

ΦΥΛΛΟ ΟΔΗΓΙΩΝ ΧΡΗΣΗΣ

ΦΥΛΛΟ ΟΔΗΓΙΩΝ ΧΡΗΣΗΣ:

Alpramil 5 mg/50 mg δισκία για σκύλους με σωματικό βάρος τουλάχιστον 0,5 kg
Alpramil 12,5 mg/125 mg δισκία για σκύλους με σωματικό βάρος τουλάχιστον 5 kg
Alpramil 20 mg/200 mg δισκία για σκύλους με σωματικό βάρος τουλάχιστον 8 kg

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

Κάτοχος της άδειας κυκλοφορίας και παρασκευαστής υπεύθυνος για την αποδέσμευση των παρτίδων:
Alfasan Nederland B.V.
Kuipersweg 9
3449 JA Woerden
Ολλανδία

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την αποδέσμευση των παρτίδων:
LelyPharma B.V.
Zuiveringsweg 42
8243 PZ Lelystad
Ολλανδία

2. ΟΝΟΜΑΣΙΑ ΤΟΥ ΚΤΗΝΙΑΤΡΙΚΟΥ ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΟΥ ΠΡΟΪΟΝΤΟΣ

Alpramil 5 mg/50 mg δισκία για σκύλους με σωματικό βάρος τουλάχιστον 0,5 kg
Alpramil 12,5 mg/125 mg δισκία για σκύλους με σωματικό βάρος τουλάχιστον 5 kg
Alpramil 20 mg/200 mg δισκία για σκύλους με σωματικό βάρος τουλάχιστον 8 kg
Οξίμη της μιλβεμυκίνης/πραζικουαντέλη

3. ΣΥΝΘΕΣΗ ΣΕ ΔΡΑΣΤΙΚΗ(ΕΣ) ΟΥΣΙΑ(ΕΣ) ΚΑΙ ΑΛΛΑ ΣΥΣΤΑΤΙΚΑ

Κάθε δισκίο 5 mg/50 mg περιέχει:

Δραστικές ουσίες:

Milbemycin oxime	5,0 mg
Praziquantel	50,0 mg

Ανοιχτό καφέ με καφέ κηλίδες, στρογγυλό και κυρτό δισκίο 11 mm, με σταυροειδή γραμμή θραύσης στη μία πλευρά. Τα δισκία μπορούν να διαιρεθούν σε δύο ή τέσσερα ίσα μέρη.

Κάθε δισκίο 12,5 mg/125 mg περιέχει:

Δραστικές ουσίες:

Milbemycin oxime	12,5 mg
Praziquantel	125,0 mg

Ανοιχτό καφέ με καφέ κηλίδες, στρογγυλό και κυρτό δισκίο 15 mm.

Κάθε δισκίο 20 mg/200 mg περιέχει:

Δραστικές ουσίες:

Milbemycin oxime	20,0 mg
Praziquantel	200,0 mg

Ανοιχτό καφέ με καφέ κηλίδες, στρογγυλό και κυρτό δισκίο 18 mm.

4. ΕΝΔΕΙΞΗ(ΕΙΣ)

Θεραπεία μικτών λοιμώξεων από ενήλικα κεστώδη και νηματώδη από τα ακόλουθα είδη, που είναι ευαίσθητα στην πραζικουαντέλη και τη οξίμη της μιλβεμκίνης:

- Κεστώδη:

Dipylidium caninum

Taenia spp.

Echinococcus spp.

Mesocestoides spp.

- Νηματώδη:

Ancylostoma caninum

Toxocara canis

Toxascaris leonina

Trichuris vulpis

Crenosoma vulpis (Μείωση του επιπέδου μόλυνσης)

Angiostrongylus vasorum (Μείωση του επιπέδου μόλυνσης από άωρα στάδια ενηλίκων (L5) και ενήλικα παράσιτα. Βλ. ειδικά προγράμματα θεραπείας και πρόληψης ασθενειών, στην παράγραφο «Δοσολογία για κάθε είδος, τρόπος και οδός(οί) χορήγησης»)

Thelazia callipaeda (βλ. Ειδικό πρόγραμμα θεραπείας στην παράγραφο «Δοσολογία για κάθε είδος, τρόπος και οδός(οί) χορήγησης»)

Το προϊόν μπορεί να χρησιμοποιηθεί επίσης για την πρόληψη της διροφιλαρίωσης (*Dirofilaria immitis*), εάν ενδείκνυται ταυτόχρονη θεραπεία κατά των κεστωδών.

5. ΑΝΤΕΝΔΕΙΞΕΙΣ

Δισκίο 5 mg/50 mg: Να μη χρησιμοποιείται σε σκύλους με σωματικό βάρος μικρότερο του 0,5 kg.

Δισκίο 12,5 mg/125 mg: Να μη χρησιμοποιείται σε σκύλους με σωματικό βάρος μικρότερο των 5 kg.

Δισκίο 20 mg/200 mg: Να μη χρησιμοποιείται σε σκύλους με σωματικό βάρος μικρότερο των 8 kg.

Να μη χρησιμοποιείται σε περιπτώσεις γνωστής υπερευαισθησίας στα δραστικά συστατικά ή σε κάποιο από τα έκδοχα.

Βλ. επίσης την παράγραφο Ειδικές προειδοποιήσεις (Ιδιαίτερες προφυλάξεις κατά τη χρήση σε ζώα).

6. ΑΝΕΠΙΘΥΜΗΤΕΣ ΕΝΕΡΓΕΙΕΣ

Σε πολύ σπάνιες περιπτώσεις, έχουν παρατηρηθεί σε σκύλους αντιδράσεις υπερευαισθησίας, συστηματικά συμπτώματα (όπως λήθαργος), νευρολογικά συμπτώματα (όπως μυϊκός τρόμος και αταξία) ή/και γαστρεντερικά συμπτώματα (όπως έμετος, διάρροια, ανορεξία και σιελόρροια), μετά τη χορήγηση του συνδυασμού οξίμης της μιλβεμκίνης και πραζικουαντέλης.

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 1.000 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 εσώκλειστο Φύλλο Οδηγιών Χρήσης ή αμφιβάλετε για την αποτελεσματικότητα του φαρμάκου, παρακαλείσθε να ενημερώσετε σχετικά τον κτηνίατρό σας.

Εναλλακτικά κάντε χρήση του εθνικού συστήματος αναφοράς:

Εθνικός Οργανισμός Φαρμάκων

Τηλ: 213 2040213

Email: vetpharmacovigilance@eof.gr

7. ΕΙΔΟΣ(Η) ΖΩΟΥ(ΩΝ)

Δισκίο 5 mg/50 mg: Σκύλοι με σωματικό βάρος τουλάχιστον 0,5 kg

Δισκίο 12,5 mg/125 mg: Σκύλοι με σωματικό βάρος τουλάχιστον 5 kg

Δισκίο 20 mg/200 mg: Σκύλοι με σωματικό βάρος τουλάχιστον 8 kg

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

Από του στόματος χρήση.

Ελάχιστη συνιστώμενη δόση: 0,5 mg οξίμης της μιλβεμυκίνης και 5 mg πραζικουαντέλης ανά kg σωματικού βάρους, εφάπαξ από το στόμα.

Το προϊόν θα πρέπει να χορηγείται με ή μετά από λήψη μικρής ποσότητας τροφής.

Τα ζώα θα πρέπει να ζυγίζονται, ώστε να διασφαλίζεται η ακριβής δοσολογία. Ανάλογα με το σωματικό βάρος του σκύλου και τη διαθεσιμότητα περιεκτικότητας δισκίων, πρακτικά παραδείγματα δοσολογίας είναι τα εξής:

Δισκίο 5 mg/50 mg:

Σωματικό βάρος (kg)	δισκίο 5 mg/50 mg	
0,5 – 2,5		¼ δισκίο
> 2,5 – 5		½ δισκίο
> 5 – 10		1 δισκίο
> 10 – 15		1½ δισκία

Δισκίο 12,5 mg/125 mg:

Σωματικό βάρος (kg)	δισκίο 12,5 mg/125 mg	
> 5 – 25		1 δισκίο
> 25 – 50		2 δισκία

Δισκίο 20 mg/200 mg:

Σωματικό βάρος (kg)	δισκίο 20 mg/200 mg	
> 8 – 40		1 δισκίο
> 40 – 80		2 δισκία

Σε περιπτώσεις όπου χρησιμοποιείται πρόληψη της διροφιλαρίωσης και ταυτόχρονα απαιτείται θεραπεία κατά της ταινίας, το προϊόν μπορεί να αντικαταστήσει το μονοδύναμο προϊόν για την πρόληψη της διροφιλαρίωσης.

Για τη θεραπεία των λοιμώξεων από *Angiostrongylus vasorum*, η οξίμη της μιλβεμυκίνης θα πρέπει να χορηγείται τέσσερις φορές σε εβδομαδιαία διαστήματα. Όπου ενδείκνυται ταυτόχρονη θεραπεία

κατά των κεστωδών, συνιστάται να πραγματοποιείται μία φορά η θεραπεία με το προϊόν και να συνεχίζεται με το μονοδύναμο προϊόν που περιέχει μόνο οξίμη της μιλβεμυκίνης, για τις υπόλοιπες τρεις εβδομαδιαίες θεραπείες.

Σε ενδημικές περιοχές, η χορήγηση του προϊόντος κάθε τέσσερις εβδομάδες θα αποτρέψει την αγγειοστρογγύλωση μειώνοντας το φορτίο των άωρων ενηλίκων (L5) και των ενηλίκων παρασίτων, όπου ενδείκνυται ταυτόχρονη θεραπεία κατά των κεστωδών.

Για τη θεραπεία από *Thelazia callipaeda*, η οξίμη της μιλβεμυκίνης θα πρέπει να χορηγείται σε 2 θεραπείες, με διαφορά επτά ημερών. Όπου ενδείκνυται ταυτόχρονη θεραπεία κατά των κεστωδών, το προϊόν μπορεί να αντικαταστήσει το μονοδύναμο προϊόν που περιέχει μόνο οξίμη της μιλβεμυκίνης.

9. ΟΔΗΓΙΕΣ ΓΙΑ ΤΗ ΣΩΣΤΗ ΧΟΡΗΓΗΣΗ

Τα δισκία 5 mg/50 mg μπορούν να διαιρεθούν σε δύο ή τέσσερα ίσα μέρη, ώστε να διασφαλιστεί η ακριβής δοσολογία. Τοποθετήστε το δισκίο σε μια επίπεδη επιφάνεια, με την χαραγμένη πλευρά του στραμμένη προς τα επάνω και την κυρτή (στρογγυλεμένη) πλευρά προς την επιφάνεια. Δύο μέρη: πιέστε προς τα κάτω με τους αντίχειρές σας και στις δύο πλευρές του δισκίου:



Τέσσερα μέρη: πιέστε προς τα κάτω με τον αντίχειρά σας στη μέση του δισκίου:



10. ΧΡΟΝΟΣ ΑΝΑΜΟΝΗΣ

Δεν εφαρμόζεται.

11. ΕΙΔΙΚΕΣ ΣΥΝΘΗΚΕΣ ΔΙΑΤΗΡΗΣΗΣ

Να φυλάσσεται σε θέση, την οποία δεν βλέπουν και δεν προσεγγίζουν τα παιδιά.

Δεν απαιτούνται ειδικές συνθήκες διατήρησης για αυτό το κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν.

Μη χρησιμοποιείτε αυτό το κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν μετά την ημερομηνία λήξης που αναφέρεται στο κουτί μετά τη «ΛΗΞΗ». Η ημερομηνία λήξης είναι η τελευταία ημέρα του μήνα που αναφέρεται.

Δισκίο 5 mg/50 mg: Διάρκεια ζωής των διαιρεμένων δισκίων μετά το πρώτο άνοιγμα της στοιχειώδους συσκευασίας: 7 ημέρες.

12. ΕΙΔΙΚΗ(ΕΣ) ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΗ(ΕΙΣ):

Ειδικές προειδοποιήσεις για κάθε είδος ζώου:

Η χρήση του προϊόντος θα πρέπει να ακολουθεί την εφαρμογή των κατάλληλων διαγνωστικών μέτρων για μικτές λοιμώξεις από νηματώδη και κεστώδη λαμβάνοντας υπόψη το ιστορικό και τα χαρακτηριστικά των ζώων (π.χ. ηλικία, κατάσταση υγείας), το περιβάλλον (π.χ. οικόσιτα σκυλιά, κυνηγετικά σκυλιά), τη διατροφή (π.χ. πρόσβαση σε ωμό κρέας), τη γεωγραφική θέση και τα ταξίδια. Η χορήγηση του προϊόντος σε σκύλους που κινδυνεύουν από μικτές επαναμολύνσεις ή από ειδικές

καταστάσεις κινδύνου (όπως κίνδυνοι ζωοανθρωπονόσων) θα πρέπει να αποφασίζεται από τον υπεύθυνο κτηνίατρο.

Προκειμένου να αναπτυχθεί ένα αποτελεσματικό πρόγραμμα παρασιτικού ελέγχου, θα πρέπει να λαμβάνονται υπόψη οι τοπικές επιδημιολογικές πληροφορίες και ο κίνδυνος έκθεσης του σκύλου, και συνιστάται η αναζήτηση επαγγελματικής συμβουλής.

Συνιστάται η ταυτόχρονη θεραπεία όλων των ζώων που ζουν στο ίδιο σπίτι.

Εάν επιβεβαιωθεί λοίμωξη από το κεστώδες *D. caninum*, ενδείκνυται ταυτόχρονη θεραπεία έναντι των ενδιάμεσων ξενιστών, όπως ψύλλοι και ψείρες, ώστε να αποφευχθεί ενδεχόμενη επαναμόλυνση. Μπορεί να αναπτυχθεί ανθεκτικότητα των παρασίτων σε οποιαδήποτε κατηγορία ανθελμινθικών, μετά τη συχνή και επαναλαμβανόμενη χρήση ανθελμινθικών της συγκεκριμένης κατηγορίας. Η περιττή χρήση αντιπαρασιτικών ή η χρήση που παρεκκλίνει από τις οδηγίες μπορεί να αυξήσει την πίεση επιλογής ανθεκτικότητας και να οδηγήσει σε μειωμένη αποτελεσματικότητα. Σε τρίτες χώρες (ΗΠΑ), έχει αναφερθεί ήδη ανθεκτικότητα του *Dipylidium caninum* στην πραζικουαντέλη καθώς και περιπτώσεις ανθεκτικότητας σε πολλαπλά φάρμακα του *Ancylostoma caninum* στην οξίμη της μιλβεμυκίνης.

Ιδιαίτερες προφυλάξεις κατά τη χρήση σε ζώα:

Μελέτες με οξίμη της μιλβεμυκίνης καταδεικνύουν ότι το περιθώριο ασφάλειας σε σκύλους φυλής Collie ή σε συγγενείς φυλές που φέρουν μεταλλαγμένο γονίδιο MDR1 (-/-) είναι χαμηλότερο σε σύγκριση με τον κανονικό πληθυσμό. Σε αυτούς τους σκύλους, η συνιστώμενη δόση θα πρέπει να τηρείται αυστηρά. Η ανοχή του κτηνιατρικού φαρμακευτικού προϊόντος σε νεαρά κουτάβια από αυτές τις φυλές δεν έχει διερευνηθεί. Τα κλινικά συμπτώματα σε αυτούς τους σκύλους είναι παρόμοια με εκείνα που παρατηρούνται στον γενικό πληθυσμό των σκύλων (βλ. Ανεπιθύμητες ενέργειες).

Η θεραπεία των σκύλων με μεγάλο αριθμό μικροφιλαριών στο αίμα μπορεί μερικές φορές να οδηγήσει στην εμφάνιση αντιδράσεων υπερευαισθησίας, όπως ωχρότητα των βλεννογόνων, έμετος, μυϊκός τρόμος, δύσπνοια ή υπέρμετρη σιελορροια. Αυτές οι αντιδράσεις σχετίζονται με την απελευθέρωση πρωτεϊνών από τις νεκρές ή θνήσκουσες μικροφιλάρια και δεν είναι άμεση τοξική επίδραση του προϊόντος. Ως εκ τούτου, δεν συνιστάται η χρήση σε σκύλους που πάσχουν από μικροφιλαριαιμία.

Σε περιοχές επικίνδυνες για διροφιλάρια, ή στην περίπτωση που είναι γνωστό ότι ένας σκύλος ταξιδεύει προς και από περιοχές επικίνδυνες για διροφιλάρια, πριν από τη χρήση του κτηνιατρικού φαρμακευτικού προϊόντος, συνιστάται η συμβουλή του κτηνιάτρου ώστε να αποκλειστεί η παρουσία οποιασδήποτε ταυτόχρονης μόλυνσης από *Dirofilaria immitis*. Στην περίπτωση θετικής διάγνωσης, ενδείκνυται η θεραπεία με ενηλικοκτόνο πριν τη χορήγηση του κτηνιατρικού φαρμακευτικού προϊόντος.

Δεν έχουν διεξαχθεί μελέτες σε σοβαρά εξασθενημένους σκύλους ή σε σκύλους με σοβαρή διαταραχή νεφρικής ή ηπατικής λειτουργίας. Η χρήση του προϊόντος δεν συνιστάται σε αυτά τα ζώα εκτός εάν γίνεται σύμφωνα με την εκτίμηση οφέλους/κινδύνου από τον υπεύθυνο κτηνίατρο.

Σε σκύλους ηλικίας μικρότερης των 4 εβδομάδων, η μόλυνση από ταινία είναι ασυνήθης. Η θεραπεία ζώων ηλικίας μικρότερης των 4 εβδομάδων με ένα συνδυασμένο προϊόν μπορεί συνεπώς να μην είναι απαραίτητη.

Καθώς τα δισκία είναι αρωματισμένα, θα πρέπει να φυλάσσονται σε ασφαλές μέρος μακριά από τα ζώα.

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

Η κατάποση αυτού του κτηνιατρικού φαρμακευτικού προϊόντος μπορεί να είναι επιβλαβής, ειδικά για τα παιδιά.

Αποφύγετε την κατά λάθος κατάποση.

Τυχόν αχρησιμοποίητα μέρη δισκίου των δισκίων 5 mg/50 mg θα πρέπει να απορρίπτονται ή να επιστρέφονται στην ανοιχτή συσκευασία blister, να τοποθετούνται ξανά στην εξωτερική συσκευασία

και να χρησιμοποιούνται στην επόμενη χορήγηση. Το προϊόν θα πρέπει να φυλάσσεται σε ασφαλές μέρος.

Σε περίπτωση κατά λάθος κατάποσης, αναζητήστε αμέσως ιατρική συμβουλή και δείξτε στον ιατρό το φύλλο οδηγιών χρήσης ή την ετικέτα.

Να πλένετε τα χέρια μετά τη χρήση.

Άλλες προφυλάξεις:

Η εχινοκοκκίαση αποτελεί κίνδυνο για τους ανθρώπους. Επειδή η εχινοκοκκίαση αποτελεί νόσημα υποχρεωτικής δήλωσης στον Παγκόσμιο Οργανισμό για την Υγεία των Ζώων (ΟΙΕ), πρέπει να λαμβάνονται από τις σχετικές αρμόδιες αρχές ειδικές κατευθυντήριες οδηγίες για τη θεραπεία και την παρακολούθηση της νόσου και για την προστασία των ανθρώπων.

Κύηση και γαλουχία:

Το προϊόν μπορεί να χρησιμοποιηθεί σε σκύλους αναπαραγωγής συμπεριλαμβανομένων των θηλυκών που βρίσκονται σε κατάσταση εγκυμοσύνης και θηλασμού.

Αλληλεπιδράσεις με άλλα φαρμακευτικά προϊόντα και άλλες μορφές αλληλεπίδρασης:

Η ταυτόχρονη χρήση του προϊόντος με σελαμεκτίνη είναι καλά ανεκτή. Δεν παρατηρήθηκαν αλληλεπιδράσεις όταν η συνιστώμενη δόση της μακροκυκλικής λακτόνης σελαμεκτίνης χορηγήθηκε κατά τη διάρκεια θεραπείας με το προϊόν στη συνιστώμενη δόση. Λόγω έλλειψης επιπλέον μελετών, θα πρέπει να δίνεται προσοχή στην περίπτωση ταυτόχρονης χρήσης του προϊόντος με άλλες μακροκυκλικές λακτόνες. Επίσης, δεν έχουν διεξαχθεί τέτοιες μελέτες σε ζώα αναπαραγωγής.

Υπερδοσολογία (συμπτώματα, μέτρα αντιμετώπισης, αντίδοτα):

Δεν έχουν παρατηρηθεί άλλα συμπτώματα εκτός από αυτά που παρατηρήθηκαν στη συνιστώμενη δόση (βλ. Ανεπιθύμητες ενέργειες).

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

Τα φάρμακα δεν πρέπει να απορρίπτονται μέσω των λυμάτων ή των οικιακών αποβλήτων. Το προϊόν δεν θα πρέπει να εισέλθει σε υδάτινα ρεύματα, καθώς αυτό μπορεί να είναι επικίνδυνο για τα ψάρια και άλλους υδρόβιους οργανισμούς.

Συμβουλευθείτε τον κτηνίατρο ή τον φαρμακοποιό σας για τον τρόπο απόρριψης των χρησιμοποιηθέντων φαρμάκων. Τα μέτρα αυτά αποσκοπούν στην προστασία του περιβάλλοντος.

14. ΗΜΕΡΟΜΗΝΙΑ ΤΗΣ ΤΕΛΕΥΤΑΙΑΣ ΕΓΚΡΙΣΗΣ ΤΟΥ ΦΥΛΛΟΥ ΟΔΗΓΙΩΝ ΧΡΗΣΕΩΣ

03/2022

15. ΑΛΛΕΣ ΠΛΗΡΟΦΟΡΙΕΣ

ΟΡΑ/Αλουμίνιο/PVC - Blister αλουμινίου που περιέχουν 1, 2 ή 4 δισκία.

Κουτί που περιέχει 1 συσκευασία blister με 1 δισκίο.

Κουτί που περιέχει 1 συσκευασία blister με 2 δισκία.

Κουτί που περιέχει 1 συσκευασία blister με 4 δισκία.

Κουτί που περιέχει 10 συσκευασίες blister με 1 δισκίο.

Κουτί που περιέχει 10 συσκευασίες blister με 2 δισκία.

Κουτί που περιέχει 10 συσκευασίες blister με 4 δισκία.

Κουτί που περιέχει 25 συσκευασίες blister με 1 δισκίο.

Κουτί που περιέχει 25 συσκευασίες blister με 2 δισκία.

Κουτί που περιέχει 25 συσκευασίες blister με 4 δισκία.

Μπορεί να μην κυκλοφορούν όλες οι συσκευασίες.