

**ANEXA I**  
**REZUMATUL CARACTERISTICILOR PRODUSULUI**

## 1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

ZOLVIX 25 mg/ml soluție orală pentru ovine

## 2. COMPOZIȚIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ

### Substanță activă:

Fiecare ml conține 25 mg de monepantel.

### Excipient:

RRR- $\alpha$ -tocoferol

Pentru lista completă a excipienților, vezi secțiunea 6.1.

## 3. FORMA FARMACEUTICĂ

Soluție orală.

Soluție limpede de culoare portocalie.

## 4. PARTICULARITĂȚI CLINICE

### 4.1 Specii țintă

Ovine.

### 4.2 Indicații pentru utilizare, cu specificarea speciilor țintă

ZOLVIX soluție orală, este un antihelmintic cu spectru larg pentru tratamentul și combaterea infecțiilor gastrointestinale provocate de nematode și a bolilor asociate la ovine, inclusiv miei, oi până la un an, berbeci și mioare de reproducție.

Spectrul de activitate include larve în stadiul patru și adulți de:

<i>Haemonchus contortus</i> *
<i>Teladorsagia circumcincta</i> *
<i>Teladorsagia trifurcata</i> *
<i>Teladorsagia davtiani</i> *
<i>Trichostrongylus axei</i> *
<i>Trichostrongylus colubriformis</i>
<i>Trichostrongylus vitrinus</i>
<i>Cooperia curticei</i>
<i>Cooperia oncophora</i>
<i>Nematodirus battus</i>
<i>Nematodirus filicollis</i>
<i>Nematodirus spathiger</i>
<i>Chabertia ovina</i>
<i>Oesophagostomum venulosum</i>

\* inclusiv larvele inhibate

### 4.3 Contraindicații

Nu există.

#### **4.4 Atenționări speciale pentru fiecare specie țintă**

Eficacitatea nu a fost stabilită la ovine cu greutate mai mică de 10 kg.

Trebuie acordată atenție pentru evitarea următoarelor practici deoarece acestea pot crește riscul de dezvoltare a rezistenței și, în final, pot determina ineficiența tratamentului:

- Utilizarea prea frecventă și repetată a antihelminticelor din aceeași categorie, pe o perioadă lungă de timp. Se recomandă ca produsul să nu se utilizeze mai mult de două ori într-un an.
- Subdozarea care se poate datora subestimării greutății corporale, administrării greșite a produsului medicinal veterinar sau lipsei calibrării dispozitivului de dozare.

Pentru a ajuta la întârzierea dezvoltării rezistenței, utilizatorii sunt sfătuiți să verifice eficiența tratamentului (ex. semne clinice, numărarea ouălor din fecale). Cazurile clinice suspecte de rezistență la antihelmintice trebuie investigate în continuare folosind teste adecvate (ex. Teste de Reducere a Numărului de Ouă din Fecale) după consultarea specialistului în sănătate animală responsabil. Acolo unde rezultatele testelor indică foarte sigur rezistența la un anumit antihelmintic, trebuie folosit un alt antihelmintic aparținând unei alte clase farmacologice și care are un mod de acțiune diferit.

S-a demonstrat că prin creșterea perioadei de izolare (de ex. surse de paraziți care nu au fost expuși la antihelmintic) se reduce dezvoltarea rezistenței. În orice caz, acest lucru trebuie luat în considerare numai după consultarea unui specialist în sănătate animală.

#### **4.5 Precauții speciale pentru utilizare**

##### Precauții speciale pentru utilizare la animale

Nu s-a stabilit încă gradul de siguranță la ovinele cu greutatea mai mică de 10 kg sau cu vârsta mai mică de 2 săptămâni.

##### Precauții speciale care trebuie luate de persoana care administrează produsul medicinal veterinar la animale

La manipularea produsului medicinal veterinar trebuie purtat echipament de protecție personal conținând și mănuși.

În caz de vărsare accidentală pe piele sau în ochi, clătiți imediat cu apă. Scoateți îmbrăcămintea contaminată. În caz de ingestie accidentală, solicitați imediat sfatul medicului și prezentați medicului prospectul produsului sau eticheta.

Nu mâncați, nu beți sau nu fumați în timpul manipulării produsului medicinal veterinar. Spălați-vă pe mâini și pe pielea expusă după ce ați manipulat produsul medicinal veterinar.

#### **4.6 Reacții adverse (frecvență și gravitate)**

Nu există.

#### **4.7 Utilizare în perioada de gestație sau lactație**

Produsul medicinal veterinar poate fi folosit la ovinele aflate în perioada de reproducere, inclusiv la ovinele gestante sau în lactație.

#### **4.8 Interacțiuni cu alte produse medicinale sau alte forme de interacțiune**

Nu se cunosc.

#### **4.9 Cantități de administrat și calea de administrare**

Doza de monepantel este de 2,5 mg/kg greutate corporală.

Produsul medicinal veterinar este administrat ca tratament unic.

Totuși, administrarea se poate repeta în funcție de situația epidemiologică din diferite zone.

Pentru a asigura administrarea unei doze corecte, greutatea corporală trebuie determinată cât mai corect posibil; trebuie verificate precizia și funcționarea adecvată a dispozitivului de dozare.

Dacă animalele urmează să fie tratate în colectiv și nu individual, acestea trebuie grupate în funcție de greutatea corporală și dozate în funcție de cel mai greu animal din grup pentru a evita subdozarea.

Pentru a asigura înghițirea completă a volumului scăzut de soluție, administrați pe cale orală în spatele limbii. Dispozitivul de administrare trebuie curățat după utilizare.

Tabel dozare:

Greutate corporală, kg	Doză, ml
10 - 15	1,5
16 - 20	2
21 - 25	2,5
26 - 30	3
31 - 35	3,5
36 - 40	4
41 - 50	5
51 - 60	6
61 - 70	7
> 70	1 ml pentru fiecare 10 kg în plus

#### 4.10 Supradozare (simptome, proceduri de urgență, antidoturi), după caz

Nu au fost observate efecte adverse după administrarea unei doze de 10 ori mai mare decât doza recomandată.

#### 4.11 Timp de așteptare

7 zile.

Nu este autorizată utilizarea la animale care produc lapte pentru consum uman.

## 5. PROPRIETĂȚI FARMACOLOGICE

Grupa farmacoterapeutică: antihelmintice

Codul veterinar ATC: QP52AX09

### 5.1 Proprietăți farmacodinamice

Monepantel este un antihelmintic care aparține clasei de molecule derivate de amino-acetonitril (AAD). Monepantel acționează asupra subunității receptoare Hco-MPTL-1 de acetilcolină nicotinică specifică nematodelor. Aceasta este prima funcție biologică a receptorului Hco-MPTL-1 care urmează să fie prezentată și, prin urmare, monepantel devine eficient împotriva nematodelor rezistente la alte clase de antihelmintice.

Produsul ZOLVIX s-a dovedit a fi eficient împotriva paraziților gastro-intestinali enumerați la punctul 4.2, rezistenți la (pro)benzimidazol, levamisol, morantel, lactone macrociclice și tulpini de *H. contortus* rezistente la salicilanilide. În plus, într-un studiu de laborator s-a dovedit că produsul este eficient împotriva larvelor de stadiul 4 ale unei tulpini de *H. contortus*, împotriva căreia combinația abamectinei cu derquantel nu a fost eficientă.

În Uniunea Europeană au fost identificate cazuri izolate de rezistență la monepantel.

### 5.2 Particularități farmacocinetice

După administrarea orală, monepantel este imediat absorbit și oxidat într-un metabolit sulfonă. Vârful concentrațiilor plasmatice este atins într-o zi. Ulterior, concentrațiile plasmatice scad cu un timp de înjumătățire de aproximativ cinci zile. Excreția se realizează în principal prin fecale, dar și prin urină. Hrănirea sau lipsirea de hrană înainte sau puțin după tratament nu influențează eficiența.

## **6. PARTICULARITĂȚI FARMACEUTICE**

### **6.1 Lista excipienților**

RRR- $\alpha$ -tocoferol  
Beta-caroten  
Ulei de porumb  
Propilen glicol  
Macrogolglicerol hidroxistearat  
Polisorbat 80  
Propilen glicol monocaprilat  
Propilen glicol dicaprilocat

### **6.2 Incompatibilități majore**

În absența studiilor de compatibilitate, acest produs medicinal veterinar nu trebuie amestecat cu alte produse medicinale veterinare.

### **6.3 Perioadă de valabilitate**

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar așa cum este ambalat pentru vânzare:  
Sticlă (HDPE): 3 ani.

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 1 an.

### **6.4 Precauții speciale pentru depozitare**

Acest produs medicinal veterinar nu necesită condiții speciale de depozitare.

### **6.5 Natura și compoziția ambalajului primar**

Sticle din polietilen fluorinat cu densitate ridicată (HDPE) cu capac din polipropilen.

Ambalaje de 250 ml, 500 ml, 1 l, 2,5 l și 5 l.

Nu toate dimensiunile de ambalaj pot fi comercializate.

### **6.6 Precauții speciale pentru eliminarea produselor medicinale veterinare neutilizate sau a deșeurilor provenite din utilizarea unor astfel de produse**

Orice produs medicinal veterinar neutilizat sau deșeu provenit din utilizarea unor astfel de produse trebuie eliminat în conformitate cu cerințele locale.

## **7. DEȚINĂTORUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE**

Elanco GmbH  
Heinz-Lohmann-Str. 4  
27472 Cuxhaven  
Germania

## **8. NUMĂRUL (NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE**

EU/2/09/101/002  
EU/2/09/101/004  
EU/2/09/101/006  
EU/2/09/101/008  
EU/2/09/101/010

## **9. DATA PRIMEI AUTORIZĂRI/REÎNNOIRII AUTORIZAȚIEI**

Data primei autorizări: 04/11/2009  
Data reînnoirii autorizației: 07/11/2014

## **10. DATA REVIZUIRII TEXTULUI**

{LL/AAAA}

Informații detaliate referitoare la acest produs medicinal veterinar sunt disponibile pe website-ul Agenției Europene a Medicamentelor: <http://www.ema.europa.eu/>.

## **INTERDICȚII PENTRU VÂNZARE, ELIBERARE ȘI/SAU UTILIZARE**

Nu este cazul.

## **ANEXA II**

- A. DEȚINĂTORUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE RESPONSABIL PENTRU ELIBERAREA SERIILOR DE PRODUS**
- B. CONDIȚII SAU RESTRICȚII ALE AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE PRIVIND ELIBERAREA SAU UTILIZAREA**
- C. DECLARAȚIE REFERITOARE LA LIMITELE MAXIME DE REZIDUURI**

**A. DEȚINĂTOUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE RESPONSABIL PENTRU ELIBERAREA SERIILOR DE PRODUS**

Numele și adresa producătorului responsabil pentru eliberarea seriilor de produs

Elanco France S.A.S  
26 Rue de la Chapelle  
F-68330 Huningue  
Franța

**B. CONDIȚII SAU RESTRICȚII ALE AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE PRIVIND ELIBERAREA SAU UTILIZAREA**

Produs medicinal veterinar supus eliberării cu rețetă veterinară.

**C. DECLARAȚIE REFERITOARE LA LIMITELE MAXIME DE REZIDUURI**

Substanța activă din ZOLVIX este o substanță permisă așa cum este descrisă în tabelul 1 al anexei la Regulamentul Comisiei (UE) nr. 37/2010:

Substanța farmacologic activă	Reziduu marker	Specii de animale	Limite maxime de reziduuri	Țesuturi țintă	Alte prevederi	Clasificare terapeutică
Monepantel	Monepantel-sulfonă	Ovine, caprine	700 µg/kg 7000 µg/kg 5000 µg/kg 2000 µg/kg 170 µg/kg	Mușchi Grăsime Ficat Rinichi Lapte		Agenți antiparazitici/ Agenți cu acțiune împotriva endoparaziților

Excipienții enumerați în secțiunea 6.1 din SPC sunt fie substanțe permise pentru care tabelul 1 al anexei la Regulamentul Comisiei (UE) nr. 37/2010 indică faptul că nu sunt necesare LMR sau considerate a nu intra în sfera de aplicare a Regulamentului (CE) nr. 470/2009 atunci când sunt utilizați ca în acest produs medicinal veterinar.



**ANEXA III**  
**ETICHETARE ȘI PROSPECT**

## **A. ETICHETARE**

**INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL SECUNDAR ȘI PRIMAR**

**Cutie de carton și sticlă HDPE**

**1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR**

ZOLVIX 25 mg/ml soluție orală pentru ovine  
Monepantel

**2. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE**

Fiecare ml conține 25 mg de monepantel.

**3. FORMA FARMACEUTICĂ**

Soluție orală.

**4. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI**

250 ml  
500 ml  
1 l  
2,5 l  
5 l

**5. SPECII ȚINTĂ**

Ovine.

**6. INDICAȚIE (INDICAȚII)**

**7. MOD ȘI CALE DE ADMINISTRARE**

Citiți prospectul înainte de utilizare.

**8. TIMP(TIMPI) DE AȘTEPTARE**

Timp de așteptare: 7 zile.  
Nu este autorizată utilizarea la animale care produc lapte pentru consum uman.

**9. ATENȚIONARE (ATENȚIONĂRI) SPECIALĂ (SPECIALE), DUPĂ CAZ**

Citiți prospectul înainte de utilizare.

**10. DATA EXPIRĂRII**

EXP: {lună/an}

După deschidere, se va utiliza în maximum 1 an.

**11. CONDIȚII SPECIALE DE DEPOZITARE****12. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU ELIMINAREA PRODUSELOR NEUTILIZATE SAU A DEȘEURILOR, DUPĂ CAZ**

Eliminarea: citiți prospectul produsului.

**13. MENȚIUNEA „NUMAI PENTRU UZ VETERINAR” ȘI CONDIȚII SAU RESTRICȚII PRIVIND ELIBERAREA ȘI UTILIZAREA, DUPĂ CAZ**

Numai pentru uz veterinar. Se eliberează numai pe bază de rețetă veterinară.

**14. MENȚIUNEA „A NU SE LĂSA LA VEDEREA ȘI ÎNDEMÂNA COPIILOR”**

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

**15. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE**

Elanco GmbH  
Heinz-Lohmann-Str. 4  
27472 Cuxhaven  
Germania

**16. NUMĂRUL (NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE**

EU/2/09/101/002  
EU/2/09/101/004  
EU/2/09/101/006  
EU/2/09/101/008  
EU/2/09/101/010

**17. NUMĂRUL DE FABRICAȚIE AL SERIEI DE PRODUS**

Serie: {număr}

## **B. PROSPECT**

**PROSPECT PENTRU**  
ZOLVIX 25 mg/ml soluție orală pentru ovine

**1. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE ȘI A DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE FABRICARE, RESPONSABIL PENTRU ELIBERAREA SERIILOR DE PRODUS, DACĂ SUNT DIFERITE**

Deținătorul autorizației de comercializare:

Elanco GmbH  
Heinz-Lohmann-Str. 4  
27472 Cuxhaven  
Germania

Producător responsabil pentru eliberarea seriei:

Elanco France S.A.S  
26 Rue de la Chapelle  
68330 Huningue  
Franța

**2. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR**

ZOLVIX 25 mg/ml soluție orală pentru ovine  
Monepantel

**3. DECLARAREA (SUBSTANȚEI) SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR INGREDIENTE (INGREDIENTI)**

Fiecare ml de ZOLVIX soluție orală limpede de culoare portocalie conține 25 mg de monepantel.

Alți ingrediente:

RRR- $\alpha$ -tocoferol  
Beta-caroten  
Ulei de porumb  
Propilen glicol  
Macrogolglicerol hidroxistearat  
Polisorbat 80  
Propilen glicol monocaprilat  
Propilen glicol dicaprilocat

**4. INDICAȚIE (INDICAȚII)**

ZOLVIX soluție orală, este un antihelmintic cu spectru larg pentru tratamentul și combaterea infecțiilor gastrointestinale provocate de nematode și a bolilor asociate la ovine, inclusiv miei, oi până la un an, berbeci și mioare de reproducție.

Spectrul de activitate include larve în stadiul patru și adulți de:

<i>Haemonchus contortus</i> *
<i>Teladorsagia circumcincta</i> *
<i>T. trifurcata</i> *
<i>T. davtiani</i> *
<i>Trichostrongylus axei</i> *
<i>T. colubriformis</i>
<i>T. vitrinus</i>
<i>Cooperia curticei</i>

<i>C. oncophora</i> <i>Nematodirus battus</i> <i>N. filicollis</i> <i>N. spathiger</i> <i>Chabertia ovina</i> <i>Oesophagostomum venulosum</i>
---

\* inclusiv larvele inhibate

## 5. CONTRAINDICAȚII

Nu există.

## 6. REACȚII ADVERSE

Nu se cunosc.

Dacă observați orice reacție adversă, chiar și cele care nu sunt deja incluse în acest prospect sau credeți că medicamentul nu a avut efect vă rugăm să informați medicul veterinar.

## 7. SPECII ȚINTĂ

Ovine.

## 8. POSOLOGIE PENTRU FIECARE SPECIE, CALE (CĂI) DE ADMINISTRARE ȘI MOD DE ADMINISTRARE

Tabel dozare:

Greutate corporală, kg	Doză, ml
10 - 15	1,5
16 - 20	2
21 - 25	2,5
26 - 30	3
31 - 35	3,5
36 - 40	4
41 - 50	5
51 - 60	6
61 - 70	7
> 70	1 ml pentru fiecare 10 kg în plus

Administrați pe cale orală cu un dispozitiv de dozare potrivit.

## 9. RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

Doza de monepantel este de 2,5 mg/kg greutate corporală.

Produsul medicinal veterinar este administrat ca tratament unic. Totuși, administrarea se poate repeta în funcție de situația epidemiologică din diferite zone.

Pentru a asigura administrarea unei doze corecte, greutatea corporală trebuie determinată cât mai corect posibil; trebuie verificate precizia și funcționarea adecvată a dispozitivului de dozare.

Dacă animalele urmează să fie tratate în colectiv și nu individual, acestea trebuie grupate în funcție de greutatea corporală și dozate în funcție de cel mai greu animal din grup pentru a evita subdozarea.

Pentru a asigura înghițirea completă a volumului scăzut de soluție, administrați pe cale orală în spatele limbii. Dispozitivul de administrare trebuie curățat după utilizare.

## **10. TIMP (TIMPI) DE AȘTEPTARE**

7 zile.

Nu este autorizată utilizarea la animale care produc lapte pentru consum uman.

## **11. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE**

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

A nu se utiliza acest produs veterinar după data expirării marcată pe etichetă.

Perioada de valabilitate după prima deschidere a containerului: 1 an.

## **12. ATENȚIONARE (ATENȚIONĂRI) SPECIALĂ (SPECIALE)**

Precauții speciale pentru fiecare specie țintă:

Eficacitatea nu a fost stabilită la ovine cu greutate mai mică de 10 kg.

Trebuie acordată atenție pentru evitarea următoarelor practici deoarece acestea pot crește riscul de dezvoltare a rezistenței și, în final, pot determina ineficiența tratamentului:

- Utilizarea prea frecventă și repetată a antihelminticelor din aceeași categorie, pe o perioadă lungă de timp. Se recomandă ca produsul să nu se utilizeze mai mult de două ori într-un an.
- Subdozarea care se poate datora subestimării greutății corporale, administrării greșite a produsului medicinal veterinar sau lipsei calibrării dispozitivului de dozare.

Pentru a ajuta la întârzierea dezvoltării rezistenței, utilizatorii sunt sfătuiți să verifice eficiența tratamentului (ex. semne clinice, numărarea ouălor din fecale). Cazurile clinice suspecte de rezistență la antihelmintice trebuie investigate în continuare folosind teste adecvate (ex. Teste de Reducere a Numărului de Ouă din Fecale) după consultarea specialistului în sănătate animală responsabil. Acolo unde rezultatele testelor indică foarte sigur rezistența la un anumit antihelmintic, trebuie folosit un alt antihelmintic aparținând unei alte clase farmacologice și care are un mod de acțiune diferit.

S-a demonstrat că prin creșterea perioadei de izolare (de ex. surse de paraziți care nu au fost expuși la antihelmintic) se reduce dezvoltarea rezistenței. În orice caz, acest lucru trebuie luat în considerare numai după consultarea unui specialist în sănătate animală.

Precauții speciale pentru utilizare la animale:

Nu s-a stabilit încă gradul de siguranță la ovinele cu greutatea mai mică de 10 kg sau cu vârsta mai mică de 2 săptămâni.

Precauții speciale care vor fi luate de persoana care administrează produsul medicinal veterinar la animale:

La manipularea produsului medicinal veterinar trebuie purtat echipament de protecție personal conținând și mănuși.

În caz de vărsare accidentală pe piele sau în ochi, clătiți imediat cu apă. Scoateți îmbrăcămintea contaminată. În caz de ingestie accidentală, solicitați imediat sfatul medicului și prezentați medicului prospectul produsului sau eticheta.

Nu mâncați, nu beți sau nu fumați în timpul manipulării produsului medicinal veterinar. Spălați-vă pe mâini și pielea expusă după ce ați manipulat produsul medicinal veterinar.

Gestație și lactație:

Poate fi folosit la ovinele aflate în perioada de reproducere, inclusiv la ovinele gestante sau în lactație.

Interacțiuni cu alte produse medicinale și alte forme de interacțiune:

Nu se cunosc interacțiuni cu alte produse medicinale veterinare și alte forme de interacțiune.



Supradozare (simptome, proceduri de urgenta, antidot):

Nu au fost observate efecte adverse după administrarea unei doze de 10 ori mai mare decât doza recomandată.

Incompatibilități:

În absența studiilor de compatibilitate, acest produs medicinal veterinar nu trebuie amestecat cu alte produse medicinale veterinare.

### **13. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU ELIMINAREA PRODUSULUI NEUTILIZAT SAU A DEȘEURILOR, DUPĂ CAZ**

Medicamentele nu trebuie aruncate în ape reziduale sau resturi menajere.

Solicitați medicului veterinar informații referitoare la modalitatea de eliminare a medicamentelor care nu mai sunt necesare. Aceste măsuri contribuie la protecția mediului.

### **14. DATE ÎN BAZA CĂRORA A FOST APROBAT ULTIMA DATĂ PROSPECTUL**

Informații detaliate referitoare la acest produs medicinal veterinar sunt disponibile pe website-ul Agenției Europene a Medicamentelor: <http://www.ema.europa.eu/>

## **15. ALTE INFORMAȚII**

Monepantel este un antihelmintic care aparține clasei de molecule derivate de amino-acetonitril (AAD).

Produsul ZOLVIX s-a dovedit a fi eficient împotriva paraziților gastro-intestinali enumerați la punctul 4, rezistenți la (pro)benzimidazol, levamisol, morantel, lactone macrociclice și tulpini de *H. contortus* rezistente la salicilanilide. În plus, într-un studiu de laborator s-a dovedit că produsul este eficient împotriva larvelor de stadiul 4 ale unei tulpini de *H. contortus*, împotriva căreia combinația abamectinei cu derquantel nu a fost eficientă.

În Uniunea Europeană au fost identificate cazuri izolate de rezistență la monepantel.

Dimensiuni de ambalaje 250 ml, 500 ml, 1 l, 2,5 l și 5 l.

Nu toate dimensiunile de ambalaje pot fi comercializate.

Pentru orice informații referitoare la acest produs medicinal veterinar, vă rugăm să contactați deținătorul autorizației de comercializare.