

SÚHRN CHARAKTERISTICKÝCH VLASTNOSTÍ

1. NÁZOV VETERINÁRNEHO LIEKU

Selectan 300 mg/ml injekčný roztok pre hovädzí dobytok a ošípané

2. KVALITATÍVNE A KVANTITATÍVNE ZLOŽENIE

Každý ml obsahuje:

Účinná látka:

Florfenicolum 300 mg

Pomocné látky:

Úplný zoznam pomocných látok je uvedený v časti 6.1.

3. LIEKOVÁ FORMA

Injekčný roztok.

Jemne žltkastý číry roztok.

4. KLINICKÉ ÚDAJE

4.1. Cieľový druh zvierat

Hovädzí dobytok a ošípané.

4.2. Indikácie pre použitie so špecifikovaním cieľového druhu zvierat

Choroby spôsobené bakteriálnymi kmeňmi citlivými na florfenikol:

Hovädzí dobytok:

Liečba infekcií dýchacieho traktu vyvolaných obzvlášť kmeňmi *Mannheimia haemolytica*, *Pasteurella multocida* a *Histophilus somni*.

Ošípané:

Liečba akútnych infekcií respirátorného traktu spôsobených kmeňmi *Actinobacillus pleuropneumoniae* a *Pasteurella multocida*.

4.3. Kontraindikácie

Nepoužívať u dospelých chovných býkov a kancov.

Nepoužívať u zvierat so známou precitlivosťou na účinnú látku alebo na niektorú pomocnú látku.

4.4. Osobitné upozornenia pre každý cieľový druh

Žiadne.

4.5. Osobitné bezpečnostné opatrenia na používanie

Osobitné bezpečnostné opatrenia na používanie u zvierat

Nepoužívať u prasiatok s hmotnosťou menej ako 2 kg.

Tampónom dezinfikujte uzáver fľaštičky pred natiahnutím každej dávky.

Vždy použite suchú, sterilnú injekčnú striekačku a ihlu.

Použitie veterinárneho lieku musí byť podmienené výsledkami testov citlivosti s prihliadnutím na úradné a miestne predpisy o antimikrobiálnych látkach.

Použitie lieku v rozpore s pokynmi uvedenými v SPC môže zvýšiť prevalenciu baktérií rezistentných na florfenikol a môže znížiť účinnosť liečby inými amfenikolmi v dôsledku možnosti skríženej rezistencie.

Osobitné bezpečnostné opatrenia, ktoré má urobiť osoba podávajúca liek zvieratám

Pri manipulácii buďte opatrní, aby nedošlo k náhodnému seba poškodeniu injekčne aplikovaným liekom.

Zabráňte kontaktu s pokožkou a očami.

V prípade zasiahnutia oka okamžite vypláchnite čistou vodou.

V prípade poškodenia pokožky umyte zasiahnutú oblasť čistou vodou.

Po použití si umyte ruky.

Ľudia so známou precitlivosťou na florfenikol by sa mali vyhnúť kontaktu s týmto veterinárnym liekom.

Ďalšie opatrenia

Použitie tohto veterinárneho lieku môže predstavovať riziko pre suchozemské rastliny, sinice a organizmy podzemnej vody.

4.6. Nežiaduce účinky (frekvencia výskytu a závažnosť)

Hovädzí dobytok:

Počas liečby môže dôjsť k dočasnému zníženému príjmu potravy a zrednutiu stolice. Stav zvierat sa po ukončení liečby rýchle vráti do normálu.

Injekčná aplikácia veterinárneho lieku môže viesť k lokálnym zápalom v mieste aplikácie, ktoré pretrvávajú do 14 dní.

Ošípané:

Ako následok liečby sa môže bežne vyskytnúť hnačka a/alebo perianálny či análny erytém alebo edém. Takto môže byť postihnutých až 50 % zvierat, a to počas obdobia do 1 týždňa.

Tiež sa môžu objaviť reakcie v mieste vpichu v podobe mierneho opuchu počas obdobia do 5 dní. Zápalové reakcie v mieste vpichu sa môžu objavovať do 28 dní.

4.7. Použitie počas gravidity, laktácie, znášky

Laboratórne štúdie na pokusných zvieratách nedokázali teratogénne a/alebo fetotoxický účinok lieku. Bezpečnosť lieku v priebehu gravidity u cieľových druhov zvierat nebola stanovená. Používať len podľa hodnotenia prínosu alebo rizika lieku zodpovedným veterinárnym lekárom.

4.8. Liekové interakcie a iné formy vzájomného pôsobenia

Nie sú známe.

4.9. Dávkovanie a spôsob podania lieku

Hovädzí dobytok:

Intramuskulárne: dávka je 20 mg/kg živej hmotnosti (1 ml lieku na 15 kg). Aplikuje sa dvakrát v intervale 48 hodín.

Na liečbu hovädzieho dobytka so živou hmotnosťou vyššou ako 150 kg rozdeľte dávku tak, aby sa v jednom mieste injekčne podalo maximálne 10 ml.

Ošípané:

Intramuskulárne: dávka je 15 mg/kg živej hmotnosti (1 ml lieku na 20 kg). Aplikuje sa dvakrát v intervale 48 hodín v oblasti krku.

Na liečbu ošipáných so živou hmotnosťou vyššou ako 60 kg rozdeľte dávku tak, aby sa v jednom mieste injekčne podalo maximálne 3 ml.

Na zabezpečenie správneho dávkovania treba živú hmotnosť stanoviť čo najpresnejšie, aby nedošlo k poddávkovaniu.

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

U ošipáných bol po aplikácii látky trojnásobne a viackrát prevyšujúcej odporúčané množstvo pozorovaný znížený príjem potravy a vody a znížený prírastok hmotnosti. Pri aplikácii látky päťkrát a viackrát prevyšujúcej odporúčané množstvo bolo tiež pozorované zvracanie.

4.11. Ochranná(-é) lehota(-y)

Hovädzí dobytok:

Mäso a vnútornosti: 30 dní.

Nie je povolené používať zvierat produkujúcich mlieko na ľudskú spotrebu.

Ošipané:

Mäso a vnútornosti: 18 dní.

5. FARMAKOLOGICKÉ VLASTNOSTI

Farmakoterapeutická skupina: Antibakteriálne látky na systémové použitie (Amfenikoly).

Kód ATCvet: QJ01BA90.

5.1. Farmakodynamické vlastnosti

Florfenikol je bakteriostatické antibiotikum so širokým spektrom účinku. Pôsobí proti väčšine grampozitívnych a gramnegatívnych baktérií, s ktorými sa stretávame u domácich zvierat. Účinok florfenikolu je založený na inhibícii syntézy bielkovín na ribozomálnej úrovni. Vykonané *in vitro* testy florfenikolu však potvrdili baktericidný účinok proti kmeňom *Mannheimia haemolytica*, *Pasteurella multocida*, *Actinobacillus pleuropneumoniae* a *Histophilus somni*.

Laboratórne testy *in vitro* potvrdili, že florfenikol pôsobí proti väčšine najčastejšie izolovaných patogénov spôsobujúcich dýchacie ťažkosti u hovädzieho dobytku (vrátane *Pasteurella multocida*, *Mannheimia haemolytica* a *Histophilus somni*) a u prasiat (vrátane *Actinobacillus pleuropneumoniae* a *Pasteurella multocida*).

5.2. Farmakokinetické údaje

Hovädzí dobytok:

U hovädzieho dobytku po intramuskulárnej aplikácii lieku v odporúčanej dávke 20 mg/kg pretrvávajú účinná hladina v krvi počas 48 hodín. Maximálna stredná koncentrácia v sére (C_{max}) 2,55 µg/ml je dosiahnutá za 4,7 hodiny (T_{max}) po injekcii. Hodnota strednej koncentrácie v sére 24 hodín po aplikácii bola 1,4 µg/ml. Priemerný polčas eliminácie bol 26,2 hodiny.

Ošipané:

U prasiat po prvej intramuskulárnej aplikácii florfenikolu boli namerané maximálne sérové koncentrácie florfenikolu medzi 1,9 a 3,1 µg/ml po 2,2 hodinách a priemerný polčas terminálnej fázy eliminácie bol 35,5 hodiny. Po druhej intramuskulárnej aplikácii lieku boli namerané maximálne sérové koncentrácie florfenikolu medzi 2,0 a 8,1 µg/ml po 1,7 hodinách od aplikácie. Koncentrácie florfenikolu namerané v pľúcnom tkanive odrážajú plazmatické koncentrácie; pomer koncentrácie v pľúcnom tkanive k plazmatickej koncentrácii je približne 1.

Po intramuskulárnej aplikácii u prasiat je florfenikol rýchle vylučovaný z organizmu, a to primárne močom. Florfenikol je z veľkej časti metabolizovaný.

6. FARMACEUTICKÉ ÚDAJE

6.1. Zoznam pomocných látok

N-methylpyrrolidonum / Methylpyrrolidon.
Glycerolfomalum / Glycerolfomal.

6.2. Inkompatibility

Z dôvodu chýbania štúdií na kompatibilitu sa tento veterinárny liek nesmie miešať s ďalšími veterinárnymi liekmi.

6.3. Čas použiteľnosti

Čas použiteľnosti veterinárneho lieku zabaleného v pôvodnom obale: 2 roky
Čas použiteľnosti po prvom otvorení vnútorného balenia: 28 dní.

6.4. Osobitné bezpečnostné opatrenia pre uchovávanie

Fľaštičku uchovávať v škatuli.

6.5. Charakter a zloženie vnútorného obalu

Fľaštičky typu II z číreho skla s objemom 100 ml a 50 ml, 100 ml a 250 ml plastové fľaštičky uzatvorené bromobutylovou gumenou zátkou typu I s hliníkovým uzáverom.

Fľaštičky s objemom 50, 100 a 250 ml sa dodávajú individuálne zabalené v kartónovej škatuľke.

Dostupné sú aj balenia:

10 x 100 ml, 10 x 250 ml, 12 x 100 ml, a 12 x 250 ml.

Nie všetky veľkosti balenia sa musia uvádzať na trh.

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 tohto veterinárneho lieku musia byť zlikvidované v súlade s platnými predpismi.

Veterinárny liek nesmie kontaminovať vodné toky, pretože flórfenikol môže byť nebezpečný pre ryby a iné vodné organizmy.

7. DRŽITEĽ POVOLENIA NA UVEDENIE NA TRH

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

8. REGISTRAČNÉ ČÍSLO

96/065/DC/07-S

9. DÁTUM PRVÉHO POVOLENIA ALEBO DÁTUM PREDĹŽENIA PLATNOSTI POVOLENIA

Dátum prvej registrácie: 21/12/2007

10. DÁTUM REVÍZIE TEXTU

03/2024

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

50 ml

100 ml

250 ml

10 x 100 ml

12 x 100 ml

10 x 250 ml

12 x 250 ml

1. NÁZOV VETERINÁRNEHO LIEKU

Selectan 300 mg/ml injekčný roztok pre hovädzí dobytok a ošípané
Florfenicolum

2. ÚČINNÉ LÁTKY A POMOCNÉ LÁTKY

Každý ml obsahuje:
Florfenicolum 300 mg

3. LIEKOVÁ FORMA

Injekčný roztok.

4. VEĽKOSŤ BALENIA

50 ml

100 ml

250 ml

10 x 100 ml

12 x 100 ml

10 x 250 ml

12 x 250 ml

5. CIEĽOVÝ DRUH ZVIERAT

Hovädzí dobytok a ošípané.

6. INDIKÁCIA (INDIKÁCIE)

7. SPÔSOB A CESTA PODANIA LIEKU

Pred použitím si prečítajte písomnú informáciu pre používateľov.
Intramuskulárne použitie.

8. OCHRANNÁ LEHOTA

Hovädzí dobytok: Mäso a vnútornosti: 30 dní.
Nie je povolené používať u zvierat produkujúcich mlieko na ľudskú spotrebu.
Ošípané: Mäso a vnútornosti: 18 dní.

9. OSOBITNÉ UPOZORNENIE(-A), AK JE POTREBNÉ**10. DÁTUM EXSPIRÁCIE**

EXP:

Čas použiteľnosti po prvom otvorení vnútorného balenia: 28 dní.

Po prvom otvorení spotrebovať do...

11. OSOBITNÉ PODMIENKY NA UCHOVÁVANIE

Fľaštičku uchovávať v škatuli.

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

Zneškodňovanie: prečítajte si písomnú informáciu pre používateľov.

Veterinárny liek nesmie kontaminovať vodné toky, pretože flórfenikol môže byť nebezpečný pre ryby a iné vodné organizmy.

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

Len pre zvieratá.

Vydáva sa len na veterinárny predpis.

14. OZNAČENIE „UCHOVÁVAŤ MIMO DOSAHU DETÍ“

Uchovávať mimo dosahu detí.

15. NÁZOV A ADRESA DRŽITEĽA POVOLENIA NA UVEDENIE NA TRH

LABORATORIOS HIPRA, S.A.
AVDA. LA SELVA, 135
17170 Amer (Girona)
Španielsko

16. REGISTRAČNÉ ČÍSLO

96/065/DC/07-S

17. ČÍSLO VÝROBNEJ ŠARŽE

Č. šarže:

MINIMÁLNE ÚDAJE, KTORÉ MAJÚ BYŤ UVEDENÉ NA VNÚTORNOM OBALE

50 ml
100 ml
250 ml

1. NÁZOV VETERINÁRNEHO LIEKU

Selectan 300 mg/ml injekčný roztok pre hovädzí dobytok a ošípané
Florfenicolum

2. ZLOŽENIE: ÚČINNÉ LÁTKY A POMOCNÉ LÁTKY

Každý ml obsahuje:
Florfenicolum 300 mg

3. LIEKOVÁ FORMA

Injekčný roztok.

4. VEĽKOSŤ BALENIA

50 ml
100 ml
250 ml

5. CIEĽOVÝ DRUH ZVIERAT

Hovädzí dobytok a ošípané.

6. INDIKÁCIA (INDIKÁCIE)**7. SPÔSOB A CESTA PODANIA LIEKU**

Pred použitím si prečítajte písomnú informáciu pre používateľov.
I.m.

8. OCHRANNÁ LEHOTA

Hovädzí dobytok:
Mäso a vnútornosti: 30 dní.
Nie je povolené používať u zvierat produkujúcich mlieko na ľudskú spotrebu.
Ošípané:
Mäso a vnútornosti: 18 dní.

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

10. DÁTUM EXSPIRÁCIE

EXP:

Čas použiteľnosti po prvom otvorení vnútorného balenia: 28 dní.

Po prvom otvorení spotrebovať do...

11. OSOBITNÉ PODMIENKY NA UCHOVÁVANIE

Fľaštičku uchovávať v škatuli.

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

Zneškodňovanie: prečítajte si písomnú informáciu pre používateľov.

Veterinárny liek nesmie kontaminovať vodné toky, pretože flórfenikol môže byť nebezpečný pre ryby a iné vodné organizmy.

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

Len pre zvieratá.

Vydáva sa len na veterinárny predpis.

14. OZNAČENIE „UCHOVÁVAŤ MIMO DOSAHU DETÍ“

Uchovávať mimo dosahu detí.

15. NÁZOV A ADRESA DRŽITEĽA POVOLENIA NA UVEDENIE NA TRH

LABORATORIOS HIPRA, S.A.
AVDA. LA SELVA, 135
17170 Amer (Girona)
Španielsko

16. REGISTRAČNÉ ČÍSLO

96/065/DC/07-S

17. ČÍSLO VÝROBNEJ ŠARŽE

Č. šarže:

PÍ SOMNÁ INFORMÁCIA PRE POUŽÍVATEĽOV

Selectan 300 mg/ml injekčný roztok pre hovädzí dobytok a ošípané

1. NÁZOV A ADRESA DRŽITEĽA POVOLENIA NA UVEDENIE NA TRH A DRŽITEĽA POVOLENIA NA VÝROBU ZODPOVEDNÉHO ZA UVOĽNENIE ŠARŽE, AK NIE SÚ IDENTICKÍ

Držiteľ povolenia na uvedenie na trh a výrobca:
LABORATORIOS HIPRA, S.A.
Avda. la Selva, 135
17170 Amer (Girona) Španielsko

2. NÁZOV VETERINÁRNEHO LIEKU

Selectan 300 mg/ml injekčný roztok pre hovädzí dobytok a ošípané.

3. ZLOŽENIE: ÚČINNÉ LÁTKY A POMOCNÉ LÁTKY

Selectan je jemne žltkastý číry roztok na injekčnú aplikáciu, obsahujúci:

Florfenicolum	300 mg/ml
---------------	-----------

4. INDIKÁCIA (-E)

Choroby spôsobené bakteriálnymi kmeňmi citlivými na florfenikol:

Hovädzí dobytok:

Liečba infekcií dýchacieho traktu vyvolaných obzvlášť kmeňmi *Mannheimia haemolytica*, *Pasteurella multocida* a *Histophilus somni*.

Ošípané:

Liečba akútnych infekcií respiračného traktu spôsobených kmeňmi *Actinobacillus pleuropneumoniae* a *Pasteurella multocida*.

5. KONTRAINDIKÁCIE

Nepoužívať u dospelých chovných býkov alebo kancov.

Nepoužívať u zvierat so známou precitlivosťou na účinnú látku alebo na niektorú pomocnú látku.

6. NEŽIADUCE ÚČINKY

Hovädzí dobytok:

počas liečby môže dôjsť k zníženému príjmu potravy a zrednutiu stolice. Stav liečených zvierat sa rýchle vráti do normálu po ukončení liečby.

Injekčná aplikácia veterinárneho lieku môže viesť k lokálnym zápalom v mieste aplikácie, ktoré pretrvávajú do 14 dní.

Ošípané:

Ako následok liečby sa môže bežne vyskytnúť hnačka a/alebo perianálny či análny erytém alebo edém. Takto môže byť postihnutých až 50 % zvierat, a to počas obdobia do 1 týždňa. Tiež sa môžu objaviť reakcie v mieste vpichu v podobe mierneho opuchu počas obdobia do 5 dní. Zápalové reakcie v mieste vpichu sa môžu objavovať do 28 dní.

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

7. CIEĽOVÝ DRUH

Hovädzí dobytok a ošípané.

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

Hovädzí dobytok:

Intramuskulárne: dávka je 20 mg/kg živej hmotnosti (1 ml lieku na 15 kg). Aplikuje sa dvakrát v intervale 48 hodín.

Na liečbu hovädzieho dobytku so živou hmotnosťou vyššou ako 150 kg rozdeľte dávku tak, aby sa v jednom mieste injekčne podalo maximálne 10 ml.

Ošípané:

Intramuskulárne: dávka je 15 mg/kg živej hmotnosti (1 ml lieku na 20 kg). Aplikuje sa dvakrát v intervale 48 hodín v oblasti krku.

Na liečbu ošípaných so živou hmotnosťou vyššou ako 60 kg rozdeľte dávku tak, aby sa v jednom mieste injekčne podalo maximálne 3 ml.

Na zabezpečenie správneho dávkovania treba živú hmotnosť stanoviť čo najpresnejšie, aby nedošlo k poddávkovaniu.

9. POKYN O SPRÁVNOM PODANÍ

10. OCHRANNÁ LEHOTA

Hovädzí dobytok:

Mäso a vnútornosti: 30 dní. Nie je povolené používať u zvierat produkujúcich mlieko na ľudskú spotrebu.

Ošípané:

Mäso a vnútornosti: 18 dní.

11. OSOBITNÉ BEZPEČNOSTNÉ OPATRENIA PRE UCHOVÁVANIE

Uchovávať mimo dosahu detí.

Nepoužívať po čase použiteľnosti uvedenom na štítku po (Exp.)

Čas použiteľnosti po prvom otvorení vnútorného balenia: 28 dní.

Fľaštičku uchovávať v škatuli.

Po prvom otvorení obalu podľa času použiteľnosti uvedenom v tejto písomnej informácii vypočítajte dátum, kedy sa má všetok liek ostávajúci vo fľaši zlikvidovať. Dátum likvidácie treba napísať na vyhradené miesto.

12. OSOBITNÉ UPOZORNENIA

Použitie veterinárneho lieku musí byť podmienené výsledkami testov citlivosti s prihliadnutím na oficiálne a miestne antimikrobiálne predpisy.

Nepoužívať u prasiatok s hmotnosťou menej ako 2 kg.

Tampónom dezinfikujte zátku fľaštičky pred natiahnutím každej dávky.

Vždy použite suchú, sterilnú injekčnú striekačku a ihlu.

Pri manipulácii buďte opatrní, aby nedošlo k náhodnému seba poškodeniu injekčne aplikovaným liekom.

Zabráňte kontaktu s pokožkou a očami.

V prípade zasiahnutia oka okamžite vypláchnite čistou vodou.

V prípade poškodenia pokožky umyte zasiahnutú oblasť čistou vodou.

Po použití si umyte ruky.

Ľudia so známou precitlivosťou na florfenikol by sa mali vyhnúť kontaktu s týmto veterinárnym liekom.

Bezpečnosť použitia lieku počas gravidity a laktácie u cieľových druhov nebola skúmaná.

Použiť na základe zváženia prospechu/rizika zodpovedným veterinárnym lekárom.

U ošípaných bol po aplikácii látky prevyšujúcej odporúčané množstvo pozorovaný znížený príjem potravy a vody, znížený prírastok hmotnosti a zvracanie.

Z dôvodu chýbania štúdií na kompatibilitu sa tento veterinárny liek nesmie miešať s ďalšími veterinárnymi liekmi.

Použitie lieku v rozpore s pokynmi uvedenými v SPC môže zvýšiť prevalenciu baktérií rezistentných na florfenikol a môže znížiť účinnosť liečby inými amfenikolmi v dôsledku možnosti skríženej rezistencie.

Použitie tohto veterinárneho lieku môže predstavovať riziko pre suchozemské rastliny, sinice a organizmy podzemnej vody.

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

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

Veterinárny liek nesmie kontaminovať vodné toky, pretože flórfenikol môže byť nebezpečný pre ryby a iné vodné organizmy.

14. DÁTUM POSLEDNÉHO SCHVÁLENIA TEXTU V PÍSOMNEJ INFORMÁCII PRE POUŽÍVATEĽOV

03/2024

15. ĎALŠIE INFORMÁCIE

Len pre zvieratá.

Vydáva sa len na veterinárny predpis.

Balenie s 1 fľaštičkou s objemom 50 ml

Balenie s 1 fľaštičkou s objemom 100 ml

Balenie s 1 fľaštičkou s objemom 250 ml

Balenie s 10 fľaštičkami s objemom 100 ml

Balenie s 10 fľaštičkami s objemom 250 ml

Balenie s 12 fľaštičkami s objemom 100 ml

Balenie s 12 fľaštičkami s objemom 250 ml

Nie všetky veľkosti balenia sa musia uvádzať na trh.