

ANEXA I
REZUMATUL CARACTERISTICILOR PRODUSULUI



The bottom right corner of the page features a circular official stamp. The text within the stamp is partially legible, showing "VETELU" and "INTRODUCERE". Overlaid on the stamp is a handwritten signature in black ink.

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

DOVENIX 25g/100 ml soluție injectabilă pentru bovine și ovine.

2. COMPOZIȚIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ

Substanță activă:

Nitroxinil 25 g

Excipienți q.s. 100 ml

Pentru lista completă a excipienților, vezi secțiunea 6.1.

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Soluție injectabilă, limpede de culoare portocaliu închis.

4. PARTICULARITĂȚI CLINICE

4.1 Specii țintă

Bovine și ovine.

4.2 Indicații pentru utilizare, cu specificarea speciilor țintă

La bovine și ovine

- Fascioloza hepatică cauzată de *Fasciola hepatica* și *Fasciola gigantica*
- Strongiloidoza gastro-intestinală cauzată de *Haemochus spp.*, *Oesphagostomum spp.* și *Bunostomum spp.*
- Oestroza produsă de *Oestrus ovis*

4.3 Contraindicații

A nu se folosi la câini deoarece au fost raportate câteva cazuri letale în urma supradozării la câini.

4.4 Atenționări speciale pentru fiecare specie țintă

Se recomandă evitarea următoarelor practici, deoarece acestea cresc riscul de dezvoltare al rezistenței paraziților și pot face terapia ineficientă:

- Utilizarea prea frecventă și repetată a antihelminticelor din aceeași clasă, pe o perioadă prea mare
- Subdozarea, datorită subestimării greutateii corporale, administrarea incorectă a produsului, decalibrarea echipamentului de dozare (dacă se folosește)

Cazurile clinice suspecte de rezistență la antihelmintice trebuie investigate în continuare folosind testele specifice (ex. Testul reducerii ouălor din fecale). Atunci când rezultatele testelor dovedesc rezistența la un anumit antihelmintic, trebuie folosit un antihelmintic care aparține unei alte clase farmacologice și care are alt mod de acțiune.

4.5 Precauții speciale pentru utilizare

Precauții speciale pentru utilizare la animale

A se lua măsurile de asepsie obișnuite pentru produsele injectabile.



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

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

A nu se fuma sau mânca pe durata manipulării produsului și a se spăla mâinile după utilizare.

A se evita contactul cu ochii și pielea. În cazul în care acesta se produce, se spală imediat cu apă suprafața afectată.

În caz de auto-injecție accidentală solicitați imediat sfatul medicului.

4.6 Reacții adverse (frecvență și gravitate)

Nu există.

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

Studiile efectuate pe animale de laborator (șobolani și iepuri) nu au demonstrat efecte teratogene, fetotoxicitate pentru nitroxinil. Poate fi utilizat în perioada de gestație.

4.8 Interacțiuni cu alte produse medicinale sau alte forme de interacțiune

Nu se cunosc.

4.9 Cantități de administrat și calea de administrare

Calea de administrare: subcutanată

Dozarea:

Bovine, ovine: 10 mg/kg, ex. 1 ml la 25 de kg greutate corporală.

În cazul fasciolozei acute (fasciola în stadiu prematur), se va mări doza la 1,3 ml pe 25 de kg greutate corporală. Pentru tratamentul infestațiilor cu larve de *Oestrus ovis*, doza necesară este de 20 mg/kg.

În vederea asigurării administrării dozei corecte, greutatea corporală trebuie determinată cât mai corect posibil; se va verifica precizia echipamentului de dozare.

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

Primele simptome de intoxicație apar numai după administrarea de 4 ori a dozei terapeutice. Reacțiile comune la această doză, la rumegătoare, sunt mai mult sau mai puțin intense și de lungă durată: lipsa poftei de mâncare, anxietate, imobilitate, polipnee.

4.11 Timp de așteptare

Carne și organe:

-Bovine: 60 de zile

-Ovine: 60 de zile

Lapte:

Bovine: Nu este autorizată utilizarea la bovine care produc lapte pentru consum uman, inclusiv pe durata perioadei uscate. A nu se utiliza în ultimul trimestru de gestație la juninci care produc lapte pentru consum uman.

Ovine: Nu este autorizată utilizarea la ovine care produc lapte pentru consum uman, inclusiv pe durata perioadei uscate. A nu se utiliza timp de 1 an înainte de prima fătare la animale care produc lapte pentru consum uman.



5. PROPRIETĂȚI FARMACOLOGICE

Grupa farmacoterapeutică: ANTIHELMINTICE – derivați fenolici inclusiv salicilanide.
Codul veterinar ATC: QP52AG08

5.1 Proprietăți farmacodinamice

Nitroxinil este un antihelmintic eficient în special împotriva Fasciolei hepatice dar și împotriva unor nematode intestinale (cum ar fi *Haemonchus contortus spp.*, *Oesophagostomum spp.* și *Bunostomum spp.*) la bovine și ovine.

5.2 Particularități farmacocinetice

Principalele particularități farmacocinetice, la bovine, după o singură administrare subcutanată a 10mg/kg, sunt:

- Timp de înjumătățire ridicat (aproape 8 zile)
- Biodisponibilitate foarte mare (aproape 95%)
- În ceea ce privește distribuția la nivelul țesuturilor, cea mai mare concentrație se găsește la nivelul rinichilor, urmând ficatul, țesutul adipos și cel muscular.
- Excreție în principal urinară (20% din doză în 5 zile). Excreția prin fecale prin intermediul bilei este foarte redusă.
- Metaboliți: nitroxinil este principalul metabolit găsit în plasmă, urină, țesut adipos, țesut muscular și la nivelul rinichilor

Principalele particularități farmacocinetice, la ovine, după o singură administrare subcutanată a 10mg/kg, sunt:

- Timp de înjumătățire ridicat (aproape 7 zile)
- În ceea ce privește distribuția la nivelul țesuturilor, cea mai mare concentrație se găsește la nivelul rinichilor, urmând ficatul, țesutul adipos și cel muscular.
- Excreție în principal urinară (43% din doză în 17 zile).
- Metaboliți: nitroxinil este principalul metabolit găsit în plasmă, urină, țesut adipos, țesut muscular și la nivelul rinichilor

6. PARTICULARITĂȚI FARMACEUTICE

6.1 Lista excipienților

N-etilglucamină
Apă pentru preparate injectabile

6.2 Incompatibilități majore

Nu se cunosc.

6.3 Perioadă de valabilitate

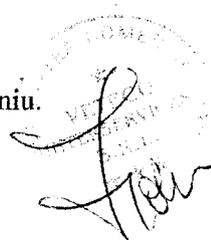
Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar așa cum este ambalat pentru vânzare: 3 ani
Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 28 de zile

6.4 Precauții speciale pentru depozitare

A se proteja de căldură și frig excesiv.

6.5 Natura și compoziția ambalajului primar

Flacon de sticlă de tip II de 50 ml închis cu dop de cauciuc clorbutilic și sigilat cu capsă de aluminiu.



Flacon de polipropilenă de 250 de ml cu dop de cauciuc clorbutilic și sigilat cu capsă de aluminiu.

Ambalaj secundar:

Cutie de carton x 1 flacon x 50 ml

Cutie de carton x 1 flacon x 250 ml

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

Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS

29 Avenue Tony Garnier

69007 Lyon

Franța

8. NUMĂRUL (NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

120073

9. DATA PRIMEI AUTORIZĂRI/REÎNNOIRII AUTORIZAȚIEI

08.03.2005/27.02.2012

10. DATA REVIZUIRII TEXTULUI

Septembrie 2020

INTERDICȚII PENTRU VÂNZARE, ELIBERARE ȘI/SAU UTILIZARE

Nu este cazul.



ANEXA III
ETICHETARE ȘI PROSPECT

A handwritten signature in black ink, appearing to read 'Florea', is written over a circular stamp. The stamp contains some faint, illegible text, possibly a date or official seal.

A. ETICHETARE



INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL SECUNDAR

Cutie de carton x 1 flacon x 250 ml
Cutie de carton x 1 flacon x 50 ml

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

DOVENIX 25 g/100ml, soluție injectabilă pentru bovine și ovine.
Nitroxinil

2. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE

Nitroxinil 25g

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Soluție injectabilă

4. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI

50 ml
250 ml

5. SPECII ȚINTĂ

Bovine, ovine

6. INDICAȚIE (INDICAȚII)

La bovine și ovine

- Fascioloza hepatică cauzată de *Fasciola hepatica* și *Fasciola gigantica*
- Strongiloidoza gastro-intestinală cauzată de *Haemochus spp.*, *Oesphagostomum spp.* și *Bunostomum spp.*
- Oestroza produsă de *Oestrus ovis*

7. MOD ȘI CALE DE ADMINISTRARE

Calea de administrare: subcutanată

Dozarea:

Bovine, ovine: 10 mg/kg, ex. 1 ml la 25 de kg greutate corporală.

În cazul fasciolozei acute (fasciola în stadiu prematur), se va mări doza la 1,3 ml pe 25 de kg greutate corporală. Pentru tratamentul infestațiilor cu larve de *Oestrus ovis*, doza necesară este de 20 mg pe kg.

În vederea asigurării administrării dozei corecte, greutatea corporală trebuie determinată cât mai corect posibil; se va verifica precizia echipamentului de dozare.

Citiți prospectul înainte de utilizare.



8. TIMP DE AȘTEPTARE

Timp de așteptare:

Carne și organe:

- Bovine: 60 de zile
- Ovine: 60 de zile

Lapte: a nu se utiliza la animale în perioada de lactație dacă laptele este destinat consumului uman

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

Citiți prospectul înainte de utilizare.

10. DATA EXPIRĂRII

EXP {lună/an}

După desigilare/deschidere, se va utiliza în maximum 28 de zile

11. CONDIȚII SPECIALE DE DEPOZITARE

A se proteja de căldură și frig excesiv.

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

Citiți prospectul înainte de utilizare.

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

„Numai pentru uz veterinar” - se eliberează numai pe bază de rețetă veterinară

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

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

15. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS
29 Avenue Tony Garnier
69007 Lyon
Franța

16. NUMĂRUL (NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

120073

17. NUMĂRUL DE FABRICAȚIE AL SERIEI DE PRODUS

Lot



INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL PRIMAR

Flacon din polipropilenă de 250 ml

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

DOVENIX 25 g/100ml, soluție injectabilă pentru bovine și ovine
Nitroxinil.

2. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE

Nitroxinil 25g

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Soluție injectabilă

4. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI

250 ml

5. SPECII ȚINTĂ

Bovine, ovine

6. INDICAȚIE (INDICAȚII)

- Fascioloza hepatică cauzată de *Fasciola hepatica* și *Fasciola gigantica* la bovine și ovine
- Strongiloidoza gastro-intestinală cauzată de *Haemochus spp.*, *Oesphagostomum spp.* și *Bunostomum spp.* la bovine și ovine.
- Oestroza la ovine

7. MOD ȘI CALE DE ADMINISTRARE

Calea de administrare: subcutanată

Dozarea:

Bovine, ovine: 10 mg/kg, ex. 1 ml la 25 de kg greutate corporală.

În cazul fasciolozei acute (fasciola în stadiu prematur), se va mări doza la 1,3 ml pe 25 de kg greutate corporală. Pentru tratamentul infestațiilor cu larve de *Oestrus ovis*, doza necesară este de 20 mg pe kg.

În vederea asigurării administrării dozei corecte, greutatea corporală trebuie determinată cât mai corect posibil; se va verifica precizia echipamentului de dozare.

Citiți prospectul înainte de utilizare.

8. TIMP DE AȘTEPTARE

Timp de așteptare:

Carne și organe:

- Bovine: 60 de zile
- Ovine: 60 de zile

Lapte: a nu se utiliza la animale în perioada de lactație dacă laptele este destinat consumului uman

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

Citiți prospectul înainte de utilizare.

10. DATA EXPIRĂRII

EXP {lună/an}

După desigilare/deschidere, se va utiliza în maximum 28 de zile

11. CONDIȚII SPECIALE DE DEPOZITARE

A se proteja de căldură și frig excesiv.

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

Citiți prospectul înainte de utilizare.

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 ÎNDEMÂNA COPILOR”

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

15. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS
29 Avenue Tony Garnier
69007 Lyon
Franța

16. NUMĂRUL (NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

120073

17. NUMĂRUL DE FABRICAȚIE AL SERIEI DE PRODUS

Lot



INFORMAȚII MINIME CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE UNITĂȚILE MICI DE AMBALAJ PRIMAR

Flacon din sticlă de tip II de 50 ml

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

DOVENIX 25g/100 ml soluție injectabilă pentru bovine și ovine
Nitroxinil.

2. CANTITATEA DE SUBSTANȚĂ (SUBSTANȚE) ACTIVĂ (ACTIVE)

Nitroxinil 25 g

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

50 ml

4. CALE (CĂI) DE ADMINISTRARE

Soluție injectabilă.

5. TIMP DE AȘTEPTARE

Carne și organe:

- Bovine: 60 de zile
- Ovine: 60 de zile

Lapte: a nu se utiliza la animale în perioada de lactație dacă laptele este destinat consumului uman

6. NUMĂRUL SERIEI

Lot

7. DATA EXPIRĂRII

EXP {lună/an}

După desigilare/deschidere, se va utiliza în maximum 28 de zile.

8. MENȚIUNEA „NUMAI PENTRU UZ VETERINAR”

Numai pentru uz veterinar.



B.PROSPECT

A circular stamp is located in the bottom right corner of the page. The stamp contains the text "UNITED STATES OF AMERICA" around the perimeter and "DEPARTMENT OF JUSTICE" in the center. A star is positioned at the top of the stamp. Overlaid on the stamp is a handwritten signature in cursive script.

PROSPECT

DOVENIX 25 g/100 ml ,soluție injectabilă pentru bovine și ovine

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

Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS
29 Avenue Tony Garnier
69007 Lyon
Franța

2. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

DOVENIX 25 g/100 ml soluție injectabilă pentru bovine și ovine
Nitroxinil

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

Nitroxinil 25 g
Excipienți q.s. 100 ml

4 INDICAȚIE (INDICAȚII)

La bovine și ovine

- Fascioloza hepatică cauzată de *Fasciola hepatica* și *Fasciola gigantica*
- Strongiloidoza gastro-intestinală cauzată de *Haemochus spp.*, *Oesphagostomum spp.* și *Bunostomum spp.*.
- Oestroza produsă de *Oestrus ovis*

5. CONTRAINDICAȚII

A nu se folosi la câini deoarece au fost raportate câteva cazuri letale în urma supradozării la câini.

6. REACȚII ADVERSE

Nu există.

Dacă observați orice reacție adversă, chiar și cele care nu sunt deja incluse în acest prospect sau credeți că medicamentul nu a avut efect vă rugăm să informați medicul veterinar.

7. SPECII ȚINTĂ

Bovine și ovine.

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

Calea de administrare: subcutanată

Dozarea:

Bovine, ovine: 10 mg/kg, ex. 1 ml la 25 de kg greutate corporală.



În cazul fasciolozei acute (fasciola în stadiu prematur), se va mări doza la 1,3 ml pe 25 de kg greutate corporală. Pentru tratamentul infestațiilor cu larve de *Oestrus ovis*, doza necesară este de 20 mg/kg.

9. RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

În vederea asigurării administrării dozei corecte, greutatea corporală trebuie determinată cât mai corect posibil; se va verifica precizia echipamentului de dozare.

10. TIMP DE AȘTEPTARE

Carne și organe:

- Bovine: 60 de zile
- Ovine: 60 de zile

Lapte: Bovine: Nu este autorizată utilizarea la bovine care produc lapte pentru consum uman, inclusiv pe durata perioadei uscate. A nu se utiliza în ultimul trimestru de gestație la juninci care produc lapte pentru consum uman.

Ovine: Nu este autorizată utilizarea la ovine care produc lapte pentru consum uman, inclusiv pe durata perioadei uscate. A nu se utiliza timp de 1 an înainte de prima fătare la animale care produc lapte pentru consum uman.

11. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

A se proteja de căldură și frig excesiv.

A nu se utiliza după data expirării marcată pe etichetă.

Perioada de valabilitate după prima deschidere a flaconului: 28 de zile.

12. ATENȚIONARE (ATENȚIONĂRI) SPECIALĂ (SPECIALE)

Precauții speciale pentru fiecare specie țintă

Se recomandă evitarea următoarelor practici, deoarece acestea cresc riscul de dezvoltare al rezistenței paraziților și pot face terapia ineficientă:

- Utilizarea prea frecventă și repetată a antihelminticelor din aceeași clasă, pe o perioadă prea mare
- Subdozarea, datorită subestimării greutății corporale, administrarea incorectă a produsului, decalibrarea echipamentului de dozare (dacă se folosește)

Cazurile clinice suspecte de rezistență la antihelmintice trebuie investigate în continuare folosind testele specifice (ex. Testul reducerii ouălor din fecale). Atunci când rezultatele testelor dovedesc rezistența la un anumit antihelmintic, trebuie folosit un antihelmintic care aparține unei alte clase farmacologice și care are alt mod de acțiune.

Precauții speciale pentru utilizare la animale

A se lua măsurile de asepsie obișnuite pentru produsele injectabile.

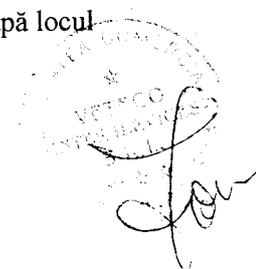
Precauții speciale care trebuie luate de persoana care administrează produsul medicinal veterinar la animale

A nu se fuma sau mânca în timpul manipulării produsului și a se spăla mâinile după utilizare.

Produs numai pentru uz veterinar.

A se evita contactul cu ochii sau cu pielea. În caz că acest lucru se întâmplă, se clătește cu apă locul afectat.

În caz de injectare accidentală, solicitați imediat sfatul medicului.



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

Studiile efectuate pe animale de laborator (șobolani și iepuri) nu au demonstrat efecte teratogene, fetotoxice pentru nitroxinil. Poate fi utilizat în perioada de gestație.

Interacțiuni cu alte produse medicinale și alte forme de interacțiune

Nu se cunosc.

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

Primele simptome de intoxicare apar numai după administrarea de 4 ori a dozei terapeutice. Reacțiile comune la această doză, la rumegătoare, sunt mai mult sau mai puțin intense și de lungă durată: lipsa poftei de mâncare, anxietate, imobilitate, polipnee.

Incompatibilități

Nu se cunosc.

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

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

14. DATA LA CARE A FOST APROBAT ULTIMA DATĂ PROSPECTUL

Septembrie 2020

15. ALTE INFORMAȚII

Proprietăți farmacodinamice

Nitroxinil este un antihelmintic eficient în special împotriva Fasciolei hepatice dar și împotriva unor nematode intestinale (cum ar fi *Haemonchus contortus* spp., *Oesophagostomum* spp. și *Bunostomum* spp.) la bovine și ovine.

Proprietati farmacocinetice

Principalele particularități farmacocinetice, la bovine, după o singură administrare subcutanată a 10mg/kg, sunt:

- Timp de înjumătățire ridicat (aproape 8 zile)
- Biodisponibilitate foarte mare (aproape 95%)
- În ceea ce privește distribuția la nivelul țesuturilor, cea mai mare concentrație se găsește la nivelul rinichilor, urmând ficatul, țesutul adipos și cel muscular.
- Excreție în principal urinară (20% din doză în 5 zile). Excreția prin fecale prin intermediul bilei este foarte redusă.
- Metaboliți: nitroxinil este principalul metabolit găsit în plasmă, urină, țesut adipos, țesut muscular și la nivelul rinichilor

Principalele particularități farmacocinetice, la ovine, după o singură administrare subcutanată a 10mg/kg, sunt:

- Timp de înjumătățire ridicat (aproape 7 zile)
- În ceea ce privește distribuția la nivelul țesuturilor, cea mai mare concentrație se găsește la nivelul rinichilor, urmând ficatul, țesutul adipos și cel muscular.
- Excreție în principal urinară (43% din doză în 17 zile).
- Metaboliți: nitroxinil este principalul metabolit găsit în plasmă, urină, țesut adipos, țesut muscular și la nivelul rinichilor

Flacon de sticlă de tip II de 50 ml închis cu dop de cauciuc clorbutilic și sigilat cu capsă de aluminiu în cutie de carton.

Flacon de polipropilenă de 250 de ml cu dop de cauciuc clorbutilic și sigilat cu capsă de aluminiu în cutie de carton.

Ambalaj secundar:

Cutie de carton x 1 flacon x 50 ml

Cutie de carton x 1 flacon x 250 ml

Nu toate dimensiunile de ambalaje pot fi comercializate.

Numai pentru uz veterinar.

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

VETECO INTERSERVICES S.R.L.

www.veteco.com

A handwritten signature in black ink is written over a circular stamp. The stamp contains some illegible text, possibly a company name or logo, and the signature appears to be a stylized name.

