg s.a. / kg g.c. / zi, respectiv 100 mg produs Oxicrid 40% / kg g.c. / zi.

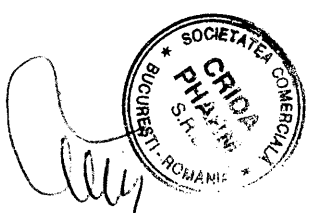
La suine: o doza de 20 mg s.a. / kg g.c. / zi, respectiv 50 mg produs Oxicrid 40% / kg g.c. / zi.

Se utilizeaza urmatoarea schema de tratament:

mg produs / kg g.c. / zi x greutatea medie corporala a animalelor de tratat (kg)

Consumul mediu zilnic de apa (litri)/animal

= mg Oxicrid pulv. 40% / litru de apa



Animalele trebuie sa bea numai apa medicamentata.

Ingerarea apei medicamentate de catre animale poate fi afectata din cauza bolii. In caz de ingerare insuficienta a apei medicamentate se va revizui schema de tratament.

Pentru a se asigura administrarea unei doze corecte ,greutatea corporala a animalelor trebuie determinata cat mai precis posibil.

4.10. Supradoxozare:

A nu se depasi doza recomandata.

In caz de supradoxozare pot aparea tulburari digestive manifestate prin voma, diaree, colici, lipsa apetitului. Se va stopa tratamentul cu Oxicid Pulv. 40% si se va institui un tratament simptomatic.

4.11. Timp de asteptare:

Carne si organe:

Broileri: 7 zile

Suine : 6 zile

Nu este autorizata utilizarea la păsările care produc oua pentru consum uman.

5. PROPRIETATI FARMACOLOGICE:

Grupa farmacoterapeutica: antibacteriene pentru uz sistemic,tetracicline

Codul veterinar ATC : QJ01AA06

5.1 Proprietati farmacodinamice:

Oxitetraciclina este un antibiotic cu spectru larg, din grupa tetraciclinelor, obtinut din culturi de *Streptomyces rimosus*, care actioneaza prin inhibarea sintezei proteice. Patrunderea acestor agenti in microorganismele susceptibile este mediata de proteine transportoare unice pentru membrana citoplasmatica interna bacteriana. Legarea substantei de subunitatea 30S a ribozomului bacterian blocheaza accesul aminoacil ARN_t la complexul ARN_m-ribozom la nivelul sistosului acceptor, inhiband astfel sinteza proteinelor bacteriene.

5.2. Particularitati farmacocinetice:

Absorbtie

Oxitetraciclina este incomplet absorbita de la nivelul tractului gastrointestinal; Absorbtia este scazuta in prezenta calciului, magneziului, fierului datorita procesului de chelatizare. Cantitatea de oxitetraciclina absorbta este invers proportionala cu cantitatea administrata. Este afectata de un pH alcalin.

Distributie

Concentratia plasmatica maxima apare la scurt timp dupa administrare.

Volumul de distributie al oxitetraciclinei in corp este foarte mare, pentru ca se leaga de proteinele plasmatic, fiind regasita in toate organele.





Metabolism

Toate tetraciclinele se concentreaza in ficat, unde sunt partial metabolizate si conjugate pentru a forma glucuronizi solubili.

Excretie

Tetraciclinele sunt excrete in principal prin rinichi. O parte se excreta prin fecale. Oxitetraclina este excretata in concentratii mari de catre ficat si bila.

6.Particularitati farmaceutice:

6.1.Lista excipientilor:

Dextroza

6.2. Incompatibilitati:

In absenta 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 asa cum este ambalat pentru vanzare: 2 ani

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

Perioada de valabilitate dupa reconstituire in apa de baut: 24 ore

6.4. Precautii speciale de depozitare:

A nu se lasa la îndemana si vederea copiilor.

A se pastra la temperatură mai mică de 25 °C.

A nu se refrigera sau congela.

A se feri de îngheț.

A se păstra în ambalajul original.

A se păstra în loc uscat.

A se proteja de lumina directă.

6.5. Natura si compozitia ambalajului primar:

Pungi cu 25g, 50g, 100 g, 500g, 1 kg, 5 kg, si saci cu 10 kg, 25 kg si 50 kg din folie laminata

Polietilena tereftalat/ Polietilena de joasa densitate

Ambalaj secundar:

Cutie de carton care contine 4 pungi x 5 kg .

6.6. Precautii speciale pentru eliminarea produselor medicinale veterinare neutilizate sau a deseurilor 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 vor fi mentinute in adaposturi pe toata durata tratamentului, iar dejectiile de la acestea se vor colecta si NU se vor utiliza la fertilizarea solului.





7.DETINATORUL AUTORIZATIEI DE COMERCIALIZARE

S.C. CRIDA PHARM S.R.L. Str. Intrarea Vagonetului, Nr. 2, Bloc 101, Ap. 47, Sector 6,
Bucureşti, România. Tel.+40 (0)21 430 4399 ;E-mail office@cridapharm.ro

8. NUMARUL AUTORIZATIEI DE COMERCIALIZARE

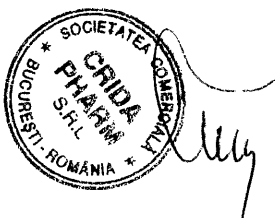
9. DATA PRIMEI AUTORIZARI/ REÎNNOIRII AUTORIZATIEI

08.12.2010

10. DATA REVIZUIRII TEXTULUI

INTERDICTII PENTRU VANZARE,ELIBERARE SI/SAU UTILIZARE

Se elibereaza numai pe baza de reteta veterinara.



INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL PRIMAR

Pungă din folie laminată polietilena tereftalat/polietilena de joasă densitate.

x25 g; x50 g; x 100 g; x 500 g x 1 kg; x 5 kg

Sac din folie laminată polietilena tereftalat/polietilena de joasă densitate x 10 kg; x 25 kg; 50 kg

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

OXICRID PULV. 40%, 400 mg/g, pulbere solubila pentru broileri și suine.

Oxitetraciclină clorhidrat

2. DECLARAAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR SUBSTANȚE

1 g produs contine:

Substanța activă:

Oxitetraciclină clorhidrat 400 mg

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Pulbere solubila, pentru administrare în apă de băut

4. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI

Pungă x 25g, 50 g, 100 g, 500 g, 1 kg, 5 kg,

Sac x 10 kg, 25 kg, 50 kg

5. SPECII ȚINTĂ

Broileri și suine

6. INDICAȚIE (INDICAȚII)

Cititi prospectul inainte de utilizare.

7. MOD ȘI CALE (CĂI) DE ADMINISTRARE

Administrare în apă de băut.

La broileri: o doza de 40 mg substanță activă/kg greutate corporala/zi, respectiv 100 mg produs Oxicrid 40% / kg g.c. / zi, timp de 5-7 zile consecutive.

La suine: o doza de 20 mg substanță activă/kg greutate corporala/zi, respectiv 50 mg produs Oxicrid 40% / kg g.c. / zi, timp de 5-7 zile consecutive.

Cititi prospectul inainte de utilizare

8. TEMP DE AȘTEPTARE

Carne și organe:

Broileri: 7 zile

Suine: 6 zile

Nu este autorizata utilizarea la păsările care produc ouă pentru consum uman.

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

Cititi prospectul inainte de utilizare



10. DATA EXPIRĂRII

SOCIETATEA COMERCIALĂ
CRIDA PHARM S.R.L.
BUCURESTI - ROMÂNIA

Exp.(luna/an)

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

Perioada de valabilitate după reconstituire în apă de băut: 24 ore

11. CONDIȚII SPECIALE DE DEPOZITARE

A se păstra la temperatură mai mică de 25 °C.

A nu se refrigera sau congela.

A se feri de îngheț.

A se păstra în ambalajul original.

A se păstra în loc uscat.

A se proteja de lumina directă.

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

Eliminare: cititi prospectul produsului.

13. MENTIUNEA „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. MENTIUNEA „A NU SE LĂSA LA VEDEREA ȘI ÎNDEMÂNA COPIILOR”

A nu se lăsa la vedere și în demâna 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, Sector 6,
București, România. Tel.+40 (0)21 430 4399
E-mail office@cridapharm.ro

16. NUMĂRUL (NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

17. NUMĂRUL DE FABRICATIE AL SERIEI DE PRODUS

Lot { numar}



INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL SECUNDAR
Cutie din carton

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

OXICRID PULV. 40% , 400 mg/g, pulbere solubila pentru broileri si suine.
Oxitetraciclina clorhidrat

2. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR SUBSTANȚE

1 g produs contine:

Substanta activa:

Oxitetraciclina clorhidrat 400 mg

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Pulbere solubila, pentru administrare in apa de baut.

4. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI

4 pungi x 5 kg

5. SPECII ȚINTĂ

Broileri și suine

6. INDICAȚIE (INDICAȚII)

Cititi prospectul inainte de utilizare.

7. MOD ȘI CALE (CĂI) DE ADMINISTRARE

Administrare in apa de baut.

La broileri: o doza de 40 mg substanta activa/kg greutate corporala/zi, respectiv 100 mg produs Oxicrid 40% / kg g.c. / zi, timp de 5-7 zile consecutive.

La suine: o doza de 20 mg substantă activă/kg greutate corporala/zi, respectiv 50 mg produs Oxicrid 40% / kg g.c. / zi. timp de 5-7 zile consecutive

Cititi prospectul inainte de utilizare

8. TIMP DE AȘTEPTARE

Carne si organe

Broileri: 7 zile

Suine : 6 zile

Nu este autorizata utilizarea la păsările care produc ouă pentru consum uman.

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

Cititi prospectul inainte de utilizare

10. DATA EXPIRĂRII

Exp.(luna/an)



Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 28 zile
Perioada de valabilitate după reconstituire în apă de băut: 24 ore

11. CONDIȚII SPECIALE DE DEPOZITARE

- A se păstra la temperatură mai mică de 25 °C.
- A nu se refrigera sau congelează.
- A se feri de îngheț.
- A se păstra în ambalajul original.
- A se păstra în loc uscat.
- A se protejează de lumina directă.

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

Eliminare: citiți prospectul produsului.

13. MENTIUNEA „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. MENTIUNEA „A NU SE LĂSA LA VEDEREA ȘI ÎNDEMÂNĂ 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, Sector 6,
București, România. Tel.+40 (0)21 430 4399
E-mail office@cridapharm.ro

16. NUMĂRUL (NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

17. NUMĂRUL DE FABRICAȚIE AL SERIEI DE PRODUS

Lot { numar}



Anexa ur. 4

PROSPECT

OXICRID PULV. 40% , 400 mg/g, pulbere solubila pentru broileri si suine.

Numele si adresa detinatorului autorizatiei de comercializare

S.C. CRIDA PHARM S.R.L Str. Intrarea Vagonetului, Nr. 2, Bloc 101, Ap. 47, Sector 6,
Bucureşti, România. Tel.+40 (0)21 430 4399
E-mail office@cridapharm.ro

Numele si adresa detinatorului autorizatiei de fabricatie, responsabil pentru eliberarea seriilor de produs

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

2. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR:

OXICRID PULV. 40% , 400 mg/g, pulbere solubila pentru broileri si suine.
Oxitetraciclina clorhidrat

3. DECLARAREA SUBSTANTEI ACTIVE SI A ALTOR INGREDIENTI

1 gram produs contine:

Substanta activa:

Oxitetraciclina clorhidrat400 mg

4 INDICATII:

Produsul se recomanda la broileri si suine in prevenirea(in efectivele în care diagnosticul a fost confirmat) si tratamentul urmatoarelor afectiuni determinate de microorganisme sensibile la actiunea oxitetraciclinei:

Broileri : holera aviara produsa de Pasteurella multocida, enterite colibacilare produse de E.coli

Suine: enterite produse de E. coli, pneumonie produsa de M. hyopneumoniae

5. CONTRAINdicatii:

Nu se utilizeaza in caz de hipersensibilitate cunoscuta la substanta activa sau la excipient.

Nu se utilizeaza la animalele cu disfunctii hepatice, renale sau de hematopoeza.

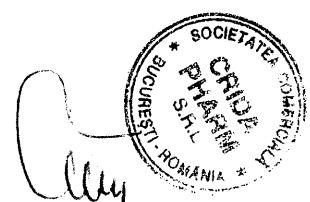
6. REACTII ADVERSE:

Ca si in cazul celoralte tetracicline, pot aparea tulburari intestinale si mai rar reactii alergice sau fotosensibilitate.

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

7. SPECII ȚINTĂ:

Broileri și suine



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

Tratamentul consta in administrarea produsului Oxicrid 40%, pe cale orala, in apa de baut, timp de 5-7 zile consecutive, in doze diferite, in functie de specie, varsta, greutate corporala, stare fiziologica si stare de sanatate.

La broileri : o doza de 40 mg s.a. / kg g.c. / zi, respectiv 100 mg produs Oxicrid 40% / kg g.c. / zi.

La suine: o doza de 20 mg s.a. / kg g.c. / zi, respectiv 50 mg produs Oxicrid 40% / kg g.c. / zi.

Se utilizeaza urmatoarea schema de tratament:

mg produs / kg g.c/ zi x greutatea medie corporala a animalelor de tratat (kg)

Consumul mediu zilnic de apa (litri)/animal

= mg Oxicrid pulv. 40%/ litru de apa

9. ATENȚIONĂRI PENTRU ADMINISTRAREA CORECTĂ

Animalele trebuie sa bea numai apa medicamentata.

Ingerarea apei medicamentate de catre animale poate fi afectata din cauza bolii. In caz de ingerare insuficienta a apei medicamentate se va revizui schema de tratament.

Pentru a se asigura administrarea unei doze corecte ,greutatea corporala a animalelor trebuie determinata cat mai precis posibil.

10 TIMP DE AȘTEPTARE:

Carne si organe:

Broileri: 7 zile

Suine : 6 zile

Nu este autorizata utilizarea la păsările care produc oua pentru consum uman.

11. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE:

A nu se lăsa la vederea si îndemâna copiilor.

A se păstra la temperatură mai mică de 25 °C.

A nu se refrigera sau congela.

A se feri de îngheț.

A se păstra în ambalajul original.

A se proteja de lumină.

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 după prima deschidere a ambalajului primar: 28 zile

Perioada de valabilitate după reconstituire in apa de baut: 24 ore



12. ATENȚIONARE (ATENȚIONARI) SPECIALĂ (SPECIALE):

Atentionari speciale pentru fiecare specie tinta:

Nu există.

Precautii speciale pentru utilizare la animale:

Utilizarea produsului se va efectua pe baza unor teste de susceptibilitate a bacteriilor izolate de la animale si sa tina cont de politicile oficiale si locale referitoare la masurile antimicrobiene.

Dacă acest lucru nu este posibil terapia se va baza pe informațiile epidemiologice referitoare la susceptibilitate bacteriilor izolate de la animale.

Utilizarea produsului in afara instructiunilor din RCP poate duce la cresterea prevalentei rezistentei la oxitetracicclina si poate duce la scaderea eficacitatii tratamentelor cu antimicrobiene din grupa tetraciclinelor ca urmare a rezistentei incrucisate.

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

Produsul determina iritarea pielii, a tractului respirator si a ochilor in caz de inhalare sau contact.

Se vor lua masuri de protectie corespunzatoare in timpul realizarii amestecului cu apa de baut.

Persoana care administreaza produsul trebuie sa poarte manusi, ochelari de protectie si masca. In caz de contact cu ochii acestia se vor spala cu apa si sapun.

Nu se va fuma, bea sau manca in timpul manipularii produsului.

In caz de ingerare accidentală a produsului sau alergii provocate de contactul acestuia cu pielea solicitati imediat sfatul medicului si prezentati prospectul produsului sau eticheta.

Persoanele cu hipersensibilitate cunoscuta la unul dintre componente produsului, trebuie sa evite contactul cu acesta.

Utilizare in perioada de gestatie, lactatie sau perioada de ouat.:

A nu se utilizeaza la scroafele gestante sau in lactatie.

Nu se utilizeaza la pasarile care produc oua pentru consum uman.

Interactiuni cu alte produse medicinale sau alte forme de interactiune:

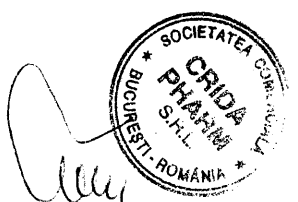
Produsul nu se va administra simultan cu antiacide pe baza de aluminiu, cu calciu, magneziu sau preparate pe baza de fier si saruri pe baza de bismut datorita chelatarii.

Supradoxozare:

A nu se depăși doza recomandata. In caz de supradoxozare pot aparea tulburari digestive manifestate prin voma, diaree, colici, lipsa apetitului. Se va stopa tratamentul cu Oxicrid Pulv. 40% si se va institui un tratament simptomatic.

Incompatibilitati:

In absenta 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 apele reziduale sau împreună cu 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 vor fi mentinute în adăposturi pe toată durata tratamentului, iar dejectiile de la acestea se vor colecta și NU se vor utiliza la fertilizarea solului.

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

15. ALTE INFORMAȚII:

Ambalaj primar:

Pungi cu 25g, 50g, 100 g, 500g, 1 kg, 5 kg, și saci cu 10 kg, 25 kg și 50 kg din folie laminată Polietilena tereftalat/ Polietilena de joasă densitate

Ambalaj secundar:

Cutie de carton care conține 4 pungi x 5 kg.

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.

