

**PRILOGA I**

**POVZETEK GLAVNIH ZNACILNOSTI ZDRAVILA**

## **1. IME ZDRAVILA ZA UPORABO V VETERINARSKI MEDICINI**

Fevaxyn Pentofel, suspenzija za injiciranje za mačke

## **2. KAKOVOSTNA IN KOLIČINSKA SESTAVA**

1 odmerek po 1 ml (enoodmerna brizga) vsebuje:

<b>Učinkovine</b>	<b>Relativna potenza (R.P.)</b>
Inaktiviran virus mačje panleukopenije, sev CU4	≥ 8,50
Inaktiviran mačji calicivirus, sev 255	≥ 1,26
Inaktiviran virus mačjega rinotraheitisa, sev 605	≥ 1,39
Inaktivirana <i>Chlamydophila felis</i> , sev Cello	≥ 1,69
Inaktiviran virus mačje leukemije, sev 61E	≥ 1,45
<b>Dodatki</b>	
Etilen/maleinski anhidrid (EMA-31)	1% (v/v)
Neokril	3% (v/v)
Emulgator SA	5% (v/v)

Za celoten seznam pomožnih snovi, glejte poglavje 6.1.

## **3. FARMACEVTSKA OBLIKA**

Suspenzija za injiciranje.

Cepivo ima videz bledo mlečne roza tekočine, ki bi morala biti brez trdih delcev.

## **4. KLINIČNI PODATKI**

### **4.1 Ciljne živalske vrste**

Mačke.

### **4.2 Indikacije za uporabo pri ciljnih živalskih vrstah**

Aktivna imunizacija zdravih mačk, starih 9 tednov ali več proti mačji panleukopeniji in virusom mačje levkemije ter proti respiratornim boleznim, ki jih povzročajo virusi mačjega rinotraheitisa, mačji calicivirusi in *Chlamydophila felis*.

### **4.3 Kontraindikacije**

Jih ni.

### **4.4 Posebna opozorila za vsako ciljno živalsko vrsto**

Cepljene nima učinka na potek infekcije z virusom mačje levkemije (FeLV) pri mačkah, ki so v času cepljenja že okužene s povzročitelji FeLV. Te mačke izločajo FeLV ne glede na cepljenje in predstavljajo veliko nevarnost kot vektor okužb v okolju za druge mačke. Zato se priporoča, da mačke, pri katerih obstaja tveganje, da so bile izpostavljene FeLV, pred cepljenjem testiramo na prisotnost FeLV antigenov. Mačke, ki so bile po testiranju negativne, se lahko cepijo, pozitivne pa se izolirajo od ostalih in ponovno testirajo čez 1-2 meseca. Mačke, ki so tudi po drugem testiranju pozitivne, se tretira kot stalno okužene s povzročitelji FeLV in

se z njimi ustrezeno ravna. Mačke, ki pa so po drugem testiranju negativne, se lahko cepi, saj so po vsej verjetnosti v tem času že prebolele FeLV infekcijo.

#### **4.5 Posebni previdnostni ukrepi**

##### Posebni previdnostni ukrepi za uporabo pri živalih

V primeru anafilaktoidne reakcije se aplicira adrenalin intramuskularno.

Cepljenje FeLV pozitivnih mačk nima nobenih koristi. Za podrobne podatke, glejte poglavje 4.4.

##### Posebni previdnostni ukrepi, ki jih mora izvajati oseba, ki živalim daje zdravilo

###### Namenjeno uporabniku:

To zdravilo vsebuje mineralno olje. Nenamerno injiciranje/samo-injiciranje lahko povzroči hude bolečine in otekline, zlasti ob injiciraju v sklep ali prst, in lahko v izjemnih primerih, če ni zgotovljena takojšnja zdravniška oskrba, privede do izgube prizadetega prsta. Če vam je bilo to zdravilo nenamerno injicirano, se takoj posvetujte z zdravnikom, čeprav je bila injicirana le majhna količina in mu pokažite navodila za uporabo. Če bolečina ne popusti po 12 urah po zdravniškem pregledu, se ponovno posvetujte z zdravnikom.

###### Namenjeno zdravniku:

To zdravilo vsebuje mineralno olje. Čeprav je bila injicirana le majhna količina, lahko nenamerno injiciranje tega zdravila povzroči močno oteklinu, ki lahko na primer privede do ishemične nekroze ter celo do izgube prsta. Potreben je strokoven, TAKOJŠEN, kirurški poseg, ter morda tudi takojšnja incizija in izpiranje injiciranega mesta, zlasti če so prizadete tudi kite ali mehka tkiva prsta.

#### **4.6 Neželeni učinki (pogostnost in resnost)**

Pri mačkah se lahko po cepljenju pojavijo reakcije, kot so povišana telesna temperatura, bruhanje, anoreksija in/ali depresija, ki običajno izginejo v 24 urah.

Včasih se na mestu cepljenja pojavi otekline, bolečina, pruritus ali izguba dlake.

Zelo redko se lahko v nekaj urah po cepljenju pojavijo anafilaktične reakcije, ki jih spremljajo edem, pruritus, motnje v delovanju srca in dihal, resni gastrointestinalni znaki (vključno s hematememo in hemoragično drisko) ali šokom. Za navodila glede zdravljenja, glejte poglavje 4.5.

Pogostost neželenih učinkov je določena po naslednjem dogovoru:

- zelo pogosti (neželeni učinki se pokažejo pri več kot 1 od 10 zdravljenih živali)
- pogosti (pri več kot 1, toda manj kot 10 živali od 100 zdravljenih živali)
- občasni (pri več kot 1, toda manj kot 10 živali od 1.000 zdravljenih živali)
- redki (pri več kot 1, toda manj kot 10 živali od 10.000 zdravljenih živali)
- zelo redki (pri manj kot 1 živali od 10.000 zdravljenih živali, vključno s posameznimi primeri).

#### **4.7 Uporaba v obdobju brejosti, laktacije ali nesnosti**

###### Brejost:

Varnost cepiva pri brejih mačkah ni bila raziskana, zato se ne priporoča cepljenja brejih mačk.

#### **4.8 Medsebojno delovanje z drugimi zdravili in druge oblike interakcij**

Ni podatkov o varnosti ter učinkovitosti ob uporabi tega cepiva s katerim koli drugim zdravilom za uporabo v veterinarski medicini. Zato se za uporabo tega cepiva pred ali po uporabi katerega koli drugega zdravila za uporabo v veterinarski medicini odločamo od primera od primera.

#### **4.9 Odmerjanje in pot uporabe**

Vsebino enoodmerne brizge pred uporabo pretresememo in apliciramo subkutano. Pred uporabo cepiva je potrebno na brizgo aseptično namestiti priloženo sterilno iglo.

*Osnovno cepljenje* mačk, starih 9 tednov in več: dva odmerka v intervalu 3 do 4 tednov. Priporoča se še dodaten odmerek za mačje mladiče, ki živijo v visoko rizičnem FeLV okolju, če so prvi odmerek cepiva dobili pred 12 tedni starosti.

*Re-vakcinacija:* eno cepljenje na leto.

#### **4.10 Preveliko odmerjanje (simptomi, nujni ukrepi, protistrupi), (če je potrebno)**

Tudi preveliki odmerki niso povzročili nobenih drugih neželenih učinkov, kot tistih, ki so navedeni v poglavju 4.6 "Neželeni učinki".

#### **4.11 Karenca**

Ni smiselno.

### **5. IMUNOLOŠKE LASTNOSTI**

Farmakoterapevtska skupina: Imunološka sredstva za felide, inaktivirana virusna in inaktivirana bakterijska cepiva za mačke.

Oznaka ATC vet: QI06AL01.

Cepivo stimulira nastanek aktivne imunosti proti virusom mačje panleukopenije, mačjega rinotraheitisa, mačjim calicivirusom, *Chlamydophila felis*, in virusom mačje leukemije.

### **6. FARMACEVTSKI PODATKI**

#### **6.1 Seznam pomožnih snovi**

Eagles Earles medij s Hepesom

#### **6.2 Glavne inkompatibilnosti**

Ne mešajte z nobenim drugim zdravilom za uporabo v veterinarski medicini.

#### **6.3 Rok uporabnosti**

Rok uporabnosti zdravila v pakiranju za prodajo: 2 leti.

#### **6.4 Posebni navodila za shranjevanje**

Shranjujte in prevažajte v hladilniku (2 °C – 8 °C).

Ne zamrzujte.

Zaščitite pred svetlobo.

#### **6.5 Vrsta ovojnинe in vsebina**

Enoodmerna brizga za enkratno uporabo iz stekla tipa I, napolnjena z 1 ml cepiva. Brizga je zaprta z gumijastim pokrovčkom.

**Pakiranje:**

Kartonska škatla z 10 ali 20 ali 25 napolnjenimi enoodmernimi brizgami po 1 ml cepiva in s priloženimi 10, 20 ali 25 sterilnimi iglami.

Ni nujno, da so v prometu vsa navedena pakiranja.

**6.6 Posebni varnostni ukrepi za odstranjevanje neporabljenega zdravila ali odpadnih snovi, ki nastanejo pri uporabi teh zdravil**

Vsako neporabljeno zdravilo za uporabo v veterinarski medicini ali odpadne snovi, ki nastanejo iz teh zdravil, je treba odstraniti v skladu z lokalnimi zahtevami.

**7. IMETNIK DOVOLJENJA ZA PROMET**

Zoetis Belgium SA  
Rue Laid Burniat 1  
1348 Louvain-la-Neuve  
BELGIJA

**8. ŠTEVILKA(E) DOVOLJENJ(A) ZA PROMET**

EU/2/96/002/001-003

**9. DATUM PRIDOBITVE/PODALJŠANJA DOVOLJENJA ZA PROMET**

Datum pridobitve dovoljenja za promet: 5. februar 1997.

Datum zadnjega podaljšanja dovoljenja za promet: 27. februar 2007.

**10. DATUM REVIZIJE BESEDILA**

Podrobne informacije o tem zdravili so na voljo na spletni strani Evropske agencije za zdravila (European Medicines Agency) (<http://www.ema.europa.eu/>).

**PREPOVED PRODAJE, OSKRBE IN/ALI UPORABE**

Ni smiselno.

**PRILOGA II**

- A. PROIZVAJALEC (PROIZVAJALCI) LIOLOŠKE (BIOLOŠKIH) UČINKOVINE (UČINKOVIN) IN PROIZVAJALEC (PROIZVAJALCI) ZDRAVILA ODGOVOREN (ODGOVORNI) ZA SPROŠČANJE SERIJ
- B. POGOJI ALI OMEJITVE GLEDE OSKRBE IN UPORABE
- C. NAVEDBA NAJVIŠJIH DOVOLJENIH KOLIČIN OSTANKOV ZDRAVILA (MRL)

**A. PROIZVAJALEC (PROIZVAJALCI) BIOLOŠKE (BIOLOŠKIH) UČINKOVINE  
(UČINKOVIN) IN PROIZVAJALEC (PROIZVAJALCI) ZDRAVILA, ODGOVOREN  
(ODGOVORNI) ZA SPROŠČANJE SERIJ**

Ime in naslov proizvajalca (proizvajalcev) biološke (bioloških) učinkovine (učinkovin)

Zoetis Belgium SA  
Rue Laid Burniat 1  
1348 Louvain-la-Neuve  
BELGIJA

Ime in naslov proizvajalca (proizvajalcev) zdravila, odgovornega (odgovornih) za sproščanje serij

Zoetis Belgium SA  
Rue Laid Burniat 1  
1348 Louvain-la-Neuve  
BELGIJA

**B POGOJI TER OMEJITVE GLEDE OSKRBE IN UPOKABE**

Na veterinarski recept. Rp-Vet.

**C. NAVEDBA NAJVŠJIH DOVOLJENIH KOLIČIN OSTANKOV ZDRAVILA (MRL)**

Ni smiselno.

**PRILOGA III**

**OZNAČEVANJE IN NAVODILO ZA UPORABO**

**A. OZNAČEVANJE**

Zdravilo nima već dovoljenja za promet

**PODATKI NA ZUNANJI OVOJNINI**

**ŠKATLA 10 X 1 ML ENOODMERNA BRIZGA, 20 X 1 ML ENOODMERNA BRIZGA, 25 X 1 ML ENOODMERNA BRIZGA**

**1. IME ZDRAVILA ZA UPORABO V VETERINARSKI MEDICINI**

Fevaxyn Pentofel suspenzija za injiciranje za mačke

**2. NAVEDA UČINKOVIN(E)**

1 odmerek (1 ml) vsebuje:  
Inaktivirani FPV / FCV / FVR / Chlam / FeLV.

Dodatek: mineralno olje.

**3. FARMACEVTSKA OBLIKA**

Suspenzija za injiciranje.

**4. VELIKOST PAKIRANJA**

10 x 1 ml enoodmerna brizga  
20 x 1 ml enoodmerna brizga  
25 x 1 ml enoodmerna brizga

**5. CILJNE ŽIVALSKE VRSTE**

Mačke

**6. INDIKACIJA(E)****7. NAČIN IN POTOJ UPORABE**

Subkutana uporaba.

Pred uporabo preberite navodilo za uporabo.

**8. KARENCA**

**9. POSEBNO(A) OPOZORILO(A), ČE JE/SO POTREBNO(A)**

Pred uporabo preberite navodilo za uporabo.

Namerno injiciranje je nevarno.

**10. DATUM IZTEKA ROKA UPORABNOSTI ZDRAVILA**

EXP { mesec/leto}

**11. POSEBNA NAVODILA ZA SHRANJEVANJE**

Shranujte in prevažajte v hladilniku.

Ne zamrzujte.

Zaščitite pred svetlobo.

**12. POSEBNI VARNOSTNI UKREPI ZA ODSTRANJEVANJE NEPORABLJENEGA ZDRAVILA ALI ODPADNIH SNOVI, ČE OBSTAJAJO**

Odstranjevanje: preberite navodilo za uorabo.

**13. BESEDILO "SAMO ZA ŽIVALI" IN POGOJI ALI OMEJITVE GLEDE OSKRBE IN UPORABE, ČE JE SMISELNO**

Samo za živali. Rp-Vet.

**14. BESEDILO "ZDRAVILO SHRANUJTE NEDOSEGLJIVO OTROKOM"**

Zdravilo shranujte nedosegljivo otrokom.

**15. IME IN NASLOV IMETNIKA DOVOLJENJA ZA PROMET Z ZDRAVILOM**

Zoetis Belgium SA  
Rue Laid Burnia<sup>t</sup> 1  
1348 Louvain-la-Neuve  
BELGIJA

**16. ŠTEVILKA(E) DOVOLJENJ(A) ZA PROMET**

EU/2/96/002/001	10 x 1 ml
EU/2/96/002/002	20 x 1 ml
EU/2/96/002/003	25 x 1 ml

**17. PROIZVAJALČEVA ŠTEVILKA SERIJE**

Lot {številka}

Zdravilo nima več dovoljenja za promet

**PODATKI, KI MORAO BITI NAJMANJ NAVEDENI NA MANJŠIH STIČNIH  
OVOJNINAH**

**ENOODMERNA BRIZA**

**1. IME ZDRAVILA ZA UPORABO V VETERINARSKI MEDICINI**

Fevaxyn Pentofel za mačke

**2. KOLIČINA UČINKOVIN(E)**

FPV / FCV / FVR / Chlam / FeLV

**3. VSEBINA, IZRAŽENA Z MASO, PROSTORNINO ALI ŠTEVILOM ODMERKOV**

1 ml

**4. POT(I) UPORABE ZDRAVILA**

s.c.

**5. KARENCA**

**6. ŠTEVILKA SERIJE**

Lot {številka}

**7. DATUM IZTEKA ROKA UPORABNOSTI ZDRAVILA**

EXP {mesec, leto}

**8. BESEDILO SAMO ZA ŽIVALI"**

Samo za živali

# Zdravilo nima več dovoljenja za promet

## B. NAVODILO ZA UPORABO

**NAVODILO ZA UPORABO**  
**Fevaxyn Pentofel, suspenzija za injiciranje za mačke**

**1. IME IN NASLOV IMETNIKA DOVOLJENJA ZA PROMET Z ZDRAVILOM TER PROIZVAJALEC ZDRAVILA, ODGOVOREN ZA SPROŠČANJE SERIJ, ČE STA RAZLIČNA**

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom in proizvajalec, odgovoren za sproščanje serij:

Zoetis Belgium SA  
Rue Laid Burniat 1  
1348 Louvain-la-Neuve  
BELGIJA

**2. IME ZDRAVILA ZA UPORABO V VETERINARSKI MEDICINI**

Fevaxyn Pentofel, suspenzija za injiciranje za mačke

**3. NAVEDBA ZDRAVILNE(IH) UČINKOVIN(E) IN DRUGIH SESTAVIN**

1 odmerek po 1 ml (enoodmerna brizga) vsebuje:

Učinkovine	Relativna potenza (R.P.)
Inaktiviran virus mačje panleukopenije, sev CU4	≥ 8,50
Inaktiviran mačji calicivirus, sev 255	≥ 1,26
Inaktiviran virus mačjega rinotraheitisa, sev 605	≥ 1,39
Inaktivirana <i>Chlamydophila felis</i> , sev Cello	≥ 1,69
Inaktiviran virus mačje leukemije, sev 61E	≥ 1,45
Dodatki	
Etilen/maleinski anhidrid (EMA-31)	1% (v/v)
Neokril	3% (v/v)
Emulgator SA	5% (v/v)

**4. INDIKACIJA(E)**

Aktivna imunizacija zdravih mačk, starih 9 tednov ali več proti mačji panleukopeniji in mačji leukemiji ter proti respiratornim boleznim, ki jih povzročajo virusi mačjega rinotraheitisa, mačji calicivirusi in mačja *Chlamydophila felis*

**5. KONTRAINDIKACIJE**

Jih ni.

**6. NEŽELENI UČINKI**

Pri mačkah se lahko po cepljenju pojavijo reakcije kot so povišana telesna temperatura, bruhanje, anoreksija in/ali depresija, ki običajno izginejo v 24 urah.

Včasih se na mestu cepljenja pojavi oteklina, bolečina, pruritus ali izguba dlake.

Zelo redko se lahko v nekaj urah po cepljenju pojavijo anafilaktične reakcije, ki jih spremljajo edem, pruritus, motnje v delovanju srca in dihal, resni gastrointestinalni znaki (vključno s hematememo in hemoragično drisko) ali šokom.

Pogostost neželenih učinkov je določena po naslednjem dogovoru:

- zelo pogosti (neželeni učinki se pokažejo pri več kot 1 od 10 zdravljenih živali)
- pogosti (pri več kot 1, toda manj kot 10 živali od 100 zdravljenih živali)
- občasni (pri več kot 1, toda manj kot 10 živali od 1.000 zdravljenih živali)
- redki (pri več kot 1, toda manj kot 10 živali od 10.000 zdravljenih živali)
- zelo redki (pri manj kot 1 živali od 10.000 zdravljenih živali, vključno s posameznimi primeri).

Če opazite kakršne koli stranske učinke, tudi tiste, ki niso navedeni v tem navodilu za uporabo ali mislite, da zdravilo ni delovalo, obvestite svojega veterinarja.

## **7. CILJNE ŽIVALSKE VRSTE**

Mačke.

## **8. ODMERKI ZA POSAMEZNE ŽIVALSKE VRSTE TER POT(I) IN NAČIN UPORABE ZDRAVILA**

Odmerek znaša 1 ml. Subkutana uporaba.

*Osnovno cepljenje* mačk, starih 9 tednov in več: dva odmnika v intervalu 3 do 4 tednov. Priporoča se še dodaten odmerek za mačje mladiče, ki živijo v visoko rizičnem okolju za virus mačje levkemije (FeLV), če so prvi odmerek cepiva dobili pred 12 tedni starosti.

*Re-vakcinacija:* eno cepljenje na leto.

## **9. NASVET O PRAVILNI UPORABI ZDRAVILA**

Vsebino enoodmerne brizge pred uporabo pretresememo in apliciramo subkutano. Pred uporabo cepiva je potrebno na brizgo aseptično namestiti priloženo sterilno iglo.

## **10. KARENCA**

Ni smiselno.

## **11. POSTBNA NAVODILA ZA SHRANJEVANJE**

Shranjite nedosegljivo otrokom.

Shranjujte in prevažajte v hladilniku (2 °C – 8 °C).

Zaščitite pred svetlobo.

Ne zamrzujte.

Tega zdravila ne smete uporabljati po datumu izteka roka uporabnosti, navedenega na nalepki po EXP.

## **12. POSEBNO(A) OPOZORILO(A)**

### Posebna opozorila za vsako ciljno živalsko vrsto:

Cepljenje nima učinka na razvoj-potek FeLV infekcije pri mačkah, ki so v času cepljenja že okužene s povzročitelji FeLV. Te mačke izločajo FeLV ne glede na cepljenje in predstavljajo veliko nevarnost kot vektor okužb v okolju za druge mačke. Zato se priporoča, da mačke, pri katerih obstaja tveganje, da so bile izpostavljene FeLV, pred cepljenjem testiramo na prisotnost FeLV antigenov. Mačke, ki so bile po testiranju negativne, se lahko cepijo, pozitivne pa se izolirajo od ostalih in ponovno testirajo čez 1-2 meseca. Mačke, ki so tudi po drugem testiranju pozitivne, se tretira kot stalno okužene s povzročitelji FeLV in se z njimi ustrezno ravna. Mačke, ki pa so po drugem testiranju negativne, se lahko cepi, saj so po vsej verjetnosti v tem času že prebolele FeLV infekcijo.

### Posebni previdnostni ukrepi za uporabo pri živalih:

V primeru anafilaktoidne reakcije se aplicira adrenalin intramuskularno.

Cepljenje FeLV pozitivnih mačk nima nobenih koristi.

### Posebni varnostni ukrepi, ki jih mora izvajati oseba, ki daje zdravilo živalim:

#### Namenjeno uporabniku:

To zdravilo vsebuje mineralno olje. Nenamerno injiciranje/samo-injiciranje lahko povzroči hude bolečine in otekline, zlasti ob injiciranju v sklep ali prst, in lahko v izjemnih primerih, če ni zagotovljena takojšnja zdravniška oskrba, privede do izgube prizadetega prsta.

Če vam je bilo to zdravilo nenamerno injicirano, se takoj posvetujte z zdravnikom, čeprav je bila injicirana le majhna količina in mu pokažite navodila za uporabo.

Če bolečina ne popusti po 12 urah po zdravniškem pregledu, se ponovno posvetujte z zdravnikom.

#### Namenjeno zdravniku:

To zdravilo vsebuje mineralno olje. Čeprav je bila injicirana le majhna količina, lahko nenamerno injiciranje tega zdravila povzroči močno oteklinu, ki lahko na primer privede do ishemične nekroze ter celo do izgube prsta. Potreben je strokoven, TAKOJŠEN, krvni poseg, ter morda tudi takojšnja incizija in izpiranje injiciranega mesta, zlasti če so prizadete tudi krite ali mehka tkiva prsta.

#### Nosečnost:

Varnost cepiva pri brejih mačkah ni bila raziskana, zato se ne priporoča cepljenja brejih mačk.

#### Medsebojno delovanje z drugimi zdravili in druge oblike interakcij:

Ni podatkov o varnosti ter učinkovitosti ob uporabi tega cepiva s katerim koli drugim zdravilom za uporabo v veterinarski medicini. Zato se za uporabo tega cepiva pred ali po uporabi katerega koli drugega zdravila za uporabo v veterinarski medicini odločamo od primera od primera.

#### Preveliko odmerjanje (simptomi, nujni ukrepi, protistrupi):

Tudi preveliki odmerki niso povzročili nobenih drugih neželenih učinkov, kot tistih, ki so navedeni v poglavju 6 "Neželeni učinki".

#### Inkompatibilnosti:

Ne mešajte z robenim drugim zdravilom.

## **13. POSEBNI VARNOSTNI UKREPI ZA ODSTRANJEVANJE NEPORABLJENEGA ZDRAVILA ALI ODPADNIH SNOVI, ČE OBSTAJAJO**

Glede odstranjevanja zdravil, ki jih ne uporabljate več, se posvetujte z veterinarjem. Ti ukrepi pomagajo varovati okolje.

#### **14. DATUM ZADNJE ODOBRITEV NAVODIL ZA UPORABO**

Podrobne informacije o tem zdravilu so na voljo na spletni strani Evropske agencije za zdravila (European Medicines Agency) (<http://www.ema.europa.eu/>).

#### **15. DRUGE INFORMACIJE**

10 x 1 ml pakiranje: kartonska škatla z 10 napolnjenimi enoodmernimi brizgami in z 10 sterilnimi iglami.  
20 x 1 ml pakiranje: kartonska škatla z 20 napolnjenimi enoodmernimi brizgami in z 20 sterilnimi iglami.  
25 x 1 ml pakiranje: kartonska škatla z 25 napolnjenimi enoodmernimi brizgami in z 25 sterilnimi iglami.

Ni nujno, da so v prometu vsa navedena pakiranja.