1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO

Uniferon 200 mg/ml soluzione iniettabile

2. COMPOSIZIONE QUALITATIVA E QUANTITATIVA

Ogni ml contiene:

Principio attivo:

Ferro(III) 200 mg (sotto forma di complesso di idrossido di ferro(III) e destrano)

Eccipienti:

Ogni ml contiene:

Fenolo (come conservante) 5 mg.

Per l'elenco completo degli eccipienti, vedere paragrafo 6.1.

3. FORMA FARMACEUTICA

Soluzione iniettabile.

Soluzione non trasparente di colore marrone scuro.

4. INFORMAZIONI CLINICHE

4.1 Specie di destinazione

Suini (suinetti)

4.2 Indicazioni per l'utilizzazione, specificando le specie di destinazione

Nei suinetti: trattamento e prevenzione dell'anemia da carenza di ferro

4.3 Controindicazioni

Non somministrare ai (suinetti in caso di sospetta carenza di vitamina E e/o selenio.

Non usare in caso di ipersensibilità al principio attivo.

Non usare il ferro destrano in suini adulti in quanto può causare la colorazione della carne negli animali oltre le 4 settimane d'età.

4.4 Avvertenze speciali

Nessuna.

4.5 Precauzioni speciali per l'impiego

Precauzioni speciali per l'impiego negli animali

Usare le normali tecniche di iniezione asettiche

<u>Precauzioni speciali che devono essere adottate dalla persona che somministra il medicinale veterinario agli animali</u>

Prestare la massima attenzione per evitare l'auto-iniezione accidentale, specialmente in caso di nota ipersensibilità al ferro destrano. In caso di auto-iniezione accidentale, rivolgersi immediatamente ad un medico mostrandogli il foglietto illustrativo o l'etichetta. Lavare le mani dopo l'uso.

4.6 Reazioni avverse (frequenza e gravità)

In rarissime occasioni, la somministrazione di preparati parenterali di ferro destrano nei suinetti ne ha causato il decesso ("molto raro" è equivalente a meno di 1 animale su 10.000 animali trattati, incluse le segnalazioni isolate). Tali decessi sono stati associati a fattori genetici o alla carenza di vitamina E e/o selenio

Sono stati riportati occasionali decessi di suinetti attribuiti a una maggiore predisposizione all'infezione dovuta ad un blocco temporaneo del sistema reticoloendoteliale.

Possono verificarsi reazioni di ipersensibilità.

Le iniezioni di questo medicinale veterinario possono causare un temporaneo scolorimento e calcificazioni nel sito di iniezione.

4.7 Impiego durante la gravidanza, l'allattamento o l'ovodeposizione

Non pertinente

4.8 Interazione con altri medicinali veterinari ed altre forme d'interazione

Può ridurre l'assorbimento di ferro somministrato in concomitanza per via orale

4.9 Posologia e via di somministrazione

Via intramuscolare o sottocutanea.

200 mg di ferro sotto forma di ferro destrano per singolo suinetto, corrispondenti a 1 ml per singolo suinetto.

Prevenzione: una singola iniezione a 1-4 giorni di età.

Trattamento: una singola iniezione.

Considerati gli studi limitati sulla biodisponibilità del ferro destrano somministrato per via sottocutanea, è consigliabile una somministrazione per via intramuscolare.

4.10 Sovradosaggio (sintomi, procedure d'emergenza, antidoti) se necessario

- È possibile che si verifichino livelli di saturazione di ferro e transferrina tali da causare una maggiore predisposizione alle malattie batteriche (sistemiche), dolore, reazioni infiammatorie e formazione di ascessi nel sito di iniezione
- È possibile che si verifichi uno scolorimento permanente del tessuto muscolare nel sito di iniezione
- Intossicazione iatrogena con i seguenti sintomi: membrane mucose pallide, gastroenterite emorragica, vomito, tachicardia, ipotensione, dispnea, edema degli arti, claudicazione, shock, decesso, danni al fegato. È possibile impiegare misure di supporto come, ad esempio, agenti chelanti

4.11 Tempo(i) di attesa

Zero giorni

5. PROPRIETÀ FARMACOLOGICHE

Gruppo farmacoterapeutico

Ferro, preparazioni parenterali. Codice ATCvet: QB03AC

5.1 Proprietà farmacodinamiche

Il ferro è un componente essenziale dell'emoglobina negli eritrociti che trasportano l'ossigeno in ogni parte del corpo. Il medicinale veterinario contiene ferro sotto forma di un complesso di idrossido di ferro(III) e

destrano stabile, analogo alla forma fisiologica del ferro, la ferritina (complesso proteico fosfatico di idrossido ferrico). Il ferro è disponibile in una forma non ionica solubile in acqua che presenta una tossicità molto bassa rispetto al ferro libero. Il ferro (sotto forma di ferro destrano) è antianemico in quanto aumenta la riserva di ferro necessaria per la formazione dell'emoglobina e il ricambio degli enzimi legati al ferro e coinvolti nella crescita e nella resistenza alle infezioni. Una volta somministrato, il complesso di idrossido ferrico e destrano si deposita nel sistema reticoloendoteliale, quindi il ferro viene progressivamente rilasciato dal complesso.

5.2 Informazioni farmacocinetiche

Una volta iniettato per via intramuscolare, il ferro destrano viene assorbito rapidamente dal sito di iniezione riversandosi nei capillari e nel sistema linfatico. Il ferro in circolazione viene rimosso dal plasma per mezzo delle cellule del sistema reticoloendoteliale, le quali separano il complesso nei relativi componenti di ferro e destrano. Il ferro viene immediatamente legato alle porzioni proteiche disponibili per formare l'emosiderina o la ferritina, le forme fisiologiche del ferro o, in misura minore, alla transferrina. L'emivita nel plasma è di 5 ore per il ferro in circolazione. Piccole quantità di ferro vengono eliminate nell'urina e nelle feci. Il destrano viene metabolizzato o eliminato.

6. INFORMAZIONI FARMACEUTICHE

6.1 Elenco degli eccipienti

Cloruro di sodio Fenolo Acqua per preparazioni iniettabili Acido cloridico/idrossido di sodio (per la regolazione del pH)

6.2 Incompatibilità principali

In assenza di studi di compatibilità, questo medicinale veterinario non deve essere miscelato con altri medicinali veterinari.

6.3 Periodo di validità

Periodo di validità del flacone di plastica pieghevole confezionato per la vendita: 3 anni Periodo di validità del flacone di vetro confezionato per la vendita: 3 anni Periodo di validità del flacone di plastica rigida confezionato per la vendita: 2 anni

Periodo di validità dopo prima apertura del confezionamento primario: 28 giorni, se conservato a una temperatura inferiore a 25°C

6.4. Speciali precauzioni per la conservazione

Proteggere dal gelo

6.5 Natura e composizione del confezionamento primario

Flacone di plastica rigida (HDPE) da 100 ml, Flacone di vetro da 100 ml.

Flacone di plastica pieghevole (LDPE) da 100 ml o 200 ml in foglio di alluminio o trasparente.

Non aprire il foglio contenente il medicinale veterinario prima dell'uso.

Confezioni da 5, 12, 20 flaconi da 100 ml o 12 flaconi da 200 ml. È possibile che non tutte le confezioni siano commercializzate.

6.6 Precauzioni particolari da prendere per lo smaltimento del medicinale veterinario non utilizzato e dei rifiuti derivanti dal suo utilizzo

Il medicinale veterinario non utilizzato o i rifiuti derivati da tale medicinale veterinario devono essere smaltiti in conformità alle disposizioni di legge locali.

7. TITOLARE DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO

Pharmacosmos A/S Roervangsvej 30 DK-4300 Holbaek

8. NUMERO(I) DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO

Scatola con 5 flaconi in HDPE da 100 ml A.I.C. n. 104314012 Scatola con 12 flaconi in HDPE da 100 ml A.I.C. n. 104314024 Scatola con 20 flaconi in HDPE da 100 ml A.I.C. n. 104314036 Scatola con 12 flaconi in vetro da 100 ml A.I.C. n. 104314099 Scatola con 5 flaconi in LDPE da 100 ml A.I.C. n. 104314051 Scatola con 12 flaconi in LDPE da 100 ml A.I.C. n. 104314063 Scatola con 20 flaconi in LDPE da 100 ml A.I.C. n. 104314075 Scatola con 12 flaconi in LDPE da 200 ml A.I.C. n. 104314087

9. DATA DELLA PRIMA AUTORIZZAZIONE/RINNOVO DELL'AUTORIZZAZIONE

27/07/2012

10 DATA DI REVISIONE DEL TESTO

Maggio 2024

DIVIETO DI VENDITA, FORNITURA E/O IMPIEGO

Da vendersi soltanto dietro presentazione di ricetta medico-veterinaria in copia unica non ripetibile.

INFORMAZIONI DA APPORRE SULL'IMBALLAGGIO ESTERNO	
Confezione esterna per flaconi in HDPE, LDPE e vetro	
1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO	
Uniferon 200mg/ml soluzione iniettabile Ferro(III) sotto forma di complesso di idrossido di ferro(III) e destrand	
2. INDICAZIONE DEI PRINCIPI ATTIVI	
Ogni ml contiene 200 mg di ferro(III) sotto forma di complesso di idrossido di ferro(III) e destrano e fenolo come conservante	
3. FORMA FARMACEUTICA	
Soluzione iniettabile	
4. CONFEZIONI	
5 x 100 ml 12 x 100 ml 20 x 100 ml 12 x 200 ml	
5. SPECIE DI DESTINAZIONE	
Suini (suinetti)	
6. INDICAZIONE(I)	
7. MODALITÁ E VIA(E) DI SOMMINISTRAZIONE	
i.m., s.c. Prima dell'uso leggere il foglietto illustrativo.	Spazio per posologia
8. TEMPO DI ATTESA	
Zero giorni	
9. SE NECESSARIO, AVVERTENZA(E) SPECIALE(I)	
10. DATA DI SCADENZA	
SCAD {mese/anno} Periodo di validità dopo l'apertura: 28 giorni se conservato a una temperatura inferiore a 25°C	

PRECAUZIONI PARTICOLARI PER LA CONSERVAZIONE

11.

12. OVE NECESSARIO, PRECAUZIONI PARTICOLARI DA PRENDERE PER LO SMALTIMENTO DEI MEDICINALI NON UTILIZZATI O DEI RIFIUTI

Leggere il foglietto illustrativo

13. LA SCRITTA "SOLO PER USO VETERINARIO" E CONDIZIONI O LIMITAZIONI RELATIVE A FORNITURA ED IMPIEGO, SE PERTINENTE

Solo per uso veterinario

Da vendersi soltanto dietro presentazione di ricetta medico-veterinaria in copia unica non ripetibile

14. LA SCRITTA "TENERE FUORI DALLA VISTA E DALLA PORTATA DEI BAMBINI"

Tenere fuori dalla vista e dalla portata dei bambini.

15. NOME E INDIRIZZO DEL TITOLARE DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO E FABBRICANTE RESPONSABILE DEL RILASCIO DEI LOTTI DI FABBRICAZIONE, SE DIVERSI

<u>Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio e produttore responsabile del rilascio dei lotti di</u> fabbricazione:

Pharmacosmos A/S

Roervangsvej 30

DK-4300 Holbaek

Distributore:

Industria Italiana Integratori TREI S.p.A., Viale Corassori 62 - 41124 Modena – Italia – a LIVISTO company

16. NUMERO(I) DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO

A.I.C. n. 104314012

A.I.C. n. 104314024

A.I.C. n. 104314036

A.I.C. n. 104314051

A.I.C. n. 104314063

A.I.C. n. 104314075

A.I.C. n. 104314087

A.I.C. n. 104314099

17. NUMERO DEL LOTTO DI FABBRICAZIONE

Lotto

Spazio per codice a lettura ottica DM 17/12/07

Spazio per GTIN

1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO
Uniferon 200 mg/ml soluzione iniettabile Ferro(III) sotto forma di complesso di idrossido di ferro(III) e destrano
2. INDICAZIONE DEI PRINCIPI ATTIVI DI ALTRE SOSTANZE
Ogni ml contiene 200 mg di ferro(III) sotto forma di complesso di idrossido di ferro(III) e destrano e fenolo come conservante
3. FORMA FARMACEUTICA
Soluzione iniettabile
4. CONFEZIONI
100 ml 200 ml
5. SPECIE DI DESTINAZIONE
Suini (suinetti)
6. INDICAZIONE(I)
7. MODALITA E VIA(E) DI SOMMINISTRAZIONE
i.m., s.c. Prima dell'uso leggere il foglietto illustrativo.
8. TEMPO DI ATTESA
Zero giorni
9. SE NECESSARIO, AVVERTENZA(E) SPECIALE(I)
Non aprire la bustina di alluminio finché non si e pronti per l'utilizzo del medicinale veterinario.
10. DATA DI SCADENZA
SCAD {mese/anno} Periodo di validità dopo l'apertura: 28 giorni se conservato a una temperatura inferiore a 25°C Dopo l'apertura, usare entro
11. PRECAUZIONI PARTICOLARI PER LA CONSERVAZIONE
Proteggere dal gelo

INFORMAZIONI DA APPORRE SUL CONFEZIONAMENTO PRIMARIO

Foglio di alluminio per flaconi in LDPE

12. OVE NECESSARIO, PRECAUZIONI PARTICOLARI DA PRENDERE PER LO SMALTIMENTO DEI MEDICINALI NON UTILIZZATI O DEI RIFIUTI

Leggere il foglietto illustrativo

13. LA SCRITTA "SOLO PER USO VETERINARIO" E CONDIZIONI O LIMITAZIONI RELATIVE A FORNITURA ED IMPIEGO, SE PERTINENTE

Solo per uso veterinario

Da vendersi soltanto dietro presentazione di ricetta medico-veterinaria in copia unica non ripetibile.

14. LA SCRITTA "TENERE FUORI DALLAVISTA E DALLA PORTATA DEI BAMBINI"

Tenere fuori dalla vista e dalla portata dei bambini.

15. NOME E INDIRIZZO DEL TITOLARE DELL''AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO E FABBRICANTE RESPONSABILE DEL RILASCIO DEI LOTTI DI FABBRICAZIONE, SE DIVERSI

<u>Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio e produttore responsabile del rilascio dei lotti di fabbricazione:</u>

Pharmacosmos A/S Roervangsvej 30 DK-4300 Holbaek

Distributore:

Industria Italiana Integratori TREI S.p.A., Viale Corassori 62 - 41124 Modena - Italia

16. NUMERO(I) DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSONE IN COMMERCIO

A.I.C. n. 104314051 A.I.C. n. 104314063 A.I.C. n. 104314075

A.I.C. n. 104314087

17. NUMERO DEL LOTTO DI FABBRICAZIONE

Lotto

Flaconi in HDPE, LDPE e vetro 1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO Uniferon 200 mg/mi soluzione iniettabile Ferro(III) sotto forma di complesso di idrossido di ferro(III) e destrano INDICAZIONE DEI PRINCIPI ATTIVI E DI ALTRE SOSTANZE 2. Ogni ml contiene 200 mg di ferro(III) sotto forma di complesso di idrossido di ferro(III) e destrano e fenolo come conservante FORMA FARMACEUTICA 3. Soluzione iniettabile **CONFEZIONI** 4. 100 ml 200 ml 5. **SPECIE DI DESTINAZIONE** Suini (suinetti) 6. INDICAZIONE(I) 7. MODALITA E VIA(E) DI SOMMINISTRAZIONE i.m., s.c. Prima dell'uso leggere il foglietto illustrativo. 8. TEMPO(I) DI ATTESA Zero giorni SE NECESSARIO, AVVERTENZA(E) SPECIALE(I) 9. Solo per LDPE: Non rimuovere il foglio prima dell'apertura e dell'utilizzo.

INFORMAZIONI DA APPORRE SUL CONFEZIONAMENTO PRIMARIO

11. PRECAUZIONI PARTICOLARI PER LA CONSERVAZIONE

Periodo di validità dopo l'apertura: 28 giorni se conservato a una temperatura inferiore a 25°C

DATA DI SCADENZA

Dopo l'apertura, usare entro ___/__/

SCAD {mese/anno}

10.

12. OVE NECESSARIO, PRECAUZIONI PARTICOLARI DA PRENDERE PER LO SMALTIMENTO DEI MEDICINALI NON UTILIZZATI O DEI RIFIUTI

Leggere il foglietto illustrativo

13. LA SCRITTA "SOLO PER USO VETERINARIO" E CONDIZIONI O LIMITAZIONI RELA TIVE A FORNITURA ED IMPIEGO, SE PERTINENTE

Solo per uso veterinario

Da vendersi soltanto dietro presentazione di ricetta medico-veterinaria in copia unica non ripetibile.

14. LA SCRITTA "TENERE FUORI DALLA VISTA E DALLA PORTATA DEI BAMBINI"

Tenere fuori dalla vista e dalla portata dei bambini.

15. NOME E INDIRIZZO DEL TITOLARE DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO E FABBRICANTE RESPONSABILE DEL RILASCIO DEI LOTTI DI FABBRICAZIONE, SE DIVERSI

<u>Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio e produttore responsabile del rilascio dei lotti di</u> fabbricazione:

Pharmacosmos A/S

Roervangsvej 30

DK-4300 Holbaek

Distributore:

Industria Italiana Integratori TREI S.p.A., Viale Corassori 62 - 41124 Modena - Italia

16. NUMERO(I) DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO

A.I.C. n. 104314012

A.I.C. n. 104314024

A.I.C. n. 104314036

A.I.C. n. 104314051

A.I.C. n. 104314063

A.I.C. n. 104314075

A.I.C. n. 104314087

A.I.C. n. 104314099

17. NUMERO DEL LOTTO DI FABBRICAZIONE

Lotto

FOGLIETTO ILLUSTRATIVO:

Uniferon 200 mg/ml soluzione iniettabile

1. NOME E INDIRIZZO DEL TITOLARE DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO E DEL TITOLARE DELL'AUTORIZZAZIONE ALLA PRODUZIONE RESPONSABILE DEL RILASCIO DEI LOTTI DI FABBRICAZIONE, SE DIVERSI

<u>Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio e produttore responsabile del rilascio dei lotti di fabbricazione:</u>

Pharmacosmos A/S Roervangsvej 30 DK-4300 Holbaek

2. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO

Uniferon 200 mg/ml soluzione iniettabile Ferro(III) sotto forma di complesso di idrossido di ferro(III) e destrano

3. INDICAZIONE DEL PRINCIPIO ATTIVO E DEGLI ALTRI INGREDIENTI

Uniferon 200 mg/ml è una soluzione non trasparente di colore marrone scuro Ogni ml contiene 200 mg di ferro(III) sotto forma di complesso di idrossido di ferro(III) e destrano

4. INDICAZIONI

Nei suinetti: trattamento e prevenzione dell'anemia da carenza di ferro

5. CONTROINDICAZIONI

Non somministrare ai suinetti in caso di sospetta carenza di vitamina E e/o selenio.

Non usare in caso di ipersensibilità al principio attivo o ad uno degli eccipienti.

Non usare il ferro destrano in suini adulti in quanto può causare la colorazione della carne negli animali oltre le 4 settimane d'età.

6. REAZIONI AVVERSE

In rarissime occasioni, la somministrazione di preparati parenterali di ferro destrano nei suinetti ne ha causato il decesso ("molto raro" è equivalente alla reazione di meno di 1 animale su 10.000 animali trattati, incluse le segnalazioni isolate). Tali decessi sono stati associati a fattori genetici o alla carenza di vitamina E e/o selenio. Sono stati riportati occasionali decessi di suinetti attribuiti a una maggiore predisposizione all'infezione dovuta ad un blocco temporaneo del sistema reticoloendoteliale.

Possono verificarsi reazioni di ipersensibilità.

Le iniezioni di questo medicinale veterinario possono causare un temporaneo scolorimento e calcificazioni nel sito di iniezione.

Se dovessero manifestarsi reazioni avverse gravi o altre reazioni non menzionate in questo foglietto illustrativo, si prega di informarne il medico veterinario.

7. SPECIE DI DESTINAZIONE

Suini (suinetti)

8. POSOLOGIA PER CIASCUNA SPECIE, VIE E MODALITÀ DI SOMMINISTRAZIONE

Via intramuscolare o sottocutanea

200 mg di ferro sotto forma di ferro destrano per singolo suinetto, corrispondenti a 1 ml per singolo suinetto

Prevenzione: una singola iniezione a 1-4 giorni di età

Trattamento: una singola iniezione

Considerati gli studi limitati sulla biodisponibilità del ferro destrano somministrato per via sottocutanea, è consigliabile una somministrazione per via intramuscolare.

9. AVVERTENZE PER UNA CORRETTA SOMMINISTRAZIONE

Usare le normali tecniche di iniezione asettiche

10. TEMPO DI ATTESA

Zero giorni

11. PARTICOLARI PRECAUZIONI PER LA CONSERVAZIONE

Tenere fuori dalla vista e dalla portata dei bambini

Proteggere dal gelo

Non usare questo medicinale veterinario dopo la data di scadenza riportata sull'etichetta dopo SCAD. La data di scadenza si riferisce all'ultimo giorno del mese.

Periodo di validità dopo prima apertura del confezionamento primario: 28 giorni se conservato a una temperatura inferiore a 25°C.

12. AVVERTENZE SPECIALI

<u>Precauzioni speciali che devono essere adottate dalla persona che somministra il medicinale veterinario agli animali</u>

Prestare la massima attenzione per evitare l'autoiniezione accidentale, specialmente in caso di nota ipersensibilità al ferro destrano. In caso di autoiniezione accidentale, rivolgersi immediatamente ad un medico mostrandogli il foglietto illustrativo o l'etichetta. Lavare le mani dopo l'uso.

Interazione con altri medicinali veterinari ed altre forme d'interazione

In assenza di studi di compatibilità, questo medicinale veterinario non deve essere miscelato con altri medicinali veterinari.

Il ferro parenterale può ridurre l'assorbimento del ferro somministrato in concomitanza per via orale.

Sovradosaggio (sintomi, procedure d'emergenza, antidoti)

Un sovradosaggio di preparati di ferro parenterale può causare dolore, reazioni infiammatorie, formazione di ascessi o scolorimento permanente del tessuto muscolare nel sito di iniezione e un aumento del rischio di malattie batteriche. Inoltre, il sovradosaggio può causare un'intossicazione iatrogena con i seguenti sintomi: membrane mucose pallide, gastroenterite emorragica, vomito, tachicardia, ipotensione, dispnea, edema degli arti, claudicazione, shock, decesso, danni al fegato. È possibile impiegare misure di supporto come, ad esempio, agenti chelanti.

13. PRECAUZIONI PARTICOLARI DA PRENDERE PER LO SMALTIMENTO DEL PRODOTTO NON UTILIZZATO O DEGLI EVENTUALI RIFIUTI

Il medicinale veterinario non utilizzato o i rifiuti derivati da tale medicinale veterinario devono essere smaltiti in conformità alle disposizioni di legge locali e conferiti negli idonei sistemi di raccolta e di smaltimento per i medicinali non utilizzati o scaduti.

14. DATA DELL'ULTIMA REVISIONE DEL FOGLIETTO ILLUSTRATIVO

05/2024

15. ALTRE INFORMAZIONI

Uniferon è contenuto in un flacone di plastica rigida (HDPE), un flacone di vetro o un flacone di plastica pieghevole (LDPE) in un foglio di alluminio o trasparente.

Le confezioni sono le seguenti:

Flacone di plastica rigida: 5 x 100 ml, 12 x 100 ml, 20 x 100 ml

Flacone di vetro: da 12 x 100 ml

Flacone di plastica pieghevole: 5 x 100 ml, 12 x 100 ml, 20 x 100 ml, 12 x 200 ml

È possibile che non tutte le confezioni siano commercializzate.

Per ulteriori informazioni sul medicinale veterinario, si prega di contattare il rappresentante locale del titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio.

Distributore:

Industria Italiana Integratori TREI S.p.A., Viale Corassori 62 - 41124 Modena – Italia – a LIVISTO company