

VETERINARINIO VAISTO APRAŠAS

1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

SELECTAN 300 mg/ml, injekcinis tirpalas galvijams ir kiaulėms

2. KOKYBINĖ IR KIEKYBINĖ SUDĖTIS

1 ml tirpalo yra:

Veikliosios medžiagos:

florfenikolio 300 mg.

Pagalbinės medžiagos:

N-metilpirolidono 308 mg.

Išsamų pagalbinių medžiagų sąrašą žr. 6.1 p.

3. VAISTO FORMA

Injekcinis tirpalas.

Šviesiai gelsvas, skaidrus tirpalas.

4. KLINIKINIAI DUOMENYS

4.1. Paskirties gyvūnų rūšys

Galvijai ir kiaulės.

4.2. Naudojimo indikacijos nurodant paskirties gyvūnų rūšis

Galvijams ir kiaulėms gydyti, sergantiems infekcinėmis ligomis, kurių sukėlėjai jautrūs florfenikoliui.

Galvijams gydyti, sergant kvėpavimo takų infekcinėmis ligomis, sukeltomis *Mannheimia haemolytica*, *Pasteurella multocida* ir *Histophilus somni*.

Kiaulėms gydyti, sergant ūminėmis kvėpavimo takų infekcinėmis ligomis, sukeltomis *Actinobacillus pleuropneumoniae* ir *Pasteurella multocida* padermių.

4.3. Kontraindikacijos

Negalima naudoti veisiamiems suaugusiems buliams ir kuiliams.

Negalima naudoti gyvūnams, padidėjus jautrumui veikliajai medžiagai ar bet kuriai iš pagalbinių medžiagų.

4.4. Specialieji nurodymai, naudojant atskirų rūšių paskirties gyvūnams

Nėra.

4.5. Specialios naudojimo atsargumo priemonės

Specialios atsargumo priemonės, naudojant vaistą gyvūnams

Negalima naudoti paršeliams, sveriantiems mažiau nei 2 kg.

Prieš kiekvienos dozės traukimą reikia nuvalyti buteliuko kamštį.

Būtina naudoti sausą sterilią adatą ir švirkštą.

Vaistą galima naudoti tik nustatčius mikroorganizmų jautrumą ir atsižvelgus į oficialią bei vietinę antimikrobinių medžiagų naudojimo politiką.

Jei vaistas naudojamas neatsižvelgiant į vaisto apraše pateiktus nurodymus, gali padidėti bakterijų atsparumo fluorokvinolonams paplitimas ir sumažėti gydymo kitais amfenikoliais veiksmingumas dėl galimo kryžminio atsparumo.

Specialios atsargumo priemonės asmenims, naudojantiems vaistą gyvūnams

Vaistą reikia naudoti apdairiai, stengtis neįsivirkšti, vengti patekimo į akis ir ant odos.

Atsitiktinai patekus į akis ar ant odos nedelsiant reikia plauti švariu vandeniu.

Naudojus vaistą, būtina plauti rankas.

Žmonės, kuriems nustatytas jautrumas florfenikoliui, turi vengti sąlyčio su veterinariniu vaistu.

Pagalbinės medžiagos N-metilpirolidono, laboratorinių tyrimų su triušiais ir žiurkėmis metu, nustatytas fetotoksinis poveikis. Vaisingo amžiaus moterys, nėščiosios arba moterys, įtariančios, kad laukiasi, turėtų itin atsargiai naudoti šį veterinarinį vaistą, kad atsitiktinai neįsivirkštų vaisto.

4.6. Nepalankios reakcijos (dažnumas ir sunkumas)

Galvijams, gydymo metu gali sumažėti apetitas ir suminkštėti išmatos. Baigus gydyti, tai praeina greitai ir visiškai.

Injekcijos vietoje gali būti uždegiminiai pažeidimai, kurie išlieka iki 14 d.

Dažniausiai kiaulėms pastebimas nepalankus poveikis yra laikinas viduriavimas ir (ar) išangės srities patinimas bei paraudimas, galintis pasireikšti 50 % kiaulių. Šios nepalankios reakcijos praeina per 1 sav. Injekcijos vieta gali patinti, o tynį galima užčiuopti 5 d. Uždegiminiai injekcijos vietos pažeidimai gali išlikti iki 28 d.

4.7. Naudojimas vaikingoms patelėms, laktacijos ar kiaušinių dėjimo metu

Veterinarinio vaisto saugumas galvijams ir kiaulėms vaikingumo, laktacijos metu arba veisliniams gyvūnams nenustatytas. Pagalbinės medžiagos N-metilpirolidono, laboratorinių tyrimų su triušiais ir žiurkėmis metu, nustatytas jos fetotoksinis poveikis. Naudoti tik atsakingam veterinarijos gydytojui įvertinus naudą ir riziką.

4.8. Sąveika su kitais vaistais ir kitos sąveikos formos

Nežinoma.

4.9. Dozės ir naudojimo būdas

Galvijui į raumenis reikia švirkšti 20 mg/kg kūno svorio (1 ml tirpalo/15 kg kūno svorio) du kartus kas 48 val.

Gydant daugiau kaip 150 kg sveriantį galviją, veterinarinio vaisto dozę reikia padalinti taip, kad į vieną vietą būtų švirkščiamas ne daugiau nei 10 ml.

Kiaulei į kaklo raumenis reikia švirkšti 15 mg/kg kūno svorio (1 ml tirpalo/20 kg kūno svorio) du kartus kas 48 val.

Gydant daugiau kaip 60 kg sveriančią kiaulę, veterinarinio vaisto dozę reikia padalinti taip, kad į vieną vietą būtų švirkščiamas ne daugiau nei 3 ml.

Norint tinkamai dozuoti, reikia kuo tiksliau nustatyti gyvūno kūno svorį, kad nepaskirti per mažos vaisto dozės.

4.10. Perdozavimas (simptomai, pirmosios pagalbos priemonės, priešnuodžiai)

Kiaulės, švirkštus 3 kartus didesnę nei rekomenduotina dozę ar daugiau, mažiau ėdė, gėrė ir priaugo mažiau svorio. Naudojus 5 kartus didesnę nei rekomenduotina dozę gyvuliai vėmė.

4.11. Išlauka

Galvijienai ir subproduktams – 30 parų, kiaulienai ir subproduktams – 18 parų.
Negalima naudoti karvėms, kurių pienas skirtas žmonių maistui.

5. FARMAKOLOGINĖS SAVYBĖS

Farmakoterapinė grupė: sisteminio poveikio antibakterinės medžiagos (amfenikoliai).
ATCvet kodas: QJ01BA90.

5.1. Farmakodinaminės savybės

Florfenikolis – tai sisteminio, plataus veikimo spektro antibiotikas, gerai veikiantis daugumą iš naminių gyvulių išskirtų gramteigiamų ir gramneigiamų bakterijų. Florfenikolis slopina bakterijos baltymų sintezę ribosomose ir veikia bakteriostatiškai. Tyrimais *in vivo* nustatyta, kad florfenikolis baktericidiškai veikia *Mannheimia haemolytica*, *Pasteurella multocida*, *Actinobacillus pleuropneumoniae* ir *Histophilus somni*.

Tyrimais *in vitro* nustatyta, kad florfenikolis veikia daugumą įprastų patogeninių bakterijų, sukeliančių galvijų kvėpavimo takų ligas (tarp jų *Pasteurella multocida*, *Mannheimia haemolytica* ir *Histophilus somni*) bei kiaulių kvėpavimo takų ligas (tarp jų *Actinobacillus pleuropneumoniae* ir *Pasteurella multocida*).

5.2. Farmakokinetinės savybės

Galvijams į raumenis švirkštus rekomenduotiną 20 mg/kg kūno svorio dozę, efektyvi koncentracija kraujo plazmoje išlieka 48 val. Didžiausia vidutinė koncentracija kraujo plazmoje (C_{max}) 2,55 µg/ml susidaro per 4,7 val. (T_{max}) po vaisto skyrimo. Vidutinė koncentracija kraujo plazmoje praėjus 24 val. po vaisto naudojimo buvo 1,4 µg/ml. Pusinės eliminacijos laiko vidurkis buvo 26,2 val.

Kiaulėms pirmą kartą į raumenis švirkštus florfenikolį didžiausia koncentracija kraujo plazmoje 1,9–3,1 µg/ml susidarė per 2,2 val., o pusinės eliminacijos laikas buvo – 35,5 val. Antrą kartą švirkštus į raumenis didžiausia koncentracija kraujo plazmoje 2–8,1 µg/ml susidarė per 1,7 val. Florfenikolio koncentracija plaučiuose buvo tokia kaip kraujo plazmoje (santykis plaučiai:plazma yra apie 1).

Kiaulėms švirkštas į raumenis florfenikolis greitai išsiskyrė, pirmiausiai su šlapimu. Florfenikolis ekstensyviai biotransformuojamas.

6. FARMACINIAI DUOMENYS

6.1. Pagalbinių medžiagų sąrašas

N-metilpirolidono
Glicerolio formalis.

6.2. Nesuderinamumai

Nesant suderinamumo tyrimų, šio veterinarinio vaisto negalima maišyti su kitais veterinariniais vaistais.

6.3. Tinkamumo laikas

Veterinarinio vaisto tinkamumo laikas, nepažeidus originalios pakuotės – 2 metai.
Veterinarinio vaisto tinkamumo laikas atidarius pirminę pakuotę – 28 d.

6.4. Specialieji laikymo nurodymai

Pirminę pakuotę laikyti kartoninėje dėžutėje.

6.5. Pirminės pakuotės pobūdis ir sudedamosios dalys

II tipo bespalvio stiklo buteliukai po 100 ml ir plastikiniai buteliukai po 50, 100 arba 250 ml, užkimšti I tipo polimerinio elastomero kamšteliais ir apgaubti aliumininiais gaubteliais, kartoninėse dėžutėse po vieną buteliuką.

Gali būti platinamos veterinarijos gydytojams skirtos pakuotės: 10 x 100 ml, 10 x 250 ml, 12 x 100 ml ir 12 x 250 ml.

Gali būti platinamos ne visų dydžių pakuotės.

6.6. Specialios nesunaudoto veterinarinio vaisto ar su jo naudojimu susijusių atliekų naikinimo nuostatos

Nesunaudoto veterinarinio vaisto likučiai ar su juo susijusios atliekos turi būti sunaikintos pagal šalies reikalavimus.

7. RINKODAROS TEISĖS TURĖTOJAS

LABORATORIOS HIPRA, S.A.,
Avda. la Selva, 135,
17170 Amer (Girona),
Ispanija

8. REGISTRACIJOS NUMERIAI

LT/2/07/1767/001-010

9. REGISTRACIJOS/PERREGISTRACIJOS DATA

2007-09-14 / 2012-10-29

10. TEKSTO PERŽIŪROS DATA

2023-05-29

DRAUDIMAS PREKIAUTI, TIEKTI IR (ARBA) NAUDOTI

Nėra.

ŽENKLINIMAS

DUOMENYS, KURIE TURI BŪTI ANT PIRMINĖS PAKUOTĖS

50 ml
100 ml
250 ml

1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

SELECTAN 300 mg/ml, injekcinis tirpalas galvijams ir kiaulėms
Florfenikolis

2. VEIKLIOJI IR KITOS MEDŽIAGOS

1 ml yra:
florfenikolio 300 mg.

3. VAISTO FORMA

Injekcinis tirpalas

4. PAKUOTĖS DYDIS

100 ml (stiklinis buteliukas)
250 ml (plastikinis buteliukas)
50 ml (plastikinis buteliukas)
100 ml (plastikinis buteliukas)

5. PASKIRTIES GYVŪNŲ RŪŠYS

Galvijai ir kiaulės.

6. INDIKACIJOS

7. NAUDOJIMO BŪDAS IR METODAS

Prieš naudojimą būtina įdėmiai perskaityti informacinį lapelį.
i.m.

8. IŠLAUKA

Išlauka: galvijienai ir subproduktams – 30 parų, kiaulienai ir subproduktams – 18 parų.
Negalima naudoti karvėms, kurių pienas skirtas žmonių maistui.

9. SPECIALIEJI ĮSPĖJIMAI

10. TINKAMUMO DATA

Tinka iki

Tinkamumo laikas atidarius pirminę pakuotę – 28 d. Atidarius sunaudoti iki ...

11. SPECIALIOS LAIKYMO SĄLYGOS

Pirminę pakuotę laikyti kartoninėje dėžutėje.

**12. SPECIALIOS NESUNAUDOTO VETERINARINIO VAISTO AR ATLIEKŲ
NAIKINIMO NUOSTATOS**

Naikinimas: žr. informacinį lapelį.

**13. NUORODA „TIK VETERINARINIAM NAUDOJIMUI“ IR TEIKIMO BEI
NAUDOJIMO SĄLYGOS AR APRIBOJIMAI**

Tik veterinariniam naudojimui. Parduodama tik su veterinariniu receptu.

14. NUORODA „SAUGOTI NUO VAIKŲ“

Saugoti nuo vaikų.

15. RINKODAROS TEISĖS TURĖTOJO PAVADINIMAS IR ADRESAS

LABORATORIOS HIPRA, S.A.,
Avda. la Selva, 135,
17170 Amer (Girona),
Ispanija

16. REGISTRACIJOS NUMERIAI

LT/2/07/1767/001 (stikliniai buteliukai po 100 ml)
LT/2/07/1767/002 (plastikiniai buteliukai po 250 ml)
LT/2/07/1767/007 (plastikiniai buteliukai po 50 ml)
LT/2/07/1767/008 (plastikiniai buteliukai po 100 ml)

17. GAMINTOJO SERIJOS NUMERIS

Serija

DUOMENYS, KURIE TURI BŪTI ANT ANTRINĖS PAKUOTĖS

50 ml
100 ml
250 ml
10 x 100 ml
12 x 100 ml
10 x 250 ml
12 x 250 ml

1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

SELECTAN 300 mg/ml, injekcinis tirpalas galvijams ir kiaulėms
florfenikolis

2. VEIKLIOJI IR KITOS MEDŽIAGOS

1 ml yra:
florfenikolio 300 mg.

3. VAISTO FORMA

Injekcinis tirpalas

4. PAKUOTĖS DYDIS

50 ml
100 ml
250 ml
10 x 100 ml
12 x 100 ml
10 x 250 ml
12 x 250 ml

5. PASKIRTIES GYVŪNŲ RŪŠYS

Galvijai ir kiaulės.

6. INDIKACIJOS**7. NAUDOJIMO BŪDAS IR METODAS**

Prieš naudojimą būtina įdėmiai perskaityti informacinį lapelį.
Švirkšti į raumenis.

8. IŠLAUKA

Išlauka: galvijienai ir subproduktams – 30 parų, kiaulienai ir subproduktams – 18 parų.
Negalima naudoti karvėms, kurių pienas skirtas žmonių maistui.

9. SPECIALIEJI ĮSPĖJIMAI**10. TINKAMUMO DATA**

Tinka iki
Tinkamumo laikas atidarius pirminę pakuotę – 28 d.

11. SPECIALIOS LAIKYMO SĄLYGOS

Pirminę pakuotę laikyti kartoninėje dėžutėje.

**12. SPECIALIOS NESUNAUDOTO VETERINARINIO VAISTO AR ATLIEKŲ
NAIKINIMO NUOSTATOS**

Naikinimas: žr. informacinį lapelį.

**13. NUORODA „TIK VETERINARINIAM NAUDOJIMUI“ IR TEIKIMO BEI
NAUDOJIMO SĄLYGOS AR APRIBOJIMAI**

Tik veterinariniam naudojimui. Parduodama tik su veterinariniu receptu.

14. NUORODA „SAUGOTI NUO VAIKŲ“

Saugoti nuo vaikų.

15. RINKODAROS TEISĖS TURĖTOJO PAVADINIMAS IR ADRESAS

LABORATORIOS HIPRA, S.A.,
Avda. la Selva, 135, 17170 Amer (Girona),
Ispanija

16. REGISTRACIJOS NUMERIAI

LT/2/07/1767/001 (stikliniai buteliukai po 100 ml)
LT/2/07/1767/002 (plastikiniai buteliukai po 250 ml)
LT/2/07/1767/003 (stikliniai buteliukai po 100 ml, dėžėse po 10 vnt.)
LT/2/07/1767/004 (plastikiniai buteliukai po 250 ml, dėžėse po 10 vnt.)
LT/2/07/1767/005 (stikliniai buteliukai po 100 ml, dėžėse po 12 vnt.)
LT/2/07/1767/006 (plastikiniai buteliukai po 250 ml, dėžėse po 12 vnt.)
LT/2/07/1767/007 (plastikiniai buteliukai po 50 ml)

LT/2/07/1767/008 (plastikiniai buteliukai po 100 ml)

LT/2/07/1767/009 (plastikiniai buteliukai po 100 ml, dėžėse po 10 vnt.)

LT/2/07/1767/010 (plastikiniai buteliukai po 100 ml, dėžėse po 12 vnt.))

17. GAMINTOJO SERIJOS NUMERIS

Serijs

INFORMACINIS LAPELIS

SELECTAN 300 mg/ml, injekcinis tirpalas galvijams ir kiaulėms

1. RINKODAROS TEISĖS TURĖTOJO IR UŽ VAISTO SERIJOS IŠLEIDIMĄ EEE ŠALYSE ATSAKINGO GAMINTOJO, JEI JIE SKIRTINGI, PAVADINIMAS IR ADRESAS

Rinkodaros teisės turėtojas ir gamintojas:

LABORATORIOS HIPRA, S.A.,
Avda. la Selva, 135,
17170 Amer (Girona),
Ispanija

2. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

SELECTAN 300 mg/ml, injekcinis tirpalas galvijams ir kiaulėms

3. VEIKLIOJI IR KITOS MEDŽIAGOS

1 ml šviesiai gelsvo, skaidraus injekcinio tirpalo yra:

florfenikolio	300 mg/ml.
N-metilpirolidono	308 mg.

4. INDIKACIJOS

Galvijams ir kiaulėms gydyti, sergantiems infekcinėmis ligomis, kurių sukėlėjai jautrūs florfenikoliui.

Galvijams gydyti, sergant kvėpavimo takų infekcinėmis ligomis, sukeltomis *Mannheimia haemolytica*, *Pasteurella multocida* ir *Histophilus somni*.

Kiaulėms gydyti, sergant ūminėmis kvėpavimo takų infekcinėmis ligomis, sukeltomis *Actinobacillus pleuropneumoniae* ir *Pasteurella multocida* padermių.

5. KONTRAINDIKACIJOS

Negalima naudoti veisiamiems suaugusiems buliams ir kuiliams.

Negalima naudoti gyvūnams, padidėjus jautrumui veikliajai medžiagai ar bet kuriai iš pagalbinių medžiagų.

6. NEPALANKIOS REAKCIJOS

Galvijams, gydymo metu gali sumažėti apetitas ir suminkštėti išmatos. Baigus gydyti, tai praeina greitai ir visiškai. Injekcijos vietoje gali būti uždegiminiai pažeidimai, kurie išlieka iki 14 d. Dažniausiai kiaulėms pastebimas nepalankus poveikis yra laikinas viduriavimas ir (ar) išangės srities patinimas bei paraudimas, galintis pasireikšti 50 % kiaulių. Šios nepalankios reakcijos praeina per 1 sav. Injekcijos vieta gali patinti, o tyną galima užčiuopti 5 d. Uždegiminiai injekcijos vietos pažeidimai gali išlikti iki 28 d.

Pastebėjus bet kokį sunkų poveikį ar kitą šiame informaciniame lapelyje nepaminėtą poveikį, būtina informuoti veterinarijos gydytoją.

7. PASKIRTIES GYVŪNŲ RŪŠYS

Galvijai ir kiaulės.

8. DOZĖS, NAUDOJIMO BŪDAS IR METODAS KIEKVIENAI RŪŠIAI

Galvijui į raumenis reikia švirkšti 20 mg/kg kūno svorio (1 ml tirpalo/15 kg kūno svorio) du kartus kas 48 val.

Gydant daugiau kaip 150 kg sveriantį galviją, veterinarinio vaisto dozę reikia padalinti taip, kad į vieną vietą būtų švirkščiamas ne daugiau nei 10 ml.

Kiaulei į kaklo raumenis reikia švirkšti 15 mg/kg kūno svorio (1 ml tirpalo/20 kg kūno svorio) du kartus kas 48 val.

Gydant daugiau kaip 60 kg sveriančią kiaulę, veterinarinio vaisto dozę reikia padalinti taip, kad į vieną vietą būtų švirkščiamas ne daugiau nei 3 ml.

Norint tinkamai dozuoti, reikia kuo tiksliau nustatyti gyvūno kūno svorį, kad nepaskirti per mažos vaisto dozės.

9. NUORODOS DĖL TINKAMO NAUDOJIMO

Vaistą galima naudoti tik nustačius mikroorganizmų jautrumą ir atsižvelgus į oficialią bei vietinę antimikrobinių medžiagų naudojimo politiką.

Negalima naudoti paršeliams, sveriantiems mažiau nei 2 kg.

10. IŠLAUKA

Galvijienai ir subproduktams – 30 parų, kiaulienai ir subproduktams – 18 parų.

Negalima naudoti karvėms, kurių pienas skirtas žmonių maistui.

11. SPECIALIEJI LAIKYMO NURODYMAI

Saugoti nuo vaikų.

Negalima naudoti pasibaigus tinkamumo laikui, nurodytam ant etiketės po „Tinka iki“.

Tinkamumo laikas pirmą kartą atidarius pirminę pakuotę – 28 d.

Pirminę pakuotę laikyti kartoninėje dėžutėje.

Pirmą kartą atidarius buteliuką, remiantis šiame informaciniame lapelyje nurodytu tinkamumo laiku, būtina apskaičiuoti datą, po kurios visą buteliuke likusį vaistą reikia sunaikinti. Sunaikinimo datą būtina įrašyti nustatytoje etiketės vietoje.

12. SPECIALIEJI NURODYMAI

Prieš kiekvienos dozės traukimą reikia nuvalyti buteliuko kamštį.

Būtina naudoti sausą sterilią adatą ir švirkštą.

Vaistą reikia naudoti apdairiai, stengtis neįsišvirkšti, vengti patekimo į akis ir ant odos.

Atsitiktinai patekus į akis ar ant odos nedelsiant reikia plauti švari vandeniu.

Naudojus vaistą, būtina plauti rankas.

Žmonės, kuriems nustatytas jautrumas florfenikoliui, turi vengti sąlyčio su veterinariniu vaistu. Pagalbinės medžiagos N-metilpirolidono, laboratorinių tyrimų su triušiais ir žiurkėmis metu, nustatytas fetotoksinis poveikis. Vaisingo amžiaus moterys, nėščiosios arba moterys, įtariančios, kad laukiasi, turėtų itin atsargiai naudoti šį veterinarinį vaistą, kad atsitiktinai neįsivirkštų vaisto. Veterinarinio vaisto saugumas galvijams ir kiaulėms vaikingumo, laktacijos metu arba veisliniams gyvūnams nenustatytas. Naudoti tik atsakingam veterinarijos gydytojui įvertinus naudą ir riziką. Kiaulės, švirkštus 3 kartus didesnę nei rekomenduotina dozę ar daugiau, mažiau ėdė, gėrė ir priaugo mažiau svorio. Naudojus 5 kartus didesnę nei rekomenduotina dozę gyvuliai vėmė. Nesant suderinamumo tyrimų, šio veterinarinio vaisto negalima maišyti su kitais veterinariniais vaistais.

Jei vaistas naudojamas neatsižvelgiant į vaisto apraše pateiktus nurodymus, gali padidėti bakterijų atsparumo fluorokvinolonams paplitimas ir sumažėti gydymo kitais amfenikoliais veiksmingumas dėl galimo kryžminio atsparumo.

13. SPECIALIOS NESUNAUDOTO VETERINARINIO VAISTO AR ATLIEKŲ NAIKINIMO NUOSTATOS

Nesunaudoto veterinarinio vaisto likučiai ar su juo susijusios atliekos turi būti sunaikintos pagal šalies reikalavimus.

14. INFORMACINIO LAPELIO PASKUTINIOJO APROBAVIMO DATA

2023-05-29

15. KITA INFORMACIJA

Tik veterinariniam naudojimui.

Parduodama su veterinariniu receptu.

II tipo bespalvio stiklo buteliukai po 100 ml ir plastikiniai buteliukai po 50, 100 arba 250 ml, užkimšti I tipo polimerinio elastomero kamšteliais ir apgaubti aliumininiais gaubteliais, kartoninėse dėžutėse po vieną buteliuką.

Gali būti platinamos veterinarijos gydytojams skirtos pakuotės: 10 x 100 ml, 10 x 250 ml, 12 x 100 ml ir 12 x 250 ml.

Norint gauti informacijos apie šį veterinarinį vaistą, prašome susisiekti su rinkodaros teisės turėtojo vietiniu atstovu.