

ANNESS I

KARATTERISTIČI TAL-PRODOTT FIL-QOSOR

Prodott medicijnali li m'għadux awtorizzat

1. ISEM TAL-PRODOTT MEDICINALI VETERINARJU

Neocolipor suspensjoni għal injezzjoni

2. KOMPOŻIZZJONI KWALITATTIVA U KWANTITATTIVA

Sustanzi attivi:

għal kull doža ta'	2 ml.	
E. coli adhesin F4 (F4ab, F4ac, F4ad), mill-inqas	2.1 SA.U*
E. coli adhesin F5, mill-inqas.....	1.7 SA.U*
E. coli adhesin F6, mill-inqas.....	1.4 SA.U*
E. coli adhesin F41, mill-inqas.....	1.7 SA.U*

*: 1 SA.U: kwantita' suffiċjenti biex ikollok titolu ta' *agglutinating antibody* ta' 1 log 10 fil-fenek ta' l-Indi.

Adjuvant:

Aluminju (bhala hydroxide).....	1.4 mg
---------------------------------	-------	--------

Ingredjent mhux attiv

Thiomersal	0.2 mg
------------------	-------	--------

Għal-lista shiħa ta' l-ingredjenti (mhux attivi), ara s-sezzjoni 6.1.

3. GHAMLA FARMAČEWTIKA

Suspensjoni għall-injezzjoni.

4. TAGHRIF KLINIKU

4.1 Speċi li fuqhom ser jintuża l-prodott

Majjal (majjaliet u qażqużiet).

4.2 Indikazzjonijiet għal użu tal-prodott li jispecifikaw l-ispeċi li fuqhom se jintuża l-prodott.

Tnaqqis ta' enterotoxicosi fid-drafeġ tat-twelid, ikkaġunat mil-*strains* tal-*E.coli* li jesprimu l-adhesins F4ab, F4ac, F4ad, F5, F6 u F41, fl-ewwel ftit jiem tal-ħajja.

4.3 Kontra indikazzjonijiet

Xejn

4.4 Twissijiet speċjali

Xejn

4.5 Prekawzjonijiet Speċjali għall-Użu

Prekawzjonijiet speċjali għall-użu fl-annimali

- Billi d-drafeġ huma protetti meta jieħdu il-*colostrum*, kull darfuġ għandu jieħu kwantita' biżżejjed ta' *colostrum* fl-ewwel 6 sīghat wara t-twelid.
- Laqqam biss annimali f'saħħithom.
- Tamministrax ma prodotti oħra medicinali.

Prekawzjonijiet specjali li għandhom jittieħdu mill-persuna li tamministra l-prodott medicinali veterinarju lill-annimali

F'każ li tinjetta lilek innifsek, fittex tabib mal-ewwel u qis li turih il-pakkett jew il-fuljett ta' informazzjoni li jkun fih ġewwa.

Aħsel u ddiżinfetta idejk wara l-użu.

4.6 Effetti mhux mixtieqa (frekwenza u gravità)

Il-vaċċin jista jikkaġuna *hyperthermia* ħafifa (inqas minn 1.5 centigradi waqt perjodu massimu ta' 24 siegħa).

4.7 Użu fit-Tqala, fi żmien il-ħalib u meta jbidu l-bajd

L-ebda prekawzjoni specjali

4.8 Effetti fuq prodotti medicinali oħra jew effetti oħra

M'hemm l-ebda informazzjoni dwar il-kompatibilità ta' dan il-vaċċin, ma xi ieħor. Għaldaqstant is-sigurtà u l-efficjenza ta' dan il-prodott meta jiġi użat mi xi ieħor (jew meta jiġi użat fl-istess ġurnata jew f'okkażjonijiet differenti) ma ġewx dimostrati.

4.9 Doża rakkodata u l-metodu ta' amministrazzjoni

Hawwad il-kunjett sew qabel tużah.

Uża siringi u labar sterilizzati. Amministra l-prodott bi proċeduri asettiċi.

Doża waħda ta' 2 ml fil-muskolu ta'l-ghorġ, fil-parti wara l-widna, skond il-programm li ġej:

L-ewwel programm ta' tilqim:

L-ewwel titqiba: 5 sa 7 ġimħat qabel it-twelid

It-tieni titqiba: ġimħatejn qabel it-twelid

Kumplament ta' tilqim

Injezzjoni waħda ġimħatejr qabel kull twelid sussegamenti

4.10 Doża eċċessiva (sintomi, proċeduri ta' emerġenza, antidoti)jekk ikun hemm bżonn

L-ebda effett mhux mixtieq ma ġie osservat wara li ġie mogħti id-doppju tad-doża irrikkmandata.

4.11 Perjedu ta' Tiżmim

Xejn,

KWALITAJIET IMMUNOLOGIČI

ATC kodiċi veterinarju: QI09AB02

Il-vaċċin fih l-istrains inattivati tal-*E.coli* li jesprimu l-adhesins F4ab, F4ac, F4ad, F5, F6 u F41, li jikkäġunaw *enterotoxicosis* fid-drafeġ tat-twelid, fl-adjuvant ta' l-aluminju hydroxide. Fil-majjaliet u fil-qażqużiet, il-vaċċin jinduċi seroconversion specifiku tal-annimali imlaqqma; id-drafeġ huma immunizzati passivament billi jieħdu il-colostrum u l-ħalib li fih *adhesin-specific antibodies*.

6. TAGHRIF FARMAČEWTIKU

6.1 Lista ta' ingredjenti

Thiomersal
Aluminium hydroxide
Sodium chloride

6.2 Inkompatibilitajiet magħġuri

Thallatx ma tilqim ieħor.

6.3 Żmien ta' kemm il-prodott idum tajjeb

Żmien li l-prodott medicinali veterinarju jista' jinżamm fuq l-ixkaffa ippakkja għall-bejgh : 18 il-xahar f'temperatura ta' 2° sa 8°C.

Kunjett miftuh: 3 sīgħat.

6.4 Tagħrif speċjali dwar kif għandu jinhażen

Aħżeen u ttrasporta f'temperatura ta' 2°C - 8°C, protett mid-dawl. Tid-żiex tibbi minn il-kunċi.

6.5 In-natura u l-għamla ta' l-ewwel ippakkjar

Kaxxa ta' 5 doži, kunjett ta' 10 ml (kunjett tal-ħgieg bit-tapp tal-lasktu)

Kaxxa ta' 10 doži, kunjett ta' 20 ml (kunjett tal-ħgieg bit-tapp tal-lasktu)

Kaxxa ta' 25 doža, kunjett ta' 50 ml (kunjett tal-ħgieg bit-tapp tal-lasktu)

Kaxxa ta' 50 doža, kunjett ta' 100 ml (kunjett tal-ħgieg bit-tapp tal-lasktu)

Mhux id-daqsijiet kollha tal-pakketti jistgħu jipōġġew fis-suq.

6.6 Prekawzjonijiet speċjali għar-rimi tal-prodotti medicinali veterinarji mhux użata jew materjal ieħor għar-rimi li lu wa derivat minn dawn il-prodotti

Mediċina veterinarja li ma ġietx użata jew prodotti oħra li ntużaw għal din il-mediċina għandhom jintremew skond kif titlob il-l-ġi ta' l-pajjiż.

7. L-ENTITÀ LI GHANDHA L-AWTORIZZAZZJONI TAL-KUMMERċ

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH
55216 Ingelheim/Rhein
IL-GERMANY

8. NIMRU(I) TA' L-AWTORIZZAZZJONI TAL-KUMMERċ

EUV/2/98/008/001-004

9. DATA TA' L-EWWEL AWTORIZZAZZJONI / TIĞDID TAL-AWTORIZZAZZJONI

data tal-ewwel awtorizzazzjoni 14/04/2003

Data tal-aħħar tiġid 11/03/2008

10. DATA TA' META ĠIET RIVEDUTA DIN IL-KITBA

Informazzjoni dettaljata dwar dan il-prodott medicinali veterinarju tinstab fuq il-websajt tal-Aġenzija Ewropea dwar il-Mediċini (<http://www.ema.europa.eu/>).

PROJBIZZJONI TA' BEJGH, PROVISTA, U/JEW UŻU

Mhux Applikabbli.

ANNESS II

- A. MANIFATTUR(I) TAS-SUSTANZA(I) BIOLOGIKA(/BIOLOGIČI) ATTIVA(I) U SID/S-SIDIEN TA' L-AWTORIZZAZZJONI TAL-MANIFATTURA RESPONSABBLI MILL-HRUĞ TAL-LOTT**
- B. KONDIZZJONIJIET JEW RESTRIZZJONIJIET TA' L-AWTORIZZAZZJONI TAL-KUMMERĆ FUQ IL-PROVISTA JEW L-UŽU**
- C. DIKJARAZZJONI TA' L-MRIE'S**
- D. KONDIZZJONIJIET U HIGIJIET OHRA TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGHID FIS-SUQ**

A. MANIFATTURA(I) TAS-SUSTANZA(I) BIOLOGIKA(ČI) ATTIVA(I) U SID (S-SIDIEN TA') L-AWTORIZZAZZJONI TAL-MANIFATTURA RESPONSABBLI MILL-HRUĞ TAL-LOTT

Isem u indirizz tal-manufattur(i) tas-sustanza(i) biologika(či) attiva(i)

Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS
4 Chemin du Calquet
31000 TOULOUSE
FRANZA

Isem u indirizz tal-manifattur(i) responsabbl mill-hruğ tal-lott.

Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS
Laboratoire Porte des Alpes
Rue de l'Aviation
F-69800 SAINT PRIEST
FRANZA

L-awtorizzazzjoni tal-manifattura għiet maħruġa mill-Ministère des Affaires Sociales, Ministère délégué à la Santé, u l-Ministère de l'Agriculture et de la Forêt franciżi fil 31 ta' marzu 1992.

B. KONDIZZJONIJIET JEW RESTRIZZJONIJIET TA' L-AWTORIZZAZZJONI TAL-KUMMERĆ DWAR IL-PROVISTA U L-UŽU

Prodott medicinali veterinarju mogħti biss bi preskrizzjoni.

C. DIKJARAZZJONI TA' L-MRLs

Anness II tar-Regolament tal-Kunsill (KE) Nru 2377/90

Sustanza(i) farmakologiċkament attiva(i)	Specie ta' l-animal	Dispożizzjonijiet oħrajn
Aluminium hydroxide ¹	L-ispeċi kollha ta' l-ikel	
Thiomersal ²	L- ispeċi kollha ta' l-ikel	Biex jintuża biss bħala preservattiv fil-vaċċini multidoža b'konċentrat ta' mhux iżjed minn 0.02%.
Sodium hydroxide ³	L- ispeċi kollha ta' l-ikel	
Sodium chloride ⁴	L- ispeċi kollha ta' l-ikel	
Hydrochloric acid ⁵	L- ispeċi kollha ta' l-ikel	Biex jintuża bħala ingredjent mhux attiv

**D. KONDIZZJONIJIET U HTIĞIJIET OHRA TAL-AWTORIZZAZZJONI
GHAT-TQEGHID FIS-SUQ**

Mhux applikabbli

¹ OJ Numru L 290 tal-5.12.95

² OJ Numru L 110 tas-26.04.97

³ OJ Numru L 272 tal-25.10.96

⁴ OJ Numru L 290 tal-5.12.95

⁵ OJ Numru L 143 tas-27.06.95

Prodott medicijnali li m'għadux awtorizzat

ANNESS III

TIKETTA U L-FULJETT TA' TACHRIF FIL-PAKETT

Prodott mediciinali li m'għadux awtorizzat

A. TIKKETTA

TAGHRIF LI GHANDU JIDHER FUQ IL-PAKKETT TA' BARRA

{NATURA/TIP}

1. ISEM TAL-PRODOTT MEDIĆINALI VETERINARJU

Neocolipor suspensjoni għal injezzjoni

2. DIKJARAZZJONI TAS-SUSTANZA ATTIVA

għal kull doža ta' 2 ml.

E. coli adhesin F4 (F4ab, F4ac, F4ad), mill-inqas	2.1 SA.U*
E. coli adhesin F5, mill-inqas.....	1.7 SA.U*
E. coli adhesin F6, mill-inqas.....	1.4 SA.U*
E. coli adhesin F41, mill-inqas.....	1.7 SA.U*

*: 1 SA.U: kwantita' suffiċċenti biex ikollok titolu ta' agglutinating antibody ta' 1 log 10 fil-fenek ta' l-Indi.

3. GHAMLA FARMAČEWTIKA

Suspensjoni għall-injezzjoni.

4. DAQS TAL-PAKKETT

5 doži = kunjett ta' 10 ml

10 doži = kunjett ta' 20 ml

25 doža = kunjett ta' 50 ml

50 doža = kunjett ta' 100 ml

5. SPEċI GHAL X'HIEX FUWA INDIKAT IL-PRODOTT

Majjali (majjaliet u qaż-żejt)

6. INDIKAZZJONI(JIET)

Qabel l-użu aqra l-fuljett li jinsab fil-pakkett

7. METODU U MOD(I) TA' AMMINISTRAZZJONI

Injezzjoni fil-muskolu.

8. ŻMIEN TA' TIŻMIM

Żmien ta' Tiżmim: xejn.

9. TWISSIJIET SPEĆJALI OHRA, JEKK MEHTIEĞ

Hawwad sew il-kunjett qabel tužah

10. DATA TA' SKADENZA

EXP

11. KONDIZZJONIET SPEĆJALI DWAR KIF GHANDU JINHAŽEN

Aħżeen u ttrasporta f' temperatura ta' bejn 2 °C u 8°C protett mid-dawl. Tiffriżax.

Żmien li l-kunjett miftuh jista' jinżamm fuq l-ixkaffa : 3 sīgħat

12. PREKAWZJONIET SPEĆJALI DWAR IR-RIMI TA' PRODOTTI MHUX UŻATI JEW MATERJAL IEHOR GHAR-RIMI, JEKK IKUN IL-KAŻ

Qabel l-użu aqra l-fuljett li jinsab fil-pakkett

13. IL-KLIEM "GHAT-TRATTAMENT TA' L-ANIMALI BISS" U KONDIZZJONIET JEW RESTRIZZJONIET DWAR IL-PROVISA U L-UŽU, jekk applikabbli

Għat-trattament tal-animali biss. Għandu jingħata biss bi preskrizzjoni medika.

14. IL-KLIEM “ ŻOMM FEJN MA JIDHIRX U MA JINTLAHAQX MIT-TFAL ”

Żomm fejn ma jidħirx u ma jintlaħaqx mit-tfal.

15. L-ISEM U L-INDIRIZZ TAS-SID TA' L-AWTORIZZAZZJONI TAL-KUMMERČ

Boehringer Ingelheim Vetrinmedica GmbH

55216 Ingelheim/Rhein

IL-GERMANJA

16. NUMRU/I TA' L-AWTORIZZAZZJONI TAL-KUMMERČ

EU/2/98/008/001 kunjett ta' 10 ml

EU/2/98/008/002 kunjett ta' 20 ml

EU/2/98/008/003 kunjett ta' 50 ml

EU/2/98/008/004 kunjett ta' 100 ml

17. NUMRU TAL-LOTT TAL-MANIFATTUR

Lot

**TAGHRIF MINIMU LI GHANDU JIDHER FUQ L-IPPAKKJAR EWLIENI TA' PAKKETTI
ŻGHAR**

{GHAMLA/TIP}

1. ISEM TAL-PRODOTT MEDICINALI VETERINARJU

Neocolipor
Suspensjoni ghall-injezzjoni.
Majjali (majjaliet u qażquziet)

2. KWANTITÀ TAS-SUSTANZA ATTIVA / SUSTANZI ATTIVI

Adhesions: F4 (F4ab, F4ac, F4ad), F5, F6, F41
Aluminju bħala adjuvant

3. KONTENUT BHALA PIŻ, VOLUM JEW NUMRU TA' DOŽI

2 ml = doża 5d kunjett ta' 10 ml
2ml = doża 10d kunjett ta' 20 ml
2 ml = doża 25d kunjett ta' 50 ml

4. MOD TA' AMMINISTRAZZJONI

Injezzjoni fil-muskolu.

5. ŻMIEN TA' TIŻMIM

6. NUMRU TALL-OTTI

Lot

7. DATA TA' SKADENZA

EXP {xara/sena}

8. IL-KLIEM "GHAT-TRATTAMENT TAL-ANNIMALI BISS"

Għat-trattament tal-annimali biss.

Qabel l-użu aqra l-fuljett li jinsab fil-pakkett

**TAGHRIF MINIMU LI GHANDU JIDHER FUQ L-IPPAKKJAR EWLIENI TA' PAKKETTI
ŻGHAR**

{GHAMLA/TIP}

1. ISEM TAL-PRODOTT MEDIĆINALI VETERINARJU

Neocolipor
Suspensijni għall-injezzjoni.
Majjali (majjaliet u qażqużiet)

2. KWANTITÀ TAS-SUSTANZA ATTIVA / SUSTANZI ATTIVI

għal kull doža ta' 2 ml.

adhesions:

F4 (F4ab, F4ac, F4ad), mill-inqas	2.1 SA.U*
F5, mill-inqas	1.7 SA.U*
F6, mill-inqas	1.4 SA.U*
F41, mill-inqas	1.7 SA.U*

*: 1 SA.U: kwantita' suffiċċenti biex ikollok titolu ta' agglutinating antibody ta' 1 log 10 fil-fenek ta' l-Indi.

Adjuvant:

Aluminju (bħala hydroxide) 1.4 mg

3. KONTENUT BHALA PIŻ, VOLUM JEW NUMRU TA' DOŽI

50 doža kunjett ta' 100 ml

4. MOD TA' AMMINISTRAZZJONI

Injezzjoni fil-muskolu.

5. ŻMIEN TA' TIŻ-ŻIHM

6. NUMRU TAL-LOTT

Lot

7. DATA TA' SKADENZA

EXP {xahar/sena}

8. IL-KLIEM "GHAT-TRATTAMENT TAL-ANNIMALI BISS"

Għat-trattament tal-annimali biss.
Hawwad sewwa qabel tuża.
Qabel l-użu aqra l-fuljett li jinsab fil-pakkett

Prodott medicijnali li m'għadux awtorizzat

B. FULJETT TA' TAGHRIE FIL-PAKKETT

FULJETT TA' TAGHRIF FIL-PAKKETT:
Neocolipor

- 1. L-ISEM U L-INDIRIZZ TAS-SID TAL-AWTORIZZAZZJONI TAL-KUMMERČ, U L-ISEM U L-INDIRIZZ TAS-SID TAL-AWTORIZZAZZJONI TAL-MANIFATTURA RESPONSABBLI LI JHALLI L-KONSENJA TMUR FIS-SUQ , JEKK DIFFERENTI**

SID L-AWTORIZZAZZJONI TAL-KUMMERČ

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH
55216 Ingelheim/Rhein
IL-GERMANJA

MANIFATTUR LI JHALLI L-KONSENJA TMUR FIS-SUQ

Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS
Laboratoire Porte des Alpes
Rue de l'Aviation
F-69800 SAINT PRIEST
FRANZA

- 2. ISEM TAL-PRODOTT MEDICINALI VETERINARU**

Neocolipor suspensjoni għal injezzjoni

- 3. DIKJARAZZJONI TAS-SUSTANZA(I) ATTIVA(I) U INGREDJENT(I) OHRA**

għal kull doza ta' 2 ml.

E.coli adhesin F4 (F4ab, F4ac, F4ad), mill-inqas	2.1 SA.U*
E. coli adhesin F5, mill-inqas.....	1.7 SA.U*
E. coli adhesin F6, mill-inqas.....	1.4 SA.U*
E. coli adhesin F41, mill-inqas.....	1.7 SA.U*

*: 1 SA.U: kwantita suffiċċenti biex ikollok titolu ta' agglutinating antibody ta' 1 log 10 fil-fenek ta' l-Indi.

Adjuvant:

Aluminju (bhala hydroxide)	1.4 mg
----------------------------------	--------

- 4. INDIKAZZJONI (JIET)**

Vaċċin inattivat bl-adjuvant għat-tnaqqis ta' *enterotoxicosi* fid-drafeġ tat-tweliż, ikkaġunat mil-strains tal-*E.coli* li jesprimu l-adhesins F4ab, F4ac, F4ad, F5, F6 u F41.

- 5. KUNTRADIZZJONIJIET**

Xejn,

- 6. EFFETTI MHUX MIXTIEQA**

Il-vaċċin jista jikkaġuna *hyperthermia* ħafifa (inqas minn 1.5 centigradi waqt perijodu massimu ta' 24 siegħha).

Jekk tinnota xi effetti serji jew effetti oħra mhux msemmija f'dan il-fuljett, jekk jogħġibok informa lit-tabib veterinarju tiegħek.

7. SPEĆJI LI GHALIHAM HUWA INDIKAT IL-PRODOTT

Majjali (majjaliet u qażqużiet)

8. DOŽA GHAL KULL SPEĆJE, MOD(I) U METODU TA' AMMINISTRAZZJONI

Doża waħda ta' 2 ml skond il-programm li ġej:

L-ewwel programm ta' tilqim:

L-ewwel titqiba: 5 sa 7 ġimħat qabel it-tweli

It-tieni titqiba: ġimħatejn qabel it-tweli

Kumplament ta' tilqim

Injezzjoni waħda ġimħatejn qabel kull tweli sussegwenti

9. PARIR SABIEX TAMMINISTRA B'MOD KORRETT

Injezzjoni fil-muskolu fl-ġħonq fil-parti wara l-widna.

Hawwad il-kunjett sew qabel tužah.

Uža siringi u labar sterilizzati. Amministra l-prodott bi proċeduri jasettiċi

10. PERJODU TA' TIŻMIM

Xejn.

11. PREKAWZJONIJIET SPEĆJALI CHALL-HAŻNA

Aħżeen u ttrasporta f'temperatura ta' 2 – 8 gradi centigradi. Tiffriżax.

Il-kunjett miftuh jibqa tajjeb għal tliet sīgħat.

12. TWISSIJIET SPEĆJALI

- Billi d-drafeġ huma protetti meta jieħdu il-*colostrum*, kull darfuġ għandu jieħu kwantita' biżżejjed ta' *colostrum* fl-ewwel 6 sīgħat wara t-tweli.
- Laqqam biss animali f'saħħithom.
- Tamminista x-xam ma prodotti oħra medicinali

M'hemm l-eċċida informazzjoni dwar il-kompatibilità ta' dan il-vacċin ma xi ieħor. Għaldaqstant is-sigurtà u l-effiċjenza ta' dan il-prodott meta jiġi użat mi xi ieħor (jew meta jiġi użat fl-istess ġurnata jew f'okkazjonijiet differenti) ma ġewx dimostrati

F'każ li tinjetta lilek innifsek, fittex tabib mill-ewwel u qis li turih il-pakkett jew il-fuljett ta' informazzjoni li jkun fih ġewwa.

Aħsel u ddijinfetta idejk wara li tuża dan il-prodott.

L-ebda effett mhux mixtieq ma ġie osservat wara li ġie mogħti id-doppju tad-doża irrikkmandata.

Thallatx ma xi vacċin ieħor

13. PREKAWZJONIJIET SPEĆJALI DWAR RIMI TA' PRODOTT MHUX UŻATA JEW MATERJAL IEHOR GHAR-RIMI, JEKK IKUN IL-KAŽ

Medicina veterinarja li ma ġietx użata jew prodotti oħra li ntużaw għal din il-medicina għandhom jintremew skond kif titlob il-liġi tal-pajjiż

14. DATA META ĠIE APPROVAT L-AHHAR IL-FULJETT INFORMATTIV FU-PAKKETT

Informazzjoni dettaljata dwar dan il-prodott medicinali veterinarju tinstab fuq il-wel sajji tal-Aġenzija Ewropea dwar il-Mediċini (<http://www.ema.europa.eu/>).

15. TAGHRIF IEHOR

Il-vaċċin fih l-istrains inattivati tal-*E.coli* li jesprimu l-adhesins F4ab, F4ac, F4ad, F5, F6 u F41, li jikkaġunaw *enterotoxicosis* fid-drafeġ tat-tweliż, fl-adjuvant ta' l-aluminiu hydroxide. Fil-majjaliet u fil-qażqużiet, il-vaċċin jinduċi *seroconversion* spēċifiku tal-annċieha i-nlaqqma; id-drafeġ huma immunizzati passivament billi jieħdu il-*colostrum* u l-ħalib li fih *adhesin-specific antibodies*.

Kaxxa ta' 5 doži, kunjett ta' 10 ml (kunjett tal-ħgieg bit-tapp tal-lasktu)

Kaxxa ta' 10 doži, kunjett ta' 20 ml (kunjett tal- ħgieg bit-tapp tal-lasktu)

Kaxxa ta' 25 doža, kunjett ta' 50 ml (kunjett tal- ħgieg bit-tapp tal-lasktu)

Kaxxa ta' 50 doža, kunjett ta' 100 ml (kunjett tal- ħgieg bit-tapp tal-lasktu)

Mhux id-daqsijiet kollha tal-pakketti jistgħu jitpoġġew fis-suq.

Prodott medicinali veterinarju li jingħata bil-preskrizzjoni.