

**ANEXA I**  
**REZUMATUL CARACTERISTICILOR PRODUSULUI**



## 1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

RABIROM – I, vaccin inactivat contra rabiei la cabaline, bovine, ovine, caprine, porcine, caini, pisici

## 2. COMPOZIȚIE CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ

Compoziția pentru fiecare doză (1 ml):

### Substanță activă:

Virus rabic inactivat, tulpina CVS-11 .....  $\geq 2$  U.I.

### Adjuvant:

Hidroxid de Al ..... 1 - 4 mg

### Excipienți:

Tiomersal.....  $\leq 0,02\%$

Apă pentru preparate injectabile ..... până la 1 ml

Pentru lista completă a excipienților, vezi secțiunea 6.1.

## 3. FORMA FARMACEUTICĂ

Suspensie injectabilă de culoare roz cu sediment ușor repus în suspensie prin agitare.

## 4. PARTICULARITĂȚI CLINICE

### 4.1. Specii țintă

Cabaline, bovine, ovine, caprine, porcine, caini, pisici

### 4.2. Indicații pentru utilizare, cu specificarea speciilor țintă.

Vaccinul RABIROM – I se recomandă pentru imunizarea activă contra rabiei la cabaline, bovine, ovine, caprine, porcine, caini, pisici, începând cu vârsta de 3 luni.

Imunitatea se instalează după 3 săptămâni de la administrarea vaccinului și durează cel puțin 1 an după prima vaccinare. Pentru menținerea imunității, se recomandă revaccinarea anuală cu regularitate.

### 4.3. Contraindicații

Nu se recomandă utilizarea vaccinului la animalele bolnave, intens parazitare, cu tulburări metabolice grave sau imunosupresate (supuse tratamentelor cu corticosteroizi, cu radioizotopi etc.). Vaccinarea este interzisă la animalele care au fost mușcate sau zgâriate de animale suspecte de infecția cu virusul rabic, ori au venit în contact cu acestea. Animalele care au mușcat sau zgâriat oameni se pot vaccina numai după finalizarea perioadei de observație.

### 4.4. Atenționări speciale pentru fiecare specie țintă

Anticorpilor maternali nu sunt prezenți la vârsta recomandată pentru vaccinarea speciilor țintă. Răspunsul imun post-vaccinal în prezența anticorpilor maternali nu a fost studiat.

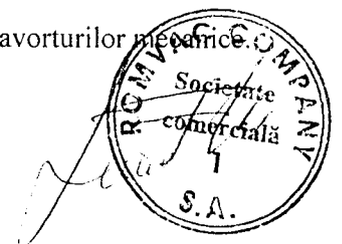
### 4.5. Precauții speciale pentru utilizare

#### Precauții speciale pentru utilizare la animale

Se vor vaccina doar animalele sănătoase.

Se recomandă deparazitarea internă a animalelor cu cel puțin 10 zile înainte de vaccinare și menținerea acestora în repaus pentru o perioadă de 2-3 zile după vaccinare.

Animalele aflate în stadiu avansat de gestație se vor vaccina cu precauție pentru evitarea avorturilor medicinale.



După vaccinare se recomandă repaus de 2-3 zile pentru animale. În cazul animalelor tinere (3-6 luni), perioada de repaus recomandată după vaccinare este de o săptămână. În mod special la câini, după vaccinare, se recomandă întreruperea unor activități ca dresajul, vânătoarea sau călătoriile, pentru o perioadă de aproximativ trei săptămâni.

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

În caz de auto-injecție, ingestie, contact cu pielea accidental, solicitați imediat sfatul medicului și prezentați medicului prospectul produsului sau eticheta.

Persoana care manipulează produsul medicinal veterinar trebuie să poarte echipament de protecție personal constând din cizme de cauciuc, halat, bonetă, mănuși și să acorde o atenție deosebită manipulării deșeurilor provenite în urma vaccinării.

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

Mai puțin frecvent, pot apărea reacții locale postvaccinale pasagere de intensitate redusă sub formă de nodul sau edem cu diametrul de maxim 3 cm la speciile de talie mare, care dispar în maxim 10-12 zile.

Frecvența reacțiilor adverse este definită utilizând următoarea convenție:

- Foarte frecvente (mai mult de 1 din 10 animale tratate care prezintă reacții adverse)
- Frecvente (mai mult de 1 dar mai puțin de 10 animale din 100 animale tratate).
- Mai puțin frecvente (mai mult de 1 dar mai puțin de 10 animale din 1000 animale tratate).
- Rare (mai mult de 1 dar mai puțin de 10 animale din 10 000 animale tratate).
- Foarte rare (mai puțin de 1 animal din 10 000 animale tratate, inclusiv raportările izolate).

#### **4.7. Utilizare în perioada de gestație, lactație**

Vaccinul poate fi utilizat în perioada de gestație și lactație.

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

Nu există informații disponibile referitoare la siguranța și eficacitatea acestui vaccin când este utilizat cu un alt produs medicinal veterinar. Decizia utilizării acestui vaccin înainte sau după oricare alt produs medicinal veterinar va fi stabilită de la caz la caz.

#### **4.9. Cantități de administrat și calea de administrare**

Flaconul cu vaccin se aduce la temperatura camerei și se agită înainte de utilizare.

Doza vaccinală este de 1 ml pentru toate speciile țintă (cabaline, bovine, ovine, caprine, porcine, câini, pisici) indiferent de vârstă, greutate sau rasă.

Vaccinul se administrează pe cale subcutanată la cabaline, bovine, ovine, caprine, câini, pisici și pe cale intramusculară la porcine.

##### Prima vaccinare

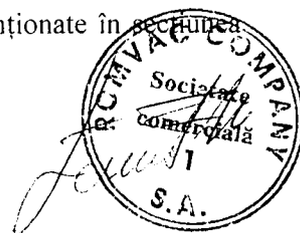
Indiferent de specie, animalele se vaccinează începând cu vârsta de 3 luni cu o singură doză (1 ml) de vaccin. Animalele tinere a căror origine, vârstă și imunitate colostrală nu se cunoaște, se recomandă a fi vaccinate de 2 ori la interval de 4-5 săptămâni pentru dezvoltarea unui răspuns imun postvaccinal corespunzător.

##### Revaccinare

Pentru menținerea imunității animalele se revaccinează anual cu regularitate.

#### **4.10. Supradozarea (semne clinice, proceduri de urgență, antidoturi), după caz**

După administrarea unei supradoze nu s-au înregistrat alte reacții adverse decât cele menționate în secțiunea 4.6.





#### 4.11. Timp de așteptare

Câini, pisici: nu este cazul.

Cabaline, bovine, ovine, caprine, porcine: 0 zile.

### 5. PROPRIETĂȚI IMUNOLOGICE

Grupa farmacoterapeutică: Vaccinuri antivirale inactivate

Codul veterinar ATC: QI07XA

Vaccinul RABIROM-I este un produs medicinal veterinar imunologic, inactivat, adjuvantat, recomandat pentru imunizarea activă contra rabiei la animalele aparținând speciilor țintă. Imunitatea împotriva rabiei este de tip umoral și asigură protecția specifică a animalelor împotriva bolii.

### 6. PARTICULARITĂȚI FARMACEUTICE

#### 6.1. Lista excipienților

Gel de hidroxid de aluminiu

Tiomersal

Clorură de sodiu

Fosfat monopotasic

Fosfat disodic

Apă pentru preparate injectabile

#### 6.2. Incompatibilități majore

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

#### 6.3. Perioada 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:

- flacoane multidoză: 8 ore

- flacoane monodoză: se utilizează imediat.

#### 6.4. Precauții speciale pentru depozitare

A se păstra la frigider (2°C - 8°C).

A se păstra și transporta în condiții de refrigerare 2°C - 8°C (lăzi izoterme, mașini frigorifice).

A nu se congela.

A se proteja de lumină.

#### 6.5. Natura și compoziția ambalajului primar

Flacoane din sticlă tip I (Ph. Eur.) de 3 ml conținând 1 ml (1 doză), de 8 ml conținând 5 ml (5 doze), de 10 ml conținând 10 ml (10 doze), închise cu dopuri de cauciuc butilic și sigilate cu capse de aluminiu.

Cutii din carton sau din plastic ce conțin:

25, 50, 100, 120 flacoane x 1 doză (1 ml)

1, 5, 10 flacoane din sticlă x 5 doze (5 ml)

1, 5, 10 flacoane din sticlă x 10 doze (10 ml)

Nu toate dimensiunile de ambalaj pot fi comercializate!



**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**

**ROMVAC COMPANY S.A.**

Șos. Centurii nr. 7, 077190 Voluntari, Jud. Ilfov

Telefon: 021.350 31 06; 021.350 31 07;

021.350 31 09; 021.352 00 70;

Fax: 021.350 31 10; 021.352 75 84

Fax Livrări: 021.350 31 11

E-mail: romvac@romvac.ro

Website: www.romvac.ro

**8. NUMĂRUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE**

**9. DATA PRIMEI AUTORIZĂRI**

**10. DATA REVIZUIRII TEXTULUI**

**INTERDICȚII PENTRU VANZARE, ELIBERARE ȘI/SAU UTILIZARE**



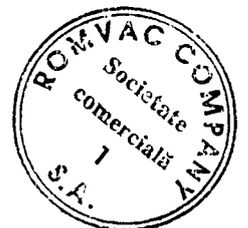
TRU CONTRACTOR  
CONSULTING  
SOCIETATE SA  
BUCURESTI

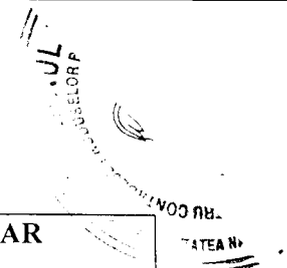
**ANEXA III**  
**ETCHETARE ȘI PROSPECT**





A. ETICHETARE





**INFORMAȚII MINIME CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL SECUNDAR**

Cutii din carton sau din plastic:

25, 50, 100, 120 flacoane din sticlă tip I x 1 doză (1 ml)

1, 5, 10 flacoane din sticlă tip I x 5 doze (5 ml)

1, 5, 10 flacoane din sticlă tip I x 10 doze (10 ml)

**1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR**

RABIROM – I, vaccin inactivat contra rabiei la cabaline, bovine, ovine, caprine, porcine, caini, pisici

**2. DECLARAREA SUBSTANȚEI ACTIVE**

Compoziția pentru fiecare doză (1 ml):

**Substanță activă:**

Virus rabic inactivat, tulpina CVS-11..... $\geq 2$  U.I

**Adjuvant:**

Hidroxid de Al ..... 1 - 4 mg

**Excipienți:**

Tiomersal.....  $\leq 0,02\%$

Apă pentru preparate injectabile ..... până la 1 ml

**3. FORMA FARMACEUTICĂ**

Suspensie injectabilă de culoare roz cu sediment ușor repus în suspensie prin agitare.

**4. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI**

25 x 1 doză (1 ml)

50 x 1 doză (1 ml)

100 x 1 doză (1 ml)

120 x 1 doză (1 ml)

5 doze (5 ml)

5 x 5 doze (5 ml)

10 x 5 doze (5 ml)

10 doze (10 ml)

5 x 10 doze (10 ml)

10 x 10 doze (10 ml)

**5. SPECII ȚINTĂ**

Cabaline, bovine, ovine, caprine, porcine, caini, pisici

**6. INDICAȚIE (INDICAȚII)**

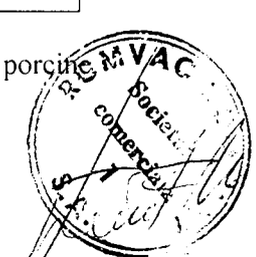
Imunizarea activă contra rabiei la cabaline, bovine, ovine, caprine, porcine, caini, pisici

Citiți prospectul înainte de utilizare.

**7. MOD ȘI CALE DE ADMINISTRARE**

Administrare subcutanată la cabaline, bovine, ovine, caprine, caini, pisici și intramusculară la porcine

Citiți prospectul înainte de utilizare.



## 8. TIMP (TIMPI) DE AȘTEPTARE

Câini, pisici: nu este cazul.  
Cabaline, bovine, ovine, caprine: 0 zile.

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

Citiți prospectul înainte de utilizare

## 10. DATA EXPIRĂRII

EXP: LL/AAAA

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar:

- flacoane multidoză: 8 ore
- flacoane monodoză: se utilizează imediat.

## 11. CONDIȚII SPECIALE DE DEPOZITARE ȘI TRANSPORT

A se păstra la frigider (2°C - 8°C).

A se păstra și transporta în condiții de refrigerare 2°C-8°C (lăzi izoterme, mașini frigorifice).

A nu se congela.

A se proteja de lumină

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

Materialele neutilizate se vor elimina conform cerintelor locale.

Eliminarea: cititi prospectul produsului.

## 13. MENȚIUNEA „NUMAI PENTRU UZ VETERINAR” ȘI CONDIȚII SAU RESTRICȚII PRIVIND ELIBERAREA ȘI UTILIZAREA, DUPĂ CAZ

„Numai pentru uz veterinar”

Se eliberează numai pe bază de rețetă veterinară.

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

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

## 15. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

ROMVAC COMPANY S.A. Șos. Centurii nr. 7, 077190 Voluntari, Jud. Ilfov;  
Telefon: 021.350 31 06; 021.350 31 07; 021.350 31 09; 021.352 00 70;  
Fax: 021.350 31 10; 021.352 75 84; Fax Livrări: 021.350 31 11;  
E-mail: [romvac@romvac.ro](mailto:romvac@romvac.ro);  
Website: [www.romvac.ro](http://www.romvac.ro)

## 16. NUMĂRUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

## 17. Numărul de fabricație al seriei de produs:

<Serie> <Lot> {număr



**INFORMAȚII MINIME CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE UNITĂȚILE MICI DE AMBALAJ PRIMAR**

Flacon din sticlă tip I x 1 doză (1 ml)  
Flacon din sticlă tip I x 5 doze (5 ml)  
Flacon din sticlă tip I x 10 doze (10 ml)

**1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR**

RABIROM – I, vaccin inactivat contra rabiei la cabaline, bovine, ovine, caprine, porcine, caini, pisici

**2. CANTITATEA DE SUBSTANȚĂ ACTIVĂ**

Virus rabic inactivat:  $\geq 2$  U.I.

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

1 doză (1 ml)  
5 doze (5 ml)  
10 doze (10 ml)

**4. CALE (CĂI) DE ADMINISTRARE**

SC (cabaline, bovine, ovine, caprine, caini, pisici)  
IM (porcine)

**5. TIMP (TIMPI DE AȘTEPTARE)**

0 zile

**6. NUMĂRUL SERIEI**

< Serie> < Lot> { număr }

**7. DATA EXPIRĂRII**

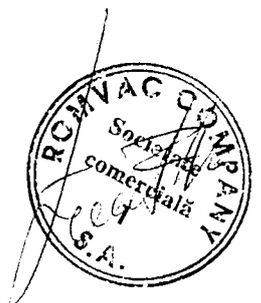
EXP: LL/AAAA

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar:

- flacoane multidoză: 8 ore
- flacoane monodoză: se utilizează imediat.

**8. MENȚIUNEA „NUMAI PENTRU UZ VETERINAR”**

Numai pentru uz veterinar.



B. PROSPECT





**PROSPECT**

RABIROM – I, vaccin inactivat contra rabiei la cabaline, bovine, ovine, caprine, porcine, caini, pisici

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

**ROMVAC COMPANY S.A.**

Șos. Centurii nr. 7, 077190 Voluntari, Jud. Ilfov  
 Telefon: 021.350 31 06; 021.350 31 07; 021.350 31 09; 021.352 00 70;  
 Fax: 021.350 31 10; 021.352 75 84  
 Fax Livrări: 021.350 31 11  
 E-mail: romvac@romvac.ro  
 Website: www.romvac.ro

**2. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR**

RABIROM-I, vaccin inactivat, contra rabiei la cabaline, bovine, ovine, caprine, porcine, caini, pisici

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

Fiecare doză (1 ml) de vaccin conține:

**Substanță activă:**

Virus rabic inactivat, tulpina CVS-11.....≥ 2 U.I.

**Adjuvant:**

Hidroxid de Al .....1 - 4 mg

**Excipienți:**

Tiomersal..... ≤ 0,02%

Apă pentru preparate injectabile ..... până la 1 ml

Suspensie injectabilă de culoare roz cu sediment ușor repus în suspensie prin agitare.

**4. INDICAȚIE (INDICAȚII)**

Vaccinul RABIROM – I se recomandă pentru imunizarea activă contra rabiei la cabaline, bovine, ovine, caprine, porcine, caini, pisici începând cu vârsta de 3 luni.

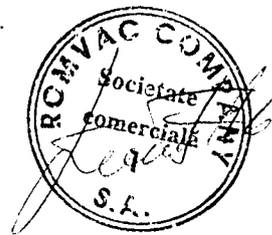
Imunitatea se instalează după 3 săptămâni de la administrarea vaccinului și durează cel puțin 1 an după prima vaccinare. Pentru menținerea imunității se recomandă revaccinarea anuală cu regularitate.

**5. CONTRAINDICAȚII**

Nu se recomandă utilizarea vaccinului la animalele bolnave, intens parazitare, cu tulburări metabolice grave sau imunosupresate(supuse tratamentelor cu corticosteroizi, cu radioizotopi etc.). Vaccinarea este interzisă la animalele care au fost mușcate sau zgâriate de animale suspecte de infecția cu virusul rabic, ori au venit în contact cu acestea. Animalele care au mușcat sau zgâriat oameni se pot vaccina numai după finalizarea perioadei de observație.

**6. REACȚII ADVERSE**

Mai puțin frecvent, pot apărea reacții locale post-vaccinale pasagere de intensitate redusă sub formă de nodul sau edem cu diametrul de maxim 3 cm la speciile de talie mare, care dispar în maxim 10-12 zile.



Frecvența reacțiilor adverse este definită utilizând următoarea convenție:

- Foarte frecvente (mai mult de 1 din 10 animale tratate care prezintă reacții adverse)
- Frecvente (mai mult de 1 dar mai puțin de 10 animale din 100 animale tratate).
- Mai puțin frecvente (mai puțin de 1 dar mai puțin de 10 animale din 1000 animale tratate).
- Rare (mai puțin de 1 dar mai puțin de 10 animale din 10 000 animale tratate).
- Foarte rare (mai puțin de 1 animal din 10 000 animale tratate, inclusiv rapoartele izolate).

## 7. SPECII ȚINTĂ

Cabaline, bovine, ovine, caprine, porcine, câini, pisici

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

Doza vaccinală este de 1 ml pentru toate speciile țintă (cabaline, bovine, ovine, caprine, porcine, câini, pisici) indiferent de vârstă, greutate sau rasă.

Vaccinul se administrează pe cale subcutanată la cabaline, bovine, ovine, caprine, câini, pisici și pe cale intramusculară la porci.

### Prima vaccinare

Indiferent de specie, animalele se vaccinează începând cu vârsta de 3 luni cu o singură doză (1 ml) de vaccin. Animalele tinere a căror origine, vârstă și imunitate colostrală nu se cunoaște, se recomandă a fi vaccinate de 2 ori la interval de 4-5 săptămâni pentru dezvoltarea unui răspuns imun postvaccinal corespunzător.

### Revaccinare

Pentru menținerea imunității animalele se revaccinează anual cu regularitate.

## 9. RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

Flaconul cu vaccin se aduce la temperatura camerei și se agită înainte de utilizare.

## 10. TIMP (TIMPI) DE AȘTEPTARE

Câini, pisici: nu este cazul.

Cabaline, bovine, ovine, caprine, porcine : 0 zile.

## 11. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITAR

A nu se lăsa la vedere și îndemâna copiilor.

A se păstra la frigider (2°C - 8°C).

A se păstra și transporta în condiții de refrigerare 2°C-8°C (lăzi izoterme, mașini frigorifice).

A nu se congela.

A se proteja de lumină.

A nu se utiliza după data de expirare inscripționată pe etichetă.

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar:

- flacoane multidoză: 8 ore

- flacoane monodoză: se utilizează imediat.

## 12. ATENȚIONARE (ATENȚIONĂRI) SPECIALĂ (SPECIALE)

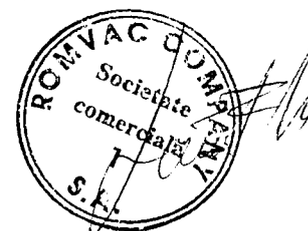
### **Atenționări speciale pentru fiecare specie țintă**

Anticorpii maternali nu sunt prezenți la vârsta recomandată pentru vaccinarea speciilor țintă. Răspunsul imun postvaccinal în prezența anticorpilor maternali nu a fost studiat.

### **Precauții speciale pentru utilizare**

#### Precauții speciale pentru utilizare la animale

Se vor vaccina doar animalele sănătoase.



Se recomandă deparazitarea internă a animalelor cu cel puțin 10 zile înainte de vaccinare și menținerea acestora în repaus pentru o perioadă de 2-3 zile după vaccinare.

Animalele aflate în stadiu avansat de gestație se vor vaccina cu precauție pentru evitarea avorturilor mecanice. După vaccinare se recomandă repaus de 2-3 zile pentru animale. În cazul animalelor tinere (3-6 luni), perioada de repaus recomandată după vaccinare este de o săptămână. În mod special la câini, după vaccinare, se recomandă întreruperea unor activități ca dresajul, vânătoarea sau călătoriile, pentru o perioadă de aproximativ trei săptămâni.

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

În caz de auto-injectare, ingestie, contact cu pielea accidental, solicitați imediat sfatul medicului și prezentați medicului prospectul produsului sau eticheta.

Persoana care manipulează produsul medicinal veterinar trebuie să poarte echipament de protecție personal, constând din cizme de cauciuc, halat, bonetă, mănuși și să acorde o atenție deosebită manipulării deșeurilor provenite în urma vaccinării.

#### **Utilizare în perioada de gestație, lactație**

Vaccinul poate fi utilizat în perioada de gestație și lactație.

#### **Interacțiuni cu alte produse medicinale sau alte forme de interacțiune**

Nu există informații disponibile referitoare la siguranța și eficacitatea acestui vaccin când este utilizat cu un alt produs medicinal veterinar. Decizia utilizării acestui vaccin înainte sau după oricare alt produs medicinal veterinar va fi stabilită de la caz la caz.

#### **Supradozarea (semne clinice, proceduri de urgență, antidoturi), după caz**

După administrarea unei supradoze nu s-au înregistrat alte reacții adverse decât cele menționate în secțiunea 4.6.

#### **Incompatibilități**

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 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. DATA CÂND A FOST APROBAT ULTIMA DATĂ PROSPECTUL**

### **15. ALTE INFORMAȚII**

Cutii din carton sau din plastic ce conțin:  
25, 50, 100, 120 flacoane x 1 doză (1 ml)  
1, 5, 10 flacoane x 5 doze (5 ml)  
1, 5, 10 flacoane x 10 doze (10 ml).

Nu toate dimensiunile de ambalaj pot fi comercializate

#### **ROMVAC COMPANY S.A.**

Șos. Centurii nr. 7, 077190 Voluntari, Jud. Ilfov  
Telefon: 021.350 31 06; 021.350 31 07; 021.350 31 09; 021.352 00 70;  
Fax: 021.350 31 10; 021.352 75 84  
Fax Livrări: 021.350 31 11  
E-mail: romvac@romvac.ro  
Website: www.romvac.ro

