

[Versiunea 1, 10 2006]

Ministerul
Economiei

ANEXA I

REZUMATUL CARACTERISTICILOR PRODUSULUI (STAT MEMBRU DE REFERINTA: REPUBLICA CEHĂ)



1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

VANGUARD R, vaccin antirabic inactivat pentru câini, pisici, bovine, porci, oi, capre, cai și dihorii.

2. COMPOZIȚIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ

Compoziția pentru fiecare doză (1 ml):

Substanțe active:

Virus rabic inactivat, tulpina SAD Vnuskovo-32 min. 2.0 UI

Adjuvant:

Hidroxid de aluminium 2,0 mg

Excipienti:

Tiomersal 0,1 mg

Pentru lista completă a excipientilor, vezi secțiunea 6.1.

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Suspensie pentru injecție.

Solutie de culoare roz deschis, ce poate conține sedimente fine.

4. PARTICULARITĂȚI CLINICE

4.1 Specii țintă

Câini, pisici, bovine, porci, oi, capre, cai și dihorii.

4.2 Indicații pentru utilizare, cu specificarea speciilor țintă

Imunizarea activă la câini, pisici, bovine, porci, oi, capre, cai și dihorii (începând cu vîrstă de 12 săptămâni) pentru a preveni infecțiile și mortalitatea cauzată de virusul rabiei.

Instalarea imunității: 14-21 zile după prima vaccinare.

Durata imunității: Cel puțin 1 an după prima vacinare și 2 ani după vaccinarea de rapel.

Așa cum s-a solicitat de către Farmacopeea Europeană eficacitatea a fost demonstrată prin infecție de control la câini și pisici și serologic la celelalte specii țintă. La un an după prima vaccinare, 100% din câinii și pisicile vaccinate fie subcutanat, fie intramuscular, au fost protejați împotriva infecției de control. La doi ani după vaccinarea de rapel, rata de protecție împotriva infecției de control a fost de 100% la câinii injectați intramuscular și 96% pentru câinii injectați subcutanat, iar pentru pisici a fost de 92% în ambele cazuri de administrare, intramuscular și subcutanat. Protecția împotriva infecției de control la câini și pisici și rezultatele serologice pentru alte specii sunt conform criteriilor Farmacopeei Europene pentru vaccinul antirabic inactivat la ambele studii efectuate la un an și la doi ani.

4.3 Contraindicații

Animalele bolnave nu trebuie vaccinate.

A nu se folosi la animalele care prezintă semne de rabie sau care sunt suspecte de infectare cu virusul rabiei.



4.4 Atenționări speciale <pentru fiecare specie țintă>

Nu există

4.5 Precauții speciale pentru utilizare

Precauții speciale pentru utilizare la animale

Nu există.

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 eticheta și prospectul produsului.

4.6 Reacții adverse (frecvență și gravitate)

În urma administrării subcutanate la toate speciile țintă, poate apărea o inflamație tranzitorie la locul injecției. Inflamația poate ajunge până la 7 mm diametru și în cazuri rare se pot asocia cu un disconfort mediu.

ACESTE REACȚII SE VOR RESORBI ÎN 10 ZILE.

Dighorii pot prezenta reacții la vaccin cum ar fi inflamații cu un diametru de peste 10 mm.

În urma administrării intramusculară, la toate speciile poate apărea durere de intensitate medie, tranzitorie (care în cazuri rare poate fi asociată cu inflamația) la locul injecției. Aceste reacții se vor resorbi în 7 zile.

Ocazional pot apărea reacții de hipersensibilitate. Dacă apar asfel de reacții, se va administra tratament corespunzător fără întârziere.

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

Se poate folosi la animalele gestante.

Vaccinul nu a fost testat în mod extensiv pe animalele în lactație. Oricum datele existente sunt limitate și din care reiese că administrarea vaccinului la animalele în lactație nu va fi asociată cu o incidență crescută a reacțiilor adverse.

4.8 Interacțiuni cu alte produse medicinale sau alte forme de interacțiune

Informațiile legate de siguranță și eficacitate demonstrează că acest vaccin poate fi administrat subcutanat la caini, în aceeași zi cu Vanguard Plus 7, fie în amestec sau în locuri diferite. Durata imunității la Vanguard R când se utilizează împreună cu Vanguard Plus 7 nu a fost stabilită.

4.9 Cantități de administrat și calea de administrare

Doză și cale de administrare:

Se agită flaconul înainte de utilizare.

O singură doză inoculată de 1 ml este suficientă indiferent de vîrstă, greutate sau rasa animalului.

Administrare prin injecție subcutanată sau intramusculară.

Prima vaccinare:

Animalele din toate speciile pot fi vaccinate începând cu vîrstă de 12 săptămâni.

Prima vaccinare se face cu o singură doză de vaccin.



Revaccinarea:

Animalele trebuie revaccinate cu o doză de vaccin la 1 an după vaccinarea primară.

După prima vaccinare de rapel (administrată la 1 an de la prima vaccinare) animalele trebuie revaccinate la fiecare 2 ani cu o doză de vaccin.

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

Nu s-au observat nici un fel de reacții față de cele listate în secțiunea 4.6 după administrarea unei supradoze cu doza dublă. Reația locală după vaccinarea subcutanată cu o supradoză tinde să fie mai mare (până la 12 mm în diametru) decât după doza standard.

4.11 Timp de așteptare

Câini, pisici, dihorii: Nu se aplică.
Bovine, porci, oi, capre, cai: Zero zile.

5. PROPRIETĂȚI IMUNOLOGICE

Cod ATCvet: QI07AA02

Vaccinul stimulează imunitatea activă împotriva rabiei la speciile țintă.

6. PARTICULARITĂȚI FARMACEUTICE

6.1 Lista excipienților

Tiomersal	0,1 mg
Hidroxid de aluminiu	2,0 mg
(ca gel de hidroxid de aluminiu 2%)	

6.2 Incompatibilități

A nu se amesteca cu oricare vaccin sau produs imunologic, altele decât vaccinurile din gama Vanguard.

6.3 Perioadă de valabilitate

24 luni.

Valabilitatea după deschiderea flaconului: 10 ore.

6.4 Precauții speciale pentru depozitare

Vaccinul se păstrează între +2°C și +8 °C.

A nu se congela.

6.5 Natura și compoziția ambalajului primar

Vaccinul și diluantul se prezintă în flacoane din sticlă tip I și tip II (Ph. Eur), închis cu dop de cauciuc bromobutilic și capse de aluminiu.

Vaccinul este furnizat în cantitățile de: 10 x 1 ml, 20 x 1 ml, 25 x 1 ml, 50 x 1 ml și 100 x 1 ml; 1 x 5 ml, 5 x 5 ml, 10 x 5 ml; 1 x 10 ml, 5 x 10 ml, 10 x 10 ml; 1 x 20 ml, 5 x 20 ml, 10 x 20 ml.

Nu toate dimensiunile de ambalaj pot fi comercializate.

6.6 Precauții speciale pentru eliminarea produselor medicinale veterinarne 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 medicinale trebuie eliminate în conformatitate cu cerințele locale.

7. DETINĂTORUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

Zoetis Belgium SA
Rue Laid Burniat 1,
1348 Louvain-la-Neuve,
Belgia

8. NUMĂRUL (NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

97/040/05-C

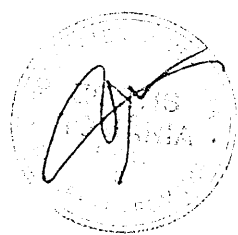
9. DATA PRIMEI AUTORIZĂRI/REÎNNOIRII AUTORIZAȚIEI

12.10.2005

10. DATA REVIZUIRII TEXTULUI

INTERDICȚII PENTRU VÂNZARE, ELIBERARE ȘI/SAU UTILIZARE

Legislația națională pentru controlul răbiei poate avea programe de vaccinare diferite față de cele recomandate în Secțiunea 4.9 (exemplu creșterea frecvenței vaccinărilor) sau pot restricționa vaccinarea antirabică numai la unele specii țintă.

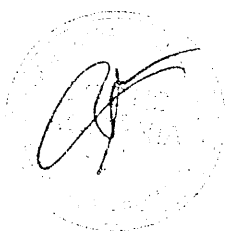


ANEXA III

ANEXA III

ETICHETARE ȘI PROSPECT
(STAT MEMBRU DE REFERINȚĂ: REPUBLICA CEHĂ)

A. ETICHETARE
(STAT MEMBRU DE REFERINȚĂ: REPUBLICA CEHĂ)



INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL SECUNDAR

Cutie de carton:

10, 20, 25, 50, 100 x 1 ml; 1, 5, 10 x 5 ml; 1, 5, 10 x 10 ml; 1, 5, 10 x 20 ml.

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

VANGUARD R, vaccin antirabic inactivat pentru câini, pisici, bovine, porci, oi, capre, cai și dihorii.

2. DECLARAREA SUBSTANTELOR ACTIVE SI A ALTOR SUBSTANTE

Compoziția pentru fiecare doză (1 ml):

Substanțe active:

Virus rabic inactivat, min. 2.0 UI/ml, hidroxid de aluminium, 2,0 mg, tiomersal, 0,1 mg

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Suspensie pentru injecție.

4. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI

10 x 1 ml, 20 x 1 ml, 25 x 1 ml, 50 x 1 ml și 100 x 1 ml;

1 x 5 ml, 5 x 5 ml, 10 x 5 ml;

1 x 10 ml, 5 x 10 ml, 10 x 10 ml;

1 x 20 ml, 5 x 20 ml, 10 x 20 ml.

5. SPECII ȚINTĂ

Câini, pisici, bovine, porci, oi, capre, cai și dihorii.

6. INDICAȚIE (INDICAȚII)

Imunizarea activă la câini, pisici, bovine, porci, oi, capre, cai și dihorii (începând cu vîrstă de 12 săptămâni) pentru a preveni infecțiile și mortalitatea cauzată de virusul rabiei.

7. MOD ȘI CALE DE ADMINISTRARE

Citiți prospectul înainte de utilizare.

Agitați bine flaconul înainte de utilizare.

Administrați o doză de 1 ml SC sau IM.

8. TEMPORIZARE

Câini, pisici, dihorii: Nu se aplică.

Bovine, porci, oi, capre, cai: Zero zile.

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

10. DATA EXPIRĂRII

<EXP 00 (lună) / 0000 (an)

Produsul reconstituit trebuie folosit în maximum 10 ore.



11. CONDIȚII SPECIALE DE DEPOZITARE

Se păstrează la frigider (2°C - 8 °C).

A nu se congela.

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

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

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

„Numai pentru uz veterinar”

Se elibereaza numai cu prescripție medicală.

P-RF

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

A nu se lăsa la îndemâna copiilor.

15. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

Zoetis Belgium SA
Rue Laid Burniat 1,
1348 Louvain-la-Neuve,
Belgia

16. NUMĂRUL (NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

EU/0/00/000/001 10x1ml
EU/0/00/000/001 20x1ml
EU/0/00/000/001 50x1ml
EU/0/00/000/001 100x1ml
EU/0/00/000/001 1x5ml
EU/0/00/000/001 5x5ml
EU/0/00/000/001 10x5ml
EU/0/00/000/001 1x10ml
EU/0/00/000/001 5x10ml
EU/0/00/000/001 1x20ml
EU/0/00/000/001 5x20ml
EU/0/00/000/001 10x20ml

17. NUMĂRUL DE FABRICATIE AL SERIEI DE PRODUS

< Lot>{număr}



INFORMAȚII MINIME CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE UNITATI MICI DE AMBALAJ

FLACON DE STICLA (prezentari de 10/20/25/50/100 x 1 ml)

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

VANGUARD R

2. CANTITATEA DE SUBSTANȚĂ ACTIVĂ

Virus rabic inactivat, min. 2.0 UI/ml, hidroxid de aluminium, 2,0 mg, tiomersal, 0,1 mg

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

4. CALE (CĂI) DE ADMINISTRARE

Doza de 1 ml S.C/ I.M.

5. TEMP DE AȘTEPTARE

6. NUMĂRUL SERIEI

Numar lot {număr}

7. DATA EXPIRĂRII

<EXP 00 (lună) / 0000 (an)

**8. MENTIUNEA „NUMAI PENTRU UZ VETERINAR” ȘI CONDIȚII SAU RESTRICTIONI
PRIVIND ELIBERAREA ȘI UTILIZARE, după caz**

„Numai pentru uz veterinar”

P-RF



INFORMATII MINIME CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE UNITATI MICI DE AMBALAJ

FLACON DE STICLĂ (prezentări de 1/5/10 x 5 ml)

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

VANGUARD R

2. CANTITATEA DE SUBSTANȚĂ ACTIVĂ

Virus rabic inactivat, min. 2.0 UI/ml, hidroxid de aluminium, 2,0 mg, tiomersal, 0,1 mg

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

4. CALE (CĂI) DE ADMINISTRARE

Doza de 1 ml S.C/ I.M.

5. TEMP DE AȘTEPTARE

Câini, pisici, dihorii: Nu se aplică.

Bovine, porci, oi, capre, cai: Zero zile.

6. NUMĂRUL SERIEI

Număr lot {număr}

7. DATA EXPIRĂRII

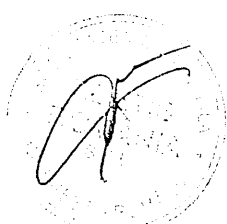
<EXP 00 (lună) / 0000 (an)

Se administrează imediat după reconstituire.

**8. MENTIUNEA „NUMAI PENTRU UZ VETERINAR” ȘI CONDIȚII SAU RESTRICTIONI
PRIVIND ELIBERAREA ȘI UTILIZARE, după caz**

„Numai pentru uz veterinar”

P-RF



INFORMAȚII MINIME CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE UNITATI MICI DE AMBALAJ^{SIGU}

FLACON DE STICLĂ (prezentări de 1/5/10 x 10 ml)

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

VANGUARD R

2. CANTITATEA DE SUBSTANȚĂ ACTIVĂ

Virus rabic inactivat, min. 2.0 UI/ml, hidroxid de aluminium, 2,0 mg, tiomersal, 0,1 mg

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

4. CALE (CĂI) DE ADMINISTRARE

Doza de 1 ml S.C/ I.M.

5. TEMP DE AȘTEPTARE

Câini, pisici, dihorii: Nu se aplică.
Bovine, porci, oi, capre, cai: Zero zile.

6. NUMĂRUL SERIEI

Număr lot {număr}

7. DATA EXPIRĂRII

<EXP 00 (lună) / 0000 (an)

Se administrează imediat după reconstituire.

8. MENȚIUNEA „NUMAI PENTRU UZ VETERINAR” ȘI CONDIȚII SAU RESTRICTIONAMENTE PRIVIND ELIBERAREA ȘI UTILIZARE, după caz

„Numai pentru uz veterinar”

P-RF

INFORMAȚII MINIME CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE UNITATI MICI DE AMBALAJ
FLACON DE STICLA (prezentari de 1/5/10 x 20 ml)

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

VANGUARD R

2. CANTITATEA DE SUBSTANȚĂ ACTIVĂ

Virus rabic inactivat, min. 2.0 UI/ml, hidroxid de aluminium, 2,0 mg, tiomersal, 0,1 mg

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

4. CALE (CĂI) DE ADMINISTRARE

Doza de 1 ml S.C/ I.M.

5. TEMP DE AȘTEPTARE

Câini, pisici, dihorii: Nu se aplică.

Bovine, porci, oi, capre, cai: Zero zile.

6. NUMĂRUL SERIEI

Număr lot {număr}

7. DATA EXPIRĂRII

<EXP 00 (lună) / 0000 (an)

Se administrează imediat după reconstituire.

8. MENTIUNEA „NUMAI PENTRU UZ VETERINAR” ȘI CONDIȚII SAU RESTRICTIONAMENTE PRIVIND ELIBERAREA ȘI UTILIZARE, după caz

„Numai pentru uz veterinar”

P-RF



ANEXA A

ANEXA A
MEMBRII COMITETULUI DE REFERINTĂ
PENTRU

B. PROSPECT
(STAT MEMBRU DE REFERINȚĂ: REPUBLICA CEHĂ)





PROSPECT

Vanguard R

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

Numele și adresa detinatorului autorizatiei de comercializare:

Zoetis Belgium SA

Rue Laid Burniat 1,
1348 Louvain-la-Neuve,
Belgia

Numele și adresa producătorului (producătorilor) responsabil (responsabili) pentru eliberarea seriilor de produs

Bioveta, a.s.,

Komenského 212, Ivanovice na Hané,
683 23, Republika Ceha

2. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Vanguard R

3. COMPOZIȚIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ

Virus rabic inactivat, tulpina SAD Vnukovo-32, min. 2.0 UI/ml, hidroxid de aluminium, 2,0 mg, tiomersal, 0,1 mg

Solutie de culoare roz deschis, ce poate conține sedimente fine.

4 INDICAȚIE (INDICAȚII)

Imunizarea activă la câini, pisici, bovine, porci, oi, capre, cai și dihorii (începând cu vârstă de 12 săptămâni) pentru a preveni infecțiile și mortalitatea cauzată de virusul rabiei.

Instalarea imunității: 14-21 zile după prima vaccinare.

Durata imunității: Cel puțin 1 an după prima vacinare și 2 ani după vaccinarea de rapel.

5. CONTRAINDICAȚII

Animalele bolnave nu trebuie vaccinate.

A nu se folosi la animalele care prezintă semne de rabie sau care sunt suspecte de infectare cu virusul rabiei.

6. REACȚII ADVERSE

În urma administrării subcutanate la toate speciile țintă, poate apărea o inflamație tranzitorie la locul injecției. Inflamația poate ajunge până la 7 mm diametru și, în cazuri rare, se pot asocia cu un disconfort mediu. Aceste reacții se vor rezorbî în 10 zile.

Dihorii pot prezenta reacții la vaccin cum ar fi inflamații cu un diametru de peste 10 mm.



În urma administrării intramusculare, la toate speciile poate apărea durere de intensitate medie, transitorie (care în cazuri rare poate fi asociată cu inflamația) la locul injecției. Aceste reacții se vor rezorbî în 7 zile.

Ocazional pot apărea reacții de hipersensibilitate. Dacă apar astfel de reacții, se va administra tratament corespunzător fără întârziere.

7. SPECII TINTĂ

Câini, pisici, bovine, porci, oi, capre, cai și dihorii.

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

Doză și cale de administrare:

Se agită flaconul înainte de utilizare.

O singură doză inoculată de 1 ml este suficientă indiferent de vîrstă, greutate sau rasa animalului.

Administrare prin injecție subcutanată sau intramusculară.

Prima vaccinare:

Animalele din toate speciile pot fi vaccinate începând cu vîrstă de 12 săptămâni.

Prima vaccinare se face cu o singură doză de vaccin.

Revaccinarea:

Animalele trebuie revaccinate cu o doză de vaccin la 1 an după vaccinarea primara.

Dupa prima vaccinare de rapel (administrată la 1 an de la prima vaccinare) animalele trebuie revaccinate la fiecare 2 ani cu o doză de vaccin.

9. RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

Se agită flaconul înainte de utilizare.

10. TEMP DE AȘTEPTARE

Câini, pisici, dihorii: Nu se aplică.

Bovine, porci, oi, capre, cai: Zero zile.

11. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A nu se lăsa la îndemana copiilor.

Se păstrează la frigider (2°C - 8 °C).

A nu se congela.

A nu se utilizează după expirarea datei menținute pe eticheta după EXP

Valabilitatea după deschiderea flaconului: 10 ore.

12. ATENȚIONARE (ATENȚIONĂRI) SPECIALĂ (SPECIALE)

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

Informațiile legate de siguranță și eficacitate demonstrează că acest vaccin poate fi administrat subcutanat la câini, în aceeași zi cu Vanguard Plus 7, fie în amestec sau în locuri diferite. Durata imunității la Vanguard R când se utilizează împreună cu Vanguard Plus 7 nu a fost stabilită.

A nu se amesteca cu oricare vaccin sau produs imunologic, altele decât Vanguard Plus 7.

Se poate folosi la animalele gestante. Vaccinul nu a fost testat în mod extensiv pe animalele în lactație. Oricum datele existente sunt limitate și din care reiese că administrarea vaccinului la animalele în lactație nu va fi asociată cu o incidență crescută a reacțiilor adverse.

Nu s-au observat nici un fel de reacții față de cele listate în secțiunea 4.6 după administrarea unei supradoze cu doza dublă. Reacția locală după vaccinarea subcutanată cu o supradoză tinde să fie mai mare (până la 12 mm în diametru) decât după doza standard.

Legislația națională pentru controlul rabiei poate avea programe de vaccinare diferite față cele recomandate în Secțiunea 4.9 (exemplu creșterea frecvenței vaccinărilor) sau pot restricționa vaccinarea antirabică numai la unele specii țintă.

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

Medicamentele nu trebuie eliminate în apele reziduale sau gunoi menajer.

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

15. ALTE INFORMAȚII

Vaccinul și diluantul se prezintă în flacoane din sticlă tip I și tip II (Ph. Eur), închis cu dop de cauciuc bromobutilic și capse de aluminiu și este furnizat în cantitățile de: 10 x 1 ml, 20 x 1 ml, 25 x 1 ml, 50 x 1 ml și 100 x 1 ml; 1 x 5 ml, 5 x 5 ml, 10 x 5 ml; 1 x 10 ml, 5 x 10 ml, 10 x 10 ml; 1 x 20 ml, 5 x 20 ml, 10 x 20 ml.

Nu toate dimensiunile de ambalaje pot fi comercializate.

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

Zoetis România SRL

Willbrook Platinum Business & Convention Center
Șos. București Ploiești, nr. 172-176, Corp B, Etaj 5,
Sector 1, 013686, București
Tel: + 40 21 207 17 70
Fax: + 40 21 207 17 71

