

ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ Ι

ΠΕΡΙΛΗΨΗ ΤΩΝ ΧΑΡΑΚΤΗΡΙΣΤΙΚΩΝ ΤΟΥ ΠΡΟΪΟΝΤΟΣ

1. ΟΝΟΜΑΣΙΑ ΤΟΥ ΚΤΗΝΙΑΤΡΙΚΟΥ ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΟΥ ΠΡΟΪΟΝΤΟΣ

ICTHIOVAC-PD PASTEURELLOSIS DORADA ,Πυκνό διάλυμα εναιωρήματος για παρασκευή εναιωρήματος προς εμβάπτιση για τσιπούρα.

2. ΠΟΙΟΤΙΚΗ ΚΑΙ ΠΟΣΟΤΙΚΗ ΣΥΝΘΕΣΗ

Κάθε δόση περιέχει:

Δραστικό συστατικό:

Αδρανοποιημένο *Photobacterium damselaе* subsp. *piscicida** RPS** ≥ 60%

* Στέλεχος DI 21 και It-1

** RPS: Σχετικό ποσοστό επιβίωσης έπειτα από ενδοπεριτοναϊκή μόλυνση σε τσιπούρα.

Έκδοχα:

Ποιοτική σύνθεση εκδόχων και άλλων συστατικών
Heart infusion
Sodium chloride
Water, highly purified

Κίτρινο-καστανόχρουν εναιώρημα.

3. ΚΛΙΝΙΚΕΣ ΠΛΗΡΟΦΟΡΙΕΣ

3.1 Είδη ζώων

Τσιπούρα (*Sparus aurata*).

3.2 Θεραπευτικές ενδείξεις για κάθε είδος ζώου

Για την ενεργητική ανοσοποίηση τσιπούρας προκειμένου να ελαττωθεί η θνησιμότητα που προκαλείται από λοιμωξή με το *Photobacterium damselaе*, subsp. *piscicida* (παστεριδίαση).

Εγκατάσταση ανοσίας: 28 ημέρες από τον εμβολιασμό (20-23°C).

Διάρκεια ανοσίας: 5 μήνες από τον εμβολιασμό.

3.3 Αντενδείξεις

Καμία

3.4 Ειδικές προειδοποιήσεις

- Είναι απαραίτητη η διατήρηση καλού αερισμού κατά τη διάρκεια της διαδικασίας εμβολιασμού, καθώς και η παρακολούθηση του επιπέδου οξυγόνου στο διάλυμα εμβολιασμού.
- Τα ψάρια δεν θα πρέπει να υφίστανται στρες για 48 ώρες πριν από τον εμβολιασμό και για 15 ημέρες μετά τον εμβολιασμό.
- Η θερμοκρασία του νερού για τον εμβολιασμό θα πρέπει να διατηρείται στο ίδιο ή σε ελαφρώς χαμηλότερο επίπεδο από το βέλτιστο για την ανάπτυξη της τσιπούρας .
- Να εμβολιάζονται μόνο υγιή ζώα.

3.5 Ιδιαίτερες προφυλάξεις κατά τη χρήση

Ιδιαίτερες προφυλάξεις για την ασφαλή χρήση στα είδη ζώων:

Δεν ισχύει.

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

Δεν ισχύει.

Ιδιαίτερες προφυλάξεις για την προστασία του περιβάλλοντος:

Δεν ισχύει.

3.6 Ανεπιθύμητα συμβάντα

Κανένα γνωστό.

Η αναφορά ανεπιθύμητων συμβάντων είναι σημαντική. Επιτρέπει τη συνεχή παρακολούθηση της ασφάλειας ενός κτηνιατρικού φαρμακευτικού προϊόντος. Οι αναφορές πρέπει να αποστέλλονται, κατά προτίμηση μέσω κτηνιάτρου, είτε στον κάτοχο της άδειας κυκλοφορίας ή στον τοπικό αντιπρόσωπο του είτε στην εθνική αρμόδια αρχή μέσω του εθνικού συστήματος αναφοράς. Ανατρέξτε στην ενότητα "Στοιχεία επικοινωνίας" του φύλλου οδηγιών χρήσης.

3.7 Χρήση κατά την κύηση, τη γαλουχία ή την φωτοκία

Γονιμότητα:

Να μη χρησιμοποιηθεί σε ζώα αναπαραγωγής.

3.8 Αλληλεπίδραση με άλλα φαρμακευτικά προϊόντα και άλλες μορφές αλληλεπίδρασης

Δεν υπάρχουν πληροφορίες σχετικά με την ασφάλεια και την αποτελεσματικότητα από την χρήση του εν λόγω εμβολίου με οποιοδήποτε άλλο κτηνιατρικό φάρμακο. Η απόφαση για τη χορήγηση του εν λόγω εμβολίου πριν από ή μετά τη χορήγηση οποιουδήποτε άλλου κτηνιατρικού φαρμάκου, πρέπει να λαμβάνεται κατά περίπτωση.

3.9 Οδοί χορήγησης και δοσολογία

Το εμβόλιο χορηγείται με εμβάπτιση των ψαριών έπειτα από αραίωση σε θαλασσινό νερό.

Παρασκευάστε ένα εναιώρημα εμβάπτισης αραιώνοντας το εμβόλιο σε νερό σε αναλογία 1:10 (εμβόλιο:νερό) ή 1:500 (εμβόλιο:νερό) ανάλογα με το αν πρόκειται για εμβολιασμό μέσω εμβάπτισης ή μέσω λουτρού αντίστοιχα και μην υπερβείτε τα 100 kg ψαριών ανά λίτρο εμβολίου.

Εμβολιασμός μέσω εμβάπτισης: εισαγάγετε τα ψάρια στο εναιώρημα εμβάπτισης (αραίωση 1:10) σε λουτρό διάρκειας 60 δευτερολέπτων. Μην υπερβείτε την ποσότητα 0,5 kg ψαριών ανά λίτρο εναιωρήματος εμβάπτισης. Απορρίψτε το εναιώρημα εμβάπτισης έπειτα από 20 εμβαπτίσεις.

Εμβολιασμός μέσω λουτρού: προσθέστε το εμβόλιο στη δεξαμενή καλλιέργειας ακολουθώντας τον παράγοντα αραίωσης 1:500 (εμβόλιο:νερό). Προηγουμένως, η στάθμη του νερού θα έχει μειωθεί στο ελάχιστο. Η περίοδος εμβολιασμού θα διαρκέσει μία ώρα. Μην υπερβείτε την αναλογία 100 kg ψαριών ανά 500 λίτρα εναιωρήματος εμβάπτισης. Στη συνέχεια, θα αποκατασταθεί ο αρχικός όγκος και η επανακυκλοφορία του νερού της δεξαμενής.

Συνιστώμενο πρόγραμμα εμβολιασμού: Εφ' άπαξ εμβολιασμός ψαριών με σωματικό βάρος από 1 έως 2 g.

3.10 Συμπτώματα υπερδοσολογίας (και κατά περίπτωση, μέτρα αντιμετώπισης και αντίδοτα)

Κανένα

- 3.11 Ειδικοί περιορισμοί χρήσης και ειδικές συνθήκες χρήσης, συμπεριλαμβανομένων περιορισμών στη χρήση αντιμικροβιακών και αντιπαρασιτικών κτηνιατρικών φαρμακευτικών προϊόντων προκειμένου να περιοριστεί ο κίνδυνος ανάπτυξης αντοχής**

Δεν ισχύει.

3.12 Χρόνοι αναμονής

Μηδέν βαθμοημέρες.

4. ΑΝΟΣΟΛΟΓΙΚΕΣ ΠΛΗΡΟΦΟΡΙΕΣ

4.1 Κωδικός ATCvet: QI10X

Για τη διέγερση ενεργητικής ανοσίας κατά του *Photobacterium damselaе, subsp. piscicida* στη τσιπούρα.

5. ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΑ ΣΤΟΙΧΕΙΑ

5.1 Κύριες ασυμβατότητες

Να μην αναμειγνύεται με άλλο κτηνιατρικό φάρμακο.

5.2 Διάρκεια ζωής

Διάρκεια ζωής του κτηνιατρικού φαρμακευτικού προϊόντος σύμφωνα με τη συσκευασία πώλησης: 2 έτη

Διάρκεια ζωής μετά το πρώτο άνοιγμα της στοιχειώδους συσκευασίας: άμεση χρήση.

Διάρκεια ζωής μετά την αραίωση σύμφωνα με τις οδηγίες: άμεση χρήση.

5.3 Ιδιαίτερες προφυλάξεις κατά τη φύλαξη του προϊόντος

Φυλάσσετε και μεταφέρετε σε ψυγείο (2°C - 8°C).

Μην καταψύχετε.

Φυλάσσετε προστατευμένο από το φως.

5.4 Φύση και σύνθεση της στοιχειώδους συσκευασίας

Ο περιέκτης αποτελείται από πολυπροπυλένιο (PP), φιάλη των 1.000 ml, ελαστικά πώματα και επιπώματα από αλουμίνιο.

5.5 Ειδικές προφυλάξεις απόρριψης ενός μη χρησιμοποιηθέντος κτηνιατρικού φαρμακευτικού προϊόντος ή άλλων υλικών που προέρχονται από τη χρήση του προϊόντος, αν υπάρχουν

Τα φάρμακα δεν πρέπει να απορρίπτονται μέσω των λυμάτων ή των οικιακών αποβλήτων.

Χρησιμοποίήστε προγράμματα επιστροφής φαρμάκων για την απόρριψη μη χρησιμοποιηθέντων κτηνιατρικών φαρμακευτικών προϊόντων ή άλλων υλικών που προέρχονται από τη χρήση τους σύμφωνα με τις τοπικές απαιτήσεις και με τυχόν εθνικά συστήματα συλλογής που ισχύουν για τα σχετικά κτηνιατρικά φαρμακευτικά προϊόντα.

6. ΟΝΟΜΑ ΤΟΥ ΚΑΤΟΧΟΥ ΤΗΣ ΑΔΕΙΑΣ ΚΥΚΛΟΦΟΡΙΑΣ

LABORATORIOS HIPRA, S.A.

7. ΑΡΙΘΜΟΣ(ΟΙ) ΑΔΕΙΑΣ ΚΥΚΛΟΦΟΡΙΑΣ

Αριθμός Άδειας κυκλοφορίας στην Κύπρο: CY00964V

8. ΗΜΕΡΟΜΗΝΙΑ ΠΡΩΤΗΣ ΕΓΚΡΙΣΗΣ

10/11/2023

9. ΗΜΕΡΟΜΗΝΙΑ ΤΕΛΕΥΤΑΙΑΣ ΑΝΑΘΕΩΡΗΣΗΣ ΤΗΣ ΠΕΡΙΛΗΨΗΣ ΤΩΝ ΧΑΡΑΚΤΗΡΙΣΤΙΚΩΝ ΤΟΥ ΠΡΟΪΟΝΤΟΣ

10. ΤΑΞΙΝΟΜΗΣΗ ΤΩΝ ΚΤΗΝΙΑΤΡΙΚΩΝ ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΩΝ ΠΡΟΪΟΝΤΩΝ

Να χορηγείται μόνον με κτηνιατρική συνταγή.

Λεπτομερείς πληροφορίες για το εν λόγω κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν είναι διαθέσιμες στη βάση δεδομένων της ΕΕ για τα κτηνιατρικά προϊόντα (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ ΙΙ
ΕΠΙΣΗΜΑΝΣΗ ΚΑΙ ΦΥΛΛΟ ΟΔΗΓΙΩΝ ΧΡΗΣΗΣ

**ΠΛΗΡΟΦΟΡΙΕΣ ΠΟΥ ΠΡΕΠΕΙ ΝΑ ΑΝΑΓΡΑΦΟΝΤΑΙ ΣΤΗΝ ΕΞΩΤΕΡΙΚΗ ΣΥΣΚΕΥΑΣΙΑ
– ΣΥΝΔΥΑΣΜΕΝΗ ΕΠΙΣΗΜΑΝΣΗ ΚΑΙ ΦΥΛΟ ΟΔΗΓΙΩΝ ΧΡΗΣΗΣ**

1 000 ml

1. ΟΝΟΜΑΣΙΑ ΤΟΥ ΚΤΗΝΙΑΤΡΙΚΟΥ ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΟΥ ΠΡΟΪΟΝΤΟΣ

ICTHIOVAC-PD PASTEURELLOSIS DORADA Πυκνό διάλυμα εναιωρήματος για παρασκευή εναιωρήμάτος προς εμβάπτιση για τσιπούρα

2. ΣΥΝΘΕΣΗ

Κάθε δόση περιέχει:

Δραστικό συστατικό:

Αδρανοποιημένο *Photobacterium damselaе* subsp. *piscicida** RPS** ≥ 60%

* Στέλεχος DI 21 και It-1

** RPS: Σχετικό ποσοστό επιβίωσης έπειτα από ενδοπεριτοναϊκή μόλυνση σε τσιπούρα.

Κίτρινο- καστανόχρονη εναιώρημα.

3. ΣΥΣΚΕΥΑΣΙΑ

1 000 ml

4. ΕΙΔΗ ΖΩΩΝ

Τσιπούρα (*Sparus aurata*).

5. ΘΕΡΑΠΕΥΤΙΚΕΣ ΕΝΔΕΙΞΕΙΣ

Θεραπευτικές ενδείξεις

Για την ενεργητική ανοσοποίηση τσιπούρας προκειμένου να ελαττωθεί η θνησιμότητα που προκαλείται από λοίμωξη με το *Photobacterium damselaе*, subsp. *piscicida* (παστεριδίαση).

Εγκατάσταση ανοσίας: 28 ημέρες από τον εμβολιασμό (20-23°C).

Διάρκεια ανοσίας: 5 μήνες από τον εμβολιασμό.

6. ΑΝΤΕΝΔΕΙΞΕΙΣ

Αντενδείξεις

Καμία

7. ΕΙΔΙΚΕΣ ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΕΙΣ

Ειδικές προειδοποιήσεις

Ειδικές προειδοποιήσεις:

- Είναι απαραίτητη η διατήρηση καλού αερισμού κατά τη διάρκεια της διαδικασίας εμβολιασμού, καθώς και η παρακολούθηση του επιπέδου οξυγόνου στο διάλυμα εμβολιασμού.

- Τα ψάρια δεν θα πρέπει να υφίστανται στρες για 48 ώρες πριν από τον εμβολιασμό και για 15 ημέρες μετά τον εμβολιασμό.
- Η θερμοκρασία του νερού για τον εμβολιασμό θα πρέπει να διατηρείται στο ίδιο ότι σε ελαφρώς χαμηλότερο επίπεδο από το βέλτιστο για την ανάπτυξη της τσιπούρας.
- Να εμβολιάζονται μόνο υγιή ζώα.

Γονιμότητα:

Να μη χρησιμοποιηθεί σε ζώα αναπαραγωγής.

Αλληλεπιδράσεις με άλλα φαρμακευτικά προϊόντα και άλλες μορφές αλληλεπίδρασης:

Δεν υπάρχουν πληροφορίες σχετικά με την ασφάλεια και την αποτελεσματικότητα από την χρήση του εν λόγω εμβολίου με οποιοδήποτε άλλο κτηνιατρικό φάρμακο. Η απόφαση για τη χορήγηση του εν λόγω εμβολίου πριν από ή μετά τη χορήγηση οποιουδήποτε άλλου κτηνιατρικού φαρμάκου, πρέπει να λαμβάνεται κατά περίπτωση.

Κύριες ασυμβατότητες:

Να μην αναμειγνύεται με άλλο κτηνιατρικό φάρμακο.

8. ΑΝΕΠΙΘΥΜΗΤΕΣ ΕΝΕΡΓΕΙΕΣ

Ανεπιθύμητες ενέργειες

Κανένα γνωστό

Η αναφορά ανεπιθύμητων συμβάντων είναι σημαντική. Επιτρέπει τη συνεχή παρακολούθηση της ασφάλειας ενός κτηνιατρικού φαρμακευτικού προϊόντος. Εάν παρατηρήσετε οποιαδήποτε ανεπιθύμητη ενέργεια, ακόμα και αν δεν αναφέρεται στην παρούσα επισήμανση ή αμφιβάλλετε για την αποτελεσματικότητα του φαρμάκου, παρακαλείσθε να επικοινωνήσετε, καταρχάς, με τον κτηνιατρό σας. Μπορείτε επίσης να αναφέρετε οποιαδήποτε ανεπιθύμητα συμβάντα στον κάτοχο αδείας κυκλοφορίας τοπικό αντιπρόσωπο του κατόχου της άδειας κυκλοφορίας χρησιμοποιώντας τα στοιχεία επικοινωνίας που θα βρείτε στην παρούσα επισήμανση, ή μέσω του εθνικού σας συστήματος αναφοράς.

9. ΔΟΣΟΛΟΓΙΑ ΓΙΑ ΚΑΘΕ ΕΙΔΟΣ, ΟΔΟΙ ΚΑΙ ΤΡΟΠΟΣ ΧΟΡΗΓΗΣΗΣ

Δοσολογία για κάθε είδος, οδοί και τρόπος χορήγησης

Το εμβόλιο χορηγείται με εμβάπτιση των ψαριών έπειτα από αραίωση σε θαλασσινό νερό.

Παρασκευάστε ένα εναιώρημα εμβάπτισης αραιώνοντας το εμβόλιο σε νερό σε αναλογία 1:10 (εμβόλιο:νερό) ή 1:500 (εμβόλιο:νερό) ανάλογα με το αν πρόκειται για εμβολιασμό μέσω εμβάπτισης ή μέσω λουτρού αντίστοιχα και μην υπερβείτε τα 100 kg ψαριών ανά λίτρο εμβολίου.

Εμβολιασμός μέσω εμβάπτισης: εισαγάγετε τα ψάρια στο εναιώρημα εμβάπτισης (αραίωση 1:10) σε λουτρό διάρκειας 60 δευτερολέπτων. Μην υπερβείτε την ποσότητα 0,5 kg ψαριών ανά λίτρο εναιώρηματος εμβάπτισης. Απορρίψτε το εναιώρημα εμβάπτισης έπειτα από 20 εμβαπτίσεις.

Εμβολιασμός μέσω λουτρού: προσθέστε το εμβόλιο στη δεξαμενή καλλιέργειας ακολουθώντας τον παράγοντα αραίωσης 1:500 (εμβόλιο:νερό). Προηγουμένως, η στάθμη του νερού θα έχει μειωθεί στο ελάχιστο. Η περίοδος εμβολιασμού θα διαρκέσει μία ώρα. Μην υπερβείτε την αναλογία 100 kg ψαριών

ανά 500 λίτρα εναιωρήματος εμβάπτισης. Στη συνέχεια, θα αποκατασταθεί ο αρχικός όγκος και η επανακυκλοφορία του νερού της δεξαμενής.

Συνιστώμενο πρόγραμμα εμβολιασμού: Ένας μόνο εμβολιασμός ψαριών με σωματικό βάρος από 1 έως 2 g.

10. ΟΔΗΓΙΕΣ ΓΙΑ ΤΗ ΣΩΣΤΗ ΧΟΡΗΓΗΣΗ

Οδηγίες για τη σωστή χορήγηση

11. ΧΡΟΝΟΙ ΑΝΑΜΟΝΗΣ

Χρόνοι αναμονής

Μηδέν βαθμοημέρες.

12. ΙΔΙΑΙΤΕΡΕΣ ΠΡΟΦΥΛΑΞΕΙΣ ΚΑΤΑ ΤΗ ΦΥΛΑΞΗ ΤΟΥ ΠΡΟΪΟΝΤΟΣ

Ιδιαίτερες προφυλάξεις κατά τη φύλαξη του προϊόντος

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

Φυλάσσετε και μεταφέρετε σε ψυγείο (2°C - 8°C).

Μην καταψύχετε.

Φυλάσσετε προστατευμένο από το φως.

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

13. ΕΙΔΙΚΕΣ ΠΡΟΦΥΛΑΞΕΙΣ ΑΠΟΡΡΙΨΗΣ

Ειδικές προφυλάξεις απόρριψης

Τα φάρμακα δεν πρέπει να απορρίπτονται μέσω των λυμάτων ή των οικιακών αποβλήτων.

Χρησιμοποιήστε προγράμματα επιστροφής φαρμάκων για την απόρριψη μη χρησιμοποιηθέντων κτηνιατρικών φαρμακευτικών προϊόντων ή άλλων υλικών που προέρχονται από τη χρήση τους σύμφωνα με τις τοπικές απαιτήσεις και με τυχόν εθνικά συστήματα συλλογής που ισχύουν για τα σχετικά κτηνιατρικά φαρμακευτικά προϊόντα.

Συμβουλευθείτε τον κτηνίατρό σας για τον τρόπο απόρριψης των χρησιμοποιηθέντων φαρμάκων.

14. ΤΑΞΙΝΟΜΗΣΗ ΤΩΝ ΚΤΗΝΙΑΤΡΙΚΩΝ ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΩΝ ΠΡΟΪΟΝΤΩΝ

Ταξινόμηση των κτηνιατρικών φαρμακευτικών προϊόντων

Να χορηγείται μόνον με κτηνιατρική συνταγή.

15. ΑΡΙΘΜΟΣ(ΟΙ) ΑΔΕΙΑΣ ΚΥΚΛΟΦΟΡΙΑΣ ΚΑΙ ΣΥΣΚΕΥΑΣΙΕΣ

Συσκευασίες 1 000 ml

Αριθμός Άδειας κυκλοφορίας στην Κύπρο: CY00964V

16. ΗΜΕΡΟΜΗΝΙΑ ΤΗΣ ΤΕΛΕΥΤΑΙΑΣ ΕΓΚΡΙΣΗΣ ΤΗΣ ΣΥΝΔΥΑΣΜΕΝΗΣ ΕΠΙΣΗΜΑΝΣΗΣ ΚΑΙ ΦΥΛΛΟΥ ΟΔΗΓΙΩΝ ΧΡΗΣΗΣ

Ημερομηνία της τελευταίας έγκρισης της συνδυασμένης επισήμανσης και φύλλου οδηγιών χρήσης 08/11/2023

Λεπτομερείς πληροφορίες για το εν λόγω κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν είναι διαθέσιμες στη βάση δεδομένων της ΕΕ για τα κτηνιατρικά προϊόντα (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

17. ΣΤΟΙΧΕΙΑ ΕΠΙΚΟΙΝΩΝΙΑΣ

Στοιχεία επικοινωνίας

Κάτοχος της άδειας κυκλοφορίας παρασκευαστής υπεύθυνος για την αποδέσμευση των παρτίδων και στοιχεία επικοινωνίας για την αναφορά πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών:

LABORATORIOS HIPRA, S.A.

Avda. La Selva, 135

17170 Amer (Girona) SPAIN

Tel. +34 972 43 06 60

Για οποιαδήποτε πληροφορία σχετικά με το παρόν κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν, παρακαλείσθε να απευθυνθείτε στον τοπικό αντιπρόσωπο του κατόχου της άδειας κυκλοφορίας.

18. ΆΛΛΕΣ ΠΛΗΡΟΦΟΡΙΕΣ

Άλλες πληροφορίες

19. ΟΙ ΛΕΞΕΙΣ «ΑΠΟΚΛΕΙΣΤΙΚΑ ΓΙΑ ΚΤΗΝΙΑΤΡΙΚΗ ΧΡΗΣΗ»

Αποκλειστικά για κτηνιατρική χρήση.

20. ΗΜΕΡΟΜΗΝΙΑ ΛΗΞΗΣ

EXP {μήνας/έτος}

Διάρκεια ζωής μετά το πρώτο άνοιγμα της στοιχειώδους συσκευασίας: άμεση χρήση.

Διάρκεια ζωής μετά την αραίωση σύμφωνα με τις οδηγίες: άμεση χρήση.

21. ΑΡΙΘΜΟΣ ΠΑΡΤΙΔΑΣ

Παρτίδα {αριθμός}