

VETERINARINIO VAISTO APRAŠAS

1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

PROGRESSIS, injekcinė emulsija kiaulėms

2. KOKYBINĖ IR KIEKYBINĖ SUDĖTIS

Kiekvienoje vakcinos dozėje (2 ml) yra:

veikliosios medžiagos:

inaktyvinto P120 padermės kiaulių reprodukcijos ir kvėpavimo sindromo viruso

$\geq 2,5 \log_{10}$ IF* vienetų;

* IF vienatai – imunofluorescencinis antikūnų titras, gautas 2 kartus švirškštus kiaulėms, specifinėmis laboratorijos sąlygomis.

pagalbinių medžiagų:

aliejinio adjuvanto (kuriame yra hidrogeninto poliizobuteno kaip adjuvanto) iki vienos dozės (2 ml).

Išsamų pagalbinių medžiagų sąrašą žr. 6.1 p.

3. VAISTO FORMA

Balta, homogeninė injekcinė emulsija.

4. KLINIKINIAI DUOMENYS

4.1. Paskirties gyvūnų rūšis (-ys)

Kiaulės (paršavedės ir kiaulaitės).

4.2. Naudojimo indikacijos, nurodant paskirties gyvūnų rūšis

Paršavedėms ir kiaulaitėms, esančioms užkrėstoje aplinkoje, aktyviai imunizuoti, norint sumažinti kiaulių reprodukcijos ir kvėpavimo sindromo (KRKS) viruso (europinės padermės) sukiamą priešlaikinį paršiavimąsi ir vedamų negyvų paršelių skaičių.

4.3. Kontraindikacijos

Nėra.

4.4. Specialieji išpėjimai, naudojant atskirų rūšių paskirties gyvūnams

KRKS užkrėstoje bandoje virusinė infekcija yra heterogeninė ir bėgant laikui kinta. Esant tokiai situacijai, vakcinavimo programa padeda gerinti reprodukcijos rodiklius ir kartu su sanitarijos priemonėmis gali prisidėti prie ligos kontrolės.

Vakcinuoti galima tik sveikus gyvūnus.

4.5. Specialiosios naudojimo atsargumo priemonės

Specialiosios atsargumo priemonės, naudojant vaistą gyvūnams

Reikia laikytis įprastų elgesio su gyvūnais procedūrų.

Specialiosios atsargumo priemonės asmenims, naudojantiems vaistą gyvūnams

Naudotojui

Šiame veterinariniame vaiste yra mineralinio aliejaus. Atsitiktinai išvirkštus arba įsišvirkštus gali atsirasti stiprus skausmas ir tynis, ypač sušvirkštus į sąnarį ar pirštą, retais atvejais dėl to galima netekti piršto, jei laiku nesuteikiama skubi medicininė pagalba.

Atsitiktinai išvirkštus net ir nedidelį kiekį šio veterinarinio vaisto, būtina nedelsiant kreiptis medicininės pagalbos ir su savimi turėti informacinį lapelį.

Jei suteikus medicininę pagalbą skausmas trunka ilgiau kaip 12 val., reikia kreiptis pakartotinai.

Gydytojui

Šiame veterinariniame vaiste yra mineralinio aliejaus. Sušvirkštus net ir nedidelį kiekį šio veterinarinio vaisto, gali atsirasti didelis tynis, kuris gali, pvz., sukelti išeminę nekrozę ar net galima netekti piršto.

Būtina SKUBI kvalifikuota chirurginė pagalba, gali tekti įpjauti ir praplauti injekcijos vietą, ypač jei apimti piršto minkštumas ar sausgyslė.

4.6. Nepalankios reakcijos (dažnumas ir sunkumas)

Injekcijos vietoje gali atsirasti laikinas iki 3 cm skersmens tynis, kuris dažniausiai praeina greičiau nei per savaitę arba nedidelė vietinė reakcija (granuliuomos), kurie neturi poveikio sveikatingumui ir reprodukciniams gyvulių rodikliams. Didesnės reakcijos (iki 7 cm skersmens) kartais gali pasireikšti po pakartotinio vakcinavimo. Retai vakcinavimas gali sukelti anafilaksines reakcijas. Tokiu atveju reikia taikyti simptominių gydymą.

Nepalankių reakcijų dažnumas nustatytas vadovaujantis tokia konvencija:

- labai dažna (nepalanki (-ios) reakcija (-os) pasireiškė daugiau nei 1 iš 10 gydytų gyvūnų),
- dažna (daugiau nei 1, bet mažiau nei 10 iš 100 gydytų gyvūnų),
- nedažna (daugiau nei 1, bet mažiau nei 10 iš 1 000 gydytų gyvūnų),
- reta (daugiau nei 1, bet mažiau nei 10 iš 10 000 gydytų gyvūnų),
- labai reta (mažiau nei 1 iš 10 000 gydytų gyvūnų, skaičiuojant ir atskirus pranešimus).

4.7. Naudojimas vaikingumo, laktacijos ar kiaušinių dėjimo metu

Vaikingumas ir laktacija

Galima naudoti vaikingumo ir laktacijos metu.

4.8. Sąveika su kitais vaistais ir kitos sąveikos formos

Nenustatytas nepageidijamas poveikis imuninio atsako formavimuisi tuo pačiu metu, bet į skirtingas vietas naudojant kitas inaktyvintas vakcinas nuo parvovirozės, kiaulių gripo ir Aujeskio ligos. Nėra duomenų apie šios vakcinos saugumą ir veiksmingumą naudojant su kitu veterinariniu vaistu. Sprendimas naudoti šią vakciną prieš ar po bet kokio kito veterinarinio vaisto naudojimo turi būti priimtas kiekvienu atveju atskirai.

4.9. Dozės ir naudojimo būdas

Vieną dozę (2 ml) vakcinos reikia švirkšti giliai į kaklo raumenis už ausies pagal šią schemą:

Pirminis vakcinavimas:

Kiaulaitės reikia vakcinuoti du kartus kas 3–4 sav., likus 3 sav. iki kergimo.

Paršavedėms vakciną reikia švirkšti du kartus, kas 3–4 sav. (rekomenduojama per trumpą laiką vakcinuoti visas bandos paršavedes).

Revakcinavimas:

Po pirminio vakcinavimo kurso reikia švirkšti 1 dozę vakcinos 60–70-tą kiekvieno kito paršingumo dieną.

Taikyti įprastas aseptines procedūras. Rekomenduojama naudoti daugiadozį švirkštą.

4.10. Perdozavimas (simptomai, pirmosios pagalbos priemonės, priešnuodžiai), jei būtina

Naudojus dvigubą vakcinos dozę, nebuvo nustatyta jokie nepalankaus poveikio, išskyrus minėtus p. 4.6.

4.11. Išlauka

0 parų.

5. IMUNOLOGINĖS SAVYBĖS

Farmakoterapinė grupė: imunologiniai vaistai kiauliniams/inaktyvintos virusinės vakcinos/kiaulių reprodukcinio ir kvėpavimo sindromo (KRKS) virusas.
ATCvet kodas: QI09AA05.

Vakcinoje yra inaktyvintas kiaulių reprodukcijos ir kvėpavimo sindromo (KRKS) virusas aliejiniame adjuvante. Vakcina stimuliuoja imunitetą nuo KRKS virusų. Vakcinos veiksmingumas buvo įrodytas gamybinėmis sąlygomis lauko tyrimo metu. Nepaisant, kad apsauginis efektorių imunomechanizmas nebuvo įrodytas, vakcina sukelia specifinių anti-KRKS IF antikūnų formavimąsi vakcinuotiems gyvūnams.

6. FARMACINIAI DUOMENYS

6.1. Pagalbinių medžiagų sąrašas

Hidrogenintas poliizobutenas,
riebiosios polioksietileno rūgštys,
riebųjų alkoholių ir poliolių eteriai,
benzilo alkoholis,
trietanolaminas,
kalio chloridas,
natrio chloridas,
kalio dihidrogenfosfatas,
dinatrio fosfato dihidratas,
magnio chloridas,
kalcio chloridas,
injekcinis vanduo.

6.2. Pagrindiniai nesuderinamumai

Negalima maišyti su jokia kitu veterinariniu vaistu.

6.3. Tinkamumo laikas

Veterinarinio vaisto tinkamumo laikas, nepažeidus originalios pakuotės, – 18 mėn.
Tinkamumo laikas, atidarius pirminę pakuotę, – sunaudoti nedelsiant.

6.4. Specialieji laikymo nurodymai

Laikyti šaldytuve (2–8 °C).
Negalima užšaldyti.
Saugoti nuo šviesos.

6.5. Pirminės pakuotės pobūdis ir sudedamosios dalys

Pirminė pakuotė: I tipo stiklo buteliukai, MTPE buteliukai, užkimšti nitrilo elastomero kamšteliais ir apgaubti aliumininiais gaubteliais.

Tiekimos pakuotės dydžiai:

- Dėžutė su 1 5 dozių/10 ml stikliniu buteliuku.
- Dėžutė su 10 5 dozių/10 ml stiklinių buteliukų.
- Dėžutė su 1 10 dozių/20 ml stikliniu buteliuku.
- Dėžutė su 10 10 dozių/20 ml stiklinių buteliukų.
- Dėžutė su 1 25 dozių/50 ml stikliniu buteliuku.
- Dėžutė su 10 25 dozių/50 ml stiklinių buteliukų.
- Dėžutė su 1 50 dozių/100 ml MTPE buteliuku.
- Dėžutė su 10 50 dozių/100 ml MTPE buteliukų.

Gali būti tiekiamos ne visų dydžių pakuotės.

6.6. Specialiosios nesunaudoto veterinarinio vaisto ar su jo naudojimu susijusių atliekų naikinimo nuostatos

Nesunaudotas veterinarinis vaistas ar su juo susijusios atliekos turi būti sunaikintos pagal šalies reikalavimus.

7. REGISTRUOTOJAS

Ceva Santé Animale
10, av. de La Ballastière
33500 Libourne
PRANCŪZIJA

8. REGISTRACIJOS NUMERIS (-IAI)

LT/2/03/1548/001-008

9. REGISTRAVIMO / PERREGISTRAVIMO DATA

Registravimo data 2003-04-22.
Perregistravimo data 2008-04-22.

10. TEKSTO PERŽIŪROS DATA

2021-11-04

DRAUDIMAS PREKIAUTI, TIEKTI IR (ARBA) NAUDOTI

Nėra.

ŽENKLINIMAS

DUOMENYS, KURIE TURI BŪTI ANT ANTRINĖS PAKUOTĖS

1 x 10 ml, 1 x 20 ml, 1 x 50 ml, 1 x 100 ml
10 x 10 ml, 10 x 20 ml, 10 x 50 ml, 10 x 100 ml

1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

PROGRESSIS, injekcinė emulsija kiaulėms

2. VEIKLIOJI (-IOSIOS) MEDŽIAGA (-OS)

Kiekvienoje 2 ml vakcinės dozėje yra:

Inaktyvinto P120 padermės kiaulių reprodukcijos ir kvėpavimo sindromo (KRKS) viruso $\geq 2,5 \log_{10}$ IF* vienetų;

* IF vienetai – imunofluorescencinis antikūnų titras, gautas 2 kartus švirkštus kiaulėms, specifinėmis laboratorijos sąlygomis.

aliejinio adjuvanto (kuriame yra hidrogeninto poliizobuteno kaip adjuvanto) iki vienos dozės (2 ml).

3. VAISTO FORMA

Injekcinė emulsija.

4. PAKUOTĖS DYDIS

10 ml (5 dozės)
20 ml (10 dozių)
50 ml (25 dozės)
100 ml (50 dozių)
10 x 10 ml (5 dozės)
10 x 20 ml (10 dozių)
10 x 50 ml (25 dozės)
10 x 100 ml (50 dozių)

5. PASKIRTIES GYVŪNŲ RŪŠIS (-YS)

Kiaulės (paršavedės ir kiaulaitės).

6. INDIKACIJA (-OS)

Paršavedėms ir kiaulaitėms, esančioms užkrėstoje aplinkoje, aktyviai imunizuoti, norint sumažinti kiaulių reprodukcijos ir kvėpavimo sindromo (KRKS) viruso (europinės padermės) sukeltą priešlaikinį paršiavimąsi ir vedamų negyvų paršelių skaičių.

7. NAUDOJIMO BŪDAS (-AI) IR METODAS

Švirkšti į raumenis. Prieš naudojant sukratyti.
Prieš naudojant būtina perskaityti informacinį lapelį.

8. IŠLAUKA

Išlauka: 0 parų.

9. SPECIALIEJI ĮSPĖJIMAI, JEI REIKIA

Atsitiktinis išsvirkštimas yra pavojingas.

Prieš naudojant būtina perskaityti informacinį lapelį.

10. TINKAMUMO DATA

EXP {mėnuo/metai}

Atidarius sunaudoti nedelsiant.

11. SPECIALIOSIOS LAIKYMO SĄLYGOS

Laikyti šaldytuve.

Negalima užšaldyti.

Saugoti nuo šviesos.

**12. SPECIALIOSIOS NESUNAUDOTO VETERINARINIO VAISTO AR ATLIEKŲ
NAIKINIMO NUOSTATOS, JEI BŪTINA**

Prieš naudojant būtina perskaityti informacinį lapelį.

**13. NUORODA „TIK VETERINARINIAM NAUDOJIMUI“ IR TIEKIMO BEI
NAUDOJIMO SĄLYGOS AR APRIBOJIMAI, JEI TAIKYTINA**

Tik veterinariniam naudojimui.

Parduodama tik veterinarijos gydytojui.

14. NUORODA „SAUGOTI NUO VAIKŲ“

Saugoti nuo vaikų.

15. REGISTRUOTOJO PAVADINIMAS IR ADRESAS

Ceva Santé Animale
10, av. de La Ballastière
33500 Libourne
PRANCŪZIJA

16. REGISTRACIJOS NUMERIS (-IAI)

LT/2/03/1548/001 (1 x 5 dozės)

LT/2/03/1548/002 (1 x 25 dozės)

LT/2/03/1548/003 (10 x 5 dozės)
LT/2/03/1548/004 (10 x 25 dozės)
LT/2/03/1548/005 (1 x 10 dozių)
LT/2/03/1548/00 (10 x 10 dozių)
LT/2/03/1548/005 (1 x 50 dozių)
LT/2/03/1548/005 (10 x 50 dozių)

17. GAMINTOJO SERIJOS NUMERIS

Lot {numeris}

MINIMALŪS DUOMENYS, KURIE TURI BŪTI ANT MAŽŲ PIRMINIŲ PAKUOČIŲ

10 ml, 20 ml, 50 ml, 100 ml

1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

PROGRESSIS, injekcinė emulsija **kiaulėms**

2. VEIKLIOSIOS (-IŲJŲ) MEDŽIAGOS (-Ų) KIEKIS

Inaktyvintas P120 padermės kiaulių reprodukcijos ir kvėpavimo sindromo (KRKS) P120 padermės virusas $\geq 2,5 \log 10$ IF vienetų.

3. KIEKIS (SVORIS, TŪRIS AR DOZIŲ SKAIČIUS)

10 ml (5 dozės)
20 ml (10 dozių)
50 ml (25 dozės)
100 ml (50 dozių)

4. NAUDOJIMO BŪDAS (-AI)

i.m.

5. IŠLAUKA

Išlauka: 0 parų.

6. SERIJOS NUMERIS

Lot {numeris}

7. TINKAMUMO DATA

EXP {mėnuo/metai}
Atidarius sunaudoti nedelsiant.

8. NUORODA „TIK VETERINARINIAM NAUDOJIMUI“

Tik veterinariniam naudojimui.

INFORMACINIS LAPELIS
PROGRESSIS, injekcinė emulsija kiaulėms

1. REGISTRUOTOJO IR UŽ VAISTO SERIJOS IŠLEIDIMĄ EEE ŠALYSE ATSAKINGO GAMINTOJO, JEI JIE SKIRTINGI, PAVADINIMAS IR ADRESAS

Registruotojas

Ceva Santé Animale
10, av. de La Ballastière
33500 Libourne
PRANCŪZIJA

Gamintojas, atsakingas už vaisto serijos išleidimą

Ceva-Phylaxia Veterinary Biologicals Co.Ltd.
Szállás u. 5
Budapest, 1107
VENGRIJA

2. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

PROGRESSIS, injekcinė emulsija kiaulėms

3. VEIKLIOJI (-IOSIOS) IR KITOS MEDŽIAGOS

Kiekvienoje vakcinės dozėje (2 ml) yra:

inaktyvinto P120 padermės kiaulių reprodukcijos ir

kvėpavimo sindromo viruso

$\geq 2,5 \log_{10}$ IF* vienetų;

* IF vienetai – imunofluorescencinis antikūnų titras, gautas 2 kartus švirkštus kiaulėms, specifinėmis laboratorijos sąlygomis.

aliejinio adjuvanto (kuriame yra hidrogeninto poliizobuteno kaip adjuvanto) iki vienos dozės (2 ml).

4. INDIKACIJA (-OS)

Paršavedėms ir kiaulaitėms, esančioms užkrėstoje aplinkoje, aktyviai imunizuoti, norint sumažinti kiaulių reprodukcijos ir kvėpavimo sindromo (KRKS) viruso (europinės padermės) sukeltą priešlaikinį paršiavimąsi ir vedamų negyvų paršelių skaičių.

5. KONTRAINDIKACIJOS

Nėra.

6. NEPALANKIOS REAKCIJOS

Injekcijos vietoje gali atsirasti laikina iki 3 cm skersmens edema, kuri dažniausiai praeina greičiau nei per savaitę arba nedidelė vietinė reakcija (granuliuotos), kurie neturi poveikio sveikatingumui ir reprodukciniams gyvulių rodikliams. Didesnės reakcijos (iki 7 cm skersmens) kartais gali pasireikšti po pakartotinio vakcinavimo. Retai vakcinavimas gali sukelti anafilaksines reakcijas. Tokiu atveju reikia taikyti simptominių gydymą.

Nepalankių reakcijų dažnumas nustatytas vadovaujantis tokia konvencija:

- labai dažna (nepalankios reakcijos pasireiškė daugiau nei 1 iš 10 gydytų gyvūnų),
- dažna (daugiau nei 1, bet mažiau nei 10 iš 100 gydytų gyvūnų),

- nedažna (daugiau nei 1, bet mažiau nei 10 iš 1 000 gydytų gyvūnų),
- reta (daugiau nei 1, bet mažiau nei 10 iš 10 000 gydytų gyvūnų),
- labai reta (mažiau nei 1 iš 10 000 gydytų gyvūnų, skaičiuojant ir atskirus pranešimus).

Pastebėjus bet kokią šalutinį poveikį, net ir nepaminėtą šiame informaciniame lapelyje, arba manant, kad vaistas neveikė, būtina informuoti veterinarijos gydytoją.

7. PASKIRTIES GYVŪNŲ RŪŠIS (-YS)

Kiaulės (paršavedės ir kiaulaitės).

8. DOZĖS, NAUDOJIMO BŪDAS (-AI) IR METODAS KIEKVIENAI RŪŠIAI

Vieną dozę (2 ml) vakciną reikia švirkšti giliai į kaklo raumenis už ausies pagal šią schemą:

Pirminis vakcinavimas:

Kiaulaitės reikia vakcinuoti du kartus kas 3–4 sav., likus 3 sav. iki kergimo.

Paršavedėms vakciną reikia švirkšti du kartus, kas 3–4 sav. Rekomenduojama per trumpą laiką vakcinuoti visas ūkio paršavedes.

Revakcinavimas:

Po pirminio vakcinavimo kurso reikia švirkšti 1 dozę vakciną 60–70-tą kiekvieno kito paršingumo dieną.

9. NUORODOS DĖL TINKAMO NAUDOJIMO

Prieš naudojant sukratyti.

Taikyti įprastas aseptines procedūras.

Rekomenduojama naudoti daugiadozį švirkštą.

10. IŠLAUKA

0 parų.

11. SPECIALIEJI LAIKYMO NURODYMAI

Saugoti nuo vaikų.

Laikyti šaldytuve (2–8 °C).

Saugoti nuo šviesos.

Negalima užšaldyti.

Tinkamumo laikas, pirmą kartą atidarius talpyklę, – sunaudoti nedelsiant.

Šio veterinarinio vaisto negalima naudoti pasibaigus tinkamumo laikui, nurodytam ant etiketės.

12. SPECIALIEJI ĮSPĖJIMAI

Specialieji įspėjimai, naudojant atskirų rūšių paskirties gyvūnams

KRKS užkrėstoje bandoje virusinė infekcija yra heterogeninė ir bėgant laikui kinta. Esant tokiai situacijai, vakcinavimo programa padeda gerinti reprodukcijos rodiklius ir kartu su sanitarijos priemonėmis gali prisidėti prie ligos kontrolės.

Specialiosios atsargumo priemonės, naudojant vaistą gyvūnams

Vakcinuoti galima tik sveikus gyvūnus.

Reikia laikytis įprastų elgesio su gyvūnais procedūrų.

Specialiosios atsargumo priemonės asmenims, naudojantiems vaistą gyvūnams

Naudotojui:

Šiame veterinariniame vaiste yra mineralinio aliejaus. Atsitiktinai išvirkštus arba įsišvirkštus gali atsirasti stiprus skausmas ir tynis, ypač sušvirkštus į sąnarį ar pirštą, retais atvejais dėl to galima netekti piršto, jei laiku nesuteikiama skubi medicininė pagalba.

Atsitiktinai išvirkštus net ir nedidelį kiekį šio veterinarinio vaisto, būtina nedelsiant kreiptis medicininės pagalbos ir su savimi turėti informacinį lapelį.

Jei suteikus medicininę pagalbą skausmas trunka ilgiau kaip 12 val., reikia kreiptis pakartotinai.

Gydytojui:

Šiame veterinariniame vaiste yra mineralinio aliejaus. Sušvirkštus net ir nedidelį kiekį šio veterinarinio vaisto, gali atsirasti didelis tynis, kuris gali, pvz., sukelti išeminę nekrozę ar net galima netekti piršto.

Būtina SKUBI kvalifikuota chirurginė pagalba, gali tekti įpjauti ir praplauti injekcijos vietą, ypač jei apimti piršto minkštumas ar sausgyslė.

Vaikingumas ir laktacija

Galima naudoti vaikingumo ir laktacijos metu.

Sąveika su kitais vaistais ir kitos sąveikos formos

Nenustatytas nepageidijamas poveikis imuninio atsako formavimuisi tuo pačiu metu, bet į skirtingas vietas naudojant kitas inaktyvintas vakcinas nuo parvovirozės, kiaulių gripo ir Aujeskio ligos.

Nėra duomenų apie šios vakcinos saugumą ir veiksmingumą naudojant su kitu veterinariniu vaistu.

Sprendimas naudoti šią vakciną prieš ar po bet kokio kito veterinarinio vaisto naudojimo turi būti priimtas kiekvienu atveju atskirai.

Perdozavimas (simptomai, pirmosios pagalbos priemonės, priešnuodžiai)

Skyrus dvigubą vakcinos dozę, nebuvo nustatyta jokie nepalankaus poveikio, išskyrus minėtus skyriuje „Nepalankios reakcijos“.

Nesuderinamumai

Negalima maišyti su jokių kitų veterinariniu vaistu.

13. SPECIALIOSIOS NESUNAUDOTO VETERINARINIO VAISTO AR ATLIEKŲ NAIKINIMO NUOSTATOS

Veterinarijos gydytojas gali patarti, ką daryti su nereikalingais vaistais. Tai turėtų padėti saugoti aplinką.

14. INFORMACINIO LAPELIO PASKUTINIO PATVIRTINIMO DATA

2023-03-07

15. KITA INFORMACIJA

Tik veterinariniam naudojimui.
Parduodama tik veterinarijos gydytojui.

Vakcinoje yra inaktyvintas kiaulių reprodukcijos ir kvėpavimo sindromo (KRKS) virusas aliejiniame adjuvante. Vakcina stimuliuoja imunitetą nuo KRKS virusų. Vakcinos veiksmingumas buvo įrodytas gamybinėmis sąlygomis lauko tyrimo metu. Nepaisant, kad apsauginis efektorių imunomechanizmas nebuvo įrodytas, vakcina sukelia specifinių anti-KRKS IF antikūnų formavimąsi vakcinuotiems gyvūnams.

ATCvet kodas: QI09AA05.

Pakuotės dydžiai:

Kartoninė dėžutė su 1 arba 10 stiklinių buteliukų po 10 ml (5 dozės), 20 ml (10 dozių) ir 50 ml (25 dozės).

Kartoninė dėžutė su 1 arba 10 MTPE buteliukų po 100 ml (50 dozių).

Gali būti tiekiamos ne visų dydžių pakuotės.

Norint gauti informacijos apie šį veterinarinį vaistą, reikia susisiekti su registruotojo vietiniu atstovu.