

SÚHRN CHARAKTERISTICKÝCH VLASTNOSTÍ LIEKU

1. NÁZOV VETERINÁRNEHO LIEKU

Rhinisin DNT injekčná suspenzia pre ošípané

2. KVALITATÍVNE A KVANTITATÍVNE ZLOŽENIE

2 ml (1 dávka) obsahuje:

Účinné látky:

<i>Pasteurella multocida</i> typ D – dermonekrotoxický toxoid	min. 2 µg
Bunková suspenzia <i>Bordetella bronchiseptica</i> inaktivovaná	min. 10 ¹⁰ mikroorganizmov
Bunková suspenzia <i>Pasteurella multocida</i> typ D inaktivovaná	min. 10 ¹⁰ mikroorganizmov

Adjuvansy:

Olejová emulzia - Emulsigen
Gél hydroxidu hlinitého

Pomocné látky:

35 % roztok formaldehydu, thiomersal

Úplný zoznam pomocných látok je uvedený v časti 6.1.

3. LIEKOVÁ FORMA

Injekčná suspenzia.
Mliečne biela olejovitá suspenzia.

4. KLINICKÉ ÚDAJE

4.1 Cieľové druhy

Prasnice a prasničky staršie ako 6 mesiacov.

4.2 Indikácie na použitie so špecifikovaním cieľových druhov

Na aktívnu imunizáciu gravidných prasničiek a prasníc za účelom zabezpečenia pasívnej imunity novorodeným prasiatkam proti atrofickej rhinitíde spôsobenej *Bordetella bronchiseptica* a *Pasteurella multocida*.

Nástup imunity: Pasívna imunita začína s kolostrálnou výživou.

Trvanie imunity: Pasívna kolostrálna imunita prasiatok získaná od vakcinovaných matiek pretrváva po dobu 6 týždňov po narodení.

4.3 Kontraindikácie

Nevakcinovať neskôr ako 2 týždne pred očakávaným pôrodom a nevakcinovať zvieratá so zvýšenou teplotou.

4.4 Osobitné upozornenia pre každý cieľový druh

Vakcinovať len zdravé zvieratá.

4.5 Osobitné bezpečnostné opatrenia na používanie

Osobitné bezpečnostné opatrenia na používanie u zvierat

Neuplatňujú sa.

Osobitné bezpečnostné opatrenia, ktoré má urobiť osoba podávajúca liek zvieratám

Pre používateľa:

Tento veterinárny 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 zriedkavých prípadoch môže mať za následok stratu postihnutého prsta, ak nie je poskytnutá rýchla lekárska pomoc.

Pri náhodnom samoinjikovaní tohto veterinárneho lieku vyhľadajte ihneď lekársku pomoc, aj v prípade aplikácie len veľmi malého množstva a vezmite si so sebou písomnú informáciu pre používateľov. Ak bolesť pretrváva viac než 12 hodín po lekárskom vyšetrení, vyhľadajte opäť lekársku pomoc.

Pre lekára:

Tento veterinárny liek obsahuje minerálny olej. Náhodná aplikácia aj malého množstva tohto lieku môže spôsobiť intenzívny opuch, ktorý napríklad môže mať za následok ischemickú nekrózu až stratu prsta. Je potrebné odborné, RÝCHLE chirurgické ošetrenie a môže sa vyžadovať skorá incízia a výplach postihnutého miesta, hlavne tam, kde je zasiahnutá pulpa prsta alebo šľacha.

4.6 Nežiaduce účinky (frekvencia výskytu a závažnosť)

V zriedkavých prípadoch je možný výskyt prechodného zdurenia alebo opuchu v mieste aplikácie.

Frekvencia výskytu nežiaducich účinkov sa definuje použitím nasledujúceho pravidla:

- veľmi časté (nežiaduce účinky sa prejavili u viac ako 1 z 10 liečených zvierat)
- časté (u viac ako 1 ale menej ako 10 zo 100 liečených zvierat)
- menej časté (u viac ako 1 ale menej ako 10 z 1 000 liečených zvierat)
- zriedkavé (u viac ako 1 ale menej ako 10 z 10 000 liečených zvierat)
- veľmi zriedkavé (u menej ako 1 z 10 000 liečených zvierat, vrátane ojedinelých hlásení)

4.7 Použitie počas gravidity, laktácie, znášky

Nevakcinovať neskôr než 2 týždne pred očakávaným pôrodom a nevakcinovať zvieratá so zvýšenou teplotou.

4.8 Liekové interakcie a iné formy vzájomného pôsobenia

Nie sú dostupné informácie o bezpečnosti a účinnosti tejto vakcíny, pokiaľ je podávaná s iným veterinárnym liekom. Rozhodnutie o použití tejto vakcíny pred alebo po podaní iného veterinárneho lieku musí byť vykonané na základe zváženia jednotlivých prípadov.

4.9 Dávkovanie a spôsob podania lieku

Dávka 2 ml bez ohľadu na hmotnosť zvieratá hlboko intramuskulárne za uchom.

Vakcinačná schéma:

Základná vakcinácia:

Chovné prasnice a prasničky sa vakcinujú jednou dávkou 8-6 týždňov pred očakávaným pôrodom.

Revakcinácia 4 -2 týždne pred očakávaným pôrodom.

Ďalšia revakcinácia sa prevedie jednou dávkou 3 až 2 týždne pred každým očakávaným pôrodom.

V prípade, že obdobie medzi dvoma pôrodmami je dlhšie ako 8 mesiacov, je potrebné robiť znovu základnú vakcináciu.

Pred použitím je potrebné vakcínu zohriať pri izbovej teplote na teplotu 18-22°C a obsah liekovky pretrepať. Liek sa aplikuje vždy za aseptických podmienok.

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

Dvojnásobná dávka vakcíny nespôsobuje cieľovým zvieratám žiadne vedľajšie účinky len tie opísané v bode 4.6.

4.11 Ochranná lehota

0 dní.

5. IMUNOLOGICKÉ VLASTNOSTI

Farmakoterapeutická skupina: Inaktivovaná bakteriálna vakcína.

ATC klasifikácia: QI09AB04.

Prasiatka sú od imunizovaných prasníc pasívne chránené proti atrofickej rhinitíde cestou prenosu materských protilátok kolostrom.

6. FARMACEUTICKÉ ÚDAJE

6.1 Zoznam pomocných látok

Gél hydroxidu hlinitého

Olejová emulzia

35 % roztok formaldehydu

Thiomersal

Voda na injekciu

6.2 Závažné inkompatibility

Z dôvodu chýbania štúdií kompatibility, sa tento veterinárny liek nesmie miešať s inými veterinárnymi liekmi.

6.3 Čas použiteľnosti

Čas použiteľnosti veterinárneho lieku zabaleného v neporušenom obale: 2 roky

Čas použiteľnosti po prvom otvorení vnútorného obalu: 10 hodín.

6.4 Osobitné bezpečnostné opatrenia pre uchovávanie

Uchovávať v chladničke (2°C - 8°C).

Chrániť pred svetlom.

Uchovávať na suchom mieste.

Chrániť pred mrazom.

6.5 Charakter a zloženie vnútorného obalu

Sklenené liekovky s obsahom 20, 50, a 100 ml uzatvorené gumovou zátkou a hliníkovým uzáverom, alebo hliníkovým uzáverom s flip-off viečkom v kartónovej škatuľke.

Ku každému baleniu sa prikladá schválená písomná informácia pre používateľov.

Balenie: 1 x 20 ml, 1 x 50 ml, 1 x 100 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 miestnymi požiadavkami.

7. DRŽITEĽ ROZHODNUTIA O REGISTRÁCII

Bioveta, a.s., Komenského 212/12, 683 23 Ivanovice na Hané, Česká republika.

8. REGISTRAČNÉ ČÍSLO

97/051/02-S

9. DÁTUM PRVEJ REGISTRÁCIE/PREDĹŽENIA REGISTRÁCIE

23.11.2002/3.11.2006

10. DÁTUM REVÍZIE TEXTU

ZÁKAZ PREDAJA, DODÁVOK A/ALEBO POUŽÍVANIA

Neuplatňuje sa.

OZNAČENIE OBALU

ÚDAJE, KTORÉ MAJÚ BYŤ UVEDENÉ NA VONKAJŠOM OBALE

Kartónová škatuľka: 20 ml (50 ml, 100 ml)

1. NÁZOV VETERINÁRNEHO LIEKU

Rhinishin DNT injekčná suspenzia.

2. ÚČINNÉ LÁTKY

2 ml (1 dávka) obsahuje:

Účinné látky:

<i>Pasteurella multocida</i> typ D – dermonekrotoxický toxoid	min. 2 µg
Bunková suspenzia <i>Bordetella bronchiseptica</i> inaktivovaná	min. 10 ¹⁰ mikroorganizmov
Bunková suspenzia <i>Pasteurella multocida</i> typ D inaktivovaná	min. 10 ¹⁰ mikroorganizmov

3. LIEKOVÁ FORMA

Injekčná suspenzia.

4. VEĽKOSŤ BALENIA

1x20 ml

1x50 ml

1x100 ml.

5. CIEĽOVÝ DRUH

Prasnice a prasničky staršie ako 6 mesiacov.



6. INDIKÁCIA (-IE)

Na aktívnu imunizáciu gravidných prasničiek a prasníc za účelom zabezpečenia pasívnej imunity novorodeným prasiatkam proti atrofickej rhinitíde spôsobenej *Bordetella bronchiseptica* a *Pasteurella multocida*.

7. SPÔSOB A CESTA PODANIA LIEKU

Hlboko intramuskulárne za uchom.

Pred použitím si prečítajte písomnú informáciu pre používateľov.

8. OCHRANNÁ LEHOTA (-Y)

Ochranná lehota: 0 dní.

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

Náhodná aplikácia je nebezpečná.

Pred použitím si prečítajte písomnú informáciu pre používateľov.

10. DÁTUM EXSPIRÁCIE

EXP {mesiac/rok}

Po prvom otvorení použiť do 10 hodín.

11. OSOBITNÉ PODMIENKY NA UCHOVÁVANIE

Uchovávať v chladničke (2°C - 8°C).

Chrániť pred svetlom.

Uchovávať na suchom mieste.

Chrániť pred mrazom.

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

Odpadový materiál zlikvidovať v súlade s miestnymi požiadavkami.

Likvidácia: prečítajte si písomnú informáciu pre používateľov.

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

Len pre zvieratá. Výdaj lieku je viazaný na veterinárny predpis.

14. OZNAČENIE „UCHOVÁVAŤ MIMO DOHLĎADU A DOSAHU DETÍ“

Uchovávať mimo dohľadu a dosahu detí.

15. NÁZOV A ADRESA DRŽITEĽA ROZHODNUTIA O REGISTRÁCII

Bioveta a.s., Komenského 212/12, 683 23 Ivanovice na Hané, Česká republika.

16. REGISTRAČNÉ ČÍSLO (ČÍSLA)

97/051/02-S

17. ČÍSLO VÝROBNEJ ŠARŽE

Šarža {číslo}

ÚDAJE, KTORÉ MAJÚ BYŤ UVEDENÉ NA VNÚTORNOM OBALE

Etiketa: 50 ml, 100 ml

1. NÁZOV VETERINÁRNEHO LIEKU

Rhinsin DNT injekčná suspenzia.

2. ÚČINNÉ LÁTKY

2 ml (1 dávka) obsahuje:

Účinné látky:

<i>Pasteurella multocida</i> typ D – dermonekrotoxický toxoid	min. 2 µg
Bunková suspenzia <i>Bordetella bronchiseptica</i> inaktivovaná	min. 10 ¹⁰ mikroorganizmov
Bunková suspenzia <i>Pasteurella multocida</i> typ D inaktivovaná	min. 10 ¹⁰ mikroorganizmov

3. LIEKOVÁ FORMA

Injekčná suspenzia.

4. VEĽKOSŤ BALENIA

1x50 ml

1x100 ml

5. CIEĽOVÝ DRUH

Prasnice a prasničky staršie ako 6 mesiacov.



6. INDIKÁCIA (-IE)

7. SPÔSOB A CESTA PODANIA LIEKU

Hlboko intramuskulárne za uchom.

Pred použitím si prečítajte písomnú informáciu pre používateľov.

8. OCHRANNÁ LEHOTA(-Y)

Ochranná lehota: 0 dní.

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

Náhodná aplikácia je nebezpečná.

Pred použitím si prečítajte písomnú informáciu pre používateľov.

10. DÁTUM EXSPIRÁCIE

EXP {mesiac/rok}

Po prvom otvorení použiť do 10 hodín.

11. OSOBITNÉ PODMIENKY NA UCHOVÁVANIE

Uchovávať v chladničke (2°C - 8°C).

Chrániť pred svetlom.

Uchovávať na suchom mieste.

Chrániť pred mrazom.

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

Odpadový materiál zlikvidovať v súlade s miestnymi požiadavkami.

Likvidácia: prečítajte si písomnú informáciu pre používateľov.

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

Len pre zvieratá. Výdaj lieku je viazaný na veterinárny predpis.

14. OZNAČENIE „UCHOVÁVAŤ MIMO DOHLĎADU A DOSAHU DETÍ“

Uchovávať mimo dohľadu a dosahu detí.

15. NÁZOV A ADRESA DRŽITEĽA ROZHODNUTIA O REGISTRÁCII

Bioveta a.s., Komenského 212/12, 683 23 Ivanovice na Hané, Česká republika.

16. REGISTRAČNÉ ČÍSLO (ČÍSLA)

97/051/02-S

17. ČÍSLO VÝROBNEJ ŠARŽE

Šarža {číslo}

MINIMÁLNE ÚDAJE, KTORÉ MAJÚ BYŤ UVEDENÉ NA MALOM VNÚTORNOM OBALE

Etiketa: 20 ml

1. NÁZOV VETERINÁRNEHO LIEKU

Rhinsin DNT injekčná suspenzia.

2. MNOŽSTVO ÚČINNEJ LÁTKY (-OK)

2 ml (1 dávka) obsahuje:

Účinné látky:

Pasteurella multocida typ D – dermonekrotoxický toxoid min. 2 µg

Bunková suspenzia *Bordetella bronchiseptica* inaktivovaná min. 10¹⁰ mikroorganizmov

Bunková suspenzia *Pasteurella multocida* typ D inaktivovaná min. 10¹⁰ mikroorganizmov

3. OBSAH V HMOTNOSTNÝCH, OBJEMOVÝCH JEDNOTKÁCH ALEBO POČET DÁVOK

20 ml

4. SPÔSOB(-Y) PODANIA

Hlboko intramuskulárne za uchom.

5. OCHRANNÁ LEHOTA(-Y)

Ochranná lehota: 0 dní.

6. ČÍSLO ŠARŽE

Šarže{číslo}

7. DÁTUM EXSPIRÁCIE

EXP{mesiac/rok}

Po prvom otvorení použiť do 10 hodín.

8. OZNAČENIE „LEN PRE ZVIERATÁ“

Len pre zvieratá.

PÍ SOMNÁ INFORMÁCIA PRE POUŽÍVATEĽOV
Rhínisin DNT injekčná suspenzia pre 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 rozhodnutia o registrácii a výrobca zodpovedný za uvoľnenie šarže:
Bioveta a.s., Komenského 212/12, 683 23 Ivanovice na Hané, Česká republika

2. NÁZOV VETERINÁRNEHO LIEKU

Rhínisin DNT injekčná suspenzia pre ošípané

3. OBSAH ÚČINNEJ LÁTKY (-OK) A INEJ LÁTKY (-OK)

2 ml (1 dávka) obsahuje:

Účinné látky:

<i>Pasteurella multocida</i> typ D – dermonekrotoxický toxoid	min. 2 µg
Bunková suspenzia <i>Bordetella bronchiseptica</i> inaktivovaná	min. 10 ¹⁰ mikroorganizmov
Bunková suspenzia <i>Pasteurella multocida</i> typ D inaktivovaná	min. 10 ¹⁰ mikroorganizmov

Adjuvansy:

Olejová emulzia - Emulsigen
Gél hydroxidu hlinitého

Pomocné látky:

35 % roztok formaldehydu, thiomersal

Mliečne biela olejovitá suspenzia.

4. INDIKÁCIA(-E)

Na aktívnu imunizáciu gravidných prasničiek a prasníc za účelom zabezpečenia pasívnej imunity novorodeným prasiatkam proti atrofickej rhinitíde spôsobenej *Bordetella bronchiseptica* a *Pasteurella multocida*.

Nástup imunity: Pasívna imunita začína s kolostrálnou výživou.

Trvanie imunity: Pasívna kolostrálna imunita prasiatok získaná od vakcinovaných matiek pretrváva po dobu 6 týždňov po narodení.

5. KONTRAINDIKÁCIE

Nevakcinovať neskôr než 2 týždne pred očakávaným pôrodom, nevakcinovať zvieratá so zvýšenou teplotou.

6. NEŽIADUCE ÚČINKY

V zriedkavých prípadoch je možný výskyt prechodného zdurenia alebo opuchu v mieste aplikácie.

Frekvencia výskytu nežiaducich účinkov sa definuje použitím nasledujúceho pravidla:

- veľmi časté (nežiaduce účinky sa prejavili u viac ako 1 z 10 liečených zvierat)
- časté (u viac ako 1 ale menej ako 10 zo 100 liečených zvierat)
- menej časté (u viac ako 1 ale menej ako 10 z 1 000 liečených zvierat)
- zriedkavé (u viac ako 1 ale menej ako 10 z 10 000 liečených zvierat)
- veľmi zriedkavé (u menej ako 1 z 10 000 liečených zvierat, vrátane ojedinelých hlásení)

Ak zistíte akékoľvek nežiaduce účinky, aj tie, , ktoré už nie sú uvedené v tejto písomnej informácii pre používateľov, alebo si myslíte, že liek je neúčinný, informujte vášho veterinárneho lekára.

7. CIEĽOVÝ DRUH

Prasnice a prasničky staršie ako 6 mesiacov.

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

2 ml bez ohľadu na hmotnosť zvierat'a, hlboko intramuskulárne za uchom.

Vakcinačná schéma:

Základná vakcinácia:

Chovné prasnice a prasničky sa vakcinujú jednou dávkou 8-6 týždňov pred očakávaným pôrodom.

Revakcinácia 4 -2 týždne pred očakávaným pôrodom.

Ďalšia revakcinácia sa prevedie jednou dávkou 3 až 2 týždne pred každým očakávaným pôrodom.

V prípade, že obdobie medzi dvoma pôrodmi je dlhšie ako 8 mesiacov, je potrebné robiť znovu základnú vakcináciu.

9. POKYN O SPRÁVNOM PODANÍ

Pred použitím je potrebné vakcínu zohriať pri izbovej teplote na teplotu 18-22°C a obsah liekovky pretrepať. Liek sa aplikuje vždy za aseptických podmienok.

10. OCHRANNÁ LEHOTA

Ochranná lehota: 0 dní.

11. OSOBITNÉ BEZPEČNOSTNÉ OPATRENIA NA UCHOVÁVANIE

Uchovávať mimo dohľadu a dosahu detí.

Uchovávať v chladničke (2°C - 8°C).

Chrániť pred svetlom.

Uchovávať na suchom mieste.

Chrániť pred mrazom.

Čas použiteľnosti po prvom otvorení obalu: 10 hodín.

Nepoužívať tento veterinárny liek po dátume expirácie uvedenom na etikete po EXP. Dátum expirácie sa vzťahuje na posledný deň v uvedenom mesiaci.

12. OSOBITNÉ UPOZORNENIA

Osobitné upozornenia pre každý cieľový druh:

Vakcinovať len zdravé zvieratá.

Osobitné bezpečnostné opatrenia na používanie u zvierat:

Neuplatňujú sa.

Osobitné bezpečnostné opatrenia, ktoré má urobiť osoba podávajúca liek zvieratám:

Pre používateľa:

Tento veterinárny 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 zriedkavých prípadoch môže mať za následok stratu postihnutého prsta, ak nie je poskytnutá rýchla lekárska pomoc.

Pri náhodnom samoinjikovaní tohto veterinárneho lieku vyhľadajte ihneď lekársku pomoc, aj v prípade aplikácie len veľmi malého množstva a vezmite si so sebou písomnú informáciu pre používateľov. Ak bolesť pretrváva viac než 12 hodín po lekárskom vyšetrení, vyhľadajte opäť lekársku pomoc.

Pre lekára:

Tento veterinárny liek obsahuje minerálny olej. Náhodná aplikácia aj malého množstva tohto lieku môže spôsobiť intenzívny opuch, ktorý napríklad môže mať za následok ischemickú nekrózu až stratu prsta. Je potrebné odborné, RÝCHLE chirurgické ošetrenie a môže sa vyžadovať skorá incízia a výplach postihnutého miesta, hlavne tam, kde je zasiahnutá pulpa prsta alebo šľacha.

Gravidita:

Nevakcinovať neskôr než 2 týždne pred očakávaným pôrodom a nevakcinovať zvieratá so zvýšenou teplotou.

Liekové interakcie a iné formy vzájomného pôsobenia:

Nie sú dostupné informácie o bezpečnosti a účinnosti tejto vakcíny, pokiaľ je podávaná s iným veterinárnym liekom. Rozhodnutie o použití tejto vakcíny pred alebo po podaní iného veterinárneho lieku musí byť vykonané na základe zváženia jednotlivých prípadov.

Predávkovanie (príznaky, núdzové postupy, antidotá):

Dvojnásobná dávka vakcíny nespôsobuje cieľovým zvieratám žiadne vedľajšie účinky len tie opísané v bode 6.

Inkompatibility:

Z dôvodu chýbania štúdií kompatibility, sa tento veterinárny liek nesmie miešať s inými veterinárnymi liekmi.

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

Lieky sa nesmú likvidovať prostredníctvom odpadovej vody alebo odpadu v domácnostiach.

O spôsobe likvidácie liekov, ktoré už nepotrebujete sa poraďte so svojím veterinárnym lekárom alebo lekárnikom. Tieto opatrenia by mali byť v súlade s ochranou životného prostredia.

14. DÁTUM POSLEDNÉHO SCHVÁLENIA TEXTU V PÍDOMNEJ INFORMÁCII PRE POUŽÍVATEĽOV

15. ĎALŠIE INFORMÁCIE

Balenie: 1 x 20 ml, 1 x 50 ml, 1 x 100 ml.

Nie všetky veľkosti balenia sa musia uvádzať na trh.

Ak potrebujete akúkoľvek informáciu o tomto veterinárnom lieku, kontaktujte miestneho zástupcu držiteľa rozhodnutia o registrácii.