

ΦΥΛΛΟ ΟΔΗΓΙΩΝ ΧΡΗΣΗΣ
(ΑΝΑΔΙΠΛΟΥΜΕΝΗ ΕΤΙΚΕΤΑ ΦΙΑΛΗΣ) - ΣΕΛΙΔΑ 2 – 5
Closamectin 5mg/ml + 125/ml ενέσιμο διάλυμα για πρόβατα

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

Κάτοχος της άδειας κυκλοφορίας:
Norbrook Laboratories (Ireland) Limited
Rossmore Industrial Estate
Monaghan
Ireland

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την αποδέσμευση των παρτίδων:

Norbrook Manufacturing Ltd.
Rossmore Industrial Estate
Monaghan Town
Co. Monaghan
Ireland

Norbrook Laboratories Limited
Station Works
Camlough Road
Newry
Co. Down
BT35 6JP
Northern Ireland

Patent No:
EP1478372B

2. ΟΝΟΜΑΣΙΑ ΤΟΥ ΚΤΗΝΙΑΤΡΙΚΟΥ ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΟΥ ΠΡΟΪΟΝΤΟΣ

Closamectin 5mg/ml + 125/ml ενέσιμο διάλυμα για πρόβατα
Ivermectin/ Closantel

3. ΣΥΝΘΕΣΗ ΣΕ ΔΡΑΣΤΙΚΑ ΣΥΣΤΑΤΙΚΑ ΚΑΙ ΑΛΛΕΣ ΟΥΣΙΕΣ

Ένα ml προϊόντος περιέχει:

Δραστικά συστατικά

Ivermectin	5 mg	
Closantel (ως closantel sodium dihydrate)		125 mg
(ισοδύναμο με 135.9 mg closantel sodium dihydrate)		

Έκδοχα

Sodium formaldehyde sulphonylate	5 mg
----------------------------------	------

Ενέσιμο διάλυμα

Διαυγές διάλυμα χρώματος κεχριμπαριού

4. ΕΝΔΕΙΞΗ(ΕΙΣ)

Για τη θεραπεία μικτών μολύνσεων από τρηματώδη και νηματώδη παράσιτα, ή αρθρόποδα που προκαλούνται από τους ακόλουθους στρογγύλους του γαστρεντερικού, τρηματώδη, πνευμονοσκώληκες, *Oestrus ovis*, ακάρεα των προβάτων:

Γαστρεντερικοί στρογγύλοι

Teladorsagia circumcincta (συμπεριλαμβανομένου των υποβιουσών L4), *Teladorsagia trifurcata* (ενήλικα L4), *Haemonchus contortus* (συμπεριλαμβανομένων υποβιουσών L4), *Trichostrongylus axei* (ενήλικα), *Trichostrongylus colubriformis* (ενήλικα και L4), *T. vitrinus* (ενήλικα) *Cooperia curticei* (ενήλικα και L4), *Oesophagostomum columbianum* (ενήλικα και L4), *O. venulosum* (ενήλικα) *Chabertia ovina* (ενήλικα και L4) *Nematodirus filicollis* (ενήλικα και L4), *Trichuris ovis* (ενήλικα).

[L4 = προνύμφες 4^{ου} σταδίου]

Πνευμονοσκώληκες

Dictyocaulus filaria (ενήλικα και προνύμφες 4^{ου} σταδίου)

Protostrongylus rufescens (ενήλικα)

Ηπατικά τρηματώδη (Ενήλικα και άωρα 7 εβδομάδων)

Fasciola gigantica, *Fasciola hepatica*

Ρινική μυΐωση *Oestrus ovis*

Ακάρεα της ψώρας:

Psoroptes ovis

(Η θεραπεία απαιτεί μια δεύτερη ένεση ενός προϊόντος που περιέχει μόνο ιβερμεκτίνη 7 ημέρες αργότερα. Βλέπε ενότητες για δοσολογία για κάθε είδος, τρόπους και οδούς χορήγησης και ειδικές προειδοποιήσεις.)

Μπορούν επίσης να ελεγχθούν ανθεκτικά στελέχη του *Haemonchus contortus* στις Βενζιμιδαζόλες και *Teladorsagia circumcincta*.

5. ΑΝΤΕΝΔΕΙΞΕΙΣ

Μην το χρησιμοποιείτε δια της ενδομυϊκής ή ενδοφλέβιας οδού.

Να μην χρησιμοποιείται σε ζώα με γνωστή υπερευαισθησία στη δραστική ουσία ή σε κάποιο από τα έκδοχα.

Οι αβερμεκτίνες ενδέχεται να μην είναι καλά ανεκτές σε όλα τα είδη-μη στόχους (έχουν αναφερθεί περιπτώσεις δυσανεξίας με θανατηφόρα έκβαση σε σκύλους - ειδικά **Κόλεϊ**, Μπομπτέιλ, Παλαιό Αγγλικό Ποιμενικό και συναφείς φυλές και διασταυρώσεις, καθώς επίσης και σε χελώνες/χελωνοειδή).

Μην χορηγείτε ταυτόχρονα με χλωριωμένες ενώσεις. Η επίδραση των αγωνιστών GABA (GABA agonists) αυξάνεται από την ivermectin.

6. ΑΝΕΠΙΘΥΜΗΤΕΣ ΕΝΕΡΓΕΙΕΣ

Παροδική διόγκωση σπάνια παρατηρείται σε πρόβατα στο σημείο της ένεσης και

συνήθως αυτή η διόγκωση συνοδεύεται από πόνο και δυσφορία. Αυτό το πρήξιμο υποχωρεί πλήρως μέσα σε 14 ημέρες από τη θεραπεία.

Η συχνότητα των ανεπιθύμητων ενεργειών καθορίζεται ως ακολούθως:

- πολύ συχνή (περισσότερο από 1 στα 10 υπό θεραπεία ζώα παρουσιάζουν ανεπιθύμητες ενέργειες)
- συχνή (περισσότερο από 1 αλλά λιγότερο από 10 ζώα στα 100 υπό θεραπεία ζώα)
- μη συνηθισμένη ((περισσότερο από 1 αλλά λιγότερο από 10 ζώα στα 1000 υπό θεραπεία ζώα)
- σπάνια (περισσότερο από 1 αλλά λιγότερο από 10 ζώα στα 10.000 υπό θεραπεία ζώα)
- πολύ σπάνια (λιγότερο από 1 στα 10.000 υπό θεραπεία ζώα)>

Εάν παρατηρήσετε οποιαδήποτε ανεπιθύμητη ενέργεια, ακόμα και αν δεν αναφέρεται στο εσωκλειστο Φύλλο Οδηγιών Χρήσης ή αμφιβάλετε για την αποτελεσματικότητα του φαρμακού, παρακαλείσθε να ενημερώσετε σχετικώς τον κτηνίατρό σας.

7. ΕΙΔΗ ΖΩΩΝ

Πρόβατα

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

Υπολογίστε το σωματικό βάρος όσο το δυνατόν ακριβέστερα πριν τη χορήγηση για να αποφευχθεί η υποδοσολογία. θα πρέπει να ελέγχεται η ακρίβεια της δοσομετρικής συσκευής.

Το προϊόν πρέπει να χορηγείται με δόση των 200 µg ivermectin ανά kg σωματικού βάρους και 5 mg closantel ανά kg σωματικού βάρους (1 ml ανά 25 kg). Συνιστάται η χρήση αποστειρωμένης βελόνας 16-gauge της 1 ίντσας.

Η ένεση γίνεται υποδορίως στο λαιμό.

Για τη θεραπεία και έλεγχο της ψωρίασης των προβάτων μπορεί να χορηγηθεί με ένεση το κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν και κατόπιν να ακολουθήσει μια δεύτερη ένεση ενός προϊόντος που περιέχει μόνο ιβερμεκτίνη επτά ημέρες μετά την αρχική ένεση, για τη θεραπεία των κλινικών συμπτωμάτων της ψώρας και την εξάλειψη των ακαρεων. Αυτή η ένεση θα πρέπει να γίνει στην άλλη πλευρά του λαιμού.

Καθαρίστε το διαχωριστικό πριν από την αφαίρεση κάθε δόσης. Χρησιμοποιήστε μία στεγνή αποστειρωμένη βελόνα και σύριγγα. Για τα μεγέθη συσκευασίας των 250 ml και 500 ml, συνιστάται η χρήση μιας σύριγγας πολλαπλών δόσεων.

Σωματικό βάρος (kg)	Όγκος δόσης (ml)
Έως 12.5	0.5
13.5 - 25	1.0
26 - 37.5	1.5
38.5 - 50	2.0
51 - 62.5	2.5
63.5 - 75	3.0

Όταν το σωματικό βάρος ξεπερνά τα 75 kg χορηγείστε 0.5 ml ανά 12.5 kg σωματικού βάρους.

9. ΟΔΗΓΙΕΣ ΓΙΑ ΤΗ ΣΩΣΤΗ ΧΟΡΗΓΗΣΗ

Προκειμένου να ξαναγεμίσετε τη σύριγγα, συνιστάται η χρήση μιας βελόνας αναρρόφησης (draw-off) προς αποφυγή υπερβολικής διάτρησης του πώματος.

Αν υπερβαίνει τις 40 συνιστάται η χρήση μιας βελόνας αναρρόφησης (draw-off).

Η επιλογή του χρόνου θεραπείας πρέπει να βασίζεται σε επιδημιολογικούς παράγοντες και πρέπει να προσαρμόζεται για κάθε φάρμαχο χωριστά.

Επαγγελματική κτηνιατρική συμβουλή θα πρέπει να αναζητηθεί σε κατάλληλα προγράμματα δοσολογίας και διαχείρισης των αποθεμάτων για την επίτευξη επαρκούς ελέγχου των παρασίτων και μείωση της πιθανότητας ανάπτυξης ανθεκτικότητας.

Εάν τα ζώα πρόκειται να λάβουν αγωγή ομαδικά και όχι ατομικά, πρέπει να ομαδοποιηθούν σύμφωνα με το σωματικό τους βάρος και να υπολογιστεί η δόση ανάλογα, προκειμένου να αποφευχθεί η υπό/υπέρ δοσολογία.

10. ΧΡΟΝΟΣ ΑΝΑΜΟΝΗΣ

Κρέας και εδώδιμοι ιστοί: 28 ημέρες

Γάλα: Δεν επιτρέπεται η χρήση σε προβατίνες που παράγουν γάλα για ανθρώπινη κατανάλωση, συμπεριλαμβανομένης και της διάρκειας της ξηράς περιόδου. Μην χρησιμοποιείτε μέσα σε 1 χρόνο πριν από το πρώτο τοκετό σε προβατίνες που προορίζονται να παράγουν γάλα για ανθρώπινη κατανάλωση.

11. ΕΙΔΙΚΕΣ ΣΥΝΘΗΚΕΣ ΔΙΑΤΗΡΗΣΗΣ

Να φυλάσσεται σε θέση, την οποία δεν βλέπουν και δεν προσεγγίζουν τα παιδιά
Μη φυλάσσετε σε θερμοκρασία μεγαλύτερη των 25 °C.

Διάρκεια ζωής μετά το πρώτο άνοιγμα της άμεσης συσκευασίας: 28 ημέρες

Φυλάσσετε προστατευμένο από το άμεσο ηλιακό φως.

Αυτό το προϊόν δεν περιέχει συντηρητικά

Όταν η συσκευασία ανοιχθεί για πρώτη φορά, λαμβάνοντας υπόψη το χρόνο ζωής που αναφέρεται στο παρόν φυλλάδιο, θα πρέπει να υπολογισθεί η ημερομηνία που θα πρέπει να απορριφθεί το υπολειπόμενο προϊόν.

Αυτή η ημερομηνία απόρριψης θα πρέπει να αναγραφεί στο αντίστοιχο χώρο στην ετικέτα.

Να μη χρησιμοποιείται αυτό το κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν μετά από την ημερομηνία λήξης που αναγράφεται στην ετικέτα μετά τη ΛΗΞΗ. Η ημερομηνία λήξεως συμπίπτει με την τελευταία ημέρα του συγκεκριμένου μήνα.

12. ΕΙΔΙΚΕΣ ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΕΙΣ

Ειδική προειδοποιήσεις για κάθε είδος ζώου:

Θα πρέπει να ληφθεί μέριμνα ώστε να αποφεύγονται οι ακόλουθες πρακτικές επειδή αυξάνουν τον κίνδυνο ανάπτυξης ανθεκτικότητας και θα μπορούσε τελικά να οδηγήσει σε μη αποτελεσματική θεραπεία:

- Πολύ συχνή και επαναλαμβανόμενη χρήση ανθελμινθικών της ίδιας κατηγορίας, για παρατεταμένη χρονική περίοδο.
- Υποδοσολογία που μπορεί να οφείλεται στην λάθος εκτίμηση του σωματικού βάρους,

λάθος χορήγηση του προϊόντος, ή έλλειψη ρύθμισης της συσκευής χορήγησης της δόσης.

Οι ύποπτες κλινικές περιπτώσεις ανθεκτικότητας στα ανθελμινθικά πρέπει να διερευνηθούν περαιτέρω χρησιμοποιώντας τις κατάλληλες δοκιμές (π.χ. τεστ μείωσης του αριθμού των αυγών στα κόπρανα- Faecal Egg Count Reduction Test). Όπου τα αποτελέσματα των τεστ δείχνουν ανθεκτικότητα σε ένα συγκεκριμένο ανθελμινθικό, θα πρέπει να χρησιμοποιηθεί άλλο ανθελμινθικό που ανήκει σε μια άλλη φαρμακολογική κατηγορία και έχει διαφορετικό τρόπο δράσης.

Ανθεκτικότητα στην ιβερμεκτίνη και στο κλοσαντελ έχει αναφερθεί για το *Haemonchus contortus* στα πρόβατα. Επομένως η χρήση αυτού του προϊόντος πρέπει να βασιστεί στις τοπικές επιδημιολογικές πληροφορίες για την ευαισθησία του *Haemonchus contortus* και στις συστάσεις σχετικά με το πώς να περιοριστεί περαιτέρω ανθεκτικότητα στα ανθελμινθικά.

Στα πρόβατα, η θεραπεία της ψώρας (sheep scab) με μία μόνο ένεση αυτού του προϊόντος δεν θα είναι αποτελεσματική στην εξάλειψη όλων των ακάρεων. Ένα κατάλληλο ενέσιμο προϊόν που περιέχει μόνο ιβερμεκτίνη θα πρέπει να χορηγείται επτά ημέρες μετά την αγωγή με αυτό το προϊόν για τη θεραπεία των κλινικών συμπτωμάτων και την εξάλειψη των ακάρεων.

Η ψώρα των προβάτων (*Psoroptes ovis*) είναι ένα εξαιρετικά μεταδοτικό εξωτερικό παράσιτο των προβάτων. Για να διασφαλιστεί η πλήρης καταπολέμηση πρέπει να δοθεί ιδιαίτερη προσοχή ώστε να αποφευχθεί η επαναμόλυνση καθώς τα ακάρεια παραμένουν ζωντανά για έως και 15 ημέρες εκτός επαφής με τα πρόβατα. Είναι σημαντικό ότι όλα τα πρόβατα που έχουν έλθει σε επαφή με μολυσμένα πρόβατα να υπόκεινται σε θεραπεία με ένα κατάλληλο προϊόν. Η επαφή μεταξύ θεραπευμένων, μολυσμένων και μη θεραπευμένων κοπαδιών πρέπει να αποφεύγεται για τουλάχιστον επτά ημέρες μετά τη θεραπεία.

Άλλες προφυλάξεις:

Η ιβερμεκτίνη είναι πολύ τοξική στους υδρόβιους οργανισμούς και στα έντομα κοπριάς. Μακροπρόθεσμες δυσμενείς επιδράσεις στα έντομα κοπριάς που προκαλούνται από συνεχή ή επαναλαμβανόμενη χρήση δεν μπορούν να αποκλειστούν. Επομένως επαναλαμβανόμενες θεραπείες χρησιμοποιώντας ένα προϊόν που περιέχει ιβερμεκτίνη σε ένα βοσκότοπο μέσα στην ίδια εποχή, πρέπει να γίνονται μόνο στην περίπτωση απουσίας εναλλακτικών θεραπειών, ή προσεγγίσεων για την διατήρηση της υγείας των ζώων/κοπαδιού, κατόπιν συμβουλής κτηνιάτρου.

Εγκυμοσύνη και γαλουχία

Το προϊόν μπορεί να χορηγηθεί στα πρόβατα σε κάθε στάδιο της εγκυμοσύνης, και της γαλακτοπαραγωγής υπό την προϋπόθεση όμως, ότι το γάλα δεν πρόκειται να δοθεί για ανθρώπινη κατανάλωση. Πριν τη χρήση σε ζώα γαλακτοπαραγωγής διαβάστε την παράγραφο «Χρόνοι Αναμονής»

Αλληλεπιδράσεις με άλλα φαρμακευτικά προϊόντα και άλλες μορφές αλληλεπίδρασης:

Μην χορηγείτε ταυτόχρονα με χλωριωμένες ενώσεις. Η επίδραση των αγωνιστών GABA αυξάνεται από την ivermectin.

Υπερδοσολογία (συμπτώματα, μέτρα αντιμετώπισης, αντίδοτα):

Η θανατηφόρος δόση (LD₅₀) του closantel σε πρόβατα, μετά από εφάπαξ ενδομυϊκή χορήγηση, ήταν υψηλότερη από 40 mg/kg. Επιπλέον, σε ορισμένες μελέτες που

διεξήχθησαν σε πρόβατα παρατηρήθηκαν συμπτώματα υπερδοσολογίας σε δόσεις περίπου 4 φορές υψηλότερες της θεραπευτικής δόσης (ενέσιμης και από του στόματος χορήγηση).

Επίπεδα δόσης που πλησιάζουν τα 4,0 mg/kg ιβερμεκτίνη (20 φορές τη συνιστώμενη δόση) χορηγούμενη υποδορίως, μπορεί να οδηγήσει σε αταξία και την κατάθλιψη σε πρόβατα.

Το closantel όπως άλλες σαλικυλανιλίδες, είναι ισχυρός παράγοντας διάζευξης της οξειδωτικής φωσφορίωσης και ο δείκτης ασφαλείας δεν είναι τόσο υψηλός, όπως στη περίπτωση πολλών άλλων ανθελμινθικών. Ωστόσο εφόσον χρησιμοποιηθεί όπως ορίζεται είναι απίθανο να παρατηρηθούν δυσάρεστα αποτελέσματα. Συμπτώματα υπερδοσολογίας μπορούν να περιλαμβάνουν απώλεια όρεξης, μειωμένη όραση, μαλακά περιττώματα, και αυξημένη συχνότητα αφοδεύσεων. Οι υψηλές δόσεις μπορούν να προκαλέσουν τύφλωση, υπεραερισμό, γενική αδυναμία και αποσυντονισμό, υπερθερμία, σπασμούς, ταχυκαρδία και σε ακραίες περιπτώσεις, θάνατο.

Δεν έχει προσδιορισθεί κανένα αντίδοτο για την υπερδοσολογία ivermectin ή closantel. Η συμπτωματική θεραπεία πιθανόν να είναι ευεργετική.

Ασυμβατότητες:

Λόγω της απουσίας μελετών συμβατότητας, αυτό το κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν δεν πρέπει να αναμειγνύεται με άλλα κτηνιατρικά φαρμακευτικά προϊόντα.

Αποκλειστικά για κτηνιατρική χρήση.

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

Μην τρώτε, πίνετε ή καπνίζετε ενώ χειρίζεστε το προϊόν.

Αποφύγετε την άμεση επαφή του προϊόντος με το δέρμα. Σε περίπτωση επαφής με το δέρμα ξεπλύνετε αμέσως με καθαρό νερό.

Πλύνετε τα χέρια σας μετά τη χρήση.

Φροντίστε να αποφεύγετε την αυτο-ένεση. Η αυτο-ένεση λόγω απροσεξίας μπορεί να οδηγήσει σε τοπικό ερεθισμό ή / και πόνο στο σημείο της ένεσης

Σε περίπτωση που κατά λάθος κάνετε αυτοένεση, να αναζητήσετε αμέσως ιατρική βοήθεια και να επιδείξετε στον ιατρό το εσώκλειστο φύλλο οδηγιών χρήσεως φαρμακευτικού προϊόντος.

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

ΕΞΑΙΡΕΤΙΚΑ ΕΠΙΚΙΝΔΥΝΟ ΓΙΑ ΤΟΥΣ ΙΧΘΥΕΣ ΚΑΙ ΤΟΥΣ ΥΔΡΟΒΙΟΥΣ ΟΡΓΑΝΙΣΜΟΥΣ. Μην ρυπαίνετε επιφανειακά ύδατα ή τάφρους με το προϊόν ή τον χρησιμοποιημένο περιέκτη. Κάθε μη χρησιμοποιηθέν Κ.Φ.Π ή μη χρησιμοποιηθέντα υπολείμματα πρέπει να απορρίπτονται σύμφωνα με τις ισχύουσες απαιτήσεις.

14. ΗΜΕΡΟΜΗΝΙΑ ΤΗΣ ΤΕΛΕΥΤΑΙΑΣ ΕΓΚΡΙΣΗΣ ΤΟΥ ΦΥΛΛΟΥ ΟΔΗΓΙΩΝ ΧΡΗΣΕΩΣ

15. ΑΛΛΕΣ ΠΛΗΡΟΦΟΡΙΕΣ

ΤΡΟΠΟΣ ΔΡΑΣΗΣ

Η Ιβερμεκτίνη παραλύει και τελικά σκοτώνει τα παρασιτικά νηματώδη, αραχνοειδή και έντομα επιδρώντας στο νευρικό σύστημα αυτών των παρασίτων. Η Ιβερμεκτίνη ανήκει στην κατηγορία των αβερμεκτίνων των ανθελμινθικών με ενδο-εξωπαρασιτοκτόνο δράση. Ο μηχανισμός δράσης των αβερμεκτίνων είναι μοναδικός για αυτή την τάξη των αντιπαρασιτικών παραγόντων.

Το closantel είναι μέλος της τάξης των σαλικυλανιλιδών των ανθελμινθικών. Οι σαλικυλανίδες είναι ιοντοφόρα υδρογόνου (πρωτόνια) (αναφέρονται και ως αναστολείς της οξειδωτικής φωσφορυλίωσης).

Θεραπευτική αγωγή με το προϊόν σε τρηματώδη ηλικίας πέντε εβδομάδων και παραπάνω έχει δείξει ότι μειώνει την μετέπειτα αναπαραγωγική ικανότητα και την εναπόθεση των αυγών.

Φιαλίδια πολλαπλών δόσεων 100 ml / 250 ml / 500 ml.

Μπορεί να μην κυκλοφορούν όλες οι συσκευασίες

Τοπικός Αντιπρόσωπος Ελλάδας:

ΧΕΛΛΑΦΑΡΜ

1^ο χλμ. Λ. Παιανίας-Μαρκοπούλου

Τ.Θ. 100, 19002, Παιανία.

Τηλ: +30 2106800900

info@hellafarm.gr