

REZUMATUL CARACTERISTICILOR PRODUSULUI

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

OXYTETRACICLINA 10 % RO, 100 mg/ ml, soluție injectabilă pentru bovine, porcine, ovine, câini și pisici

2. COMPOZIȚIE CALITATIVA SI CANTITATIVĂ

Substanță activă:

Oxitetraciclina clorhidrat 100 mg/ml

Excipienți:

Lista completă a excipientilor apare menționată la punctul 6.1.

3. FORMA FARMACEUTICA

Solutie injectabilă neapoasa de culoare brun – roscată.

4. PARTICULARITĂȚI CLINICE

4.1. Specii țintă

Bovine, porcine, ovine, câini și pisici.

4.2. Indicații pentru utilizare, cu specificarea speciilor țintă

Se recomanda la bovine, porcine, ovine, câini și pisici în tratamentul urmatoarelor afecțiuni determinate de microorganisme sensibile la acțiunea substantei active:

- la bovine și ovine – colibaciloză, salmoneloză, pasteureloză.
- la porci – pneumonia enzootică, artrite micoplasmice, pasteureloză, pleuropneumonii, infecții respiratorii cu etiologie polifactorială (*Actinobacillus* spp, *Haemophilus* spp, *Pasteurella* spp.), enterita proliferativă (*Lawsonia intracellularis*), rujet, leptospiroză, streptococii, artrite (*Fusobacterium* spp).
- la câini – enterită colibacilară, infecții respiratorii.
- la pisici – infecții respiratorii

4.3. Contraindicații

Nu se administreaza la animalele cu hipersensibilitate cunoscuta la substanta activa.

Nu se administreaza la animalele cu disfuncții ale rinichilor și ficatului.

4.4. Atenționări speciale pentru fiecare specie țintă

Nu există.

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 bacteriilor rezistente și poate duce la scăderea eficacității tratamentului datorită potentialului 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

În cazul unei injectări accidentale cu acest produs, solicitați imediat sfatul medicului și prezentați prospectul produsului, chiar dacă a fost injectată o cantitate redusă de produs.

4.6. Reacții adverse (frecvență și gravitate)

Uneori după inoculare, pot apărea dureri usoare care disipa prin masarea locului.

4.7. Utilizare în perioada de gestație și lactație

La caini și pisici nu se administrează în perioada de gestație (poate provoacă malformatii congenitale sau embriotoxicitate).

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

Nu se cunosc.

4.9. Cantități de administrat și calea de administrare

Produsul se administrează pe cale intramusculară, la bovine, porcine și ovine în următoarele doze:

- **bovine**: 1ml produs/10 kg greutate corporală sau 10 ml produs/100 kg greutate corporala/zi timp de 5 zile consecutiv.

- **ovine**: 1 ml produs/10 kg greutate corporală/zi timp de 5 zile consecutiv.

- **porci**: 1,5 – 2 ml produs/10 kg greutate corporală/zi timp de 4 -5 zile consecutiv.

Produsul se administrează pe cale subcutanată, la caini și pisici în următoarele doze:

- **câini**: 2 ml produs/10 kg greutate corporală/zi timp de 5 zile consecutiv.

- **pisici**: 1,5 ml produs/10 kg greutate corporală/zi timp de 5 zile consecutiv.

Pentru a asigura o dozare corectă, trebuie determinată cât mai bine masa corporala pentru a evita subdozarea.

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

Se vor respecta dozele recomandate.

4.11. Timp de aşteptare

Carne și organe: 28 zile.

Lapte: 7 zile.

5. PROPRIETĂȚILE FARMACOLOGICE

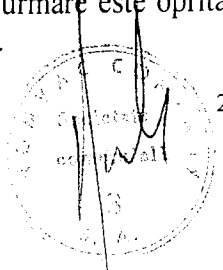
Grupa farmacoterapeutică: antibacteriene pentru uz sistemic, tetracicline

Codul ATC VET: QJ01AA06.

5.1. Proprietăți farmacodinamice

Oxitetraciclina clorhidrat face parte din grupa tetraciclinelor de sinteză și are acțiune aproape exclusiv bacteriostatică cu spectru larg, fiind folosită pentru tratarea infecțiilor cauzate de bacteriile Gram pozitive (*Stafilococi*, *Streptococi*, *Actinomyces sp.*, *Bacillus anthracis*, *Clostridium perfringens*, *Clostridium tetani*, *Listeria monocytogenes*) și Gram negative (*Chlamydia*, *Rickettsia*) sensibile la oxitetraciclină, fiind de asemenea eficientă și împotriva protozoarelор. Pătrunderea oxitetraciclinei în microorganismele susceptibile este mediata de proteine transportoare unice pentru membrana citoplasmatică internă bacteriană.

Legarea medicamentului de subunitatea 30 S a ribozomului bacterian blochează probabil accesul aminoacil ARN t la complexul ARN m-ribozom la nivelul situsului acceptor, ca urmare este opriță creșterea lanțului peptidic, respectiv este impiedicată sinteza proteinelor bacteriene.



5.2. Particularitati farmacocinetice

Antibioticul se absoarbe relativ repede, pătrunzând repede în sânge și țesuturi atingând în circa o oră concentrația serică activă, oferind un efect terapeutic de lungă durată. Oxitetracicclina traversează placenta, intră în circulația fetală fiind apoi distribuită în lapte. Volumul de distribuție al oxitetraciclinei este de aproximativ 2,1 L/kg la animalele mici, de 1,4 L/kg la cabaline, de 0,8 L/kg la bovine, iar legarea de proteinele plasmatiche este de 10-40 %.

Eliminarea oxitetraciclinei se face într-o formă nemodificată la nivel renal, prin filtrare glomerulară și interesează aproximativ 60 % din formă activă. Timpul de injumatătire plasmatică este de aproximativ 4-6 ore la caini și pisici, de 4-9 ore la bovine, de 10 ore la cabaline, de 7 ore la porcine și de 4 ore la ovine.

6. PARTICULARITATI FARMACEUTICE

6.1. Lista excipientilor

Procaină, apă distilată și propileneglicol.

6.2. Incompatibilități

Nu se asociază cu macrolide, sulfamide sau trimetoprim.

6.3. Termen de valabilitate

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

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar după prima deschidere: 10 zile.

6.4. Precauții speciale pentru depozitare

A se păstra la temperatură mai mică de 25 °C, în ambalajul original.

6.5. Natura și compoziția ambalajului primar

Flacoane de sticlă de tip III cu 20, 50, 100 și 250 ml, închise cu dop de cauciuc clorobutilic, fiecare în cutie individuală de carton.

6.6. Precauții speciale pentru eliminarea produsului medical veterinar neutilizat sau a deșeurilor provenite din utilizarea unui astfel de produs

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

S.C. ROMVAC COMPANY S.A. Șos. Centurii nr. 7, 077190 Voluntari, Jud. Ilfov, România
Telefon: +4021.350.31.06; Fax: 350.31.10; E-mail: romvac@romvac.ro

8. NUMĂRUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

110217

9. DATA PRIMEI AUTORIZĂRI/REÎNNOIRII A AUTORIZAȚIEI

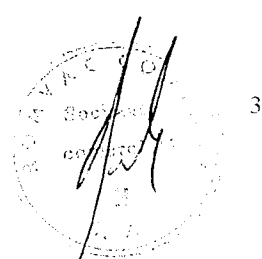
31.10.2000/07.10.2005/29.08.2011

10. DATA REVIZUIIRII TEXTULUI

Noiembrie 2016.

INTERDICȚII PENTRU VÂNZARE, ELIBERARE ȘI/SAU UTILIZARE

Se va elibera numai pe bază de prescripție medicală veterinară.



**INFORMAȚII MINIME CARE TREBUIE INSCRISE
PE UNITATILE MICI DE AMBALAJ PRIMAR**
Flacoane sticlă de tip III x 20 ml sau 50 ml

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

OXITETRACICLINĂ 10 % RO, 100 mg/ ml, soluție injectabilă pentru bovine, porcine, ovine, câini și pisici.
Oxitetraciclină clorhidrat.

2. CANTITATEA DE SUBSTANȚĂ ACTIVĂ

Oxitetraciclină clorhidrat 100 mg/ml.

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

20 ml

50 ml

4. CALE (CĂI) DE ADMINISTRARE

Se administrează intramuscular și subcutanat.

Cititi prospectul inainte de utilizare.

5. TIMP DE AȘTEPTARE

Carne si organe :28 zile.

Lapte : 7 zile.

6. NUMĂRUL SERIEI

Serie

7. DATA EXPIRĂRII

EXP lună .../an

După desigilare/deschidere se va utiliza in 10 zile.

8. MENTIUNEA „NUMAI PENTRU UZ VETERINAR”

Numai pentru uz veterinar.



INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL PRIMAR
Flacoane sticlă de tip III x 100 și 250 ml

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

OXITETRACICLINĂ 10 % RO, 100 mg/ ml, soluție injectabilă pentru bovine, porcine, ovine, câini și pisici.

Oxitetraciclina clorhidrat.

2. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR SUBSTANȚE

Substanță activă:

Oxitetraciclina clorhidrat 100 mg/ml

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Soluție injectabilă.

4. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI

100 ml

250 ml.

5. SPECII ȚINTĂ

Bovine, porcine, ovine, câini și pisici

6. INDICAȚII

Se recomanda la bovine, porcine, ovine, câini și pisici în tratamentul urmatoarelor afectiuni determinate de microorganisme sensibile la actiunea substantei active:

- **la bovine și ovine** – colibaciloză, salmoneloză, pasteureloză.
- **la porci** – pneumonia enzootică, artrite micoplasmice, pasteureloză, pleuropneumonii, infecții respiratorii cu etiologie polifactorială (Actinobacillus spp, Haemophilus spp, Pasteurella spp.), enterita proliferativă(Lawsonia intracellularis), rujet, leptospiroză, streptococii, artrite(Fusobacterium spp).
- **la câini** – enterită colibacilară, infecții respiratorii.
- **la pisici** – infecții respiratorii

7. MOD ȘI CALE DE ADMINISTRARE

Produsul se administrează pe cale intramusculară, la bovine, porcine și ovine în următoarele doze:

- **bovine:** 1ml produs/10 kg greutate corporală sau 10 ml produs/100 kg greutate corporala/zi, timp de 5 zile consecutiv.
- **ovine** 1 ml produs/10 kg greutate corporală/zi, timp de 5 zile consecutiv.
- **porci:** 1,5 – 2 ml produs/10 kg masă corporală/zi timp de 4 -5 zile consecutiv.

Produsul se administrează pe cale subcutanată, la câini și pisici în următoarele doze:

- **câini:** 2 ml produs/10 kg greutate corporală/zi, timp de 5 zile consecutiv.
- **pisici:** 1,5 ml produs/10 kg greutate corporală/zi timp de 5 zile consecutiv.

Pentru a asigura o dozare corectă, trebuie determinată cât mai bine masa corporala pentru a evita subdozarea.

8. TIMP DE AȘTEPTARE

Carne și organe: 28 zile

Lapte: 7 zile.



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

Cititi prospectul inainte de utilizare.

10. DATA EXPIRĂRII

EXP (lună/an)

După desigilare/deschidere, se va utiliza până la 10 zile.

11. CONDIȚII SPECIALE DE DEPOZITARE

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

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

Eliminare: cititi prospectul inainte de utilizare.

13. MENTIUNEA „NUMAI PENTRU UZ VETERINAR” ȘI CONDIȚII SAU RESTRICTIONE PRIVIND ELIBERAREA ȘI UTILIZARE, DUPĂ CAZ

Numai pentru uz veterinar. Se va elibera numai pe baza de prescripție medicală veterinară.

14. MENTIUNEA „A NU SE LĂSA LA VEDEREA SI ÎNDEMÂNĂ COPIILOR”

A nu se lăsa la vederea si îndemâna copiilor.

15. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

S.C. ROMVAC COMPANY S.A., România, Voluntari, Șoseaua Centurii nr. 7, Ilfov.

Telefon: 021/350.31.06, Fax: 021/350.31.10

E-mail: romvac@romvac.ro

16. NUMĂRUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

110217

17. NUMĂRUL LOTULUI

.....



INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL SECUNDAR
Cutie de carton x 1 fl. x 20 ml, x 1 fl. x 50 ml, x 1 fl. x 100 ml, fl. x 250 ml

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

OXITETRACICLINĂ 10 % RO, 100 mg/ ml, soluție injectabilă pentru bovine, porcine, ovine, câini și pisici.

Oxitetraciclina clorhidrat.

2. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR SUBSTANȚE

Substanță activă:

Oxitetraciclina clorhidrat 100 mg/ml

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Soluție injectabilă.

4. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI

20 ml

50 ml

100 ml

250 ml.

5. SPECII ȚINTĂ

Bovine, porcine, ovine, câini și pisici.

6. INDICAȚII

Se recomanda la bovine, porcine, ovine, câini și pisici în tratamentul următoarelor afecțiuni determinate de microorganisme sensibile la acțiunea substanței active:

- la bovine și ovine – colibaciloză, salmoneloză, pasteureloză.
- la porci – pneumonia enzootică, artrite micoplasmice, pasteureloză, pleuropneumonii, infecții respiratorii cu etiologie polifactorială (Actinobacillus spp, Haemophilus spp, Pasteurella spp.), enterita proliferativă(Lawsonia intracellularis), rujet, leptospiroză, streptococii, artrite(Fusobacterium spp).
- la câini – enterită colibacilară, infecții respiratorii.
- la pisici – infecții respiratorii

7. MOD ȘI CALE DE ADMINISTRARE

Produsul se administrează pe cale intramusculară, la bovine, porcine și ovine în următoarele doze:

- bovine: 1ml produs/10 kg greutate corporală sau 10 ml produs/100 kg greutate corporala/zi, timp de 5 zile consecutiv.

- ovine 1 ml produs/10 kg greutate corporală/zi, timp de 5 zile consecutiv.

- porci: 1,5 – 2 ml produs/10 kg masă corporală/zi timp de 4 -5 zile consecutiv.

Produsul se administrează pe cale subcutanată, la câini și pisici în următoarele doze:

- câini: 2 ml produs/10 kg greutate corporală/zi, timp de 5 zile consecutiv.

- pisici: 1,5 ml produs/10 kg greutate corporală/zi timp de 5 zile consecutiv.

Pentru a asigura o dozare corectă, trebuie determinată cât mai bine masa corporala pentru a evita subdozarea.

8.TIMP DE AȘTEPTARE

Carne și organe: 28 zile

Lapte: 7 zile.



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

Cititi prospectul înainte de utilizare.

10. DATA EXPIRĂRII

EXP (lună/an)

După desigilare/deschidere, se va utiliza până la 10 zile.

11. CONDIȚII SPECIALE DE DEPOZITARE

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

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

Eliminare: cititi prospectul produsului.

13. MENTIUNE „NUMAI PENTRU UZ VETERINAR” ȘI CONDIȚII SAU RESTRICTIONE PRIVIND ELIBERAREA ȘI UTILIZARE, DUPĂ CAZ

Numai pentru uz veterinar. Se va elibera numai pe baza de prescripție medicală veterinară.

14. MENTIUNE „A NU SE LĂSA LA VEDEREA SI ÎNDEMÂNĂ COPIILOR”

A nu se lăsa la vederea si îndemâna copiilor.

15. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

S.C. ROMVAC COMPANY S.A., România, Voluntari, Șoseaua Centurii nr. 7, Ilfov.

Telefon: 021/350.31.06, Fax: 021/350.31.10

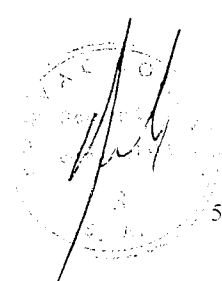
E-mail: romvac@romvac.ro

16. NUMĂRUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

110217.

17. NUMĂRUL LOTULUI

.....



5

PROSPECT

OXITETRACICLINĂ 10 % RO, 100 mg/ ml, soluție injectabilă pentru bovine, porcine, ovine, câini și pisici.

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

S.C. ROMVAC COMPANY S.A. Șos. Centurii nr. 7, 077190 Voluntari, Jud. Ilfov, România
Telefon: +4021.350.31.06; Fax: 350.31.10; E-mail: romvac@romvac.ro

2. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Oxitetraciclină 10 % RO, 100 mg/ ml, soluție injectabilă pentru bovine, porcine, ovine, câini și pisici. Oxitetraciclină clorhidrat.

3. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR SUBSTANȚE
Substanță activă:

Oxitetraciclina clorhidrat 100 mg/ml

4. INDICAȚII

Se recomanda la bovine, porcine, ovine, câini si pisici in tratamentul urmatoarelor afectiuni determinate de microorganisme sensibile la actiunea substantei active:

- **la bovine si ovine** – colibaciloză, salmoneloză, pasteureloză.
- **la porci** – pneumonia enzootică, artrite micoplasmice, pasteureloză, pleuropneumonii, infecții respiratorii cu etiologie polifactorială (*Actinobacillus* spp, *Haemophilus* spp, *Pasteurella* spp.), enterita proliferativă (*Lawsonia intracellularis*), rujet, leptospiroză, streptococii, artrite (*Fusobacterium* spp).
- **la câini** – enterită colibacilară, infecții respiratorii.
- **la pisici** – infecții respiratorii.

5. CONTRAINDICAȚII

Nu se administreaza la animalele cu hipersensibilitate cunoscuta la substanta activa.
Nu se administreaza la animalele cu disfuncții ale rinichilor și ficatului.

6. REACȚII ADVERSE

Uneori după inoculare, pot apărea dureri ușoare care dispar prin masarea locului.

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

7. SPECII ȚINTĂ

Bovine, porcine, ovine, câini și pisici

8. DOZE , CĂI ȘI MOD DE ADMINISTRARE

Produsul se administrează pe cale intramusculară, la bovine, porcine și ovine în următoarele doze:

- **bovine;** 1ml produs/10 kg greutate corporală sau 10 ml produs/100 kg greutate corporală/zi timp de 5 zile consecutiv.
- **ovine:** 1 ml produs/10 kg greutate corporală/zi timp de 5 zile consecutiv.
- **porci** 1,5 – 2 ml produs/10 kg greutate corporală/zi timp de 4 -5 zile consecutiv.

Produsul se administrează pe cale subcutanată, la câini și pisici în următoarele doze:

- câini: 2 ml produs/10 kg greutate corporală/zi timp de 5 zile consecutiv.

- pisici: 1,5 ml produs/10 kg greutate corporală/zi timp de 5 zile consecutiv.

9. RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

Pentru a asigura o dozare corectă, trebuie determinată cât mai bine masa corporala pentru a evita subdozarea.

10. TIMP DE AȘTEPTARE

Carne si organe: 28 zile.

Lapte 7 zile.

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 utilizează după data de expirare menționată pe etichetă.

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar dupa prima deschidere a ambalajului primar: 10 zile.

12. ATENȚIONĂRI SPECIALE

Atenționări speciale pentru fiecare specie țintă

Nu există.

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 țintă.

Utilizarea produsului în afara instrucțiunilor din RCP poate duce la creșterea prevalenței bacteriilor rezistente și poate duce la scăderea eficacității tratamentului datorită potentialului de rezistență incrucisată.

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

În cazul unei injectări accidentale cu acest produs , solicitați imediat sfatul medicului și prezențați prospectul produsului, chiar dacă a fost injectată o cantitate redusă de produs.

Utilizare în perioada de gestație și lactație

La caini si pisici nu se administrează în perioada de gestație (poate provoca malformatii congenitale sau embriotoxicitate).

Interacțiuni cu alte produse medicinale sau alte forme de interacțiune

Nu se cunosc.

Supradozarea (simptome, proceduri de urgență, antidoturi)
Se vor respecta dozele recomandate.

Incompatibilități

Nu se asociază cu macrolide, sulfamide sau trimetoprim.

13. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU ELIMINAREA PRODUSELOR MEDICINALE VETERINARE NEUTILIZATE 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 CAND A FOST APROBAT ULTIMA DATA PROSPECTUL
Noiembrie 2016.

15. ALTE INFORMAȚII

Dimensiuni de ambalaj:

Flacoane de sticlă de tip III x 20, 50, 100 și 250 ml, închise cu dop de cauciuc clorobutilic, fiecare în cutie individuală de carton.

Nu toate dimensiunile de ambalaje pot fi comercializate.

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

S.C. ROMVAC COMPANY S.A.
Șos. Centurii nr. 7, 077190 Voluntari, Jud. Ilfov, România
Telefon: +4021.350.31.06; Fax: 350.31.10
E-mail: romvac@romvac.ro