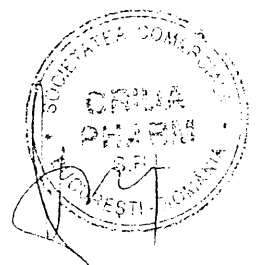


SUMARUL CARACTERISTICILOR PRODUSULUI



1.DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR:

PARACETAM PLUS, solutie orală pentru administrare in apa de baut la suine

2. COMPOZITIE CALITATIVA SI CANTITATIVA:

Fiecare ml produs conține:

Substante active:

Paracetamol.....200 mg

Vitamina C.....100 mg

Excipient: benzoat de sodiu.....1mg/ml

Pentru lista completa a excipientilor, vezi sectiunea 6.1.

3. FORMA FARMACEUTICA:

Solutie orala, pentru administrare in apa de baut

Solutie vascoasa, limpede, de culoare slab galbuie pana la galben.

4. PARTICULARITATI CLINICE:

4.1. Speciile tinta:

Suine

4.2.Indicatii de utilizare la speciile tinta:

La suine în tratamentul simptomatic al febrei în contextul afecțiunilor respiratorii în combinație cu un tratament antiinfecțios atunci când este necesar.

4.3.Contraindicatii:

Nu se utilizeaza la animalele cu hipersensibilitate la substanțele active sau la oricare dintre excipientii produsului.

A nu se administra la animalele deshidratate sau hipovolemice.

4.4. Precautii speciale pentru fiecare specie tinta:

Animalele cu aport redus de apa si/sau cu stare generala alterata trebuie tratate parenteral.

In cazul afecțiunilor cu etiologie combinata virala si bacterianase va administra concomitent un tratament antiinfecțios.

4.5. Precautii speciale de utilizare:

Precautii speciale de utilizare la animale:

Nu exista.





Precauții speciale pentru personalul care administrează produsul:

Persoanele cunoscute ca fiind sensibile la substanțele active sau la excipienți vor evita contactul cu produsul.

Pentru a evita expunerea în cursul pregătirii apei medicamentate se va purta echipament de protecție adecvat (salopete, ochelari de protecție și mănuși impermeabile).

A nu se mânca, bea sau fuma în timpul manipulării produsului. După utilizare se spală mâinile.

În caz de ingerare accidentală, se spală imediat gura cu apă și se solicită asistența medicală.

În caz de contact accidental cu pielea se spală zona cu apă și săpun.

În caz de contact accidental cu ochii se spală din abundență cu apă curată de la robinet.

Dacă în urma expunerii apar iritații pe piele, trebuie să solicitați asistența medicală și să arătați medicului prospectul.

Umflarea feței, buzelor și ochilor sau respirația dificilă reprezintă simptome severe și necesită asistență medicală de urgență.

4.6. Reacții adverse:

Uneori administrarea paracetamolului poate crește nivelul ureei din sânge și poate determina scăderea nivelului de creatinină.

În cazuri rare, la administrarea de doze terapeutice, s-a observat apariția trecătoare de scaune moi, care pot persista până la 8 zile după oprirea tratamentului.

Alte efecte secundare ce pot să apară sunt: somnolență, anxietate, iritabilitate, vomă, înroșirea pielii, tahicardie, scăderea presiunii arteriale, dureri abdominale.

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

Produsul se poate administra în perioada de gestație și lactație.

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

Nu este recomandată utilizarea concomitentă cu produse nefrotoxice.

4.9. Cantități de administrat și calea de administrare:

Produsul se administrează oral, în apă de băut, în doză de 30 mg paracetamol/kg greutate corporală, zilnic, timp de 5 zile consecutiv (echivalent cu 1,5 ml produs/10 kg g.c./zi).

Pentru a asigura administrarea unei doze corecte, greutatea corporală trebuie stabilită cu cât mai multă precizie.

Consumul de apă medicamentată depinde de starea clinică a animalelor. Pentru a obține o dozare corectă concentrația de substanțe active în apă trebuie ajustată corespunzător.

Soluția trebuie preparată proaspăt la fiecare 24 de ore. Nicio altă sursă de apă nu trebuie să fie disponibilă pe perioada tratamentului.

Produsul se dizolvă ușor în apă la temperatura mediului ambiant (20°C - 25°C).

Când se utilizează dozatorul de apă se ajustează dozatorul de la 5% la 3%. Nu se setează dozatorul sub 3%.



4.10. Supradozare:

Dupa administrarea unei doze de 5 ori mai mare decat doza recomandata de paracetamol, ocazional, pot aparea scaune lichide cu particule solide. Aceasta nu afecteaza starea generala a animalului. In caz de supradozare poate fi utilizata acetilcisteina.

4.11. Timp de asteptare:

Came si organe : 0 zile

5. PROPRIETATI FARMACOLOGICE:

Acid ascorbic

Grupa farmacoterapeutica: vitamine

Cod ATC-vet : QA11GA01

Paracetamol

Grupa farmacoterapeutica: alte analgezice si antipiretice, anilide

Cod ATC-vet : QN02BE01

5.1 Proprietati farmacodinamice:

Paracetamol

Paracetamolul este un analgezic si un antipiretic cu slabe proprietati antiinflamatoare.

Face parte din grupa p-aminofenolilor substante antiinflamatoare nesteroidice.

Acid ascorbic

Vitamina C (3-oxo-L-gulofuranolactonă sau acid L-treo-hex-2-enonic) este un 6-hidroxi-lactonă carbon, care are o structură similară în glucoză.

Este un agent reducător puternic și antioxidant care este important pentru prevenirea efectelor dăunătoare ale radicalilor liberi.

5.2. Proprietati farmacocinetice:

Paracetamol

Absorbție

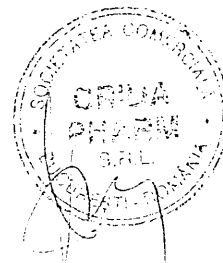
Dupa administrarea orala paracetamolul este rapid si aproape complet absorbit . Teoretic nu exista absorbție la nivelul stomacului. Absorbția de la nivelul intestinului subtire este rapida. Timpul de injumatatire este intre 1 ora si 2,5 ore dupa administrarea unei doze terapeutice orale.

Acid ascorbic

Acidul ascorbic este absorbit rapid după administrarea orală, dar proporția scade cu doza. Absorbția gastrointestinală a acidului ascorbic poate fi redus la pacienții cu boli gastro-intestinale sau diaree. Absorbția gastrointestinala a dozelor mici de vitamina este eficienta si are loc la nivelul intestinului subtire printr-un mecanism de transport activ dependent de sodiu.

Metabolism

Paracetamol



Paracetamolul este metabolizat la nivelul ficatului prin mai multe cai. Cele doua cai majore sunt conjugarea cu glucoronatul (aprox 60%) și conjugarea cu sulfatul. (aproximativ 35%). A treia cale de metabolizare implica catalizarea citocromului P₄₅₀ formand reactivul N-acetil-p- benzochinonimina, un reactiv intermediar care poate fi redus inapoi la paracetamol intr-o reactie de detoxifiere la glutation conjugat.

Acid ascorbic

Acidul ascorbic în organism este reversibil oxidat la acid dehidroascorbic, acid-2-sulfat ascorbic și acidul oxalic.

Excretie

Paracetamol

Eliminarea se face pe cale urinara, fiind excretat ca paracetamol si conjugatele sale.

85-95% din doza ingerata apare în urina în 24 de ore desi mai puțin de 5% este excretat ca compus parental.

Acid ascorbic

Acidul ascorbic se excreta prin urina sub formă de metaboliti si nemodificat.

Atunci când organismul este saturat cu acid ascorbic și concentrațiile sanguine depășesc pragul, acidul ascorbic este excretat nemodificat prin urină.

6. PARTICULARITATI FARMACEUTICE:

6.1. Lista excipientilor:

Benzoat de sodiu

Apa purificata

Macrogol

6.2. Incompatibilitati:

În absența unor studii de compatibilitate acest produs medicinal veterinar nu se va administra impreuna cu alte produse medicinale veterinare

6.3. Valabilitate

Perioada de valabilitate a produsului asa cum este ambalat pentru vanzare: 2 ani

Perioada de valabilitate de la prima deschidere a ambalajului original: 28 zile

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

6.4. Precautii speciale de depozitare:

A nu se pastra la temperaturi mai mari de 25°C.

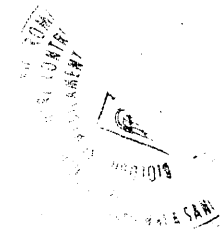
A nu se refrigera sau congela.

A se păstra în ambalajul original.

A se păstra în loc uscat.

A se proteja de lumina directă.





6.5. Natura si compozitia ambalajului primar:

Flacoane din HDPE alb x 50 ml, 100 ml,
Canistre din HDPE x 1 litru, 5 litri, 10 litri, 20 litri.
Capace cu filet din HDPE prevazute cu sigiliu
Nu toate dimensiunile de ambalaje pot fi comercializate.

6.6. Precautii speciale pentru eliminarea produsului medicinal veterinar neutilizat sau a deseurilor provenite din utilizarea unor astfel de produse :

Produsul medicinal veterinar neutilizat sau deseurile provenite din utilizarea unor astfel de produse trebuie eliminate in conformitate cu cerintele nationale.
Animalele tratate se tin in adăposturi pe întreaga perioadă a tratamentului, iar dejectiile rezultate nu vor fi utilizate pentru îngrășarea solului.
Medicamentele nu trebuie aruncate în ape reziduale sau resturi menajere.

**7. DETINATORUL AUTORIZATIEI DE COMERCIALIZARE
S.C. CRIDA PHARM S.R.L.**

Str. Intrarea Vagonetului nr 2.B1 101, ap 47.Sector 6 Bucuresti.
Tel. +40 024 251 5005; Fax.+40 024 252 5925 Bucuresti, ROMANIA.

8. NUMARUL AUTORIZATIEI DE COMERCIALIZARE

9. DATA PRIMEI AUTORIZARI/ REAUTORIZARI

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

Flacoane din HDPE x 50 ml, 100 ml, Canistre din HDPE x 1 litru, 5 litri, 10 litri, 20 litri.

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

PARACETAM PLUS, solutie orală pentru administrare in apa de baut la suine

Paracetamol

Vitamina C.

2. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR SUBSTANȚE

Fiecare ml produs conține:

Substanțe active:

Paracetamol.....200 mg

Vitamina C.....100 mg

Excipient: benzoat de sodiu.....1 mg

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Solutie orala pentru administrare in apa de baut

4. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI

Flacoane din HDPE x 50 ml, 100 ml,

Canistre din HDPE x 1 litru, 5 litri, 10 litri, 20 litri.

5. SPECII ȚINTĂ

Suine

6. INDICAȚIE (INDICAȚII)

La suine în tratamentul simptomatic al febrei in contextul afectiunilor respiratori in combinatie cu un tratament antiinfectios atunci cand este necesar.

7. MOD ȘI CALE (CĂI) DE ADMINISTRARE

Administrare in apa de baut;

Se asigura o doza de 30 mg paracetamol/kg greutate corporala zilnic, timp de 5 zile prin intermediul apei de baut, echivalent cu 1,5 ml produs / 10 kg greutate corporala/zi

Cititi prospectul inainte de utilizare

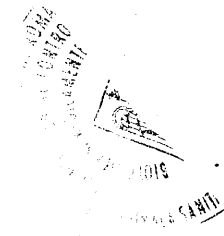
8. TIMP DE AȘTEPTARE

Carne si organe: 0 zile

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

Cititi prospectul inainte de utilizare



**10. DATA EXPIRĂRII**

Perioada de valabilitate a produsului așa cum este ambalat pentru vânzare: 2 ani.
Perioada de valabilitate de la prima deschidere a ambalajului original: 28 zile.
Perioada de valabilitate după reconstituire în apă de băut: 24 ore.

11. CONDIȚII SPECIALE DE DEPOZITARE

A nu se păstra 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

Medicamentele nu trebuie aruncate în ape reziduale sau resturi menajere.
Animalele tratate se țin în adăposturi pe întreaga perioadă a tratamentului, iar dejecțiile rezultate nu vor fi utilizate pentru îngrășarea solului.
Orice produs medicinal veterinar neutilizat sau deșeu provenit din utilizarea unor astfel de produse trebuie eliminate în conformitate cu cerințele locale.

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 ȘI VEDEREA COPILOR”

A nu se lăsa la îndemâna și vederea copiilor.

15. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

S.C. CRIDA PHARM S.R.L.
Str. Intrarea Vagonetului nr 2.B1 101, ap 47.Sector 6 Bucuresti.
Tel. +40 024 251 5005; Fax.+40 024 252 5925 Bucuresti, ROMANIA.

16. NUMĂRUL (NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE**17. NUMĂRUL DE FABRICAȚIE AL SERIEI DE PRODUS**

Lot { numar }



**INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL SECUNDAR
CUTII DE CARTON COLECTIVE**

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

PARACETAM PLUS, soluție orală pentru administrare în apa de băut la suine
Paracetamol.
Vitamina C

2. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR SUBSTANȚE

Fiecare ml produs conține:

Substanțe active:

Paracetamol.....200 mg

Vitamina C.....100 mg

Excipient: benzoat de sodiu.....1 mg

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Soluție orală pentru administrare în apa de băut

4. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI

12 canistre x 1 litru

5. SPECII ȚINTĂ

Suine

6. INDICAȚIE (INDICAȚII)

La suine în tratamentul simptomatic al febrei în contextul afecțiunilor respiratorii în combinație cu un tratament antiinfecțios atunci când este necesar.

7. MOD ȘI CALE (CĂI) DE ADMINISTRARE

Administrare în apa de băut;

Se asigură o doză de 30 mg paracetamol/kg greutate corporală zilnic, timp de 5 zile prin intermediul apei de băut, echivalent cu 1,5 ml produs / 10 kg greutate corporală/zi.

Cititi prospectul înainte de utilizare

8. TIMP DE AȘTEPTARE

Carne și organe: 0 zile

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

Cititi prospectul înainte de utilizare



70
ANUL COP
1001 AMF
2011
VITARA

10. DATA EXPIRĂRII

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

Perioada de valabilitate de la prima deschidere a ambalajului original: 28 zile

Perioada de valabilitate după reconstituire în apă de baut: 24 ore.

11. CONDIȚII SPECIALE DE DEPOZITARE

A nu se păstra 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

Medicamentele nu trebuie aruncate în ape reziduale sau resturi menajere.

Animalele tratate se țin în adăposturi pe întreaga perioadă a tratamentului iar dejecțiile rezultate nu vor fi utilizate pentru îngrășarea solului.

Orice produs medicinal veterinar neutilizat sau deșeu provenit din utilizarea unor astfel de produse trebuie eliminate în conformitate cu cerințele locale.

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 ȘI VEDEREA COPILOR”

A nu se lăsa la îndemâna și vederea copiilor.

NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

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

Str. Intrarea Vagonetului nr 2.B1 101, ap 47.Sector 6 Bucuresti.

Tel. +40 024 251 5005; Fax.+40 024 252 5925 Bucuresti, ROMANIA.

16. NUMĂRUL (NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE**17. NUMĂRUL DE FABRICAȚIE AL SERIEI DE PRODUS**

Lot { numar }





PROSPECT

PARACETAM PLUS, solutie orală pentru administrare in apa de baut la suine

1. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE ȘI DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE FABRICAȚIE RESPONSABIL PENTRU ELIBERAREA SERIILOR DE PRODUS, DACĂ SUNT DIFERITI

DEȚINĂTORUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

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

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 cridaoffice@.com

2. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR:

PARACETAM PLUS, solutie orală pentru administrare in apa de baut la suine

Paracetamol.

Vitamina C

3. DECLARAREA SUBSTANTEI ACTIVE SI A ALTOR INGREDIENTI

1 ml produs conține:

Substante active:

Paracetamol.....200 mg
 Vitamina C.....100 mg
 Excipient: benzoat de sodiu.....1 mg

4. INDICATII:

La suine în tratamentul simptomatic al febrei in contextul afectiunilor respiratorii in combinatie cu un tratament antiinfectios atunci cand este necesar.

5. CONTRAINDICATII:

A nu se utiliza m la animalele cu hipersensibilitate la substantele active sau la oricare dintre excipientii produsului.

A nu se administra la animalele deshidratate sau hipovolemice.

6. REACTII ADVERSE:

Uneori administrarea paracetamolului poate creste nivelul ureei din sange si poate determina scaderea nivelului de creatinina.

In cazuri rare, la administrarea de doze terapeutice s-a observat aparitia trecatoare de scaune moi care pot persista pana la 8 zile dupa oprirea tratamentului.



Alte efecte secundare ce pot sa apara sunt: somnolenta, anxietate, iritabilitate, voma, inrosirea pielii, tahicardie, scaderea presiunii arteriale, dureri abdominale.

7. SPECII ŢINTĂ: Suine

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

Administrare in apa de baut;

Se asigura o doza de 30 mg paracetamol/kg greutate corporala zilnic, timp de 5 zile oral prin intermediul apei de baut, echivalent cu 1.5 ml produs / 10 kg greutate corporala/zi.

Pentru a asigura administrarea unei doze corecte, greutatea corporala trebuie stabilita cu cât mai multă precizie .

Consumul de apa medicamentata depinde de starea clinica a animalelor. Pentru a obtine o dozare corecta concentratia de substanta activa in apa trebuie ajustata corespunzator.

9. RECOMANDARI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTA

Solutia trebuie preparata proapat la fiecare 24 de ore. Nicio alta sursa de apa nu trebuie sa fie disponibila pe perioada tratamentului.

Produsul se dizolva usor in apa la temperatura mediului ambiant (20⁰ C- 25⁰C).

Cand se utilizeaza dozatorul de apa se ajusteaza dozatorul de la 5% la 3%. Nu se seteaza dozatorul sub 3%.

10. TIMP DE AŞTEPTARE:

Carne si organe : 0 zile

11. PRECAUŢII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE:

A nu se lăsa la îndemâna copiilor.

A se păstra la temperaturi mai mici de 25 °C.

A nu se refrigera sau congela.

A se păstra în ambalajul original.

A se proteja de lumină.

A se păstra în loc uscat.

A se proteja de lumina directă.

Perioada de valabilitate de la prima deschidere a ambalajului original: 28 zile

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

A nu se utiliza după data expirării marcată pe etichetă.

ATENŢIONARE (ATENŢIONARI) SPECIALĂ (SPECIALE):

Precautii speciale pentru fiecare specie tinta:

Animalele cu aport redus de apa si/sau cu stare generala alterata trebuie tratate parenteral. In cazul afectiunilor cu etiologie combinata virala si bacteriana se va administra concomitent un tratament antiinfectios.

Precautii speciale de utilizare:

Precautii speciale de utilizare la animale:

Nu exista.

Precautii speciale pentru personalul care administreaza produsul:



Persoanele cunoscute ca fiind sensibile la substantele active sau la excipienți vor evita contactul cu produsul.

Pentru a evita expunerea în cursul pregătirii apei medicamentate se va purta echipament de protecție adecvat (salopete, ochelari de protecție și manși impermeabile).

A nu se mânca, bea sau fuma în timpul manipulării produsului. După utilizare se spală mainile.

În caz de ingerare accidentală, se spală imediat gura cu apă și se solicită asistența medicală.

În caz de contact accidental cu pielea se spală zona cu apă și săpun.

În caz de contact accidental cu ochii se spală din abundență cu apă curată de la robinet.

Dacă în urma expunerii apar iritații pe piele, trebuie să solicitați asistența medicală și să arătați medicului prospectul.

Umflarea feței, buzelor și ochilor sau respirația dificilă reprezintă simptome severe și necesită asistență medicală de urgență.

Utilizare în perioada de gestație, lactație sau perioada de ouat.:

Produsul se poate administra în perioada de gestație și lactație

Interacțiuni cu alte produse medicinale sau alte forme de interacțiune:

Nu este recomandată utilizarea concomitentă cu produse nefrotoxice.

Supradozare:

După administrarea unei doze de 5 ori mai mare decât doza recomandată de paracetamol, ocazional, pot apărea scaune lichide cu particule solide. Aceasta nu afectează starea generală a animalului. În caz de supradozare poate fi utilizată acetilcisteina.

Incompatibilitati:

În absența unor studii de compatibilitate acest produs medicinal veterinar nu se va administra împreună cu alte produse medicinale veterinare

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

Medicamentele nu trebuie aruncate în ape reziduale sau resturi menajere.

Animalele tratate se țin în adăposturi pe întreaga perioadă a tratamentului, iar dejecțiile rezultate nu vor fi utilizate pentru îngrășarea solului.

Orice produs medicinal veterinar neutilizat sau deșeu provenit din utilizarea unor astfel de produse trebuie eliminate în conformitate cu cerințele locale.

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

14. ALTE INFORMAȚII:

Mod de prezentare:

Flacoane din HDPE x 50 ml, 100 ml,

Canistre din HDPE x 1 litru, 5 litri, 10 litri, 20 litri.

Capace cu filet din HDPE prevazute cu sigiliu

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

