

Prodott medičinali li m'ghadux awtorizzat

ANNES I

KARATTERISTIĊI TAL-PRODOTT FIL-QOSOR

1. ISEM TAL-PRODOTT MEDIĊINALI VETERINARJU

Neocolipor suspensjoni għal injezzjoni

2. KOMPOŻIZZJONI KWALITATTIVA U KWANTITATTIVA

Sustanzi attivi:

għal kull doża 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 (bħala hydroxide)..... 1.4 mg

Ingredjent mhux attiv

Thiomersal 0.2 mg

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

3. GHAMLA FARMAĊEWTIKA

Suspensjoni għall-injezzjoni.

4. TAGHRIF KLINIKU

4.1 Speċi li fuqhom ser jintuża l-prodott

Majjal (majjaliet u qazquziet).

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

Tnaqqis ta' enterotossicosi fid-drafeġ tat-twelid, ikkagunat mil-*ist rains* 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 Twissjonijiet speċjali

Xejn

4.5 Prekawzjonijiet Speċjali għall-Użu

Prekawzjonijiet speċjali għall-użu fl-animali

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

Prekawzjonijiet speċjali li għandhom jittiehdu mill-persuna li tamministra l-prodott mediċinali 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 jikkaguna *hyperthermia* hafifa (inqas minn 1.5 ċentigradi waqt perjodu massimu ta' 24 siegħa).

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

L-ebda prekawzjoni speċjali

4.8 Effetti fuq prodotti mediċinali oħra jew effetti oħra

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

4.9 Doża rakkomandata u l-metodu ta' amministrazzjoni

Hawwad il-kunjett sew qabel tużah.

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

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

L-ewwel programm ta' tilqim:

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

It-tieni titqiba: ġimghatejn qabel it-twelid

Kumplament ta' tilqim

Injezzjoni waħda ġimghatejn qabel kull twelid sussegwenti

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 irrikmandata.

4.11 Perjodu ta' Tizmin

Xejn.

5 KWALITAJIET IMMUNOLOĠIĊI

ATĊ kodiċi veterinarju: QI09AB02

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

6. TAGHRIF FARMAĊEWTIKU

6.1 Lista ta' ingredjenti

Thiomersal
Aluminium hydroxide
Sodium chloride

6.2 Inkompatibilitajiet maġġuri

Thallatx ma tilqim iehor.

6.3 Żmien ta' kemm il-prodott idum tajjeb

Żmien li l-prodott mediċinali veterinarju jista' jinżamm fuq l-ixkaffa ippakkjat għall-bejgħ : 18 il-xahar f'temperatura ta' 2° sa 8°C.
Kunjett miftuħ: 3 sigħat.

6.4 Tagħrif speċjali dwar kif għandu jinħażen

Aħżen u ttrasporta f'temperatura ta' 2°C - 8°C, protett mid-dawl. Tufriżax.

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

Kaxxa ta' 5 dozi, kunjett ta' 10 ml (kunjett tal-ħġieġ bit-tapp tal-lasktu)
Kaxxa ta' 10 dozi, kunjett ta' 20 ml (kunjett tal-ħġieġ bit-tapp tal-lasktu)
Kaxxa ta' 25 doża, kunjett ta' 50 ml (kunjett tal-ħġieġ bit-tapp tal-lasktu)
Kaxxa ta' 50 doża, kunjett ta' 100 ml (kunjett tal-ħġieġ bit-tapp tal-lasktu)

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

6.6 Prekawzjonijiet speċjali għar-rimi tal-prodotti mediċinali veterinarji mhux użata jew materjal iehor għar-rimi li huwa derivat minn dawn il-prodotti

Mediċina veterinarja li ma gietx użata jew prodotti oħra li ntużaw għal din il-mediċina għandhom jintremew skond kif titlob il-logi tal-pajjiż.

7. L-ENTITÀ LI GĦANDHA L-AWTORIZZAZZJONI TAL-KUMMERĊ

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH
55216 Ingelheim/Rhein
IL-ĠERMANJA

8. NUMRU(I) TA' L-AWTORIZZAZZJONI TAL-KUMMERĊ

EU/2/98/008/001-004

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

data tal-ewwel awtorizzazzjoni 14/04/2003
Data tal-aħħar tiġdid 11/03/2008

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

Informazzjoni dettaljata dwar dan il-prodott mediċinali 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.

Prodott mediċinali li m'għadux awtorizzati

ANNEX II

- A. MANIFATTUR(I) TAS-SUSTANZA(I) BIOLOĠIKA(/BIOLOĠIĊI) ATTIVA(I) U SID/S-SIDIEN TA' L-AWTORIZZAZZJONI TAL-MANIFATTURA RESPONSABBLI MILL-HRUĠ TAL-LOTT**
- B. KONDIZZJONIJIET JEW RESTRIZZJONIJIET TA' L-AWTORIZZAZZJONI TAL-KUMMERĊ FUQ IL-PROVISTA JEW L-UŻU**
- Ċ. DIKJARAZZJONI TA' L-MQIS**
- D. KONDIZZJONIJIET U HINGIJIET OHRA TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGHID FIS-SUQ**

A. MANIFATTURA(I) TAS-SUSTANZA(I) BIOLOĠIKA(ĊI) ATTIVA(I) U SID (S-SIDIEN TA') L-AWTORIZZAZZJONI TAL-MANIFATTURA RESPONSABBLI MILL-HRUĠ TAL-LOTT

Isem u indirizz tal-manfattur(i) tas-sustanza(i) bioloġika(ċi) attiva(i)

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

Isem u indirizz tal-manfattur(i) responsabbli mill-ħruġ 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 giet maħruġa mill-Ministère de Affaires Sociales, Ministère délégué à la Santé, u l-Ministère de l'Agriculture et de la Forêt Franċiżi fil 31 ta' marzu 1992.

B. KONDIZZJONIJIET JEW RESTRIZZJONIJIET TA' L-AWTORIZZAZZJONI TAL-KUMMERĊ DWAR IL-PROVISTA U L-UŻ

Prodott mediċinali veterinarju mogħti biss bi preskizzjoni.

C. DIKJARAZZJONI TA' L-MRLs

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

Sustanza(i) farmakoloġikament attiva(i)	Speċje ta' l-animall	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 multidoża 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 HTIĠIJIET 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

ANNEX III

TIKETTA U L-FULJETT TA' TAGHRIF FIL-PAKETT

Prodott medičinali li m'ghadux awtorizzat

Prodott medičinali li m'ghadux awtorizzat

A. TIKKETA

TAGHRIF LI GHANDU JIDHER FUQ IL-PAKKETT TA' BARRA

{NATURA/TIP}

1. ISEM TAL-PRODOTT MEDIĊINALI VETERINARJU

Neocolipor suspensjoni għal injezzjoni

2. DIKJARAZZJONI TAS-SUSTANZA ATTIVA

għal kull doża 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

3. GHAMLA FARMAĊEWTIKA

Suspensjoni għall-injezzjoni.

4. DAQS TAL-PAKKETT

5 doži = kunjett ta' 10 ml
10 doži = kunjett ta' 20 ml
25 doża = kunjett ta' 50 ml
50 doża = kunjett ta' 100 ml

5. SPEĊI GHAL X'HEX F'UWA INDIKAT IL-PRODOTT

Majjali (majjaliet u qazqużiet)

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. TWISSIJET SPEĊJALI OHRA, JEKK MEHTIEĠ

Hawwad sew il-kunjett qabel tużah

10. DATA TA' SKADENZA

EXP

11. KONDIZZJONIJIET SPEĊJALI DWAR KIF GHANDU JINHAŻEN

Ahżen u ttrasporta f' temperatura ta' bejn 2 °C u 8°C protett mid-dawl. Tiffriżax.
Żmien li l-kunjett miftuħ jista' jinżamm fuq l-ixkaffa : 3 sigħat

**12. PREKAWZJONIJIET SPEĊJALI 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 KONDIZZJONIJIET
JEW RESTRIZZJONIJIET DWAR IL-PROVISIJA U L-UŻU, jekk applikabbli**

Ghat-trattament tal-animali biss. Ghandu jingħata biss bi preskrizzjoni medika.

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

Żomm fejn ma jidhirx u ma jintlaħaqx mit-tfal.

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

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH
55216 Ingelheim/Rhein
IL-GERMANJA

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

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 ŻĠHAR

{GHAMLA/TIP}

1. ISEM TAL-PRODOTT MEDIĊINALI VETERINARJU

Neocolipor
Suspensjoni għall-injezzjoni.
Majjali (majjaliet u qazqużiet)

2. KWANTITÀ TAS-SUSTANZA ATTIVA / SUSTANZI ATTIVI

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

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

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 TAL-LOT

Lot

7. DATA TA' SKADENZA

EXP {għana/sena}

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

Għat-trattament tal-animali biss.

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

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

{GHAMLA/TIP}

1. ISEM TAL-PRODOTT MEDIĊINALI VETERINARJU

Neocolipor
Suspensjoni għall-injezzjoni.
Majjali (majjaliet u qazqużiet)

2. KWANTITÀ TAS-SUSTANZA ATTIVA / SUSTANZI ATTIVI

għal kull doża 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: kwantità suffiċjenti biex ikollok titolu ta' agglutinating antibody ta' 1 log 10 fil-fenek ta' l-Indi.

Adjuvant:

Aluminju (bħala hydroxide) 1.4 mg

3. KONTENUT BĦALA PIŻ, VOLUM JEW NUMRU TA' DOŻI

50 doża kunjett ta' 100 ml

4. MOD TA' AMMINISTRAZZJONI

Injezzjoni fil-muskolu.

5. ŻMIEN TA' TIŻMIEN

6. NUMRU TAL-LOTT

Lot

7. DATA TA' SKADENZA

EXP {xahar/sena}

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

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

Prodott medičinali li m'ghadux awtorizzat

B. FULJETT TA' TAGHRIF FIL-PAKKETT

FULJETT TA' TAGHRIF FIL-PAKKETT:

Neocolipor

- 1. L-ISEM U L-INDIRIZZ TAS-SID TAL-AWTORIZZAZZJONI TAL-KUMMERĊ, 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-KUMMERĊ

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH
55216 Ingelheim/Rhein
IL-ĠERMANJA

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 MEDIĊINALI VETERINARJU**

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' suffiċjenti biex ikollok titolu ta' agglutinanti g' 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' *enterotoxiosi* fid-drafeġ tat-twelid, ikkaġunat mill-*istrais* tal-*E.coli* li jgħajru l-adhesins F4ab, F4ac, F4ad, F5, F6 u F41.

- 5. KUNTRADIZZJONIJIET**

Xejn.

- 6. EFFETTI MHUX MIXTIEQA**

Il-vaċċin jista jikkaġuna *hyperthermia* hafifa (inqas minn 1.5 ċentigradi waqt perijodu massimu ta' 24 siegħa).

Jekk tinnota xi effetti serji jew effetti ohra mhux msemija f'dan il-fuljett, jekk jogħġbok informa lit-tabib veterinarju tiegħek.

7. SPEĊJI LI GHALIHOM HUWA INDIKAT IL-PRODOTT

Majjali (majjaliet u qażqużiet)

8. DOŻA GHAL KULL SPEĊJE, 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 ġimghat qabel it-twelid

It-tieni titqiba: ġimghatejn qabel it-twelid

Kumpliment ta' tilqim

Injezzjoni waħda ġimghatejn qabel kull twelid sussegwenti

9. PARIR SABIEX TAMMINISTRA B'MOD KORRETT

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

Hawwad il-kunjett sew qabel tużah.

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

10. PERJODU TA' TIŻMIM

Xejn.

11. PREKAWZJONIJET SPEĊJALI CHALL-HAŻNA

Aħżen u ttrasporta f' temperatura ta' 2 – 8 gradi ċentigradi. Tiffriżax.

Il-kunjett miftuh jibqa tajjeb għal tliet sigħat.

12. TWISSIJIET SPEĊJALI

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

M'hemm l-ebda informazzjoni dwar il-kompatibilità ta' dan il-vaċċin 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'okkażjonijiet differenti) ma ġewx dimostrate

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 ddiżinfetta 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 vaċċin ieħor

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

Mediċina veterinarja li ma gietx użata jew prodotti oħra li ntużaw għal din il-mediċina għandhom jintremew skond kif titlob il-liġi tal-pajjiż

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

Informazzjoni dettaljata dwar dan il-prodott mediċinali veterinarju tinstab fuq il-wel saj 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 jikkagunaw *enterotoxycosis* fid-drafeġ tat-twelid, fl-adjuvant ta' l-aluminju hydroxide. Fil-majjaliet u fil-qażqużiet, il-vaċċin jinduċi *seroconversion* speċifiku tal-annir tal-inlaqqma; id-drafeġ huma immunizzati passivament billi jieħdu il-*colostrum* u l-halib li fih *adhesin-specific antibodies*.

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

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

Kaxxa ta' 25 doża, kunjett ta' 50 ml (kunjett tal-ħġieġ bit-tapp tal-lasktu)

Kaxxa ta' 50 doża, kunjett ta' 100 ml (kunjett tal-ħġieġ bit-tapp tal-lasktu)

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

Prodott mediċinali veterinarju li jingħata bil-preskrizzjoni.