

## **ANHANG I**

### **ZUSAMMENFASSUNG DER MERKMALE DES TIERARZNEIMITTELS**

## 1. BEZEICHNUNG DES TIERARZNEIMITTELS

Netvax Emulsion zur Injektion für Hühner

## 2. QUALITATIVE UND QUANTITATIVE ZUSAMMENSETZUNG

Eine Dosis (0,5 ml) enthält:

### Wirkstoffe

*Clostridium perfringens* Typ A Alpha-Toxoid

Mindestens 6,8 IE \*

### Adjuvans

Leichtes Mineralöl

0,31 ml

### Sonstige Bestandteile

Thiomersal

0,035-0,05 mg

\* Internationale Einheiten je ml Kaninchenserum, ermittelt mittels Hämolyse-Hemmtest

Eine vollständige Auflistung der sonstigen Bestandteile finden Sie unter Abschnitt 6.1.

## 3. DARREICHUNGSFORM

Emulsion zur Injektion  
Grauweiße ölige Emulsion

## 4. KLINISCHE ANGABEN

### 4.1 Zieltierart(en)

Hühner

### 4.2 Anwendungsgebiete unter Angabe der Zieltierart(en)

Zur aktiven Immunisierung von Hühnern während der Legeperiode, um deren Nachkommen passiv gegen nekrotisierende Enteritis zu immunisieren.

Zur Verminderung der Mortalität sowie der Häufigkeit und Schwere der Läsionen einer durch *Clostridium perfringens* Typ A induzierten nekrotisierenden Enteritis. Die Wirksamkeit wurde im Belastungsversuch bei Hühnern etwa 3 Wochen nach dem Schlupf nachgewiesen.

Passive Übertragung der Immunität:

Beginn: 6 Wochen nach der 2. Impfung

Dauer: 51 Wochen nach der 2. Impfung

### 4.3 Gegenanzeigen

Keine

### 4.4 Besondere Warnhinweise

Keine

#### **4.5 Besondere Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung**

Keine

#### **Besondere Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung bei Tieren**

Nicht zutreffend

#### **Besondere Vorsichtsmaßnahmen für den Anwender**

Für den Anwender:

Dieses Tierarzneimittel enthält Mineralöl. Eine versehentliche (Selbst-)Injektion kann zu starken Schmerzen und Schwellungen führen, insbesondere bei einer Injektion in ein Gelenk oder den Finger. In seltenen Fällen kann dies zum Verlust des betroffenen Fingers führen, wenn er nicht umgehend ärztlich versorgt wird.

Im Falle einer versehentlichen (Selbst-)Injektion ziehen Sie sofort einen Arzt zu Rate, selbst wenn nur geringe Mengen injiziert wurden, und zeigen Sie dem Arzt die Packungsbeilage.

Sollten die Schmerzen länger als 12 Stunden nach der ärztlichen Untersuchung andauern, ziehen Sie erneut einen Arzt zu Rate.

Für den Arzt:

Dieses Tierarzneimittel enthält Mineralöl. Eine versehentliche (Selbst-)Injektion selbst geringer Mengen dieses Impfstoffes kann starke Schwellungen verursachen, die unter Umständen zu ischämischen Nekrosen oder sogar dem Verlust eines Fingers führen können. Die Wunde soll UNVERZÜGLICH fachkundig chirurgisch versorgt werden. Dies kann eine frühzeitige Inzision und Spülung der Injektionsstelle erfordern, insbesondere wenn Weichteile oder Sehnen betroffen sind.

#### **4.6 Nebenwirkungen (Häufigkeit und Schwere)**

Nach intramuskulärer Impfung wurden keine systemischen Reaktionen auf die Impfung beobachtet. Die Impfung kann zu einer mittelgradigen Schwellung des Brustgewebes führen, die innerhalb von 30 Tagen wieder abgeklungen ist. Nach der zweiten Impfung kann eine solche Schwellung mindestens 35 Tage lang anhalten. Schwellungen traten sehr häufig auf.

#### **4.7 Anwendung während der Trächtigkeit, Laktation oder der Legeperiode**

Der Impfstoff kann bei Tieren während der Legeperiode und bei Zuchttieren sicher angewendet werden.

#### **4.8 Wechselwirkungen mit anderen Arzneimitteln und andere Wechselwirkungen**

Es liegen keine Informationen zur Unschädlichkeit und Wirksamkeit des Impfstoffes bei gleichzeitiger Anwendung eines anderen veterinärmedizinischen Produktes vor. Ob der Impfstoff vor oder nach Verabreichung eines anderen veterinärmedizinischen Produktes verwendet werden sollte, muss daher fallweise entschieden werden.

#### **4.9 Dosierung und Art der Anwendung**

Die Impfung der Hühner erfolgt in Form einer intramuskulären Injektion in den Brustmuskel.

Die erste Dosis in Höhe von 0,5 ml sollte in einem Lebensalter von 10 bis 14 Wochen verabreicht werden. Eine zweite Dosis zu 0,5 ml sollte vier bis 10 Wochen nach der ersten Impfung verabreicht werden. Diese zweite Dosis sollte spätestens 6 Wochen vor Legebeginn verabreicht werden.

Vor der Anwendung gut schütteln. Spritzen und Nadeln müssen vor dem Gebrauch steril sein. Die üblichen aseptischen Vorgehensweisen sind zu beachten.

#### **4.10 Überdosierung (Symptome, Notfallmaßnahmen, Gegenmittel), falls erforderlich**

Nach Anwendung einer doppelten Dosis können die Lokalreaktionen etwas ausgeprägter sein (siehe Abschnitt 4.6).

#### **4.11 Wartezeit(en)**

Null Tage

### **5. IMMUNOLOGISCHE EIGENSCHAFTEN**

Pharmakotherapeutische Gruppe: Immunologika für Vögel, ATC-Vet-Code: QI01AB08

Zur Ausbildung einer aktiven Immunität bei Hühnern, um deren Nachkommen passiv gegen nekrotisierende Enteritis durch *Clostridium perfringens* Typ A zu schützen.

### **6. PHARMAZEUTISCHE ANGABEN**

#### **6.1 Verzeichnis der sonstigen Bestandteile**

Leichtes Mineralöl  
Thiomersal  
Formaldehyd  
Sorbitanoleat  
Polysorbat 80  
Benzylalkohol  
Triethanolamin  
EDTA  
Natriumchlorid

#### **6.2 Inkompatibilitäten**

Nicht mit einem anderen Tierarzneimittel mischen.

#### **6.3 Dauer der Haltbarkeit**

Haltbarkeit des Tierarzneimittels im unversehrten Behältnis: 18 Monate  
Haltbarkeit nach erstmaligem Öffnen des Behältnisses: 8 Stunden.

#### **6.4 Besondere Lagerungshinweise**

Kühl lagern und transportieren (2°C - 8°C). Nicht einfrieren. Vor Licht schützen.

#### **6.5 Art und Beschaffenheit des Behältnisses**

Flexible Flasche aus Polyethylen hoher Dichte (HDPE) zu 500 ml, verschlossen mit einem Chlorbutyl-Gummistopfen und einer Aluminiumbördelkappe.

Packungsgrößen:

1 x 500 ml

6 x 500 ml

Es werden möglicherweise nicht alle Packungsgrößen in den Verkehr gebracht.

**6.6 Besondere Vorsichtsmaßnahmen für die Entsorgung nicht verwendeter Tierarzneimittel oder bei der Anwendung entstehender Abfälle**

Nicht verwendete Tierarzneimittel oder davon stammende Abfallmaterialien sind entsprechend den nationalen Vorschriften zu entsorgen.

**7. ZULASSUNGSINHABER**

Intervet International BV  
Wim de Körverstraat 35  
5831 AN Boxmeer  
Niederlande

**8. ZULASSUNGSNUMMER(N)**

EU/2/09/093/001

EU/2/09/093/002

**9. DATUM DER ERTEILUNG DER ERSTZULASSUNG / VERLÄNGERUNG DER ZULASSUNG**

16/04/2009

**10. STAND DER INFORMATION**

**VERBOT DES VERKAUFS, DER ABGABE UND/ODER DER ANWENDUNG**

Nicht zutreffend.

## **ANHANG II**

- A. HERSTELLER DES (DER) WIRKSTOFFS (WIRKSTOFFE)  
BIOLOGISCHEN URSPRUNGS UND INHABER DER  
HERSTELLUNGSERLAUBNIS, DER/DIE FÜR DIE CHARGENFREIGABE  
VERANTWORTLICH IST/SIND**
- B. BEDINGUNGEN ODER BESCHRÄNKUNGEN DER GENEHMIGUNG FÜR  
DAS INVERKEHRBRINGEN IN BEZUG AUF ABGABE UND ANWENDUNG**
- C. BEDINGUNGEN ODER BESCHRÄNKUNGEN DER GENEHMIGUNG FÜR  
DAS INVERKEHRBRINGEN FÜR EINE SICHERE UND WIRKSAME  
ANWENDUNG DES TIERARZNEIMITTELS**
- D. ANGABE DER RÜCKSTANDSHÖCHSTMENGEN (MRLs)**

**A. HERSTELLER DES (DER) WIRKSTOFFS (WIRKSTOFFE) BIOLOGISCHEN URSPRUNGS UND INHABER DER HERSTELLUNGSERLAUBNIS, DER/DIE FÜR DIE CHARGENFREIGABE VERANTWORTLICH IST/SIND**

Name und Anschrift des/der Hersteller(s) des (der) Wirkstoffs (Wirkstoffe) biologischen Ursprungs

Schering-Plough Animal Health  
33 Whakatiki Street  
Upper Hutt  
Neuseeland

Name und Anschrift des/der für die Chargenfreigabe verantwortlich(en) Hersteller(s)

S-P Veterinary Ltd  
Breakspear Road South  
Harefield  
Uxbridge  
UB9 6LS  
Vereinigtes Königreich

**B. BEDINGUNGEN ODER BESCHRÄNKUNGEN DER GENEHMIGUNG FÜR DAS INVERKEHRBRINGEN IN BEZUG AUF ABGABE UND ANWENDUNG**

Nur auf tierärztliche Verschreibung abzugeben.

**C. BEDINGUNGEN ODER BESCHRÄNKUNGEN DER GENEHMIGUNG FÜR DAS INVERKEHRBRINGEN FÜR EINE SICHERE UND WIRKSAME ANWENDUNG DES TIERARZNEIMITTELS**

Gemäß Artikel 71 der Richtlinie 2001/82/EG des Europäischen Parlaments und des Rates in der letztgültigen Fassung kann ein Mitgliedstaat die Einfuhr, den Verkauf, die Lieferung und/oder die Verwendung des Tierarzneimittels in seinem gesamten Hoheitsgebiet oder in Teilen davon untersagen, sofern erwiesen ist, dass

- a) die Verabreichung des Tierarzneimittels an Tiere die Durchführung eines nationalen Programms zur Diagnose, Kontrolle oder Tilgung von Tierkrankheiten stört oder Schwierigkeiten nach sich ziehen würde, wenn bescheinigt werden soll, dass lebende Tiere oder Lebensmittel oder sonstige Erzeugnisse, die von behandelten Tieren stammen, nicht verseucht sind;
- b) die Krankheit, gegen die das Tierarzneimittel Immunität erzeugen soll, grundsätzlich in dem fraglichen Gebiet nicht vorkommt..

**D. ANGABE DER RÜCKSTANDSHÖCHSTMENGEN (MRLs)**

| Pharmakologisch wirksame(r) Stoff(e) | Tierart(en)                                        | Sonstige Vorschriften                      |
|--------------------------------------|----------------------------------------------------|--------------------------------------------|
| Thiomersal                           | alle zur Lebensmittelerzeugung genutzten Tierarten | Anhang II der Verordnung (EWG) Nr. 2377/90 |
| EDTA                                 | alle zur Lebensmittelerzeugung genutzten Tierarten | Anhang II der Verordnung (EWG) Nr. 2377/90 |
| Formaldehyd                          | alle zur Lebensmittelerzeugung genutzten Tierarten | Anhang II der Verordnung (EWG) Nr. 2377/90 |
| Mineralöl                            | alle zur Lebensmittelerzeugung genutzten Tierarten | Anhang II der Verordnung (EWG) Nr. 2377/90 |
| Benzylalkohol                        | alle zur Lebensmittelerzeugung genutzten Tierarten | Anhang II der Verordnung (EWG) Nr. 2377/90 |

Triethanolamin (in Dosierungen bis zu 0,25 mg/kg KG) fällt nicht unter die Bestimmungen der Verordnung (EWG) Nr. 2377/90.

Arzneimittel nicht länger zugelassen

**ANHANG III**  
**KENNZEICHNUNG UND PACKUNGSBEILAGE**

Arzneimittel nicht länger zugelassen

#### **A. KENNZEICHNUNG**

## ANGABEN AUF DER ÄUSSEREN UMHÜLLUNG

Karton

### 1. BEZEICHNUNG DES TIERARZNEIMITTELS

Netvax  
Emulsion zur Injektion für Hühner

### 2. WIRKSTOFFE UND SONSTIGE BESTANDTEILE

Je Dosis zu 0,5 ml:

*Clostridium perfringens* Typ A Alpha-Toxoid:  $\geq 6,8$  IE\*

Leichtes Mineralöl: 0,31 ml

Thiomersal: 0,035-0,05 mg

\* Internationale Einheiten je ml Kaninchenserum, ermittelt mittels Hämolyse-Hemmtest

### 3. DARREICHUNGSFORM

### 4. PACKUNGSGRÖSSE(N)

1 x 500 ml

6 x 500 ml

### 5. ZIELTIERART(EN)

Für Hühner.

### 6. ANWENDUNGSGEBIET(E)

Impfstoff gegen nekrotisierende Enteritis

### 7. ART DER ANWENDUNG

Zur intramuskulären Anwendung.

Vor der Anwendung gut schütteln. Lesen Sie vor der Anwendung die Packungsbeilage.

### 8. WARTEZEIT

Wartezeit: Null Tage

**9. BESONDERE WARNHINWEISE, SOWEIT ERFORDERLICH**

Eine versehentliche Injektion ist gefährlich – lesen Sie vor der Anwendung die Packungsbeilage.

**10. VERFALLDATUM**

Verwendbar bis Monat/Jahr

Nach dem Anbrechen innerhalb von 8 Stunden verwenden.

**11. BESONDERE LAGERUNGSBEDINGUNGEN**

Gekühlt (2 °C – 8 °C) lagern und transportieren.

Nicht einfrieren.

Vor Licht schützen.

**12. BESONDERE VORSICHTSMAßNAHMEN FÜR DIE ENTSORGUNG VON NICHT VERWENDETEN ARZNEIMITTELN ODER VON ABFALLMATERIALIEN, SOFERN ERFORDERLICH**

Entsorgung: Lesen Sie die Packungsbeilage.

**13. VERMERK "FÜR TIERE" SOWIE BEDINGUNGEN ODER BESCHRÄNKUNGEN FÜR EINE SICHERE UND WIRKSAME ANWENDUNG DES TIERARZNEIMITTELS, sofern erforderlich**

Für Tiere.

Verschreibungspflichtig.

**14. KINDERWARNHINWEIS "AUSSER REICH- UND SICHTWEITE VON KINDERN AUFBEWAHREN"**

Arzneimittel unzugänglich für Kinder aufbewahren.

**15. NAME UND ANSCHRIFT DES ZULASSUNGSINHABERS**

Intervet International BV  
Wim de Körverstraat 35  
5831 AN Boxtmeer  
Niederlande

**16. ZULASSUNGSNUMMER(N)**

EU/2/09/093/001  
EU/2/09/093/002

|                                               |
|-----------------------------------------------|
| <b>17. CHARGENBEZEICHNUNG DES HERSTELLERS</b> |
|-----------------------------------------------|

Ch.-B. {Nummer}

Arzneimittel nicht länger zugelassen

## MINDESTANGABEN AUF KLEINEN BEHÄLTNISSEN

Etikett

### 1. BEZEICHNUNG DES TIERARZNEIMITTELS

Netvax  
Emulsion zur Injektion für Hühner

### 2. WIRKSTOFF(E) UND SONSTIGE BESTANDTEILE

Je Dosis zu 0,5 ml:

*Clostridium perfringens* Typ A Alpha-Toxoid:  $\geq 6,8$  IE\*

Leichtes Mineralöl: 0,31 ml

Thiomersal: 0,035-0,05 mg

\* Internationale Einheiten je ml Kaninchenserum, ermittelt mittels Hämolyse-Hemmtest

### 3. DARREICHUNGSFORM

### 4. PACKUNGSGRÖSSE(N)

1 x 500 ml

6 x 500 ml

### 5. ZIELTIERART(EN)

Für Hühner.

### 6. ANWENDUNGSGEBIET(E)

Impfstoff gegen nekrotisierende Enteritis

### 7. ART DER ANWENDUNG

Zur intramuskulären Anwendung.

Vor der Anwendung gut schütteln. Lesen Sie vor der Anwendung die Packungsbeilage.

### 8. WARTEZEIT

Wartezeit: Null Tage

**9. BESONDERE WARNHINWEISE, SOWEIT ERFORDERLICH**

Eine versehentliche Injektion ist gefährlich – lesen Sie vor der Anwendung die Packungsbeilage.

**10. VERFALLDATUM**

Verw. bis Monat/Jahr

Nach dem Anbrechen innerhalb von 8 Stunden verwenden.

**11. BESONDERE LAGERUNGSBEDINGUNGEN**

Gekühlt (2 °C – 8 °C) lagern und transportieren.

Nicht einfrieren.

Vor Licht schützen.

**12. BESONDERE VORSICHTSMAßNAHMEN FÜR DIE ENTSORGUNG VON NICHT VERWENDETEN ARZNEIMITTELN ODER VON ABFALLMATERIALIEN, SOFERN ERFORDERLICH**

**13. VERMERK "FÜR TIERE" SOWIE BEDINGUNGEN ODER BESCHRÄNKUNGEN FÜR EINE SICHERE UND WIRKSAME ANWENDUNG DES TIERARZNEIMITTELS, sofern erforderlich**

Für Tiere.

Verschreibungspflichtig.

**14. KINDERWARNHINWEIS "AUSSER REICH- UND SICHTWEITE VON KINDERN AUFBEWAHREN"**

Arzneimittel unzugänglich für Kinder aufbewahren.

**15. NAME UND ANSCHRIFT DES ZULASSUNGSINHABERS**

Intervet International BV

Wim de Körverstraat 35

5831 AN Boxmeer

Niederlande

**16. ZULASSUNGSNUMMER(N)**

EU/2/09/093/001

EU/2/09/093/002

|                                               |
|-----------------------------------------------|
| <b>17. CHARGENBEZEICHNUNG DES HERSTELLERS</b> |
|-----------------------------------------------|

Ch.-B. {Nummer}

Arzneimittel nicht länger zugelassen

Arzneimittel nicht länger zugelassen

## **B. PACKUNGSBEILAGE**

## Netvax Emulsion zur Injektion für Hühner

Zulassungsinhaber:

Für die Chargenfreigabe verantwortlicher Hersteller:

## 2. BEZEICHNUNG DES TIERARZNEIMITTELS

### 3. WIRKSTOFF(E) UND SONSTIGE BESTANDTEILE

**Wirkstoff:**

Adjuvans:

Sonstige Bestandteile:

|            |               |
|------------|---------------|
| Thiomersal | 0,035-0,05 mg |
|------------|---------------|

\* Internationale Einheiten je ml Kaninchenserum, ermittelt mittels Hämolyse-Hemmtest

Zur aktiven Immunisierung von Hühnern während der Legeperiode, um deren Nachkommen passiv gegen nekrotisierende Enteritis zu immunisieren.

Zur Verminderung der Mortalität sowie der Häufigkeit und Schwere der Läsionen einer durch *Clostridium perfringens* Typ A induzierten nekrotisierenden Enteritis. Die Wirksamkeit wurde im Belastungsversuch bei Hühnern etwa 3 Wochen nach dem Schlupf nachgewiesen.

### Passive Übertragung der Immunität:

Beginn: 6 Wochen nach der 2. Impfung

Dauer: 51 Wochen nach der 2. Impfung

## **5. GEGENANZEIGEN**

Keine

## **6. NEBENWIRKUNGEN**

Nach intramuskulärer Impfung wurden keine systemischen Reaktionen auf die Impfung beobachtet. Die Impfung kann zu einer mittelgradigen Schwellung des Brustgewebes führen, die innerhalb von 30 Tagen wieder abgeklungen ist. Nach der zweiten Impfung kann eine solche Schwellung mindestens 35 Tage lang anhalten. Schwellungen traten sehr häufig auf.

Nach Anwendung einer doppelten Dosis können die Lokalreaktionen etwas ausgeprägter sein.

Falls Sie Nebenwirkungen insbesondere solche, die nicht in der Packungsbeilage aufgeführt sind, bei Ihrem Tier feststellen, teilen Sie diese Ihrem Tierarzt oder Apotheker mit.

## **7. ZIELTIERART(EN)**

Hühner

## **8. DOSIERUNG FÜR JEDE TIERART, ART UND DAUER DER ANWENDUNG**

Die Impfung der Hühner erfolgt in Form einer intramuskulären Injektion in den Brustmuskel.

Die erste Dosis in Höhe von 0,5 ml sollte in einem Lebensalter von 10 bis 14 Wochen verabreicht werden. Eine zweite Dosis zu 0,5 ml sollte vier bis 10 Wochen nach der ersten Impfung verabreicht werden. Diese zweite Dosis sollte spätestens 6 Wochen vor Legebeginn verabreicht werden.

## **9. HINWEISE FÜR DIE RICHTIGE ANWENDUNG**

Vor der Anwendung gut schütteln.

Spritzen und Nadeln müssen vor dem Gebrauch steril sein. Die üblichen aseptischen Vorgehensweisen sind zu beachten.

## **10. WARTEZEIT**

Null Tage

## **11. BESONDERE LAGERUNGSHINWEISE**

Arzneimittel unzugänglich für Kinder aufbewahren.

Gekühlt (2 °C – 8 °C) lagern und transportieren.

Nicht einfrieren.

Vor Licht schützen.

Sie dürfen das Arzneimittel nach dem auf dem Karton angegebenen Verfalldatum nicht mehr anwenden.

Halbbarkeit nach dem ersten Öffnen/Anbruch des Behältnisses: 8 Stunden.

## 12. BESONDERE WARNHINWEISE

### Besondere Vorsichtsmaßnahmen für den Anwender

Für den Anwender:

Dieses Tierarzneimittel enthält Mineralöl. Eine versehentliche (Selbst-)Injektion kann zu starken Schmerzen und Schwellungen führen, insbesondere bei einer Injektion in ein Gelenk oder den Finger. In seltenen Fällen kann dies zum Verlust des betroffenen Fingers führen, wenn er nicht umgehend ärztlich versorgt wird.

Im Falle einer versehentlichen (Selbst-)Injektion ziehen Sie sofort einen Arzt zu Rate, selbst wenn nur geringe Mengen injiziert wurden, und zeigen Sie dem Arzt die Packungsbeilage.

Sollten die Schmerzen länger als 12 Stunden nach der ärztlichen Untersuchung andauern, ziehen Sie erneut einen Arzt zu Rate.

Für den Arzt:

Dieses Tierarzneimittel enthält Mineralöl. Eine versehentliche (Selbst-)Injektion selbst geringer Mengen dieses Impfstoffes kann starke Schwellungen verursachen, die unter Umständen zu ischämischen Nekrosen oder sogar dem Verlust eines Fingers führen können. Die Wunde soll UNVERZÜGLICH fachkundig chirurgisch versorgt werden. Dies kann eine frühzeitige Inzision und Spülung der Injektionsstelle erfordern, insbesondere wenn Weichteile oder Sehnen betroffen sind.

Es liegen keine Informationen zur Unschädlichkeit und Wirksamkeit des Impfstoffes bei gleichzeitiger Anwendung eines anderen veterinärmedizinischen Produktes vor. Ob der Impfstoff vor oder nach Verabreichung eines anderen veterinärmedizinischen Produktes verwendet werden sollte, muss daher fallweise entschieden werden.

## 13. BESONDERE VORSICHTSMASSNAHMEN FÜR DIE ENTSORGUNG VON NICHT VERWENDETEM ARZNEIMITTEL ODER VON ABFALLMATERIALIEN, SOFERN ERFORDERLICH

Nicht verwendete Tierarzneimittel oder davon stammende Abfallmaterialien sind entsprechend den nationalen Vorschriften zu entsorgen.

## 14. GENEHMIGUNGSDATUM DER PACKUNGSBEILAGE

## 15. WEITERE ANGABEN

Zur Ausbildung einer aktiven Immunität bei Hühnern, um deren Nachkommen passiv gegen nekrotisierende Enteritis durch *Clostridium perfringens* Typ A zu schützen.

Packungsgrößen:

1 x 500 ml

6 x 500 ml

Es werden möglicherweise nicht alle Packungsgrößen in Verkehr gebracht.

Falls weitere Informationen über das Tierarzneimittel gewünscht werden, setzen Sie sich bitte mit dem örtlichen Vertreter des Zulassungsinhabers in Verbindung.