

**BIJLAGE I**  
**SAMENVATTING VAN DE PRODUCTKENMERKEN**

## 1. NAAM VAN HET DIERGENEESMIDDEL

PROGRESSIS, emulsie voor injectie voor varkens (zeugen en gelten)

## 2. KWALITATIEVE EN KWANTITATIEVE SAMENSTELLING

Per dosis van 2 ml vaccin:

### **Werkzaam bestanddeel:**

Geïnactiveerd Porcine Reproductive and Respiratory Syndrome (PRRS) virus, stam P120

≥ 2,5 log<sub>10</sub> IF eenheden\*

\* IF Eenheden: Immunofluorescentie antistoftiter, verkregen na 2 injecties bij het varken onder specifieke laboratoriumomstandigheden.

### **Adjuvans:**

o/w olieachtig excipiens (met gehydrogeneerd polyisobuteen als adjuvans) q.s. 1 dosis van 2 ml

### **Hulpstoffen:**

Zie rubriek 6.1 voor de volledige lijst van hulpstoffen.

## 3. FARMACEUTISCHE VORM

Witte homogene emulsie voor injectie.

## 4. KLINISCHE GEGEVENS

### 4.1 Doeldiersoort

Varken (zeugen en gelten).

### 4.2 Indicaties voor gebruik met specificatie van de doeldiersoort

Vermindering van reproductieve stoornissen veroorzaakt door het Porcine Reproductive and Respiratory Syndrome virus (Europese stam) in een besmette omgeving: vaccinatie vermindert het aantal vroegtijdige worpen en het aantal doodgeboren biggen.

### 4.3 Contra-indicaties

Geen.

### 4.4 Speciale waarschuwingen voor elke diersoort waarvoor het diergeneesmiddel bestemd is

In PRRS geïnfecteerde koppels is de virale infectie heterogeen en varieert in de tijd. In deze context is de implementatie van een vaccinatieprogramma een hulpmiddel om de reproductie parameters te verbeteren en kan samen met sanitaire maatregelen bijdragen aan een betere beheersing van de ziekte.

Vaccineer alleen gezonde dieren.

### 4.5 Speciale voorzorgsmaatregelen bij gebruik

### Speciale voorzorgsmaatregelen voor gebruik bij dieren

Pas de gebruikelijke maatregelen in de omgang met dieren toe.

### Speciale voorzorgsmaatregelen te nemen door de persoon die het diergeneesmiddel aan de dieren toedient

Voor de persoon die het diergeneesmiddel toedient: Dit geneesmiddel bevat minerale olie. Accidentele (zelf)injectie kan ernstige pijn en zwelling tot gevolg hebben, vooral in geval van injectie in een gewricht of vinger. Zonder snel medisch ingrijpen kan dit in zeldzame gevallen leiden tot verlies van de betrokken vinger. Raadpleeg in geval van accidentele injectie onmiddellijk een arts, zelfs wanneer de geïnjecteerde hoeveelheid miniem is. Zorg ervoor dat u de bijsluiter bij u heeft.

Consulteer opnieuw een arts, als de pijn meer dan 12 uur na het eerste medisch onderzoek aanhoudt.

Voor de arts:

Dit diergeneesmiddel bevat minerale olie. Accidentele injectie, zelfs met kleine hoeveelheden, kan hevige zwelling veroorzaken die bijvoorbeeld kan leiden tot ischemische necrose en zelfs tot verlies van een vinger. Onderzoek door een deskundig chirurg is met SPOED vereist. Het kan nodig zijn in een vroeg stadium een incisie te maken in het geïnjecteerde gebied en dit te irrigeren, met name wanneer de weke massa van de vinger of zezen aangetast zijn.

#### **4.6 Bijwerkingen (frequentie en ernst)**

De vaccinatie kan een voorbijgaande zwelling (maximaal 3 cm) veroorzaken die doorgaans minder dan één week duurt, en een kleine lokale reactie (granulomata), welke geen effect hebben op de gezondheid en vruchtbaarheid van het dier. Omvangrijkere zwellingen (tot 7 cm diameter) zijn af en toe waargenomen na frequent herhaalde hervaccinaties. Vaccinatie kan in zeldzame gevallen een overgevoeligheidsreactie veroorzaken. In dergelijke gevallen dient een gepaste symptomatische behandeling ingesteld te worden.

De frequentie van bijwerkingen wordt als volgt gedefinieerd:

- Zeer vaak (meer dan 1 op de 10 behandelde dieren vertonen bijwerking(en))
- Vaak (meer dan 1 maar minder dan 10 van de 100 behandelde dieren)
- Soms (meer dan 1 maar minder dan 10 van de 1.000 behandelde dieren)
- Zelden (meer dan 1 maar minder dan 10 van de 10.000 behandelde dieren)
- Zeer zelden (minder dan 1 van de 10.000 behandelde dieren, inclusief geïsoleerde rapporten)

#### **4.7 Gebruik tijdens dracht, lactatie of leg**

Dracht en lactatie:

Kan tijdens de dracht en lactatie worden gebruikt.

#### **4.8 Interacties met andere geneesmiddelen en andere vormen van interactie**

Beschikbare gegevens tonen aan dat dit vaccin kan worden toegediend op dezelfde dag op een andere injectieplaats met geïnactiveerde vaccins tegen parvovirose, influenza en de ziekte van Aujeszky, aangezien geen ongewenst effect op de serologische respons werd waargenomen. Er is geen informatie beschikbaar over de veiligheid en werkzaamheid van het gebruik van dit vaccin met enig ander diergeneesmiddel, behalve de bovenstaande genoemde diergeneesmiddelen. Ten aanzien van het gebruik van dit vaccin vóór of na enig ander diergeneesmiddel dient per geval een beslissing te worden genomen.

#### 4.9 Dosering en toedieningsweg

Eén dosis van 2 ml, diep intramusculair in de nekspieren achter het oor, dit in overeenstemming met het volgende vaccinatieschema:

##### Basisvaccinatie:

- Gelten: 2 injecties met een interval van 3-4 weken, tenminste 3 weken vóór de dekking.
- Zeugen: 2 injecties met een interval van 3-4 weken (vaccinatie van alle zeugen van het koppel binnen een korte tijdsperiode wordt geadviseerd).

##### Herhalingsvaccinatie:

Eén injectie op 60-70 dagen dracht, vanaf de eerstvolgende dracht na de basisvaccinatie.

Pas de gebruikelijke aseptische voorzorgsmaatregelen toe.  
Het gebruik van een multidoseringsspuit wordt aanbevolen.

#### 4.10 Overdosering (symptomen, procedures in noodgevallen, antidota), indien noodzakelijk

Na toediening van een dubbele dosis van het vaccin zijn geen andere ongewenste effecten opgemerkt dan de bijwerkingen genoemd in rubriek 4.6.

#### 4.11 Wachtijd

Nul dagen.

### 5. IMMUNOLOGISCHE EIGENSCHAPPEN

**Farmacotherapeutische groep:** Immunologische middelen voor varkens (suidae) / geïnactiveerde virale vaccins / Porcine Reproductive and Respiratory Syndrome (PRRS) virus

**ATCvet code:** QI09AA05.

Het vaccin bevat geïnactiveerd PRRS virus in een olieachtig adjuvans. Het is bedoeld om de immuniteit tegen het PRRS virus te stimuleren. De werkzaamheid is aangetoond onder praktijkomstandigheden in veldstudies. Hoewel het aangrijpingspunt in het immuunsysteem m.b.t. bescherming niet kon worden vastgesteld, werd de opname van het vaccin bewezen door de vorming van specifieke anti-PRRS virus IF-antilichamen in gevaccineerde dieren.

## **6. FARMACEUTISCHE GEGEVENS**

### **6.1 Lijst van hulpstoffen**

Gehydrogeerd polyisobuteen  
Polyoxyethyleen vetzuren  
Ether van vetalcoholen en van polyolen  
Benzylalcohol  
Triethanolamine  
Kaliumchloride  
Natriumchloride  
Kaliumdiwaterstoffosfaat  
Dinatriumfosfaatdihydraat  
Magnesiumchloride  
Calciumchloride  
Water voor injecties

### **6.2 Belangrijke onverenigbaarheden**

Niet mengen met een ander diergeneesmiddel.

### **6.3 Houdbaarheidstermijn**

Houdbaarheid van het diergeneesmiddel in de verkoopverpakking: 18 maanden.  
Houdbaarheid na eerste opening van de primaire verpakking: direct gebruiken.

### **6.4 Speciale voorzorgsmaatregelen bij bewaren**

Bewaren in een koelkast ( 2 °C – 8 °C ).Niet in de vriezer bewaren.  
Beschermen tegen licht.

### **6.5 Aard en samenstelling van de primaire verpakking**

Aard van de primaire verpakking:

- Type I glazen flacon; LDPE flacon
- Nitrilelastomeer sluiting;
- Aluminium felscapsule.

Presentaties:

- Doos met 1 flacon à 5 doses / 10 ml glazen flacon
- Doos met 10 flacons à 5 doses / 10 ml glazen flacon
- Doos met 1 flacon à 10 doses / 20 ml glazen flacon
- Doos met 10 flacons à 10 doses / 20 ml glazen flacon
- Doos met 1 flacon à 25 doses / 50 ml glazen flacon
- Doos met 10 flacons à 25 doses / 50 ml glazen flacon
- Doos met 1 flacon à 50 doses / 100 ml LDPE flacon
- Doos met 10 flacons à 50 doses / 100 ml LDPE flacon

Het kan voorkomen dat niet alle verpakkingsgrootten in de handel worden gebracht.

### **6.6 Speciale voorzorgsmaatregelen voor het verwijderen van niet gebruikte diergeneesmiddelen of afvalmateriaal voortkomend uit het gebruik van het diergeneesmiddel**

Ongebruikte diergeneesmiddelen of restanten hiervan dienen in overeenstemming met de lokale vereisten te worden verwijderd.

**7. NAAM VAN DE HOUDER VAN DE VERGUNNING VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN**

Ceva Santé Animale B.V.  
Tiendweg 8c  
2671 SB Naaldwijk

**8. NUMMER VAN DE VERGUNNING VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN**

REG NL 9819

**9. DATUM EERSTE VERGUNNINGVERLENING/VERLENGING VAN DE VERGUNNING**

Datum van eerste vergunningverlening: 31 oktober 2000  
Datum van laatste verlenging: 17 februari 2010

**10. DATUM VAN HERZIENING VAN DE TEKST**

28 juni 2021.

**KANALISATIE**

UDD

**BIJLAGE II**  
**ETIKETTERING EN BIJSLUITER**

**A. ETIKETTERING**



**GEGEVENS DIE OP DE BUITENVERPAKKING MOETEN WORDEN VERMELD**

**10 ml, 20 ml, 50 ml, 100 ml**

10 x 10 ml, 10 x 20 ml, 10 x 50 ml, 10 x 100 ml

**1. BENAMING VAN HET DIERGENEESMIDDEL**

PROGRESSIS, emulsie voor injectie voor varkens (zeugen en gelten)

**2. GEHALTE AAN WERKZAME BESTANDELEN**

Per dosis van 2 ml vaccin:

Geïnactiveerd Porcine Reproductive and Respiratory Syndrome (PRRS) virus, stam P120  $\geq 2,5 \log_{10}$  IF Eenheden\*

\* IF Eenheden: Immunofluorescentie antistof titer, verkregen na 2 injecties bij het varken onder specifieke laboratoriumomstandigheden.

O/w olieachtig excipiëns (met gehydrogeneerd polyisobuteen als adjuvans) q.s. 1 dosis van 2 ml

**3. FARMACEUTISCHE VORM**

Emulsie voor injectie.

**4. VERPAKKINGSGROOTTE**

10-ml (5 doses)

20-ml (10 doses)

50-ml (25 doses)

100-ml (50 doses)

10 x 10-ml (5 doses)

10 x 20-ml (10 doses)

10 x 50-ml (25 doses)

10 x 100-ml (50 doses)

**5. DOELDIERSOORT WAARVOOR HET DIERGENEESMIDDEL BESTEMD IS**

Varken (zeugen en gelten)

**6. INDICATIES**

Vermindering van reproductieve stoornissen veroorzaakt door het Porcine Reproductive and Respiratory Syndrome virus (Europese stam) in een besmette omgeving: vaccinatie vermindert het aantal vroegtijdige worpen en het aantal doodgeboren biggen.

**7. WIJZE VAN GEBRUIK EN TOEDIENINGSWEG**

Intramusculaire toediening.  
Goed schudden vóór gebruik.  
Lees vóór gebruik de bijsluiter.

**8. WACHTTIJD**

Wachttijd : nul dagen.

**9. SPECIALE WAARSCHUWINGEN, INDIEN NOODZAKELIJK**

Accidentele injectie is gevaarlijk - lees vóór gebruik de bijsluiter.

**10. UITERSTE GEBRUIKSDATUM**

EXP:  
Na openen direct gebruiken.

**11. BIJZONDERE BEWAARVOORSCHRIFTEN**

Bewaren in een koelkast ( 2 °C - 8 °C ). Niet in de vriezer bewaren.  
Beschermen tegen licht.

**12. SPECIALE VOORZORGSMAATREGELEN VOOR HET VERWIJDEREN VAN NIET-  
GEBRUIKTE DIERGENEESMIDDELEN OF EVENTUELE RESTANTEN HIERVAN**

Lees vóór gebruik de bijsluiter.

**13. VERMELDING “UITSLUITEND VOOR DIERGENEESKUNDIG GEBRUIK” EN  
VOORWAARDEN OF BEPERKINGEN TEN AANZIEN VAN DE LEVERING EN HET  
GEBRUIK, INDIEN VAN TOEPASSING**

Uitsluitend voor diergeneeskundig gebruik - UDD

**14. VERMELDING “BUITEN HET ZICHT EN BEREIK VAN KINDEREN BEWAREN”**

Buiten het zicht en bereik van kinderen bewaren.

**15. NAAM EN ADRES VAN DE HOUDER VAN DE VERGUNNING VOOR HET IN DE  
HANDEL BRENGEN**

Ceva Santé Animale B.V.  
Tiendweg 8c

BD/2023/REG NL 9819/zaak 1004772

2671 SB Naaldwijk

**16. NUMMER VAN DE VERGUNNING VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN**

REG NL 9819

**17. PARTIJNUMMER FABRIKANT**

Lot

**MINIMALE GEGEVENS DIE OP KLEINE VERPAKKINGSEENHEDEN MOETEN WORDEN VERMELD**

10 ml, 20 ml, 50 ml, 100 ml

**1. BENAMING VAN HET DIERGENEESMIDDEL**

PROGRESSIS, emulsie voor injectie voor varkens (zeugen en gelten)

**2. GEHALTE AAN WERKZAME BESTANDELEN**

Geïnactiveerd Porcine Reproductive and Respiratory Syndrome (PRRS) virus, stam P120  $\geq 2,5 \log_{10}$  IF Eenheden

**3. SAMENSTELLING PER GEWICHT, PER VOLUME OF AANTAL EENHEDEN**

10 ml (5 doses)  
20 ml (10 doses)  
50 ml (25 doses)  
100 ml (50 doses)

**4. TOEDIENINGSWEG**

IM

**5. WACHTTIJD**

Wachttijd: nul dagen

**6. PARTIJNUMMER**

Lot:

**7. UITERSTE GEBRUIKSDATUM**

EXP:  
Na openen direct gebruiken.

**8. VERMELDING “UITSLUITEND VOOR DIERGENEESKUNDIG GEBRUIK”**

Uitsluitend voor diergeneeskundig gebruik

**9. NUMMER VAN DE VERGUNNING VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN**

REG NL 9819

**B. BIJSLUITER**

## BIJSLUITER

PROGRESSIS emulsie voor injectie voor varkens (zeugen en gelten)

### **1. NAAM EN ADRES VAN DE HOUDER VAN DE VERGUNNING VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN EN DE FABRIKANT VERANTWOORDELIJK VOOR VRIJGIFTE, INDIEN VERSCHILLEND**

Houder van de vergunning voor het in de handel brengen:

Ceva Santé Animale B.V.  
Tiendweg 8c  
2671 SB Naaldwijk

Fabrikant verantwoordelijk voor vrijgifte:

CEVA-Phylaxia Veterinary Biologicals Co. Ltd.  
Szállás u. 5  
Budapest, 1107, Hongarije

### **2. BENAMING VAN HET DIERGENEESMIDDEL**

PROGRESSIS, emulsie voor injectie voor varkens (zeugen en gelten)

### **3. GEHALTE AAN WERKZAME EN OVERIGE BESTANDDELEN**

Per dosis van 2 ml :

Geïnactiveerd Porcine Reproductive and Respiratory Syndrome (PRRS) virus, stam P120  $\geq 2,5$   
log<sub>10</sub> IF Eenheden\*

\* IF Eenheden: Immunofluorescentie antistoftiter, verkregen na 2 injecties bij het varken onder specifieke laboratoriumomstandigheden.

O/w olieachtig excipiëns (met gehydrogeneerd polyisobuteen als adjuvans) q.s. 1 dosis van 2 ml

### **4. INDICATIES**

Vermindering van reproductieve stoornissen veroorzaakt door het Porcine Reproductive and Respiratory Syndrome virus (Europese stam) in een besmette omgeving: vaccinatie vermindert het aantal vroegtijdige worpen en het aantal doodgeboren biggen.

## **5. CONTRA-INDICATIES**

Geen.

## **6. BIJWERKINGEN**

De vaccinatie kan een voorbijgaande zwelling (maximaal 3 cm) veroorzaken die doorgaans minder dan één week duurt, en een kleine lokale reactie (granulomata), welke geen effect hebben op de gezondheid en vruchtbaarheid van het dier. Omvangrijkere zwellingen (tot 7 cm diameter) zijn af en toe waargenomen na frequent herhaalde hervaccinaties. Vaccinatie kan in zeldzame gevallen een overgevoeligheidsreactie veroorzaken. In dergelijke gevallen dient een gepaste symptomatische behandeling ingesteld te worden. De frequentie van bijwerkingen wordt als volgt gedefinieerd:

- Zeer vaak (meer dan 1 op de 10 behandelde dieren vertonen bijwerking(en))
- Vaak (meer dan 1 maar minder dan 10 van de 100 behandelde dieren)
- Soms (meer dan 1 maar minder dan 10 van de 1.000 behandelde dieren)
- Zelden (meer dan 1 maar minder dan 10 van de 10.000 behandelde dieren)
- Zeer zelden (minder dan 1 van de 10.000 behandelde dieren, inclusief geïsoleerde rapporten)

Indien u bijwerkingen vaststelt, zelfs wanneer die niet in deze bijsluiters worden vermeld, of u vermoedt dat het diergeneesmiddel niet werkzaam is, wordt u verzocht uw dierenarts hiervan in kennis te stellen.

## **7. DOELDIERSOORTEN**

Varken (zeugen en gelten).

## **8. DOSERING VOOR ELKE DOELDIERSOORT, TOEDIENINGSWEG(EN) EN WIJZE VAN GEBRUIK**

Eén dosis van 2 ml, diep intramusculair in de nekspieren achter het oor, dit in overeenstemming met het volgende vaccinatieschema:

### Basisvaccinatie:

- Gelten: 2 injecties met een interval van 3-4 weken, tenminste 3 weken vóór de dekking.
- Zeugen: 2 injecties met een interval van 3-4 weken (vaccinatie van alle zeugen in het koppel binnen een korte tijdsperiode wordt geadviseerd).

### Herhalingsvaccinatie:

Eén injectie op 60-70 dagen dracht, vanaf de eerstvolgende dracht na de basisvaccinatie.

## **9. AANWIJZINGEN VOOR EEN JUISTE TOEDIENING**

Goed schudden vóór gebruik.

Pas de gebruikelijke aseptische voorzorgsmaatregelen toe.

Het gebruik van een multidoseringspuit wordt aanbevolen.

## **10. WACHTTIJD(EN)**

Nul dagen.

## **11. BIJZONDERE BEWAARVOORSCHRIFTEN**

Buiten het zicht en bereik van kinderen bewaren.

Bewaren in een koelkast ( 2 °C – 8 °C). Beschermen tegen licht. Niet in de vriezer bewaren.

Houdbaarheid na eerste opening van de primaire verpakking: direct gebruiken.

Dit diergeneesmiddel niet gebruiken na de uiterste gebruiksdatum vermeld op het etiket.

## **12. SPECIALE WAARSCHUWINGEN**

### Speciale waarschuwingen voor elke doeldiersoort

In PRRS geïnfecteerde koppels is de virale infectie heterogeen en varieert in de tijd. In deze context is de implementatie van een vaccinatieprogramma een hulpmiddel om de reproductie parameters te verbeteren en kan samen met sanitaire maatregelen bijdragen aan een betere beheersing van de ziekte.

### Speciale voorzorgsmaatregelen voor gebruik bij dieren

Vaccineer alleen gezonde dieren.

Pas de gebruikelijke maatregelen in de omgang met dieren toe.

### Speciale voorzorgsmaatregelen te nemen door de persoon die het diergeneesmiddel aan de dieren toedient

Goed schudden voor gebruik.

Voor de persoon die het diergeneesmiddel toedient: Dit geneesmiddel bevat minerale olie. Accidentele (zelf)injectie kan ernstige pijn en zwelling tot gevolg hebben, vooral in geval van injectie in een gewricht of vinger. Zonder snel medisch ingrijpen kan dit in zeldzame gevallen leiden tot verlies van de betrokken vinger. Raadpleeg in geval van accidentele injectie onmiddellijk een arts, zelfs wanneer de geïnjecteerde hoeveelheid miniem is. Zorg ervoor dat u de bijsluiter bij u heeft.

Consulteer opnieuw een arts, als de pijn meer dan 12 uur na het eerste medisch onderzoek aanhoudt.

Voor de arts:

Dit diergeneesmiddel bevat minerale olie. Accidentele injectie, zelfs met kleine hoeveelheden, kan hevige zwelling veroorzaken die bijvoorbeeld kan leiden tot ischemische necrose en zelfs tot verlies van een vinger. Onderzoek door een deskundig chirurg is met SPOED vereist. Het kan nodig zijn in een vroeg stadium een incisie te maken in het geïnjecteerde gebied en dit te irrigeren, met name wanneer de weke massa van de vinger of pezen aangetast zijn.

### Dracht en lactatie

Kan tijdens de dracht en lactatie worden gebruikt.



Interactie met andere geneesmiddelen en andere vormen van interactie

Beschikbare gegevens tonen aan dat dit vaccin kan worden toegediend op dezelfde dag op een andere injectieplaats met geïnactiveerde vaccins tegen parvovirose, influenza en de ziekte van Aujeszky, aangezien geen neveneffect op de serologische respons werd waargenomen.

Er is geen informatie beschikbaar over de veiligheid en werkzaamheid van het gebruik van dit vaccin met enig ander diergeneesmiddel, behalve de bovenstaande genoemde diergeneesmiddelen. Ten aanzien van het gebruik van dit vaccin vóór of na enig ander diergeneesmiddel dient per geval een beslissing te worden genomen.

Overdosering (symptomen, procedures in noodgevallen, antidota)

Na toediening van een dubbele dosis van het vaccin zijn geen andere ongewenste effecten opgemerkt dan de bijwerkingen genoemd in rubriek 6 “Bijwerkingen”.

Onverenigbaarheden

Niet mengen met een ander diergeneesmiddel.

**13. SPECIALE VOORZORGSMAATREGELEN VOOR HET VERWIJDEREN VAN NIET-  
GEBRUIKTE DIERGENEESMIDDELEN OF EVENTUEEL AFVALMATERIAAL**

Ongebruikte diergeneesmiddelen of restanten hiervan dienen in overeenstemming met de lokale vereisten te worden verwijderd.

**14. DE DATUM WAAROP DE BIJSLUITER VOOR HET LAATST IS HERZIEN**

21 februari 2023

**15. OVERIGE INFORMATIE**

Het vaccin bevat geïnactiveerd PRRS virus in een olieachtig adjuvans. Het is bedoeld om de immuniteit tegen het PRRS virus te stimuleren. De werkzaamheid is aangetoond onder praktijkomstandigheden in veldstudies.

Hoewel het aangrijpingspunt in het immuunsysteem m.b.t. bescherming niet kon worden vastgesteld, werd de werking van het vaccin bewezen door de vorming van specifieke anti-PRRS virus IF-antilichamen in gevaccineerde dieren.

*ATCvet code:* QI09AA05

Presentaties:

Kartonnen doos met 1 of 10 glazen flacons van 10 ml (5 doses), 20 ml (10 doses) en 50 ml (25 doses).

Kartonnen doos met 1 of 10 LDPE flacons van 100 ml (50 doses).

Het kan voorkomen dat niet alle verpakkingsgrootten in de handel worden gebracht.

Voor alle informatie over dit diergeneesmiddel kunt u contact opnemen met de lokale vertegenwoordiger van de houder van de vergunning voor het in de handel brengen.

REG NL 9819

**KANALISATIE**

UDD