

REZUMATUL CARACTERISTICILOR PRODUSULUI

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR:

SYVAZUL – 4, emulsie injectabila pentru ovine

2. COMPOZIȚIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ:

Compoziție pe doză (2 ml):

Substanță activă

Virusul bolii limbii albastre inactivat, serotip 4, tulpina BTV-4/SPA-1/2004 $\geq 6,78 \text{ Log}_2 \text{ U VN}^*$

*Titrul anticorpilor neutralizanti la ovine

Adjuvant

Esteri de manitol și acizi oleici în soluție de ulei mineral 1 ml

Conservant

Tiomersal 0,30 mg

Excipient

PBS (soluție-tampon fosfat)s.q.f. 2 ml

Pentru lista completă a excipienților, vezi secțiunea 6.1.

3. FORMA FARMACEUTICĂ:

Emulsie injectabilă

4. PARTICULARITĂȚI CLINICE:

4.1. Specii țintă

Ovine

4.2. Indicații pentru utilizare, cu specificarea speciilor țintă

Destinat imunizării active a ovinelor pentru a preveni/reduce viremia cauzată de serotipul 4 al virusului bolii limbii albastre.

Debutul imunității: 14 zile după administrarea celei de-a doua doze conform programului de vaccinare.

Durata imunității: 11 luni după administrarea celei de-a doua doze conform programului de vaccinare.

4.3. Contraindicații

Nu există.

4.4. **Atenționări speciale pentru fiecare specie țintă**

Nu există informații disponibile cu privire la impactul anticorpilor derivați maternali asupra eficacității sau a siguranței acestui vaccin.

Atunci când se utilizează în contextul programelor oficiale de control și eradicare a bolilor, programul de vaccinare trebuie adaptat la planul stabilit de către autoritatea competentă.

4.5. **Precauții speciale pentru utilizare**

Precauții speciale pentru utilizare la animale

Siguranța vaccinului nu a fost dovedită la animale cu vârsta mai mică de 3 luni.

Acordați o atenție deosebită atunci când aplicați vaccinul subcutanat, prin ridicarea unui pli de piele și utilizarea unui ac de dimensiune corespunzătoare. Injectarea accidentală în cavitatea toracică poate cauza o reacție inflamatorie severă.

Respectați condițiile aseptice obișnuite în timpul vaccinării.

Vaccinați doar animalele sănătoase deoarece animalele bolnave, infestate cu paraziți sau în condiții de stres nu vor răspunde imunizării și pot suferi tulburări ocazionale.

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

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

Persoanele cu hipersensibilitate dovedită la tiomersal trebuie să evite contactul cu produsul.

Pentru utilizator:

Acest produs medicinal veterinar conține ulei mineral. Auto-injectarea/injectarea accidentală poate provoca dureri puternice și inflamații, în special dacă injectarea se face în articulație sau în deget, iar în cazuri rare poate duce la pierderea degetului afectat, dacă nu sunt acordate îngrijiri medicale imediat.

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

Dacă durerea persistă mai mult de 12 ore după examinarea medicală, solicitați din nou sfatul medicului.

Pentru medic:

Acest produs medicinal veterinar conține ulei mineral. Chiar dacă au fost injectate cantități mici de produs, injectarea accidentală cu acest produs poate provoca inflamație accentuată, care poate conduce, de exemplu, la necroză ischemică și chiar pierderea unui deget. Este necesară intervenția chirurgicală imediată, calificată, care poate necesita o incizie imediată și spălarea zonei injectate, în special în cazul în care este implicată pulpa degetului sau tendonul.

4.6. **Reacții adverse (frecvență și gravitate)**

Administrarea vaccinului poate duce foarte frecvent la o hipertermie ușoară cu o durată de până la 24-48 ore. După administrarea vaccinului apare adesea o reacție inflamatorie în locul injectării caracterizată de leziuni edematice cu un diametru de 1-9 cm. Reacțiile edematoase evoluează spre o indurare a zonei. Pe piele poate apărea frecvent un punct focal de necroză cu un diametru de cel mult 1,5 cm care poate dura până la 7 săptămâni după vaccinare. Frecvent, reacția poate fi și eritematoasă și purulentă. De asemenea, frecvent poate apărea și o inflamare minoră a nodurilor limfatice regionale.

Frecvența reacțiilor adverse este definită utilizând următoarea convenție:

- foarte frecvent (mai mult de 1 animal din 10 prezintă reacții adverse pe durata unui tratament)

- frecvent (mai mult de 1 dar mai puțin de 10 animale din 100 de animale)

- puțin frecvent (mai mult de 1 dar mai puțin de 10 animale din 1.000 de animale)

- rar (mai mult de 1 dar mai puțin de 10 animale din 10.000 de animale)

- foarte rar (mai puțin de 1 animal din 10.000 de animale, inclusiv cazurile izolate).

4.7. Utilizare în perioada de gestație, lactație

Poate fi utilizat în perioada de gestație. Cu toate acestea, utilizarea nu este recomandată pe durata ultimei luni de gestație.

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

Nu există informații disponibile cu privire la siguranța și eficacitatea acestui vaccin atunci când este utilizat în combinație cu oricare alt produs medicinal veterinar. Prin urmare, decizia de a utiliza acest vaccin înainte sau după administrarea oricărui alt produs medicinal veterinar va fi stabilită de la caz la caz.

4.9. Cantități de administrat și calea de administrare

Agitați produsul bine înainte de utilizare.

Doză: 2 ml. Administrare: prin injectare subcutanată în regiunea axilară.

Program de vaccinare

Vaccinarea inițială:

Administrați 2 doze la un interval de 3 săptămâni.

Vârsta minimă recomandată pentru vaccinare: 3 luni

Revaccinarea:

Administrați o doză la fiecare 11 luni.

4.10. Supradozare

Reacțiile locale pot crește ușor dacă se administrează de două ori doza recomandată (vezi pct. 4.6).

4.11. Timp de așteptare

Zero zile.

5. PROPRIETĂȚI IMUNOLOGICE

GRUPA FARMACOTERAPEUTICĂ: vaccinuri virale inactivate.

Codul ATC vet: QI04AA02. Vaccin împotriva bolii limbii albastre inactivat pentru ovine

6. PARTICULARITĂȚI FARMACEUTICE

6.1 Lista excipienților

Montanide ISA 206

Tiomersal

Clorură de potasiu

Clorură de sodiu

Fosfat acid disodic, anhidru

Dihidrogen fosfat de potasiu



6.2. Incompatibilități

În absența studiilor de compatibilitate, acest produs medicinal veterinar nu trebuie amestecat cu alte produse medicinale veterinare.

6.3. Perioadă de valabilitate

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

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 10 ore

6.4. Precauții speciale pentru depozitare

A se păstra și transporta în condiții de refrigerare (2°C – 8 °C).

Nu congelați.

Păstrați în ambalajul primar.

6.5. Natura și compoziția ambalajului primar

Flacoane din polipropilenă (Eur. Ph.) ce conțin 250 ml produs, cu dop din cauciuc bromobutilic I (Eur. Ph.) închis etanș cu un capac din aluminiu.

Fiecare flacon este ambalat individual într-o cutie de carton.

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

LABORATORIOS SYVA, S.A.U.

Avda. Párroco Pablo Diez, 49-57

24010 LEÓN

SPANIA

8. NUMĂRUL (NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

9. DATA PRIMEI AUTORIZĂRI/REÎNNOIRII AUTORIZAȚIEI

10. DATA REVIZUIRII TEXTULUI

INTERDICȚII PENTRU VÂNZARE, ELIBERARE ȘI/SAU UTILIZARE

Se eliberează pe baza de prescripție veterinară

Administrarea trebuie efectuată doar de către un medic veterinar sau sub supravegherea permanentă a acestuia.

Este posibil ca fabricarea, importul, deținerea, comercializarea, furnizarea și/sau utilizarea SYVAZUL-4 să fie interzisă într-un Stat Membru, pe întreg teritoriul sau parțial, conform legislației naționale. Orice persoană care intenționează să fabrice, importe, dețină, comercializeze, furnizeze și/sau să utilizeze SYVAZUL-4 trebuie să consulte autoritatea competentă a Statului Membru cu privire la politicile actuale referitoare la vaccinare înainte de a fabrica, importa, poseda, comercializa, furniza și/sau utiliza.

INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL SECUNDAR

Cutie de carton ce conține un flacon de 250 ml

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

SYVAZUL-4. emulsie injectabila pentru ovine

Compoziție pe doză (2 ml):

Substanță activă:Virusul bolii limbii albastre inactivat, serotip 4, tulpina BTV-4/SPA-1/2004 $\geq 6,78 \text{ Log}_2 \text{ U VN}^*$

* Titrul anticorpilor neutralizanti la oi

Adjuvant

Esteri de manitol și acizi oleici în soluție de ulei mineral 1 ml

Conservant

Tiomersal 0,30 mg

Excipient

PBS (soluție-tampon fosfat) s.q.f. 2 ml

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Emulsie injectabilă

4. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI

1 flacon de 250 ml

5. SPECII ȚINTĂ

Ovine

6. INDICAȚIE (INDICAȚII)

Destinat imunizării active a ovinelor pentru a preveni/reduce viremia cauzată de serotipul 4 al virusului bolii limbii albastre.

Debutul imunității: 14 zile după administrarea celei de-a doua doze conform programului de vaccinare.

Durata imunității: 11 luni după administrarea celei de-a doua doze conform programului de vaccinare.

7. MOD ȘI CALE DE ADMINISTRARE

Citiți prospectul înainte de utilizare.

Doză: 2 ml. Administrare: prin injectare subcutanată în regiunea axilară.

8. TIMP DE AȘTEPTARE

Zero zile.

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

Citiți prospectul înainte de utilizare.

Agitați produsul bine înainte de utilizare.

10. DATA EXPIRĂRII

EXP {luna/anul}

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 10 ore

11. CONDIȚII SPECIALE DE DEPOZITARE

Depozitați și transportați la temperaturi reduse (2 °C – 8 °C)

Nu congelați.

Păstrați în ambalajul primar.

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

Eliminarea: 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 pe baza de prescriptie veterinara

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

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

15. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

LABORATORIOS SYVA S.A.U.

Avda. Párroco Pablo Díez, 49 – 57

24010 LEÓN, SPANIA



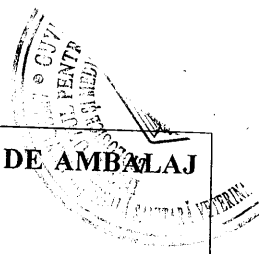
16. NUMĂRUL (NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

17. NUMĂRUL DE FABRICAȚIE AL SERIEI DE PRODUS

Lot {număr}

INFORMAȚII MINIME CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE UNITĂȚILE MICI DE AMBALAJ PRIMAR

Cutie de carton ce conține un flacon de 250 ml



1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

SYVAZUL-4, emulsie injectabila pentru ovine

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

Compoziție pe doză (2 ml):

Substanță activă:

Virusul bolii limbii albastre inactivat, serotip 4, tulpina BTV-4/SPA-1/2004 $\geq 6,78 \text{ Log}_2 \text{ U VN}^*$

* Titrul anticorpilor neutralizanti la oi

Adjuvant

Esteri de manitol și acizi oleici în soluție de ulei mineral 1 ml

Conservant

Tiomersal 0,30 mg

Excipient

PBS (soluție-tampon fosfat) s.q.f. 2 ml

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Emulsie injectabilă

4. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI

250 ml

5. SPECII ȚINTĂ

Ovine

6. INDICAȚIE (INDICAȚII)

Destinat imunizării active a ovinelor pentru a preveni/reduce viremia cauzată de serotipul 4 al virusului bolii limbii albastre.

Debutul imunității: 14 zile după administrarea celei de-a doua doze conform programului de vaccinare.

Durata imunității: 11 luni după administrarea celei de-a doua doze conform programului de vaccinare.

7. MOD ȘI CALE DE ADMINISTRARE

Citiți prospectul înainte de utilizare

Doză: 2 ml. Administrare: prin injecție subcutanată în regiunea axilară.

8. TIMP DE AȘTEPTARE

Zero zile.

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

Citiți prospectul înainte de utilizare

Agitați produsul bine înainte de utilizare.

10. DATA EXPIRĂRII

EXP {luna/anul}

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 10 ore

11. CONDIȚII SPECIALE DE DEPOZITARE

Depozitați și transportați la temperaturi reduse (2 °C – 8 °C).

Nu congelați.

Păstrați în ambalajul primar.

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

Eliminarea: citiți prospectul produsului

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

Numai pentru uz veterinar - Se eliberează pe baza de prescripție veterinară

14. MENȚIUNEA „A NU SE LĂSA LA VEDEREA ȘI ÎNDEMÂNA COPILOR”

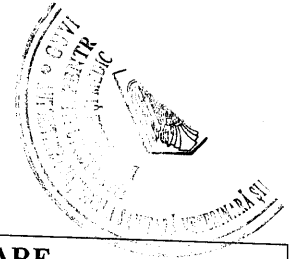
A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

15. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

LABORATORIOS SYVA S.A.U.

Avda. Párroco Pablo Díez, 49 – 57

24010 LEÓN, SPANIA



16. NUMĂRUL (NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

17. NUMĂRUL DE FABRICAȚIE AL SERIEI DE PRODUS

Lot {număr}

PROSPECT PENTRU:

SYVAZUL- 4,

emulsie injectabilă pentru ovine

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

Deținătorul autorizației de comercializare:

LABORATORIOS SYVA S.A.U.

Av. Párroco Pablo Díez, 49-57

24010 LEÓN

SPANIA

Producător responsabil pentru eliberarea seriei:

LABORATORIOS SYVA S.A.U.

Parque Tecnológico de León

Av. Portugal s/n parcelas M15-M16

24009 LEÓN

SPANIA

2. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

SYVAZUL-4, emulsie injectabila pentru ovine

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

Compoziție pe doză (2 ml):

Substanță activă

Virusul bolii limbii albastre inactivat, serotip 4, tulpina BTV-4/SPA-1/2004 $\geq 6,78 \text{ Log}_2 \text{ U VN}^*$

* Titrul anticorpilor neutralizanti la oi

Adjuvant

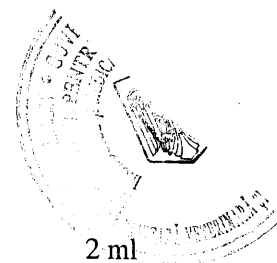
Esteri de manitol și acizi oleici în soluție de ulei mineral 1 ml

Conservant

Tiomersal 0,30 mg

Excipient

PBS (soluție-tampon fosfat) s.q.f.



4. INDICAȚIE (INDICAȚII)

Destinat imunizării active a ovinelor pentru a preveni/reduce viremia cauzată de serotipul 4 al virusului bolii limbii albastre.

Debutul imunității: 14 zile după administrarea celei de-a doua doze conform programului de vaccinare.

Durata imunității: 11 luni după administrarea celei de-a doua doze conform programului de vaccinare.

5. CONTRAINDICAȚII

Nu există.

6. REACȚII ADVERSE

Administrarea vaccinului poate duce foarte frecvent la o hipertermie ușoară cu o durată de până la 24-48 ore. După administrarea vaccinului apare adesea o reacție inflamatorie în locul injectării caracterizată de leziuni edematoase cu un diametru de 1-9 cm. Reacțiile edematoase evoluează spre o indurare a zonei. Pe piele poate apărea frecvent un punct focal de necroză cu un diametru de cel mult 1,5 cm care poate dura până la 7 săptămâni după vaccinare. Frecvent, reacția poate fi eritematoasă și purulentă. De asemenea, frecvent poate apărea și o inflamare minoră a nodurilor limfatice regionale.

Frecvența reacțiilor adverse este definită utilizând următoarea convenție:

- foarte frecvent (mai mult de 1 animal din 10 prezintă reacții adverse pe durata unui tratament)
- frecvent (mai mult de 1 dar mai puțin de 10 animale din 100 de animale)
- puțin frecvent (mai mult de 1 dar mai puțin de 10 animale din 1.000 de animale)
- rar (mai mult de 1 dar mai puțin de 10 animale din 10.000 de animale)
- foarte rar (mai puțin de 1 animal din 10.000 de animale, inclusiv cazurile izolate).

7. SPECII ȚINTĂ

Ovine

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

Doză: 2 ml.

Administrare: prin injectare subcutanată în regiunea axilară.

Program de vaccinare

Vaccinarea inițială:

Administrați 2 doze la un interval de 3 săptămâni.

Vârsta minimă recomandată pentru vaccinare: 3 luni

Revaccinarea:

Administrați o doză la fiecare 11 luni.

9. RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

Siguranța vaccinului nu a fost dovedită la animale cu vârsta mai mică de 3 luni.

Agitați produsul bine înainte de utilizare.

Respectați condițiile aseptice obișnuite în timpul vaccinării.

Vaccinați doar animalele sănătoase deoarece animalele bolnave, infestate cu paraziți sau în condiții de stres nu vor răspunde imunizării și pot suferi tulburări ocazionale.

10. TIMP DE AȘTEPTARE

Zero zile.

11. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A nu se lăsa la vedere și îndemâna copiilor.

Depozitați și transportați la temperaturi scăzute (2 °C – 8 °C)

Nu congelați.

Păstrați în ambalajul primar

Nu utilizați acest produs medicinal veterinar după data expirării care este menționată pe etichetă după {EXP}

12. ATENȚIONARE (ATENȚIONĂRI) SPECIALĂ (SPECIALE)

Precauții speciale pentru fiecare specie tinta

Nu există informații disponibile cu privire la impactul anticorpilor derivați maternali asupra eficacității sau a siguranței acestui vaccin.

Atunci când se utilizează în contextul programelor oficiale de control și eradicare a bolilor, programul de vaccinare trebuie adaptat la planul stabilit de către autoritatea competentă.

Precauții speciale pentru utilizare la animale

Siguranța vaccinului nu a fost dovedită la animale cu vârsta mai mică de 3 luni.

Acordați o atenție deosebită atunci când aplicați vaccinul subcutanat, prin ridicarea unui pliu de piele și utilizarea unui ac de dimensiune corespunzătoare. Injectarea accidentală în cavitatea toracică poate cauza o reacție inflamatorie severă.

Respectați condițiile aseptice obișnuite în timpul vaccinării.

Vaccinați doar animalele sănătoase deoarece animalele bolnave, infestate cu paraziți sau în condiții de stres nu vor răspunde imunizării și pot suferi tulburări ocazionale.



Precautii speciale care vor fi luate de persoana care administreaza produsul medicinal veterinar la animale

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

Persoanele cu hipersensibilitate dovedită la tiomersal trebuie să evite contactul cu produsul.

Pentru utilizator:

Acest produs medicinal veterinar conține ulei mineral. Auto-injectarea/injectarea accidentală poate provoca dureri puternice și inflamații, în special dacă injectarea se face în articulație sau în deget, iar în cazuri rare poate duce la pierderea degetului afectat, dacă nu sunt acordate îngrijiri medicale imediat.

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

Dacă durerea persistă mai mult de 12 ore după examinarea medicală, solicitați din nou sfatul medicului.

Pentru medic:

Acest produs medicinal veterinar conține ulei mineral. Chiar dacă au fost injectate cantități mici de produs, injectarea accidentală cu acest produs poate provoca inflamație accentuată, care poate conduce, de exemplu, la necroză ischemică și chiar pierderea unui deget. Este necesară intervenția chirurgicală imediată, calificată, care poate necesita o incizie imediată și spălarea zonei injectate, în special în cazul în care este implicată pulpa degetului sau tendonul.

Gestatie

Poate fi utilizat în perioada gestației. Cu toate acestea, utilizarea nu este recomandată în ultima lună de gestație.

Interacțiuni cu alte produse medicinale și alte forme de interacțiune

Nu există informații disponibile cu privire la siguranța și eficacitatea acestui vaccin atunci când este utilizat în combinație cu oricare alt produs medicinal veterinar. Prin urmare, decizia de a utiliza acest vaccin înainte sau după administrarea oricărui alt produs medicinal veterinar va fi stabilită de la caz la caz.

Supradozare (simptome, proceduri de urgență, antidot)

Reacțiile locale pot crește ușor dacă se administrează de două ori doza recomandată (vezi punctul 6).

Incompatibilitati

În absența 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 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. DATE ÎN BAZA CĂRORA A FOST APROBAT ULTIMA DATĂ PROSPECTUL

15. ALTE INFORMAȚII

Prezentare

Cutie de carton ce conține 1 flacon de 250 ml

Numai pentru uz veterinar – Se eliberează pe baza de prescripție veterinară

Administrarea trebuie efectuată doar de către un medic veterinar sau sub supravegherea permanentă a acestuia

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

Distribuitor :

DEAVET SRL

Str. Miraslau 32

500450 Brașov, Brașov Județ

ROMÂNIA