

ANNEX I
KARATTERISTIĊI TAL-PRODOTT FIL-QOSOR

1. ISEM TAL-PRODOTT MEDIĊINALI VETERINARJU

Purevax FeLV suspensjoni għal injezzjoni

2. KOMPOŻIZZJONI KWALITATTIVA U KWANTITATTIVA

Kull doża ta' ml jew 0.5 ml fiha :

Sustanza Attiva :

FeLV vajrus rikombinant tal-Canarypox (vCP97) $\geq 10^{7.2}$ CCID₅₀
(doża infettiva tas-cell culture 50%)

Għal-lista shiħa ta' l-ingredjenti (mhux attivi), ara s-sezzjoni 6.1.

3. GHAMLA FARMAĊEWTIKA

Suspensjoni għall-injezzjoni.

Likwidu ċar u mingħajr kulur bi preżenza ta' cell debris fis-suspensjoni.

4. TAGHRIF KLINIKU

4.1 Speċi li fuqhom ser jintuża l-prodott

Qtates

4.2 Indikazzjonijiet għal użu tal-prodott li jispeċifikaw l-ispeċi li fuqhom se jintuża l-prodott.

Immunizzazzjoni attiva tal-qtates ta' tmien ġimgħat jew akbar kontra l-lewċemija fil-qattus biex tipprevjeni viraemja persistenti u sinjali kliniċi tal-marda relatata.

Bidu ta' l-immunità: ġimagħtejn wara l-ewwel kors ta' tilqim.

Tul ta' l-immunità: sena wara l-aħħar tilqima.

4.3 Kontra indikazzjonijiet

Xejn.

4.4 Twissijiet speċjali tal-prodott għal kull speċi li fuqhom se jintuża l-prodott.

Laqqam biss annimali f'saħħithom.

4.5 Prekawzjonijiet Speċjali għall-Użu

Prekawzjonijiet speċjali għall-użu fl-annimali

Huwa rakkomandabbli li jsir test għal FeLV antiġenaemja qabel it-tilqim.

It-tilqim ta' qtates positivi għal FeLV m'għandu l-ebda benefiċċju.

Prekawzjonijiet speċjali li għandhom jittiehdu mill-persuna li tamministra l-prodott mediċinali veterinarju lill-annimali

F'każ li tinjetta lilek innifsek, fittex tabib mal-ewwel u qis li turih il-fuljett ta' tagħrif li jkun għal-pakkett jew it-tikketta.

4.6 Effetti mhux mixtieqa (frekwenza u gravità)

Rarament hafna għoqda żgħira (<2 cm) temporanja li tinżel fi żmien ġimgħa sa' 4 ġimgħat, ġiet osservata b'mod komuni hafna fis-sit tal-injezzjoni waqt l-istudji prattici u ta' sigurtà.

Letargija li tgħaddi u ipertermja ġew osservati b'mod komuni hafna waqt l-istudji prattici u ta' sigurtà għal ġurnata, f'każi eċċezzjonali, għal jumejn.

Rarament hafna ġew irrapportati anoreksja u remettar ibbażati fuq esperjenza ta' sigurtà wara t-tqegħid fis-suq. F'każijiet rari hafna jista' jkun hemm reazzjoni ta' ipersensittività. Dawn l-effetti jistgħu jevolvu f'kundizzjoni iżjed gravi (anafilassi). Jekk dawn l-effetti jseħħu, kura xierqa hija rrikmandata.

Il-frekwenza ta' effetti mhux mixtieqa hija definita skont din il-konvenzjoni:

- komuni hafna (aktar minn wieħed f' 10 annimali kkurati li juru effetti mhux mixtieqa)
- komuni (aktar minn wieħed iżda inqas minn 10 annimali kkurati f' 100 annimal)
- mhux komuni (aktar minn wieħed iżda inqas minn 10 annimali kkurati f' 1,000 annimal)
- rari (aktar minn wieħed iżda inqas minn 10 annimali f' 10,000 annimal kkurat)
- rari hafna (inqas minn annimal wieħed f' 10,000 annimal kkurat, inklużi rapporti iżolati).

4.7 Użu fit-Tqala, fi żmien il-halib u meta jbidu l-bajd

Tużax waqt it-tqala kollha u fi żmien il-halib.

4.8 Effetti fuq prodotti mediċinali ohra jew effetti ohra

Hemm informazzjoni dwar is-sigurtà u l-effiċjenza li turi li dan il-vaċċin jista' jiġi użat flimkien mas-serje ta- vaċċini mingħajr adjuvant tal-Boehringer Ingelheim (diversi għaqdiet tal-komponenti tar-rhinotrakeite virali fil-qtates, kaliċivirosis, panlewkopenja u klamydiosis) u/jew amministrat fl-istess ġurnata iżda mhux użat flimkien mal-vaċċin tal-Boehringer bl-adjuvant kontra r-rabbja.

M'hemmx informazzjoni dwar is-sigurtà u l-effikaċja ta' dan il-vaċċin jekk jintuża flimkien ma' kwalunkwe prodott mediċinali veterinarju ieħor hlief mal-prodotti imsemmija hawn fuq. Id-deċiżjoni sabiex jintuża dan il-vaċċin qabel jew wara xi prodott mediċinali veterinarju ieħor, għaldaqstant għandha tittiehed każ b'każ.

4.9 Doża rakkomandata u l-metodu ta' amministrazzjoni

Taħt il-ġilda

Amministra doża ta' ml jew 0.5 ml (li jiddependi mill-preżentazzjoni magħżula) skont din l-iskema li ġejja:

<u>Tilqima basika:</u>	l-ewwel injezzjoni : minn età ta' 8 ġimgħat. it-tieni injezzjoni: 3 sa' 5 ġimgħat wara.
Tilqim mill-ġdid:	Kull sena.

4.10 Doża eċċessiva (sintomi, proċeduri ta' emergenza, antidoti) jekk ikun hemm bżonn

L-ebda effett ieħor ma ġie osservat hlief dawk imsemmija fis-sezzjoni 4.6 " Effetti mhux mixtieqa".

4.11 Perjodu ta' Tiżmim

Mhux applikabbli

5. KWALITAJIET IMMUNOLOĠIĊI

Kodiċi ATĊ veterinarja: Q106AD07 vaċċini virali haġġin. Lewkemja fil-qtates, virus haġ tal-canarypox rikombinanti.

L-istrejn tal-vaċċin huwa vajrus rikombinant tal-canarypox li jesprimi il-ġeni *env* u *gag* ta' FeLV-A. F'kundizzjonijiet ta' barra, is-sotto-grupp A huwa infettiv u l-immunizzazzjoni kontra is-sotto-grupp A jipprovdri protezzjoni totali kontra A, B u C. Wara t-tilqim, il-vajrus jesprimi il-proteini protettivi, iżda ma jirreplikax fil-qattus. Konsegwentement, il-vaċċin jinduċi stat ta' immunità kontra l-vajrus tal-lewċemija fil-qattus.

6. TAGHRIF FARMAĊEWTIKU

6.1 Lista ta' ingredjenti

Potassium chloride

Sodium chloride

Potassium dihydrogen phosphate

Disodium phosphate dihydrate

Magnesium chloride hexahydrate

Calcium chloride dihydrate

Ilma għall-injezzjonijiet

6.2 Inkompatibilitajiet Maġġuri

Thallatx ma' ebda vaċċin ieħor jew ma prodott immunoloġiku ieħor hlief mas-serje ta' vaċċini tal-Boehringer Ingelheim mingħajr adjuvant (bosta taħlit tal-komponenti tar-rinotrakeite virali fil-qtates, kalċivirosi, panlewkopenja u Klamidjosi.

6.3 Żmien ta' kemm il-prodott idum tajjeb

Żmien li l-prodott mediċinali veterinarju jista' jinżamm fuq l-ixkaffa ippakkjat għall-bejgħ: sentejn. Żmien li jista' jinżamm fuq l-ixkaffa wara li jinfetaħ : Uża immedjatement

6.4 Taghrif speċjali dwar kif għandu jinħażen

Aħżen u ttrasporta ġo friġġ (2°C – 8°C)

Ipproteġi mid-dawl. Tiffriżax.

6.5 In-natura u l-ghamla ta' l-ewwel ippakkjar

Flixxun tal-ħġieg tat-Tip 1 li fih ml jew 0.5 ml ta' vaċċin, magħluq b'tapp tal-*butyl elastomer* u ssiġillat b'tapp tal-aluminju.

Shellbox tal-plastik li fiha 10, 20 jew 50 flixxun ta' ml ta' vaċċin.

Shellbox tal-plastik li fiha 10, 20 jew 50 flixxun ta' 0.5 ml ta' vaċċin.

Mhux id-daqsijiet kollha tal-pakketti jistgħu jitpoġġew fis-suq

6.6 Prekawzjonijiet speċjali għar-rimi tal-prodotti mediċinali veterinarji mhux użata jew materjal ieħor għar-rimi li huwa derivat minn dawn il-prodotti

Kwalunkwe prodott mediċinali veterinarju li ma ġiex użat jew materjal għar-rimi li huwa derivat minn dan il-prodott mediċinali veterinarju għandhom jintremew skont kif jitolbu r-regolamenti tal-pajjiż.

7. L-ENTITÀ LI GHANDHA L-AWTORIZZAZZJONI TAL-KUMMERĊ

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH
55216 Ingelheim/Rhein
IL-ĠERMANJA

8. NUMRU(I) TA' L-AWTORIZZAZZJONI TAL-KUMMERĊ

EU/2/00/019/005-010

9. DATA TA' L-EWWEL AWTORIZZAZZJONI / TIĠDID TAL-AWTORIZZAZZJONI

Data ta' l-ewwel awtorizzazzjoni: 13/04/2000
Data ta' l-aħħar tiġdid: 22/03/2010

10. DATA TA' META ĠIET RIVEDUTA DIN IL-KITBA

Informazzjoni dettaljata dwar dan il-prodott mediku veterinarju tinstab fuq il-websajt ta' l-Aġenzija Ewropea għall-Medicini (European Medicines Agency) <http://www.ema.europa.eu>.

PROJBIZZJONI TA' BEJGH, PROVISTA, U/JEW UŻU

Mhux Applikabbli.

ANNEX II

- A. MANIFATTUR(I) TAS-SUSTANZA(I) BIOLOĠIKA(/BIOLOĠIĊI) ATTIVA(I) U MANIFATTUR(I) RESPONSABBLI MILL-HRUĠ TAL-LOT**
- B. KONDIZZJONIJIET JEW RESTRIZZJONIJIET FUQ IL- PROVISTA JEW L-UŻU**
- Ċ. DIKJARAZZJONI TAL-MRLs**

**A. MANIFATTUR(I) TAS-SUSTANZA(I) BIOLOĠIKA(ĊI) ATTIVA(I) U
MANIFATTUR(I) RESPONSABBLI MILL- HRUĠ TAL-LOTT**

Isem u indirizz tal-manfattur tas-sustanza(i) bioloġika(ċi) attiva(i)

Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS
Laboratoire Porte des Alpes
Rue de l' Aviation
69800 SAINT PRIEST
FRANCE

Isem u indirizz tal-manfattur responsabbli mill-hruġ tal-lott.

Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS
Laboratoire Porte des Alpes
Rue de l' Aviation
69800 SAINT PRIEST
FRANCE

B. KONDIZZJONIJIET JEW RESTRIZZJONIJIET DWAR IL-PROVISTA U L-UŻU

Sabiex jġu mogħtija biss bi preskrizzjoni veterinarja.

Ċ. DIKJARAZZJONI TA' L-MRLs

Mhux applikabbli.

ANNEX III

FULJETT TA' TAGHRIF U TIKKETTA

A. TIKKETTA

TAGHRIF LI GHANDU JIDHER FUQ IL-PAKKETT TA' BARRA
Shellbox tal-plastik li fiha 10 fliexken ta' vaċċin
Shellbox tal-plastik li fiha 20 fliexkun ta' vaċċin
Shellbox tal-plastik li fiha 50 fliexkun ta' vaċċin

1. ISEM TAL-PRODOTT MEDIĊINALI VETERINARJU

Purevax FeLV suspensjoni għal injezzjoni

2. DIKJARAZZJONI TAS-SUSTANZA ATTIVA

Għal kull doża ta' ml jew 0.5 ml :

FeLV vajrus rikombinant tal-Canarypox (vCP97)..... $\geq 10^{7.2}$ CCID₅₀

3. GHAMLA FARMAĊEWTIKA

Suspensjoni għal injezzjoni.

4. DAQS TAL-PAKKETT

10 x 1 ml (10 doži)
20 x 1 ml (20 doża)
50 x 1 ml (50 doża)
10 x 0.5 ml (10 doži)
20 x 0.5 ml (20 doża)
50 x 0.5 ml (50 doża)

5. SPEĊI GHAL X'HIEX HUWA NDIKAT IL-PRODOTT

Qtates

6. INDIKAZZJONI(JIET)

7. METODU U MOD TA' AMMINISTRIZZJONI

Għal taħt il-gilda.
Aqra l-fuljett ta' tagħrif qabel tuża.

8. ŻMIEN TA' TIŻMIM

Mhux applikabbli.

9. TWISSIJET SPEĊJALI OHRA, JEKK MEHTIEĠ

Aqra l-fuljett ta' tagħrif qabel tuża.

10. DATA TA' SKADENZA

EXP {gurnata/xahar / sena}
La darba jinfetaħ, uża immedjatament.

11. TAGHRIF SPEĊJALI DWAR KIF GHANDU JINHAŻEN

Aħżen u ttrasporta ġo frigg.
Ipproteġi mid-dawl. Tiffriżax.

13. IL-KLIEM "GHAT-TRATTAMENT TAL-ANIMALI BISS"

Għat-trattament tal-animali biss. Sabiex jiġu mogħtija biss bi preskrizzjoni veterinarja.

14. IL-KLIEM "ŻOMM FEJN MA JIDHIRX U MA JINTLAHAQX MIT-TFAL"

Żomm fejn ma jidhirx u ma jintlaħaqx mit-tfal.

15. L-ISEM U L-INDIRIZZ TAS-SID TAL-AWTORIZZAZZJONI TAL-KUMMERĊ

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH
55216 Ingelheim/Rhein
IL-ĠERMANJA

16. NUMRU/I FIR-REĠISTRU TAL-KOMUNITA TA' PRODOTTI MEDIĊINALI

EU/2/00/019/005 10 x 1 ml (10 doži)
EU/2/00/019/006 20 x 1 ml (20 doża)
EU/2/00/019/007 50 x 1 ml (50 doża)
EU/2/00/019/005 10 x 0.5 ml (10 doži)
EU/2/00/019/006 20 x 0.5 ml (20 flixxun doża)
EU/2/00/019/007 50 x 0.5 ml (50 flixxun doża)

17. NUMRU TAL-LOTT TAL-MANIFATTUR

Lot

TAGHRIF MINIMU LI GHANDU JIDHER FUQ L-IPPAKKJAR EWLIENI TA' PAKKETTI ŻĠGAR

Flixkun ta' suspensjoni

1. ISEM TAL-PRODOTT MEDIĊINALI VETERINARJU

Purevax FeLV

2. KWANTITA TAS-SUSTANZA ATTIVA / SUSTANZI ATTIVI

3. KONTENUT BHALA PIŻ, VOLUM JEW NUMRU TA' DOŻI

0.5 ml jew ml

4. MOD TA' AMMINISTRAZZJONI

SC

5. ŻMIEN TA' TIŻMIM

Mhux applikabbli.

6. NUMRU TAL-LOT

Lot

7. DATA TA' SKADENZA

EXP

8. IL-KLIEM "GHAT-TRATTAMENT TAL-ANIMALI BISS"

Għat-trattament tal-animali biss.



B. FULJETT TA' TAGHRIF FIL-PAKKETT

FULJETT TA' TAGHRIF FIL-PAKKETT
Purevax FeLV suspensjoni għal injezzjoni.

1. L-ISEM U L-INDIRIZZ TAS-SID TAL-AWTORIZZAZZJONI TAL-KUMMERĊ, U L-ISEM U L-INDIRIZZ TAS-SID TAL-AWTORIZZAZZJONI TAL-MANIFATTURA RESPONSABBLI LI JHALLI L-KONSENJA TMUR FIS-SUQ , JEKK DIFFERENTI

Sid l-Awtorizzazzjoni tal-Kummerċ
Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH
55216 Ingelheim/Rhein
IL-ĠERMANJA

Sid l-awtorizzazzjoni tal-Manifattura li jhalli l-konsenja tmur fis-suq: Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS
Laboratoire Porte des Alpes
Rue de l'Aviation
69800 SAINT PRIEST
FRANCE

2. ISEM TAL-PRODOTT MEDIĊINALI VETERINARJU

Purevax FeLV suspensjoni għal injezzjoni.

3. DIKJARAZZJONI TAS-SUSTANZA(I) ATTIVA(I) U INGREDJENT(I) OHRA

Kull doża ta' ml jew 0.5 ml fiha:

Sustanza attiva :

FeLV vajrus rikombinant tal-Canarypox (vCP97)..... $\geq 10^{7.2}$ CCID₅₀¹
¹doża infettiva tas-cell culture 50%

4. INDIKAZZJONI (JIET)

Immunizzazzjoni attiva tal-qtates ta' tmien ġimgħat jew akbar kontra l-lewċemija fil-qattus biex tipprevjeni viraemja persistenti u sinjali kliniċi tal-marda relatata.

Bidu ta' l-immunità: ġimgħtejn wara l-ewwel kors ta' tilqim.

Tul ta' l-immunità: sena wara l-aħħar tilqima.

5. KUNTRADIZZJONIJIET

Xejn.

6. EFFETTI MHUX MIXTIEQA

Rarment hafna għoqda żgħira (<2 cm) temporanja li tinzel fi żmien ġimgħa sa' 4 ġimgħat giet osservata b'mod komuni hafna fis-sit tall-injezzjoni waqt l-istudji prattiċi u ta' sigurtà.

Letarġija li tgħaddi u ipertermja ġew osservati b'mod komuni hafna waqt l-istudji prattiċi u ta' sigurtà għal ġurnata, f'każi eċċezzjonali, għal jumejn.

Rarment hafna ġew irrapportati anoreksja u remettar ibbażati fuq esperjenza ta' sigurtà wara t-tqegħid fis-suq. F'każijiet rari hafna jista' jkun hemm reazzjoni ta' ipersensittività. Dawn l-effetti jistgħu jevolvu f'kundizzjoni iżjed gravi (anafilassi). Jekk dawn l-effetti jseħħu, kura xierqa hija rrikmandata.

Il-frekwenza ta' effetti mhux mixtieqa hija definita skont din il-konvenzjoni:

- komuni ħafna (aktar minn wieħed f' 10 annimali kkurati li juru effetti mhux mixtieqa)
- komuni (aktar minn wieħed iżda inqas minn 10 annimali kkurati f' 100 annimal)
- mhux komuni (aktar minn wieħed iżda inqas minn 10 annimali kkurati f' 1,000 annimal)
- rari (aktar minn wieħed iżda inqas minn 10 annimali f' 10,000 annimal kkurat)
- rari ħafna (inqas minn annimal wieħed f' 10,000 annimal kkurat, inklużi rapporti iżolati).

Jekk tinnotta xi effetti serji jew effetti oħra mhux msemmija f' dan il-fuljett, jekk jogħġbok informa lit- tabib veterinarju tiegħek.

7. SPEĊJI LI GHALIHM HUWA INDIKAT IL-PRODOTT

Qtates

8. DOŻA GHAL KULL SPEĊJE, MOD(I) U METODU TA' AMMINISTRAZZJONI

Taħt il-ġilda

Amministra doża ta' ml jew 0.5 ml ta' vaċċin (li jiddependi mill-prezentazzjoni magħżula) skont din l-iskema li ġejja:

<u>Tilqima basika:</u>	l-ewwel injezzjoni : minn età ta' 8 ġimgħat.
<u>it-tieni injezzjoni:</u>	3 sa' 5 ġimgħat wara.
<u>Tilqim mill-ġdid:</u>	Kull sena.

9. PARIR SABIEX TAMMINISTRA B'MOD KORRETT

Hawwad sewwa qabel tuża

10. PERJODU TA' TIŻMIM

Mhux applikabbli.

11. PREKAWZJONIJIET SPEĊJALI GHALL-HAŻNA

Żomm fejn ma jidhirx u ma jintlaħaqx mit-tfal.

Aħżen u ttrasporta ġo frigg (2°C – 8°C).

Ipproteġi mid-dawl.

Tiffriżax.

Żmien li jista' jinżamm fuq l-ixkaffa wara li jinfetaħ : Uża immedjament

Tużax dan il-prodott veterinarju mediċinali wara d-data ta' skadenza, li hija indikata fuq it-tikketta wara EXP.

12. TWISSIJIET SPEĊJALI

Twissijiet speċjali għal kull speċi għal x'hiex huwa indikat:

Laqqam annimali f' saħħithom biss.

Prekawzjonijiet speċjali għall-użu fl-annimali:

Huwa rakkomandat li jsir test għal FeLV antiġenemija qabel it-tilqim. It-tilqim ta' qtates positivi għal FeLV m'għandu l-ebda benefiċċju.

Prekawzjonijiet speċjali li għandhom jittieħdu mill-persuna li tamministra l-prodott mediċinali veterinarju lill-annimali:

Jekk tiġi njetat bi zball b'dan il-prodott, fittex għajnuna medika, u hu l-fuljett ta' tagħrif miegħek.

Tqala u treddigh:

Tużax waqt it-tqala kollha u waqt it-treddigh.

Interazzjoni ma' prodotti mediċinali oħrajn u forom oħrajn ta' interazzjoni:

Hemm informazzjoni dwar is-sigurtà u l-effiċjenza li turi li dan il-vaċċin jista' jiġi użat flimkien mas-serje ta' vaċċini mingħajr adjuvant tal-Boehringer Ingelheim (diversi għaqdiet tal-komponenti tar-rhinotrakeite virali fil-qtates, kaliċivirosis, panlewkopenja u klamydiosis) u/jew amministrat fl-istess gurnata iżda mhux użat flimkien mal-vaċċin tal-Boehringer bl-adjuvant kontra r-rabbja.

M'hemmx informazzjoni dwar is-sigurtà u l-effikaċja ta' dan il-vaċċin jekk jintuża flimkien ma' kwalunkwe prodott mediċinali veterinarju ieħor ħlief mal-prodotti imsemmija hawn fuq. Id-deċiżjoni sabiex jintuża dan il-vaċċin qabel jew wara xi prodott mediċinali veterinarju ieħor, għaldaqstant għandha tittieħed każ b'każ

Doża eċċessiva (sintomi, proċeduri ta' emerġenza, antidoti) jekk ikun hemm bżonn

L-ebda effett ieħor ma' ġie osservat wara ħlief dawk imsemmija fis-sezzjoni " Effetti mhux mixtieqa".

Inkompatibilitajiet

Thallatx ma' ebda vaċċin ieħor jew ma' prodott immunoloġiku ieħor ħlief mas-serje ta' vaċċini tal-Boehringer Ingelheim mingħajr adjuvant (bosta taħlit tal-komponenti tar-rinotrakeite virali fil-qtates, kaliċivirosi, panlewkopenja u Klamidjosi.

13. PREKAWZJONIJIET SPEĊJALI DWAR RIMI TA' PRODOTT MHUX UŻATA JEW MATERJAL IEHOR GHAR-RIMI, JEKK IKUN IL-KAŻ

Staqsu lill-kirurgu veterinarju tiegħek dwar kif l-ahjar li tarmi l-mediċini li ma jkunux aktar meħtieġa. Dawn il-miżuri għandhom jgħinu sabiex jiproteġu l-ambjent.

14. DATA META ĠIE APPROVAT L-AHHAR IL-FULJETT INFORMATTIV FIL-PAKKETT

Informazzjoni dettaljata dwar dan il-prodott tinstab fuq il-websajt ta' l-Aġenzija Ewropea għall-Mediċini (European Medicines Agency) <http://www.ema.europa.eu>.

15. TAGHRIF IEHOR

Vaċċin kontra l-lewċemija fil-qtates.

L-istrejn tal-vaċċin huwa vajrus rikombinant tal-canarypox li jesprimi il-ġeni *env* u *gag* ta' FeLV-A. F'kundizzjonijiet ta' barra, is-sotto-grupp A huwa infettiv u l-immunizzazzjoni kontra is-sotto-grupp A jipprovdi protezzjoni totali kontra A, B u C. Wara t-tilqim, il-vajrus jesprimi il-proteini protettivi, iżda ma jirreplikax fil-qattus. Konsegwentement, il-vaċċin jinduċi stat ta' immunità kontra l-vajrus tal-lewċemija fil-qattus.

Shellbox tal-plastik li fiha

10, 20 jew 50 flixxun x ml ta' vaċċin jew

Shellbox tal-plastik li fiha

10, 20 jew 50 flixxun x 0.5 ml ta' vaċċin

Mhux id-daqs tal-pakketti kollha jistgħu qegħdin fis-suq.