

SÚHRN CHARAKTERISTICKÝCH VLASTNOSTÍ VETERINÁRNEHO LIEKU

1. NÁZOV VETERINÁRNEHO LIEKU

Suivac PRRS - IN injekčná emulzia

2. KVALITATÍVNE A KVANTITATÍVNE ZLOŽENIE

1 dávka (2 ml) obsahuje:

Učinné látky:

Inaktivovaný vírus PRRS (kmeň VD-E1, VD-E2, VD-A1) indikujúci protilátky ≥ 1000 EÚ*

*EÚ: množstvo protilátok stanovené ELISA testom po imunizácii ošípaných za definovaných podmienok

Adjuvans:

olejová emulzia 0,36 \pm 0,01 ml

saponín max. 0,4 mg

Pomocné látky:

Tiomerzal max. 0,2 mg

Médium s imunogénom 1,64 \pm 0,01 ml

Úplný zoznam pomocných látok je uvedený v časti 6.1.

3. LIEKOVÁ FORMA

Injekčná emulzia.

Mliečne biela až ružovkastá tekutina.

4. KLINICKÉ ÚDAJE

4.1 Cieľový druh

Ošípané.

4.2 Indikácie pre použitie so špecifikovaním cieľového druhu

Aktívna profylaktická imunizácia ošípaných od veku 6 týždňov proti reprodukčnému a respiračnému syndrómu ošípaných (PRRS).

Imunita nastupuje za 3 týždne po primovakcinácii, plná imunita je dosiahnutá za 3-4 týždne po revakcinácii. Dostatočná imunita pretrváva 4-6 mesiacov. kolostrálna imunita u prasiatok klesá v závislosti od veku zvierat a pretrváva približne 2-3 mesiace.

4.3 Kontraindikácie

Nepoužívať u ošípaných s rozvinutými klinickými príznakmi ochorenia, s horúčkou a u gravidných zvierat 2 týždne pred očakávaným pôrodom.

4.4 Osobitné upozornenia <pre každý cieľový druh>

Žiadne.

4.5 Osobitné bezpečnostné opatrenia na používanie

Osobitné bezpečnostné opatrenia na používanie u zvierat

Pred použitím zohriať vakcínu na izbovú teplotu a pretrepať!

Osobitné bezpečnostné opatrenia, ktoré má urobiť osoba podávajúca liek zvieratám

Pre používateľa:

Tento liek obsahuje minerálny olej. Náhodná aplikácia/samoinjikovanie môže mať za následok vznik silnej bolesti a opuchu, hlavne ak je aplikovaná do kĺbu alebo do prsta a v mimoriadnych prípadoch môže mať za následok stratu postihnutého prsta, ak nie je poskytnutá okamžitá lekárska pomoc.

Pri náhodnom samoinjikovaní tohto lieku vyhľadajte okamžite lekársku pomoc, takisto aj v prípade aplikácie len veľmi malého množstva. V oboch prípadoch si vezmite so sebou písomnú informáciu o lieku.

Ak bolesť pretrváva viac než 12 hodín po lekárskom vyšetrení, vyhľadajte opäť lekársku pomoc.

Lekárovi:

Tento liek obsahuje minerálny olej. Náhodná aplikácia aj malého množstva tohto lieku môže spôsobiť intenzívny opuch, ktorý napríklad, môže mať za následok ischemickú nekrózu ba dokonca až stratu prsta. Potrebná je odborná, OKAMŽITÁ, chirurgická pomoc, pričom sa môže vyžadovať skorá incízia a irigácia postihnutého miesta, predovšetkým tam, kde je postihnutá pulpa prsta alebo šľacha.

4.6 Nežiaduce účinky (frekvencia výskytu a závažnosť)

Výnimočne môže dôjsť k celkovej reakcii s príznakmi ospalosti, nechutenstva a k zvýšeniu telesnej teploty.

Ojedinele sa môže vyskytnúť opuch a začervenanie v mieste aplikácie.

K nástupu nežiaducích reakcií môže dôjsť do 2 hodín po aplikácii vakcíny a môžu pretrvávajú približne 2 dni.

Pri imunizácii väčšieho počtu zvierat možno očakávať výskyt miernych celkových reakcií do 5 %.

Na zmiernenie celkových reakcií sa doporučuje použiť symptomatickú liečbu.

4.7 Použitie počas gravidity, laktácie, znášky

Vakcínu možno použiť počas gravidity. V dôsledku imunobiologickej záťaže a manipulácie so zvieratami sa však nedoporučuje vakcinácia 2 týždne pred očakávaným pôrodom.

4.8 Liekové interakcie a iné formy vzájomného pôsobenia

Nie sú dostupné informácie o bezpečnosti a účinnosti tejto vakcíny ak sa podáva súčasne s iným veterinárnym liekom. Rozhodnutie o použití tejto vakcíny pred alebo po podaní akéhokoľvek iného veterinárneho lieku sa musí vykonať na základe zváženia jednotlivých prípadov.

4.9 Dávkovanie a spôsob podania lieku

2 ml intramuskulárne v oblasti krku, za uchom bez ohľadu na vek, pohlavie a hmotnosť.

Pred použitím zohriať vakcínu na izbovú teplotu a pretrepať!

Imunizačná dávka musí byť z liekovky odobratá a zvieratú aplikovaná za aseptických podmienok.

Základnou imunizačnou schémou je primovakcinácia s revakcináciou. Na zaistenie širšieho spektra imunity sa doporučuje použiť druhú revakcináciu za 3 až 4 týždne po prvej revakcinácii, u gravidných zvierat 6 až 4 týždňov pred očakávaným pôrodom.

Na imunizáciu jednotlivých kategórii prasiat je možné doporučiť nasledujúce imunizačné schémy:

Neimunizované prasníčky: primovakcinácia vo veku 5 až 6 mesiacov (pred pripustením) s revakcináciou za 3 až 4 týždne.

Imunizované prasníčky: revakcinácia sa vykonáva 6 až 4 týždne pre očakávaným pôrodom.

Neimunizované prasnice: primovakcinácia pred pripustením s revakcináciou za 3 až 4 týždne.

Imunizované prasnice: opakované revakcinácie sa vykonávajú 6 až 4 týždne pred ďalším očakávaným pôrodom. V prípade, že obdobie medzi dvomi pôrodmi presiahne 10 mesiacov, doporučuje sa znovu vykonať primovakcináciu a revakcináciu vyššie uvedeným spôsobom.

Ciciaky: primovakcinácia vo veku 6 až 10 týždňov s revakcináciou za 3 až 4 týždne.

Neimunizovaní kanci: primovakcinácia vo veku 6 mesiacov (alebo pred zaradením do chovu) s prvou revakcináciou za 3 až 4 týždne po primovakcinácii a s následnými opakovanými revakcináciami každých 4 až 6 mesiacov (je možné revakcinovať i v kratších intervaloch napríklad za 3 až 4 mesiace).

Imunizovaní kanci: revakcinácia vo veku 6 mesiacov (alebo pred zaradením do chovu) s následnými revakcináciami každých 4 až 6 mesiacov (je možné revakcinovať i v kratších intervaloch napríklad za 3 až 4 mesiace).

Pri plošnej imunizácii zvierat sa doporučuje primovakcinácia všetkých zvierat nezávisle na kategórii a veku zvierat s následnou revakcináciou za 3 až 4 týždne.

Vyššie uvedené imunizačné schémy majú len orientačný charakter. Rozsah imunizácie je na uvážení veterinárneho lekára a je závislý na konkrétnej epizootologickej situácii.

Imunizačnú schému je možné prispôbiť reprodukčnému cyklu. Špecifická kolostrálna imunita môže mať negatívny vplyv na tvorbu postvakcinačnej imunity a to v závislosti na jej úrovni.

4.10 Predávkovanie (príznaky, núdzové postupy, antidotá) ak sú potrebné

Vakcína je bezpečná po aplikácii dvojnásobnej dávky.

Pri predávkovaní sa môžu objaviť reakcie uvedené v bode 4.6. Nežiadúce účinky (frekvencia a závažnosť).

4.11 Ochranná lehota

Bez ochrannej lehoty.

5. FARMAKOLOGICKÉ-IMUNOLOGICKÉ VLASTNOSTI

Imunologický veterinárny liek.

ATC klasifikácia: QI09AA Inaktivované vírusové vakcíny

Účinnú zložku lieku predstavuje inaktivovaný vírus PRRS kmeň VD-E1, VD-E2 a VD-A1. Po parenterálnej aplikácii vakcíny je aktivovaný imunitný systém vakcinovaného zvieratá. Výsledkom je navodenie špecifickej imunity proti PRRS

Imunita nastupuje za 3 týždne po primovakcinácii, plná imunita je dosiahnutá za 3 až 4 týždne po revakcinácii. Dostatočná imunita pretrváva 4 až 6 mesiacov.

Kolostrálna imunita u ciciakov klesá v závislosti na veku zvierat a pretrváva približne 2 až 3 mesiace. Špecifická kolostrálna imunita má negatívny vplyv na tvorbu postvakcinačnej imunity a to v závislosti na jej úrovni.

6. FARMACEUTICKÉ ÚDAJE

6.1 Zoznam pomocných látok

Olejová emulzia, saponín, tiomerzal, čistená voda, chlorid sodný, chlorid draselný, dihydrogenfosforečnan draselný, hydrogénfosforečnan sodný dodekahydrát

6.2 Inkompatibility

Vakcínu nemiešať s iným veterinárnym liekom.

6.3 Čas použiteľnosti

18 mesiacov.

Čas použiteľnosti po 1. otvorení: 10 hodín

6.4 Osobitné bezpečnostné opatrenia pre uchovávanie

Uchovávať pri teplote 2-8°C, v tme a suchu, nesmie zamrznúť.

Uchovávať mimo dosahu detí.

6.5 Charakter a zloženie vnútorného obalu

Sklenená alebo plastová liekovka v príslušnom objeme vzduchotesne uzatvorená pryžovou zátkou a hliníkovou pertlou. Každá liekovka je označená etiketou. Jedna liekovka je uložená v kartónovej krabičke s písomnou informáciou pre používateľov.

Veľkosť balenia:

1 x 25 dávok, v 50 ml v liekovke s využiteľným objemom 50 ml

1 x 50 dávok, v 100 ml v liekovke s využiteľným objemom 100 ml

1 x 250 dávok v 500 ml v liekovke s využiteľným objemom 500 ml

Na trhu nemusia byť všetky veľkosti balenia.

6.6 Osobitné bezpečnostné opatrenia pre zneškodňovanie nepoužitých veterinárnych liekov, prípadne odpadových materiálov vytvorených pri používaní týchto liekov.

Každý nepoužitý veterinárny liek alebo odpadové materiály z tohoto veterinárneho lieku musia byť zlikvidované v súlade s platnými predpismi.

7. DRŽITEĽ ROZHODNUTIA O REGISTRÁCII

Dyntec spol. s r .o., Pražská 328, 411 55 Terezín, Česká republika.

Telefon: +420 416 782 251

Fax: +420 416 782 575

E-mail: dyntec@iol.cz

8. REGISTRAČNÉ ČÍSLO

97/035/04-S

9. DÁTUM PRVEJ REGISTRÁCIE / DÁTUM PREDĹŽENIA PLATNOSTI REGISTRÁCIE

26.4.2004

10. DÁTUM REVÍZIE TEXTU

<ÚDAJE, KTORÉ MAJÚ BYŤ UVEDENÉ NA VONKAJŠOM OBALE ALEBO AK LIEK NEMÁ VONKAJŠÍ OBAL, NA VNÚTORNOM OBALE>

kartónová škatuľka

1. NÁZOV LIEKU

Suivac PRRS - IN injekčná emulzia

2. ZLOŽENIE: ÚČINNÉ LÁTKY A POMOCNÉ LÁTKY

1 dávka (2 ml) obsahuje:

Účinné látky:

Inaktivovaný vírus PRRS (kmeň VD-E1, VD-E2, VD-A1) indikujúci protilátky ≥ 1000 EÚ*

*EÚ: množstvo protilátok stanovené ELISA testom po imunizácii ošipáných za definovaných podmienok

Adjuvans:

olejová emulzia, saponín

Pomocné látky:

Tiomerzal, Médium s imunogénom

3. LIEKOVÁ FORMA

Injekčná emulzia.

4. VEĽKOSŤ BALENIA

1 x 25 dávok (50 ml)

1 x 50 dávok (100 ml)

1 x 250 dávok (500 ml)

5. CIEĽOVÝ DRUH

Ošipané.

6. INDIKÁCIA (INDIKÁCIE)

Aktívna profylaktická imunizácia ošipáných od veku 6 týždňov proti reprodukčnému a respiračnému syndrómu ošipáných (PRRS).

7. SPÔSOB A CESTA PODANIA LIEKU

2 ml intramuskulárne v oblasti krku, za uchom bez ohľadu na vek, pohlavie a hmotnosť.

Pred použitím si prečítajte písomnú informáciu pre používateľa.

8. OCHRANNÁ LEHOTA

Bez ochranej lehoty.

9. OSOBITNÉ UPOZORNENIE (-A), AK JE POTREBNÉ

Pred použitím zohriať vakcínu na izbovú teplotu a pretrepať!

V prípade poranenia ihlou je potrebné vyhľadať ošetrojúceho lekára.

Pred použitím si prečítajte písomnú informáciu pre používateľa.

10. DÁTUM EXSPIRÁCIE

EXP {mesiac/rok}:

Čas použiteľnosti po 1. otvorení: 10 hodín

Nepoužívať liek po uplynutí dátumu expirácie uvedeného na obale.

11. OSOBITNÉ PODMIENKY NA UCHOVÁVANIE

Uchovávať pri teplote 2-8°C, v tme a suchu, nesmie zamrznúť.

12. OSOBITNÉ BEZPEČNOSTNÉ OPATRENIA NA ZNEŠKODNENIE NEPOUŽITÉHO LIEKU(-OV) ALEBO ODPADOVÉHO MATERIÁLU, V PRÍPADE POTREBY

Každý nepoužitý veterinárny liek alebo odpadové materiály z tohoto veterinárneho lieku musia byť zlikvidované v súlade s platnými predpismi.

13. OZNAČENIE „LEN PRE ZVIERATÁ“ A PODMIENKY ALEBO OBMEDZENIA TÝKAJÚCE SA DODÁVKY A POUŽITIA, ak sa uplatňujú

Len pre zvieratá.

14. OZNAČENIE „UCHOVÁVAŤ MIMO DOSAHU DETÍ“

Uchovávať mimo dosahu detí.

15. NÁZOV A ADRESA DRŽITEĽA ROZHODNUTIA O REGISTRÁCI

Dyntec spol. s r.o., Pražská 328, 411 55 Terezín, Česká republika.

16. REGISTRAČNÉ ČÍSLO

97/035/04-S

17. ČÍSLO VÝROBNEJ ŠARŽE

č. šarže:

MINIMÁLNE ÚDAJE, KTORÉ MAJÚ BYŤ UVEDENÉ NA MALOM VNÚTORNOM OBALE

{**DRUH/TYP**} – Sklenená alebo plastová liekovka v príslušnom objeme vzduchotesne uzatvorená pryžovou zátkou a hliníkovou pertlou.

1. NÁZOV VETERINÁRNEHO LIEKU

Suivac PRRS - IN injekčná emulzia

2. MNOŽSTVO ÚČINNEJ LÁTKY (LÁTOK)

1 dávka (2 ml) obsahuje:

Učinné látky:

Inaktivovaný vírus PRRS (kmeň VD-E1, VD-E2, VD-A1) indikujúci protilátky ≥ 1000 EÚ*

*EÚ: množstvo protilátok stanovené ELISA testom po imunizácii ošipovaných za definovaných podmienok

3. OBSAH V HMOTNOSTNÝCH, OBJEMOVÝCH ALEBO KUSOVÝCH JEDNOTKÁCH

25 dávok, 50 dávok, 250 dávok

4. SPÔSOB PODANIA LIEKU

Intramuskulárne .

5. OCHRANNÁ LEHOTA

Bez ochrannej lehoty.

6. ČÍSLO ŠARŽE

č. šarže:

7. DÁTUM EXSPIRÁCIE

EXP{mesiac/rok}:

8. OZNAČENIE „LEN PRE ZVIERATÁ“

Len pre zvieratá.

PÍ SOMNÁ INFORMÁCIA PRE POUŽÍVATEĽOV
Suivac PRRS - IN injekčná emulzia

1. NÁZOV A ADRESA DRŽITEĽA ROZHODNUTIA O REGISTRÁCII A DRŽITEĽA POVOLENIA NA VÝROBU ZODPOVEDNÉHO ZA UVOĽNENIE ŠARŽE, AK NIE SÚ IDENTICKÍ

Dyntec spol. s r.o., Pražská 328, 411 55 Terezín, Česká republika

2. NÁZOV VETERINÁRNEHO LIEKU

Suivac PRRS - IN injekčná emulzia.

3. ZLOŽENIE: ÚČINNÁ LÁTKA (LÁTKY) A INÉ ZLOŽKY

1 dávka (2 ml) obsahuje:

Účinné látky:

Inaktivovaný vírus PRRS (kmeň VD-E1, VD-E2, VD-A1) indikujúci protilátky ≥ 1000 EÚ*

*EÚ: množstvo protilátok stanovené ELISA testom po imunizácii ošípaných za definovaných podmienok

Adjuvans:

olejová emulzia, saponín

Pomocné látky:

Tiomerzal, Médium s imunogénom

Vzhľad lieku: Mliečne biela až ružovkastá tekutina.

4. INDIKÁCIA(-E)

Aktívna profylaktická imunizácia ošípaných od veku 6 týždňov proti reprodukčnému a respiračnému syndrómu ošípaných (PRRS).

Imunita nastupuje za 3 týždne po primovakcinácii, plná imunita je dosiahnutá za 3-4 týždne po revakcinácii. Dostatočná imunita pretrváva 4-6 mesiacov. kolostrálna imunita u prasiatok klesá v závislosti od veku zvierat a pretrváva približne 2-3 mesiace.

5. KONTRAINDIKÁCIE

Nepoužívať u ošípaných s rozvinutými klinickými príznakmi ochorenia, s horúčkou a u gravidných zvierat 2 týždne pred očakávaným pôrodom.

6. NEŽIADUCE ÚČINKY

Výnimočne môže dôjsť k celkovej reakcii s príznakmi ospalosti, nechutenstva a k zvýšeniu telesnej teploty.

Ojedinele sa môže vyskytnúť opuch a začervenanie v mieste aplikácie.

K nástupu nežiaducích reakcií môže dôjsť do 2 hodín po aplikácii vakcíny a môžu pretrvávajú približne 2 dni.

Pri imunizácii väčšieho počtu zvierat možno očakávať výskyt miernych celkových reakcií do 5 %.

Na zmiernenie celkových reakcií sa doporučuje použiť symptomatickú liečbu.

Ak zistíte akékoľvek vážne účinky alebo iné vedľajšie účinky, ktoré nie sú uvedené v tejto písomnej informácii, informujte vášho veterinárneho lekára.

7. CIEĽOVÝ DRUH

Ošípané.

8. DÁVKOVANIE PRE KAŽDÝ DRUH, CESTA (-Y) A SPÔSOB PODANIA LIEKU

2 ml intramuskulárne v oblasti krku, za uchom bez ohľadu na vek, pohlavie a hmotnosť.

Základnou imunizačnou schémou je primovakcinácia s revakcináciou. Na zaistenie širšieho spektra imunity sa doporučuje použiť druhú revakcináciu za 3 až 4 týždne po prvej revakcinácii, u gravidných zvierat 6 až 4 týždne pred očakávaným pôrodom.

Na imunizáciu jednotlivých kategórií ošipovaných je možné doporučiť nasledujúce imunizačné schémy:
Neimunizované prasničky: primovakcinácia vo veku 5 až 6 mesiacov (pred pripustením) s revakcináciou za 3 až 4 týždne.

Imunizované prasničky: revakcinácia sa vykonáva 6 až 4 týždne pred očakávaným pôrodom.

Neimunizované prasnice: primovakcinácia pred pripustením s revakcináciou za 3 až 4 týždne.

Imunizované prasnice: opakované revakcinácie sa vykonávajú 6 až 4 týždne pred ďalším očakávaným pôrodom. V prípade, že obdobie medzi dvomi pôrodmi presiahne 10 mesiacov, doporučuje sa znovu vykonať primovakcináciu a revakcináciu vyššie uvedeným spôsobom.

Ciciaky: primovakcinácia vo veku 6 až 10 týždňov s revakcináciou za 3 až 4 týždne.

Neimunizovaní kanci: primovakcinácia vo veku 6 mesiacov (alebo pred zaradením do chovu) s prvou revakcináciou za 3 až 4 týždne po primovakcinácii a s následnými opakovanými revakcináciami každých 4 až 6 mesiacov (je možné revakcinovať i v kratších intervaloch napríklad za 3 až 4 mesiace).

Imunizovaní kanci: revakcinácia vo veku 6 mesiacov (alebo pred zaradením do chovu) s následnými revakcináciami každých 4 až 6 mesiacov (je možné revakcinovať i v kratších intervaloch napríklad za 3 až 4 mesiace).

Pri plošnej imunizácii zvierat sa doporučuje primovakcinácia všetkých zvierat nezávisle na kategórii a veku zvierat s následnou revakcináciou za 3 až 4 týždne.

Vyššie uvedené imunizačné schémy majú len orientačný charakter. Rozsah imunizácie je na uvážení veterinárneho lekára a je závislý na konkrétnej epizootologickej situácii.

Imunizačnú schému je možné prispôbiť reprodukčnému cyklu.

9. POKYN O SPRÁVNOM PODANÍ

Pred použitím zohriať vakcínu na izbovú teplotu a pretrepať!

Imunizačná dávka musí byť z liekovky odobratá a zviazať u aplikovaná za aseptických podmienok.

10. OCHRANNÁ LEHOTA

Bez ochrannej lehoty.

11. OSOBITNÉ BEZPEČNOSTNÉ OPATRENIA NA UCHOVÁVANIE

Uchovávať pri teplote 2-8°C, v tme a suchu, nesmie zamrznúť.

Uchovávať mimo dosahu a dohľadu detí.

Čas použiteľnosti po 1. otvorení: 10 hodín

Nepoužívať liek po uplynutí dátumu expirácie uvedeného na obale.

12. OSOBITNÉ UPOZORNENIA

Pre používateľa:

Pri poranení osôb a pri náhodnej aj sebamenčej aplikácii prípravku sa doporučuje vždy vyhľadať ošetrojúceho lekára a vziať si so sebou príbalovú informáciu pre používateľa.

Tento liek obsahuje minerálny olej. Náhodná aplikácia/samoinjikovanie môže mať za následok vznik silnej bolesti a opuchu, hlavne ak je aplikovaná do kĺbu alebo do prsta a v mimoriadnych prípadoch môže mať za následok stratu postihnutého prsta, ak nie je poskytnutá okamžitá lekárska pomoc.

Pri náhodnom samoinjikovaní tohto lieku vyhľadajte okamžite lekársku pomoc, takisto aj v prípade aplikácie len veľmi malého množstva. V oboch prípadoch si vezmite so sebou písomnú informáciu o lieku.

Ak bolesť pretrváva viac než 12 hodín po lekárskom vyšetrení, vyhľadajte opäť lekársku pomoc.

Lekárovi:

Tento liek obsahuje minerálny olej. Náhodná aplikácia aj malého množstva tohto lieku môže spôsobiť intenzívny opuch, ktorý napríklad, môže mať za následok ischemickú nekrózu ba dokonca až stratu prsta. Potrebná je odborná, OKAMŽITÁ, chirurgická pomoc, pričom sa môže vyžadovať skorá incízia a irigácia postihnutého miesta, predovšetkým tam, kde je postihnutá pulpa prsta alebo šľacha.

13. OSOBITNÉ BEZPEČNOSTNÉ OPATRENIA NA ZNEŠKODNENIE NEPOUŽITÉHO LIEKU(-OV) ALEBO ODPADOVÉHO MATERIÁLU, V PRÍPADE POTREBY

Každý nepoužitý veterinárny liek alebo odpadové materiály z tohoto veterinárneho lieku musia byť zlikvidované v súlade s platnými predpismi.

14. DÁTUM POSLEDNÉHO SCHVÁLENIA TEXTU V PÍ SOMNEJ INFORMÁCII PRE POUŽÍVATEĽOV

15. ĎALŠIE INFORMÁCIE

Liekové interakcie a iné formy vzájomného pôsobenia

Nie sú dostupné informácie o bezpečnosti a účinnosti tejto vakcíny ak sa podáva súčasne s iným veterinárnym liekom. Rozhodnutie o použití tejto vakcíny pred alebo po podaní akéhokoľvek iného veterinárneho lieku sa musí vykonať na základe zváženia jednotlivých prípadov.

Veľkosť balenia:

1 x 25 dávok, v 50 ml v liekovke s využiteľným objemom 50 ml

1 x 50 dávok, v 100 ml v liekovke s využiteľným objemom 100 ml

1 x 250 dávok, v 500 ml v liekovke s využiteľným objemom 500 ml

Na trhu nemusia byť všetky veľkosti balenia.

Len pre zvieratá – vydáva sa len na veterinárny predpis.

