

Zāles vairs nav reģistrētas

I PIELIKUMS

ZĀĻU APRAKSTS

1. VETERINĀRO ZĀĻU NOSAUKUMS

Netvax emulsija injekcijai vistām

2. KVALITATĪVAIS UN KVANTITATĪVAIS SASTĀVS

Viena deva (0,5ml) satur:

Aktīvā viela

Clostridium perfringens A tipa alfa toksoids ne mazāk kā 6,8 SV *

Papildviela

Gaišā minerāleļļa 0,31 ml

Palīgviela(s)

Tiomersāls 0,035-0,05 mg

* Starptautiskās vienības uz ml trušu seruma, kas noteiktas ar hemolīzi inhibējošo testu

Pilnu palīgvielu sarakstu skatīt apakšpunktā 6.1.

3. ZĀĻU FORMA

Emulsija injekcijai

Pelēkbalta eļļas emulsija

4. KLĪNISKĀ INFORMĀCIJA

4.1 Mērķa sugas

Vistas

4.2 Lietošanas indikācijas, norādot mērķa sugas

Vistu aktīvai imunizācijai dēšanas perioda laikā, lai nodrošinātu pasīvo imunizāciju pret nekrotisko enterītu to pēcnācējiem.

Lai samazinātu mirstību un bojājumu biežumu un smagumu, ko izraisa *Clostridium perfringens* A tipa izraisīts nekrotiskais enterīts. Iedarbīgums tika pierādīts mākslīgi inficējot cāļus aptuveni trīs nedēļas pēc izšķilšanās.

Pasīvās imunitātes iestāšanās sākums: 6 nedēļas pēc vakcinācijas pabeigšanas.

Pasīvās imunitātes ilgums: 51 nedēļa pēc vakcinācijas pabeigšanas.

4.3 Kontrindikācijas

Nav

4.4 Īpaši brīdinājumi

Nav

4.5 Īpaši piesardzības pasākumi lietošanā

Īpaši piesardzības pasākumi, lietojot dzīvniekiem

Nav noteikti

Piesardzības pasākumi, kas jāievēro personai, kura lieto veterinārās zāles dzīvnieku ārstēšanai

Lietotājam:

Šis produkts satur minerāleļļu. Nejaušas injicēšanas gadījumā/pašinjekcijas gadījumā, pēc injekcijas var rasties pietūkums un sāpes, parasti, ja produkts injicēts pirkstā vai locītavā, retos gadījumos, ja atbilstoša medicīniskā palīdzība nav sniegta, persona var zaudēt skarto pirkstu.

Ja Jūs nejauši esat injicējis šīs zāles, meklējiet neatliekamo medicīnisko palīdzību, pat ja nejauši injicēts ļoti mazs zāļu daudzums, un ņemiet līdzi lietošanas instrukciju.

Ja sāpes neizzūd 12 stundu laikā pēc medicīniskās izmeklēšanas, meklējiet medicīnisko palīdzību atkārtoti.

Ārstam:

Šis produkts satur minerāleļļu. Pat, ja nejauši injicēts neliels zāļu daudzums, var rasties spēcīgs pietūkums, kā rezultātā var rasties išēmiskā nekroze vai pat persona var zaudēt pirkstu. Prasmīga, TULĪTĒJA ķirurģiskā iejaukšanās ir vajadzīga un var būt nepieciešama savlaicīga, injekcijas vietas uzgriešana un skalošana, īpaši, ja skarts pirkstgals vai stiegra.

4.6 Nevēlamās reakcijas (biežums un bīstamība)

Pēc intramuskulāras vakcīnas ievadīšanas nav tikušas novērotas sistēmiskas reakcijas uz vakcināciju. Vakcinācija var izraisīt mērenu krūšu apvidus audu iekaisumu, kurš pāriet 30 dienu laikā. Pēc otrreizējas vakcinācijas iekaisums var ilgt līdz 35 dienām. Iekaisums ir ļoti izplatīts.

4.7 Lietošana grūsnības, laktācijas vai dēšanas laikā

Vakcīna ir droša lietošanai dējējputniem un vaislas putniem.

4.8 Mijiedarbība ar citām zālēm un citi mijiedarbības veidi

Nav pieejama informācija par šīs vakcīnas drošumu un iedarbīgumu, kad tā tiek lietota ar citām veterinārajām zālēm. Lēmumu par šīs vakcīnas lietošanu pirms vai pēc citu veterināro zāļu lietošanas jāpieņem izvērtējot katru gadījumu atsevišķi.

4.9 Devas un lietošanas veids

Vistas vakcinē ar intramuskulāru injekciju krūšu apvidū.

Viena deva 0,5 ml jāievada 10 līdz 14 nedēļu vecumā.

Otrā deva 0,5 ml jāievada 4 līdz 10 nedēļas pēc pirmās devas. Otrā deva jāievada ne vēlāk kā 6 nedēļas pirms dēšanas sākuma.

Pirms lietošanas labi saskalināt. Šļircēm un adatām pirms lietošanas jābūt sterilām. Ievērot parasto aseptisko metodi.

4.10. Pārdozēšana (simptomi, rīcība ārkārtas situācijā, antidoti), ja nepieciešams

Pēc dubultdevas injekcijas, var viegli pastiprināties lokālas reakcijas. (skat. punktu 4.6.).

4.11. Ierobežojumu periods(i) dzīvnieku produkcijas izmantošanā

Nulle dienas.

5. IMUNOĻĢISKĀS ĪPAŠĪBAS

Farmakoterapeitiskā grupa: Imunoloģiskie produkti putniem, ATK vet kods: QI01AB08

Lai stimulētu vistu aktīvo imunitāti, nodrošinot pasīvo aizsardzību pēcnācējiem pret *Clostridium perfringens* A tipa ierosināto nekrotisko enterītu.

6. FARMACEITISKĀ INFORMĀCIJA

6.1 Palīgvielu saraksts

Gaišā minerāleļļa
Tiomersāls
Formaldehīds
Sorbitāna oleāts
Polisorbāts 80
Benzilalkohols
Trietanolamīns
EDTA
Nātrijs hlorīds

6.2 Nesaderība

Nesajaukt ar citu vakcīnu vai imunoloģisko produktu.

6.3 Derīgums

Veterināro zāļu derīguma termiņš izplatīšanai paredzētā iepakojumā: 18 mēneši.
Derīguma termiņš pēc pirmās tiešā iepakojuma atvēršanas: 8 stundas.

6.4 Īpaši uzglabāšanas nosacījumi

Uzglabāt un transportēt atdzesētu (2°C - 8°C). Nesasaldēt. Sargāt no gaismas.

6.5 Tiešā iepakojuma veids un saturs

500 ml augsta blīvuma polietilēna (ABPE) elastīga pudele noslēgta ar hlorbutila gumijas aizbāzni, ko notur vietā ar alumīnija apvalku, kuram ir centrālais caurums.

1 x 500ml

6 x 500ml

Ne visi iepakojuma izmēri var tikt izplatīti.

6.6 Īpaši norādījumi rīcībai ar neizlietotām veterinārām zālēm vai to atkritumiem, kas paliek pēc to lietošanas

Jebkuras neizlietotās veterinārās zāles vai to atkritumi jāiznīcina saskaņā ar vietējo normatīvo aktu prasībām.

7. REĢISTRĀCIJAS APLIECĪBAS ĪPAŠNIEKS

Intervet International B.V.
Wim de Kórverstraat 35
5831AN Boxmeer
Nīderlande

8. REĢISTRĀCIJAS NUMURS(I)

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

9. REĢISTRĀCIJAS /PĀRREĢISTRĀCIJAS DATUMS

16/04/2009

10. TEKSTA PĒDĒJĀS PĀRSKATĪŠANAS DATUMS

TIRDZNIECĪBAS, PIEGĀDES UN/VAI LIETOŠANAS AIZLIEGUMS

Tikai praktizējošam veterinārārstam.

II PIELIKUMS

- A. BIOLOĢISKI AKTĪVĀS(O) VIELAS(U) RAŽOTĀJS UN RAŽOŠANAS LICENCES ĪPAŠNIEKS, KURŠ ATBILD PAR SĒRIJAS IZLAIDI**
- B. REĢISTRĀCIJAS APLIECĪBAS NOSACĪJUMI VAI IEROBEŽOJUMI ATTIECĪBĀ UZ PIEGĀDI VAI LIETOŠANU**
- C. REĢISTRĀCIJAS APLIECĪBAS NOSACĪJUMI VAI IEROBEŽOJUMI ATTIECĪBĀ UZ DROŠU UN EFEKTĪVU LIETOŠANU**
- D. MRLs (MAKSIMĀLI PIEĻAUJAMĀIS ZĀĻU ATLIEKVIELU DAUDZUMS) ZIŅOJUMS**

A. BIOLOĢISKI AKTĪVĀS(O) VIELAS(U) RAŽOTĀJS UN RAŽOŠANAS LICENCES ĪPAŠNIEKS, KURŠ ATBILD PAR SĒRIJAS IZLAIDI

Bioloģiski aktīvās(o) vielas(u) ražotāja(u) nosaukums un adrese

Schering-Plough Animal Health
33 Whakatiki Street
Upper Hutt
Jaunzēlande

Ražotāja(ju), kas atbild par sērijas izlaidi, nosaukums un adrese

S-P Veterinary Ltd
Breakspear Road South
Harefield
Uxbridge
UB9 6LS
Apvienotā Karaliste

B. REĢISTRĀCIJAS APLIECĪBAS NOSACĪJUMI VAI IEROBEŽOJUMI ATTIECĪBĀ UZ PIEGĀDI VAI LIETOŠANU

Tikai praktizējošam veterinārārstam.

C. REĢISTRĀCIJAS APLIECĪBAS NOSACĪJUMI VAI IEROBEŽOJUMI ATTIECĪBĀ UZ DROŠU UN EFEKTĪVU LIETOŠANU

Saskaņā ar Eiropas Parlamenta un Padomes Direktīvas 2001/82/EK 71. pantu, dalībvalstis aizliedz vai var aizliegt veterināro zāļu importu, pārdošanu, piegādi un/vai lietošanu visā tās teritorijā vai tās daļā, ja ir noteikts, ka:

- a) veterināro zāļu lietošana dzīvniekiem traucēs nacionālo programmu īstenošanu dzīvnieku slimību diagnozei, kontrolei un izskaušanai, vai tas radīs grūtības sertificējot kontaminācijas neesamību dzīvniekos vai pārtikā, vai citos ārstēto dzīvnieku valsts produktos;
- b) veterinārās zāles paredzētas imunitātes iegūšanai pret slimību, kura teritorijā ir reti sastopama.

D. MRLs (MAKSIMĀLI PIEĻAUJAMĀIS ZĀĻU ATLIEKVIELU DAUDZUMS) ZIŅOJUMS

Farmakoloģiski aktīvā viela(s)	Dzīvnieku suga	Citi nosacījumi
Tiomersāls	Visas produktīvās sugas	Padomes Regulas (EEK) Nr. 2377/90 II pielikums
EDTA	Visas produktīvās sugas	Padomes Regulas (EEK) Nr. 2377/90 II pielikums
Formaldehīds	Visas produktīvās sugas	Padomes Regulas (EEK) Nr. 2377/90 II pielikums
Minerāleļļa	Visas produktīvās sugas	Padomes Regulas (EEK) Nr. 2377/90 II pielikums
Benzilalkohols	Visas produktīvās sugas	Padomes Regulas (EEK) Nr. 2377/90 II pielikums

Trietanolamīns (devās līdz 0,25 mg/kg ķ.sv.) nav Padomes Regulas (EEK) Nr. 2377/90 kompetencē.

Zāles vairs nav reģistrētas

III PIELIKUMS

MARKĒJUMS UN LIETOŠANAS INSTRUKCIJA

Zāles vairs nav reģistrētas

A. MARKĒJUMS

INFORMĀCIJA, KURAI JĀBŪT UZ ĀRĒJĀ IEPAKOJUMA**Kartona kārba****1. VETERINĀRO ZĀĻU NOSAUKUMS**

Netvax
Emulsija injekcijai vistām

2. AKTĪVO UN CITU VIELU NOSAUKUMS UN DAUDZUMS

Vienā devā (0,5ml):

Clostridium perfringens A tipa alfa toksoids: $\geq 6,8$ SV*

Gaišā minerālējūda: 0,31 ml

Tiomersāls: 0,035-0,05 mg

* Starptautiskās vienības uz ml trušu seruma, kas noteiktas ar hemolīzi inhibējošo testu

3. ZĀĻU FORMA**4. IEPAKOJUMA IZMĒRS**

1 x 500ml

6 x 500ml

5. MĒRĶA SUGAS

Vistas

6. INDIKĀCIJA(S)

Vakcīna pret nekrotisko enterītu

7. LIETOŠANAS METODE UN IEVADĪŠANAS VEIDS(I)

Intramuskulārai lietošanai.

Pirms lietošanas labi saskalināt. Pirms lietošanas skatīt iepakojumam pievienoto lietošanas instrukciju.

8. IEROBEŽOJUMU PERIODS(I) DZĪVNIEKU PRODUKCIJAS IZMANTOŠANĀ

Ierobežojumu periods: Nulle dienas.

9. ĪPAŠI BRĪDINĀJUMI, JA NEPIECIEŠAMS

Nejauša injicēšana ir bīstama – pirms lietošanas skatīt lietošanas instrukciju.

10. DERĪGUMA TERMIŅŠ

Derīgs līdz {mēnesis/gads}
Pēc atvēršanas izlietot 8 stundu laikā.

11. ĪPAŠI UZGLABĀŠANAS NOSACĪJUMI

Uzglabāt un transportēt atdzesētu (2°C - 8°C). Nesasaldēt.
Sargāt no gaismas.

12. ĪPAŠI NORĀDĪJUMI RĪCĪBAI AR NEIZLIETOTĀM VETERINĀRĀM ZĀLĒM VAI TO ATKRITUMIEM, JA TĀDI IR

Iznīcināšana: skatīt lietošanas instrukciju.

13. VĀRDI “LIETOŠANAI DZĪVNIEKIEM” UN NOSACĪJUMI VAI IEROBEŽOJUMI ATTIECĪBĀ UZ PIEGĀDI UN LIETOŠANU, ja piemērojami

Lietošanai dzīvniekiem
Tikai praktizējošam veterinārārstam.

14. VĀRDI “UZGLABĀT BĒRNIEM NEPIEEJAMĀ UN NEREDZAMĀ VIETĀ”

Uzglabāt bērniem nepieejamā un neredzamā vietā.

15. REĢISTRĀCIJAS APLIECĪBAS ĪPAŠNIEKA NOSAUKUMS UN ADRESE

Intervet International B.V.
Wim de Körverstraat 35
5831AN Boxtmeer
Nīderlande

16. REĢISTRĀCIJAS APLIECĪBAS NUMURS(I)

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

17. RAŽOŠANAS SĒRIJAS NUMURS

Sērija {numurs}

Zāles vairs nav reģistrētas

DATI, KAS OBLIGĀTI JĀNORĀDA UZ MAZA IZMĒRA TIEŠĀ IEPAKOJUMA

Etikete

1. VETERINĀRO ZĀĻU NOSAUKUMS

Netvax
Emulsija injekcijai vistām

2. AKTĪVO UN CITU VIELU NOSAUKUMS UN DAUDZUMSVienā devā (0,5ml):*Clostridium perfringens* A tipa alfa toksoids: $\geq 6,8$ SV*

Gaišā minerālējū: 0,31 ml

Tiomersāls: 0,035-0,05 mg

* Starptautiskās vienības uz ml trušu seruma, kas noteiktas ar hemolīzi inhibējošo testu

3. ZĀĻU FORMA**4. IEPAKOJUMA IZMĒRS**

1 x 500ml

6 x 500ml

5. MĒRĶA SUGAS

Vistas

6. INDIKĀCIJA(S)

Vakcīna pret nekrotisko enterītu

7. LIETOŠANAS METODE UN IEVADĪŠANAS VEIDS(I)

Intramuskulārai lietošanai.

Pirms lietošanas labi saskalināt. Pirms lietošanas skatīt iepakojumam pievienoto lietošanas instrukciju.

8. IEROBEŽOJUMU PERIODS(I) DZĪVNIEKU PRODUKCIJAS IZMANTOŠANĀ

Ierobežojumu periods: Nulle dienas.

9. ĪPAŠI BRĪDINĀJUMI, JA NEPIECIEŠAMS

Nejauša injicēšana ir bīstama – pirms lietošana, skatīt lietošanas instrukciju.

10. DERĪGUMA TERMIŅŠ

Derīgs līdz {mēnesis/gads}
Pēc atvēršanas izlietot 8 stundu laikā.

11. ĪPAŠI UZGLABĀŠANAS NOSACĪJUMI

Uzglabāt un transportēt atdzesētu (2°C - 8°C). Nesasaldēt.
Sargāt no gaismas.

12. ĪPAŠI NORĀDĪJUMI RĪCĪBAI AR NEIZLIETOTĀM VETERINĀRĀM ZĀLĒM VAI TO ATKRITUMIEM, JA TĀDI IR**13. VĀRDI “LIETOŠANAI DZĪVNIEMIEM” UN NOSACĪJUMI VAI IEROBEŽOJUMI ATTIECĪBĀ UZ PIEGĀDI UN LIETOŠANU, ja piemērojami**

Lietošanai dzīvniekiem
Tikai praktizējošam veterinārārstam.

14. VĀRDI “UZGLABĀT BĒRNIEM NEPIEEJAMĀ UN NEREDZAMĀ VIETĀ”

Uzglabāt bērniem nepieejamā un neredzamā vietā.

15. REĢISTRĀCIJAS APLIECĪBAS ĪPAŠNIEKA NOSAUKUMS UN ADRESE

Intervet International B.V.
Wim de Körverstraat 35
5831AN Boxmeer
Nīderlande

16. REĢISTRĀCIJAS APLIECĪBAS NUMURS(I)

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

17. RAŽOŠANAS SĒRIJAS NUMURS

Sērija {numurs}

Zāles vairs nav reģistrētas

Zāles vairs nav reģistrētas

B. LIETOŠANAS INSTRUKCIJA

LIETOŠANAS INSTRUKCIJA

Netvax emulsija injekcijai vistām

1. REĢISTRĀCIJAS APLIECĪBAS ĪPAŠNIEKA UN RAŽOŠANAS LICENCES TURĒTĀJA, KURŠ ATBILD PAR SĒRIJAS IZLAIDI, NOSAUKUMS UN ADRESE, JA DAŽĀDI

Reģistrācijas apliecības īpašnieks:

Intervet International B.V.
Wim de Körverstraat 35
5831AN Boxmeer
Nīderlande

Par sērijas izlaidi atbildīgais ražotājs:

S-P Veterinary Ltd
Breakspear Road South
Harefield
Uxbridge
Middlesex, UB9 6LS
Apvienotā Karaliste

2. VETERINĀRO ZĀĻU NOSAUKUMS

Netvax emulsija injekcijai vistām

3. AKTĪVO VIELU UN CITU VIELU DAUDZUMS

Viena deva (0,5ml) satur:

Aktīvā viela

Clostridium perfringens A tipa alfa toksoids ne mazāk kā 6,8 SV *

Papildviela

Gaišā minerāleļļa 0,31 ml

Palīgviela(s)

Tiomersāls 0,035-0,05 mg

* Starptautiskās vienības uz ml trušu seruma, kas noteiktas ar hemolīzi inhibējošo testu

4. INDIKĀCIJAS

Vistu aktīvai imunizācijai dēšanas perioda laikā, lai nodrošinātu pasīvo imunizāciju pret nekrotisko enterītu to pēcnācējiem.

Lai samazinātu mirstību un bojājumu biežumu un smagumu, ko izraisa *Clostridium perfringens* A tipa izraisīts nekrotiskais enterīts. Iedarbīgums tika pierādīts mākslīgi inficējot cāļus aptuveni trīs nedēļas pēc izšķilšanās.

Pasīvās imunitātes iestāšanās sākums: 6 nedēļas pēc vakcinācijas pabeigšanas.

Pasīvās imunitātes ilgums: 51 nedēļa pēc vakcinācijas pabeigšanas.

5. KONTRINDIKĀCIJAS

Nav

6. NEVĒLAMĀS BLAKUSPARĀDĪBAS

Pēc intramuskulāras vakcīnas ievadīšanas nav tikušas novērotas sistēmiskas reakcijas uz vakcināciju. Vakcinācija var izraisīt mērenu krūšu apvidus audu iekaisumu, kurš pāriet 30 dienu laikā. Pēc otrreizējas vakcinācijas iekaisums var ilgt līdz 35 dienām. Iekaisums ir ļoti izplatīts. Pēc dubultdevas injekcijas, var viegli pastiprināties lokālas reakcijas.

Ja rodas nopietnas blakusparādības vai citas parādības, kas nav minētas šajā lietošanas instrukcijā, lūdzu, informējiet par tām savu veterinārārstu.

7. MĒRĶA SUGAS

Vistas

8. DEVAS ATKARĪBĀ NO DZĪVNIEKU SUGAS, LIETOŠANAS VEIDA UN PAŅĒMIENA

Vistas vakcinē ar intramuskulāru injekciju krūšu apvidū.

Viena deva 0,5 ml jāievada 10 līdz 14 nedēļu vecumā.

Otrā deva 0,5 ml jāievada 4 līdz 10 nedēļas pēc pirmās devas. Otrā deva jāievada ne vēlāk kā 6 nedēļas pirms dēšanas sākuma.

9. IETEIKUMI PAREIZAI LIETOŠANAI

Pirms lietošanas labi saskalināt.

Šļircēm un adatām pirms lietošanas jābūt sterilām. Ievērot parasto aseptisko metodi.

10. IEROBEŽOJUMU PERIODS(I) DZĪVNIEKU PRODUKCIJAS IZMANTOŠANĀ

Nulle dienas.

11. ĪPAŠI UZGLABĀŠANAS NORĀDĪJUMI

Uzglabāt bērniem nepieejamā un neredzamā vietā.

Uzglabāt un transportēt atdzesētu (2°C - 8°C). Nesasaldēt.

Sargāt no gaismas.

Nelietot, ja beidzies derīguma termiņš, kurš norādīts uz iepakojuma.

Derīgums pēc pirmās ārējā iepakojuma atvēršanas: 8 stundas.

12. ĪPAŠI BRĪDINĀJUMI

Piesardzības pasākumi, kas jāievēro personai, kura lieto veterinārās zāles dzīvnieku ārstēšanai

Lietotājam:

Šis produkts satur minerāleļļu. Nejaušas injicēšanas gadījumā/pašinjekcijas gadījumā, pēc injekcijas var rasties pietūkums un sāpes, parasti ja produkts injicēts pirkstā vai locītavā, retos gadījumos, ja atbilstoša medicīniskā palīdzība nav sniegta, persona var zaudēt skarto pirkstu.

Ja Jūs nejauši esat injicējis šīs zāles, meklējiet neatliekamo medicīnisko palīdzību, pat ja nejauši injicēts ļoti mazs zāļu daudzums, un ņemiet līdzi lietošanas instrukciju.

Ja sāpes neizzūd 12 stundu laikā pēc medicīniskās izmeklēšanas, meklējiet medicīnisko palīdzību atkārtoti.

Ārstam:

Šis produkts satur minerāleļļu. Pat, ja nejauši injicēts neliels zāļu daudzums, var rasties spēcīgs pietūkums, kā rezultātā var rasties išēmiskā nekroze vai pat persona var zaudēt pirkstu. Prasmīga, TULĪTĒJA ķirurģiskā iejaukšanās ir vajadzīga un var būt nepieciešama savlaicīga, injekcijas vietas uzgriešana un skalošana, īpaši, ja skarts pirkstgals vai stiegra.

Nav pieejama informācija par šīs vakcīnas drošumu un iedarbīgumu, kad tā tiek lietota ar citām veterinārajām zālēm. Lēmumu par šīs vakcīnas lietošanu pirms vai pēc citu veterināro zāļu lietošanas jāpieņem izvērtējot katru gadījumu atsevišķi.

13. ĪPAŠI NORĀDĪJUMI RĪCĪBAI AR NEIZLIETOTĀM VETERINĀRĀM ZĀLĒM VAI TO ATKRITUMIEM, JA TĀDI IR

Jebkuras neizlietotās veterinārās zāles vai to atkritumi jāiznīcina saskaņā ar vietējo normatīvo aktu prasībām.

14. DATUMS, KAD LIETOŠANAS INSTRUKCIJA PĒDĒJO REIZI TIKA APSTIPRINĀTA

15. CITA INFORMĀCIJA

Lai stimulētu vistu aktīvo imunitāti, nodrošinot pasīvo aizsardzību pēcnācējiem pret *Clostridium perfringens* A tipa ierosināto nekrotisko enterītu.

1 x 500ml

6 x 500ml

Ne visi iepakojuma izmēri var tikt izplatīti.

Lai iegūtu papildu informāciju par šīm veterinārajām zālēm, lūdzam sazināties ar reģistrācijas apliecības īpašnieka vietējo pārstāvi.

Tikai praktizējošam veterinārārstam.