

ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ Ι

ΠΕΡΙΛΗΨΗ ΤΩΝ ΧΑΡΑΚΤΗΡΙΣΤΙΚΩΝ ΤΟΥ ΠΡΟΪΟΝΤΟΣ

1. ΟΝΟΜΑΣΙΑ ΤΟΥ ΚΤΗΝΙΑΤΡΙΚΟΥ ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΟΥ ΠΡΟΪΟΝΤΟΣ

Parvogunax, ενέσιμο διάλυμα για χοίρους

2. ΠΟΙΟΤΙΚΗ ΚΑΙ ΠΟΣΟΤΙΚΗ ΣΥΝΘΕΣΗ

Κάθε ml εμβολίου περιέχει:

Δραστικά συστατικά:

- Χοίριο παρβοϊό, με τίτλο πριν από την αδρανοποίηση 64 HU (HU: Μονάδες αιμοσυγκόλλησης)
- Erysipelothrix rhusiopathiae, ορότυπος 2, βακτηριακά κύτταρα που έχουν υποστεί λύση και δίνουν min 25 IU

Έκδοχα:

- | | |
|---|--------|
| • Al ⁺⁺⁺ (υπό μορφή υδροξειδίου) | 2,1 mg |
| • Sodium merthiolate max | 0,1 mg |
| • Διάλυμα χλωριούχου νατρίου 0,15 M Q.S. | 1 ml |

3. ΦΑΡΜΑΚΟΤΕΧΝΙΚΗ ΜΟΡΦΗ

Ενέσιμο διάλυμα.

4. ΚΛΙΝΙΚΑ ΣΤΟΙΧΕΙΑ

4.1 Είδη ζώων

Χοίροι.

4.2 Θεραπευτικές ενδείξεις προσδιορίζοντας τα είδη ζώων

Αναμνηστικός εμβολιασμός των χοίρων αναπαραγωγής (χοιρομητέρες και κάπροι) όπως επίσης και αυτών που προορίζονται για αναπαραγωγή, κατά της ερυθράς και της παρβοϊώσης.

4.3 Αντενδείξεις

Δεν αντενδείκνυται ο εμβολιασμός εγκύων χοιρομητέρων.

4.4 Ειδικές προειδοποιήσεις για κάθε είδος ζώου

Να εμβολιάζονται μόνο υγιή ζώα. Ακολουθείστε άσηπτες συνθήκες.

4.5 Ιδιαίτερες προφυλάξεις κατά τη χρήση

Ιδιαίτερες προφυλάξεις κατά τη χρήση σε ζώα

Να χορηγείται το εμβόλιο ενδομυϊκά.

Να εμβολιάζονται μόνο υγιή ζώα.
Ανακινείστε καλά πριν από τη χρήση.

Ιδιαίτερες προφυλάξεις που πρέπει να λαμβάνονται από το άτομο που χορηγεί το κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν σε ζώα

Σε περίπτωση τυχαίας αυτοένεσης, ζητήστε αμέσως ιατρική συμβουλή και δείξτε στον ιατρό το φύλλο οδηγιών.

4.6 Ανεπιθύμητες ενέργειες (συχνότητα και σοβαρότητα)

Ο εμβολιασμός μπορεί να προκαλέσει αντιδράσεις υπερευαισθησίας σε ζώα ήδη προσβεβλημένα από ερυθρά.

4.7 Χρήση κατά την κύηση, τη γαλουχία

Το εμβόλιο είναι ασφαλές για χρήση κατά τη διάρκεια της κύησης και της γαλουχίας. Ωστόσο, αποφύγετε τον εμβολιασμό για 3 εβδομάδες μετά από την επίβαση / τεχνητή σπερματέγχυση.

4.8 Αλληλεπιδράσεις με άλλα φαρμακευτικά προϊόντα και άλλες μορφές αλληλεπίδρασης

Δεν υπάρχουν πληροφορίες σχετικά με την ασφάλεια και την αποτελεσματικότητα από την χρήση του εν λόγω εμβολίου με οποιοδήποτε άλλο κτηνιατρικό φάρμακο. Ως εκ τούτου, συνιστάται όπως κανένα άλλο εμβόλιο να χορηγείται εντός 14 ημερών πριν ή μετά τον εμβολιασμό με Parvovax.

4.9 Δοσολογία και τρόπος χορήγησης

Ανακινείστε πριν τη χρήση.
Χορηγείται ενδομυϊκά.

Δοσολογία - Μια δόση των 2 ml, ανεξαρτήτως του βάρους και της ηλικίας του ζώου σύμφωνα με το ακόλουθο σχήμα εμβολιασμού:

Αρχικός εμβολιασμός: Απουσία μητρικών αντισωμάτων 2 δόσεις σε διάστημα 3-4 εβδομάδων. Η δεύτερη δόση να γίνεται τουλάχιστον 1 εβδομάδα πριν την πρώτη επίβαση/ τεχνητή σπερματέγχυση.

Αναμνηστικοί εμβολιασμοί: Μια δόση κάθε 6 μήνες (θηλαστικές περίοδοι). Σημ. Το PARVORUVAX μπορεί να χρησιμοποιηθεί και για αναμνηστικό εμβολιασμό ζώων που έχουν προηγουμένως εμβολιασθεί κατά της παρβοϊώσης ή/και της ερυθράς.

4.10 Υπερδοσολογία (συμπτώματα, μέτρα αντιμετώπισης, αντίδοτα), εάν είναι απαραίτητα

Δεν υφίσταται.

4.11 Χρόνος(οι) αναμονής

Δεν υφίσταται.

5. ΑΝΟΣΟΛΟΓΙΚΕΣ ΙΔΙΟΤΗΤΕΣ

Ενέσιμο αδραντοποιημένο εμβόλιο με ανοσοενισχυτικό, κατά της ερυθράς και της παρβοϊώσης των χοίρων.

ATC Vet Code: QI09AL01

Το εμβόλιο διεγείρει την ενεργητική ανοσία κατά *Erysipelothrix rhusiopathiae*, που φαίνεται από τον έλεγχο που διεξάγεται με ορότυπους 1α, 1β και 2.

Το εμβόλιο διεγείρει την ενεργητική ανοσία κατά της παρβοϊώσης των χοίρων, που φαίνεται από την εξέταση και από την παρουσία των αντισωμάτων αναστολής αιμοσυγκόλλησης.

6. ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΑ ΣΤΟΙΧΕΙΑ

6.1 Κατάλογος εκδόχων

Al⁺⁺⁺ (υπό μορφή υδροξειδίου)

Sodium merthiolate

Διάλυμα χλωριούχου νατρίου 0,15 M Q.S.

6.2 Κύριες ασυμβατότητες

Δεν αναφέρονται.

6.3 Διάρκεια ζωής

24 μήνες.

6.4 Ιδιαίτερες προφυλάξεις κατά τη φύλαξη του προϊόντος

Το προϊόν διατηρείται στους + 2° έως +8 °C προστατευμένο από το φως.

Να μην καταψύχεται.

6.5 Φύση και σύνθεση της στοιχειώδους συσκευασίας

Γυάλινη φιάλη τύπου I.

Φιάλη χαμηλής πυκνότητας πολυαιθυλενίου (LDPE).

Κλείνει με ελαστικό πώμα βουτυλίου και ασφαρίζεται με επικάλυμμα αλουμινίου ή αλουμινίου-πλαστικού.

Κουτί με ένα φιαλίδιο των 5 δόσεων (10ml).

Κουτί με ένα φιαλίδιο των 25 δόσεων (50ml).

Κουτί με 1 φιαλίδιο των 50 δόσεων (100 ml).

Μπορεί να μην κυκλοφορούν όλες οι συσκευασίες.

6.6 Ειδικές προφυλάξεις απόρριψης ενός χρησιμοποιηθέντος κτηνιατρικού φαρμακευτικού προϊόντος ή άλλων υλικών που προέρχονται από τη χρήση του προϊόντος, αν υπάρχουν

Κάθε χρησιμοποιηθέν υλικό πρέπει να καταστρέφεται καταλλήλως σύμφωνα με τις εθνικές απαιτήσεις.

7. ΚΑΤΟΧΟΣ ΑΔΕΙΑΣ ΚΥΚΛΟΦΟΡΙΑΣ

Ceva Sante Animale
10 avenue de la Ballastiere
33500 Libourne
France

8. ΑΡΙΘΜΟΣ(ΟΙ) ΑΔΕΙΑΣ ΚΥΚΛΟΦΟΡΙΑΣ

A.A.K. Κύπρου: CY00009V

9. ΗΜΕΡΟΜΗΝΙΑ ΠΡΩΤΗΣ ΕΓΚΡΙΣΗΣ/ΑΝΑΝΕΩΣΗΣ ΤΗΣ ΑΔΕΙΑΣ

30/4/2004, 22/4/2013

10. ΗΜΕΡΟΜΗΝΙΑ ΑΝΑΘΕΩΡΗΣΗΣ ΤΟΥ ΚΕΙΜΕΝΟΥ

01/2023

ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ II

ΕΠΙΣΗΜΑΝΣΗ ΚΑΙ ΦΥΛΛΟ ΟΔΗΓΙΩΝ ΧΡΗΣΕΩΣ

A. ΕΠΙΣΗΜΑΝΣΗ

ΠΛΗΡΟΦΟΡΙΕΣ ΠΟΥ ΠΡΕΠΕΙ ΝΑ ΑΝΑΓΡΑΦΟΝΤΑΙ ΣΤΗΝ ΕΞΩΤΕΡΙΚΗ ΣΥΣΚΕΥΑΣΙΑ

Κουτί

1 x 5 δόσεις, 1 x 25 δόσεις, 1 x 50 δόσεις

1. ΟΝΟΜΑΣΙΑ ΤΟΥ ΚΤΗΝΙΑΤΡΙΚΟΥ ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΟΥ ΠΡΟΪΟΝΤΟΣ

Parvovirax Ενέσιμο διάλυμα για χοίρους

2. ΣΥΝΘΕΣΗ ΣΕ ΔΡΑΣΤΙΚΗ(ΕΣ) ΟΥΣΙΑ(ΕΣ)

Κάθε 1 ml εμβολίου περιέχει:

Δραστικά συστατικά:

- Porcine parvovirus, με τίτλο πριν από την αδρανοποίηση 64 ΗΥ. (ΗΥ: Μονάδες αιμοσυγκόλλησης).
- Erysipelothrix rhusiopathiae, ορότυπος 2, βακτηριακά κύτταρα που έχουν υποστεί λύση και δίνουν min 25 ΙΥ.

3. ΦΑΡΜΑΚΟΤΕΧΝΙΚΗ ΜΟΡΦΗ

Ενέσιμο διάλυμα.

4. ΣΥΣΚΕΥΑΣΙΑ

5 δόσεις (10 ml)
25 δόσεις (50 ml)
50 δόσεις (100 ml)

5. ΕΙΔΟΣ(Η) ΖΩΟΥ(ΩΝ)

Χοίροι.

6. ΕΝΔΕΙΞΗ(ΕΙΣ)

Αναμνηστικός εμβολιασμός των χοίρων αναπαραγωγής (χοιρομητέρες και κάπροι), όπως επίσης και αυτών που προορίζονται για αναπαραγωγή, κατά της ερυθράς και της παρβοϊώσης.

7. ΤΡΟΠΟΣ ΚΑΙ ΟΔΟΣ(ΟΙ) ΧΟΡΗΓΗΣΗΣ

Χορηγείται ενδομυϊκά.

Διαβάστε το φύλλο οδηγιών χρήσης, πριν από τη χρήση.

8. ΧΡΟΝΟΣ ΑΝΑΜΟΝΗΣ

Δεν απαιτείται.

9. ΕΙΔΙΚΗ(ΕΣ) ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΗ(ΕΙΣ), ΕΑΝ ΕΙΝΑΙ ΑΠΑΡΑΙΤΗΤΗ(ΕΣ)

Διαβάστε το φύλλο οδηγιών χρήσης, πριν από τη χρήση.

10. ΗΜΕΡΟΜΗΝΙΑ ΛΗΞΗΣ

EXP {μήνας/έτος}

11. ΕΙΔΙΚΕΣ ΣΥΝΘΗΚΕΣ ΔΙΑΤΗΡΗΣΗΣ

Φυλάσσετε σε ψυγείο (2° C - 8° C). Μην καταψύχετε.
Φυλάσσετε προστατευμένο από το φως.

12. ΕΙΔΙΚΕΣ ΠΡΟΦΥΛΑΞΕΙΣ ΑΠΟΡΡΙΨΗΣ ΕΝΟΣ ΧΡΗΣΙΜΟΠΟΙΗΘΕΝΤΟΣ ΚΤΗΝΙΑΤΡΙΚΟΥ ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΟΥ ΠΡΟΪΟΝΤΟΣ Ή ΑΛΛΩΝ ΥΛΙΚΩΝ ΠΟΥ ΠΡΟΕΡΧΟΝΤΑΙ ΑΠΟ ΤΟ ΠΡΟΪΟΝ, ΑΝ ΥΠΑΡΧΟΥΝ

Διαβάστε το φύλλο οδηγιών χρήσης, πριν από τη χρήση.

13. ΟΙ ΛΕΞΕΙΣ «ΑΠΟΚΛΕΙΣΤΙΚΑ ΓΙΑ ΚΤΗΝΙΑΤΡΙΚΗ ΧΡΗΣΗ» ΚΑΙ ΟΙ ΟΡΟΙ Ή ΟΙ ΠΕΡΙΟΡΙΣΜΟΙ ΠΟΥ ΙΣΧΥΟΥΝ ΣΧΕΤΙΚΑ ΜΕ ΤΗ ΔΙΑΘΕΣΗ ΚΑΙ ΤΗ ΧΡΗΣΗ, αν υπάρχουν

Αποκλειστικά για κτηνιατρική χρήση - Να διατίθεται μόνον με κτηνιατρική συνταγή.

14. ΟΙ ΛΕΞΕΙΣ «ΝΑ ΦΥΛΑΣΣΕΤΑΙ ΣΕ ΘΕΣΗ, ΤΗΝ ΟΠΟΙΑ ΔΕΝ ΒΛΕΠΟΥΝ ΚΑΙ ΔΕΝ ΠΡΟΣΕΓΓΙΖΟΥΝ ΤΑ ΠΑΙΔΙΑ»

Να φυλάσσεται σε θέση, την οποία δεν βλέπουν και δεν προσεγγίζουν τα παιδιά.

15. ΟΝΟΜΑ ΚΑΙ ΔΙΕΥΘΥΝΣΗ ΤΟΥ ΚΑΤΟΧΟΥ ΤΗΣ ΑΔΕΙΑΣ ΚΥΚΛΟΦΟΡΙΑΣ

Ceva Sante Animale
10 avenue de la Ballastiere
33500 Libourne
France

16. ΑΡΙΘΜΟΣ(ΟΙ) ΑΔΕΙΑΣ ΚΥΚΛΟΦΟΡΙΑΣ

A.A.K. Κύπρου: CY00009V

17. ΑΡΙΘΜΟΣ ΠΑΡΤΙΔΑΣ ΠΑΡΑΓΩΓΗΣ

Lot {αριθμός}

ΕΛΑΧΙΣΤΕΣ ΠΛΗΡΟΦΟΡΙΕΣ ΠΟΥ ΠΡΕΠΕΙ ΝΑ ΑΝΑΓΡΑΦΟΝΤΑΙ ΣΤΙΣ ΜΙΚΡΕΣ ΣΤΟΙΧΕΙΩΔΕΙΣ ΣΥΣΚΕΥΑΣΙΕΣ

Φιαλίδιο

5 δόσεις, 25 δόσεις, 50 δόσεις - Φιαλίδιο

1. ΟΝΟΜΑΣΙΑ ΤΟΥ ΚΤΗΝΙΑΤΡΙΚΟΥ ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΟΥ ΠΡΟΪΟΝΤΟΣ

Parvonax Ενέσιμο διάλυμα για χοίρους

2. ΠΟΣΟΤΙΚΗ ΣΥΝΘΕΣΗ ΣΕ ΔΡΑΣΤΙΚΗ(ΕΣ) ΟΥΣΙΑ(ΕΣ)

Κάθε 1 ml εμβολίου περιέχει:

Δραστικά συστατικά:

- Porcine parvovirus, με τίτλο πριν από την αδρανοποίηση 64 HU (HU: Μονάδες αιμοσυγκόλλησης).
- Erysipelothrix rhusiopathiae, ορότυπος 2, βακτηριακά κύτταρα που έχουν υποστεί λύση και δίνουν min 25 IU.

3. ΠΕΡΙΕΧΟΜΕΝΟ ΚΑΤΑ ΒΑΡΟΣ, ΚΑΤ' ΟΓΚΟ Ή ΚΑΤ' ΑΡΙΘΜΟ ΔΟΣΕΩΝ

5 δόσεις (10 ml)
25 δόσεις (50 ml)
50 δόσεις (100 ml)

4. ΟΔΟΣ(ΟΙ) ΧΟΡΗΓΗΣΗΣ

Ενδομυϊκή.

Διαβάστε το φύλλο οδηγιών χρήσης, πριν από τη χρήση.

2 ml = 1 δόση.

5. ΧΡΟΝΟΣ ΑΝΑΜΟΝΗΣ

6. ΑΡΙΘΜΟΣ ΠΑΡΤΙΔΑΣ

Lot (Παρτίδα) {αριθμός}

7. ΗΜΕΡΟΜΗΝΙΑ ΛΗΞΗΣ

EXP (ΛΗΞΗ) {μήνας/έτος}

8. ΟΙ ΛΕΞΕΙΣ «ΑΠΟΚΛΕΙΣΤΙΚΑ ΓΙΑ ΚΤΗΝΙΑΤΡΙΚΗ ΧΡΗΣΗ»

Αποκλειστικά για κτηνιατρική χρήση.

B. ΦΥΛΛΟ ΟΔΗΓΙΩΝ ΧΡΗΣΗΣ

Parvorunax

Ενέσιμο διάλυμα για χοίρους

1. ΟΝΟΜΑ ΚΑΙ ΔΙΕΥΘΥΝΣΗ ΤΟΥ ΚΑΤΟΧΟΥ ΤΗΣ ΑΔΕΙΑΣ ΚΥΚΛΟΦΟΡΙΑΣ ΚΑΙ ΤΟΥ ΚΑΤΟΧΟΥ ΤΗΣ ΑΔΕΙΑΣ ΠΑΡΑΣΚΕΥΗΣ ΠΟΥ ΕΙΝΑΙ ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΓΙΑ ΤΗΝ ΑΠΟΔΕΣΜΕΥΣΗ ΠΑΡΤΙΔΩΝ, ΕΦΟΣΟΝ ΕΙΝΑΙ ΔΙΑΦΟΡΕΤΙΚΟΙ

Κάτοχος της άδειας κυκλοφορίας:

Ceva Sante Animale
10 avenue de la Ballastiere
33500 Libourne
France

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την αποδέσμευση των παρτίδων:

BOEHRINGER INGELHEIM ANIMAL HEALTH FRANCE
Laboratoire Porte des Alpes – Rue de l’aviation, 69800 Saint-Priest – France
ή
Ceva-Phylaxia Co. Ltd.
1107 Budapest, Szállás u. 5.
Hungary

2. ΟΝΟΜΑΣΙΑ ΤΟΥ ΚΤΗΝΙΑΤΡΙΚΟΥ ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΟΥ ΠΡΟΪΟΝΤΟΣ

Parvorunax, ενέσιμο διάλυμα για χοίρους

3. ΣΥΝΘΕΣΗ ΣΕ ΔΡΑΣΤΙΚΗ(ΕΣ) ΟΥΣΙΑ(ΕΣ) ΚΑΙ ΑΛΛΑ ΣΥΣΤΑΤΙΚΑ

Κάθε 1 ml εμβολίου περιέχει:

Δραστικά συστατικά:

- Porcine parvovirus, με τίτλο πριν από την αδρανοποίηση 64 HU (HU: Μονάδες αιμοσυγκόλλησης)
- Erysipelothrix rhusiopathiae, ορότυπος 2, βακτηριακά κύτταρα που έχουν υποστεί λύση και δίνουν min 25 IU

Έκδοχα:

Aluminium (as hydroxide), Sodium Merthiolate, Sodium chloride solution 0,15 M.

4. ΕΝΔΕΙΞΕΙΣ

Αναμνηστικός εμβολιασμός των χοίρων αναπαραγωγής (χοιρομητέρες και κάπροι), όπως επίσης και αυτών που προορίζονται για αναπαραγωγή, κατά της ερυθράς και της παρβοϊώσης.

5. ΑΝΤΕΝΔΕΙΞΕΙΣ

Δεν αντενδείκνυται ο εμβολιασμός εγκύων χοιρομητέρων.

6. ΑΝΕΠΙΘΥΜΗΤΕΣ ΕΝΕΡΓΕΙΕΣ

Ο εμβολιασμός μπορεί να προκαλέσει αντιδράσεις υπερευαισθησίας σε ζώα ήδη προσβεβλημένα από ερυθρά.

Εάν παρατηρήσετε οποιαδήποτε σοβαρή ή άλλη ανεπιθύμητη ενέργεια, που δεν αναφέρεται στο παρόν φύλλο οδηγιών χρήσης, παρακαλείσθε να ενημερώσετε σχετικά τον κτηνίατρό σας.

7. ΕΙΔΗ ΖΩΩΝ

Χοίροι.

8. ΔΟΣΟΛΟΓΙΑ ΓΙΑ ΚΑΘΕ ΕΙΔΟΣ, ΤΡΟΠΟΣ ΚΑΙ ΟΔΟΣ(ΟΙ) ΧΟΡΗΓΗΣΗΣ

Χορηγείται ενδομυϊκά.

Ανακινήστε καλά πριν από τη χρήση.

Δοσολογία: Μια δόση των 2 ml, ανεξαρτήτως του βάρους και της ηλικίας του ζώου σύμφωνα με το ακόλουθο σχήμα εμβολιασμού:

Αρχικός εμβολιασμός: Απουσία μητρικών αντισωμάτων 2 δόσεις σε διάστημα 3-4 εβδομάδων. Η δεύτερη δόση να γίνεται τουλάχιστον 1 εβδομάδα πριν την πρώτη επίβαση.

Αναμνηστικοί εμβολιασμοί: Μια δόση κάθε 6 μήνες (θηλαστικές περιόδους).

Σημ.: Το Parvoynax μπορεί να χρησιμοποιηθεί και για αναμνηστικό εμβολιασμό ζώων που έχουν προηγουμένως εμβολιασθεί κατά της παρβοϊώσης ή/και της ερυθράς.

9. ΟΔΗΓΙΕΣ ΓΙΑ ΤΗ ΣΩΣΤΗ ΧΟΡΗΓΗΣΗ

Να χορηγείται το εμβόλιο ενδομυϊκά. Να εμβολιάζονται μόνο υγιή ζώα. Ανακινήστε καλά πριν από τη χρήση.

10. ΧΡΟΝΟΣ(ΟΙ) ΑΝΑΜΟΝΗΣ

Δεν απαιτείται.

11. ΕΙΔΙΚΕΣ ΣΥΝΘΗΚΕΣ ΔΙΑΤΗΡΗΣΗΣ

Φυλάσσετε σε ψυγείο (2° C - 8° C).

Μην καταψύχετε.

Φυλάσσετε προστατευμένο από το φως.

12. ΕΙΔΙΚΗ(ΕΣ) ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΗ(ΕΙΣ)

Καμία.

13. ΕΙΔΙΚΕΣ ΠΡΟΦΥΛΑΞΕΙΣ ΑΠΟΡΡΙΨΗΣ ΕΝΟΣ ΧΡΗΣΙΜΟΠΟΙΗΘΕΝΤΟΣ ΚΤΗΝΙΑΤΡΙΚΟΥ ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΟΥ ΠΡΟΪΟΝΤΟΣ Ή ΑΛΛΩΝ ΥΛΙΚΩΝ ΠΟΥ ΠΡΟΕΡΧΟΝΤΑΙ ΑΠΟ ΤΗ ΧΡΗΣΗ ΤΟΥ ΠΡΟΪΟΝΤΟΣ

Κάθε αχρησιμοποίητο υλικό πρέπει να καταστρέφεται καταλλήλως σύμφωνα με τις εθνικές απαιτήσεις.

14. ΗΜΕΡΟΜΗΝΙΑ ΤΗΣ ΤΕΛΕΥΤΑΙΑΣ ΕΓΚΡΙΣΗΣ ΤΟΥ ΦΥΛΛΟΥ ΟΔΗΓΙΩΝ ΧΡΗΣΕΩΣ

01/2023

15. ΑΛΛΕΣ ΠΛΗΡΟΦΟΡΙΕΣ

Συσκευασία:

Κουτί με 1 φιαλίδιο των 5 δόσεων (10 ml).

Κουτί με 1 φιαλίδιο των 25 δόσεων (50 ml).

Κουτί με 1 φιαλίδιο των 50 δόσεων (100 ml).

Μπορεί να μην κυκλοφορούν όλες οι συσκευασίες.