



RESUMO DAS CARACTERÍSTICAS DO MEDICAMENTO,

1. NOME DO MEDICAMENTO VETERINÁRIO.

GRIPORK

Vacina inactivada contra a Gripe Suína em emulsão injectável.

2. COMPOSIÇÃO QUALITATIVA E QUANTITATIVA.

Composição por dose (2 ml):

Substâncias activas:

Vírus Influenza Suína inactivado, estirpe A (Hsw1N1) OLL..... IHA \geq 1/50*

Vírus Influenza Suína inactivado, estirpe A (Hsw3N2) G..... IHA \geq 1/50*

Vírus Influenza Suína inactivado, estirpe A (Hsw3N2) SH..... IHA \geq 1/50*

*Valores médios dos títulos de Inibição de hemaglutinação

Adjuvante:

Óleo mineral..... 424,000 mg

Excipientes:

Tiomersal 0,200 mg

Para a lista completa de excipientes, ver secção 6.1.

3. FORMA FARMACÊUTICA.

Emulsão injectável homogénea branca.

4. INFORMAÇÕES CLÍNICAS

4.1. Espécie alvo.

Suínos (leitões, porcas, varrascos futuros reprodutores e adultos e porcos de engorda).

4.2. Indicações de utilização, especificando as espécies-alvo

Imunização activa de suínos para redução da infecção, mortalidade, sintomas e lesões devido ao Vírus da Gripe Suína.

O início da imunidade tem lugar 4 semanas depois da vacinação e a sua duração é de 5 meses após a vacinação.

4.3. Contra-indicações.

Não existem.



4.4. Advertências especiais.

Vacinar unicamente animais sãos.

4.5. Precauções especiais de utilização.

Precauções especiais para utilização em animais

- Agitar o frasco antes da sua utilização.
- Antes de administrar a vacina, mantê-la à temperatura ambiente, para que alcance os +15°- +25° C.

Precauções especiais que devem ser tomadas pela pessoa que administra o medicamento aos animais:

Aviso ao utilizador:

Este medicamento contém óleo mineral. A injeção acidental ou a auto-injeção pode provocar dor intensa e tumefacção, em especial em caso de injeção nas articulações ou nos dedos e, raramente, pode resultar na perda do dedo afectado, se não forem prestados de imediato os devidos cuidados médicos.

Em caso de injeção acidental, e ainda que a quantidade injectada seja mínima, consulte imediatamente um médico e mostre-lhe o folheto informativo do medicamento.

Se as dores persistirem por mais de 12 horas após o exame médico, consulte novamente o médico.

Aviso ao médico:

Este medicamento contém óleo mineral. A injeção acidental, ainda que com uma quantidade mínima, pode provocar tumefacção intensa que pode resultar, por exemplo, em necrose isquémica e, caso a zona afectada seja um dedo, na perda deste. É necessário prestar **IMEDIATAMENTE** cuidados cirúrgicos, podendo ser necessário proceder à incisão precoce e à irrigação da zona injectada, em especial se esta envolver os tecidos moles ou o tendão de um dedo.

4.6. Reacções adversas (frequência e gravidade)

Podem manifestar-se reacções isoladas de hipersensibilidade em animais vacinados, assim como, reacções locais no ponto de inoculação.

4.7. Utilização durante a gestação e lactação

A vacina pode ser administrada durante a gestação e lactação.

4.8. Interações medicamentosas e outras formas de interacção.

Não existe informação sobre a segurança e a eficácia do uso concomitante desta vacina com qualquer outra. Por conseguinte, recomenda-se a não administração de quaisquer outras vacinas durante um período de 14 dias antes ou após a vacinação com este medicamento.

4.9. Posologia e via de administração.

2 ml / animal por via intramuscular profunda nos músculos do pescoço, atrás da base da orelha, independentemente do peso, idade ou sexo do animal.

Agitar antes de usar.

A vacina deve ser administrada de acordo com as condições assépticas habituais de vacinação.

Evitar a inoculação no tecido subcutâneo.

Programa de vacinação recomendado:

- Leitões: 1 ml aos 30-40 dias de vida e 2 ml aos 60-65 dias de vida.

- Porcas: Vacinação com 2 ml (gestantes ou não). Revacinação 21 dias depois da primeira dose. Revacinações posteriores: 1 mês antes do parto com 2 ml.

- Varrascos: Vacinação de todos os animais com 2 ml. Revacinação 21 dias depois e de 6 em 6 meses.

- Porcos de engorda: Vacinação com 1 ml à chegada. Revacinação com 2 ml, 3 semanas depois.

4.10. Sobredosagem (sintomas, procedimentos de emergência, antídotos), (se necessário).

A inoculação de uma sobredosagem (2 doses vacinais) não provoca outros efeitos para além das referidas em 4.6.

4.11. Intervalo de segurança.

Carne e vísceras: Zero dias.

5. PROPRIEDADES IMUNOLÓGICAS.

A vacina contém estirpes inactivadas da influenza suína em excipiente oleoso com vista a estimular a imunidade activa contra a Gripe suína em suínos.

ATC vet: QI09AA 03 (Porcine influenza virus vaccine).

6. INFORMAÇÕES FARMACÊUTICAS.

6.1. Lista de excipientes

Simulsol 5100

Monooleato de Sorbitano

Gel de Hidróxido de Alumínio

Simeticone

Tiomersal

6.2. Incompatibilidades.

Não misturar com qualquer outra vacina ou medicamento veterinário imunológico.

6.3. Prazo de validade.

Prazo de validade do medicamento veterinário tal como embalado para venda: 2 anos.

Prazo de validade após a primeira abertura do acondicionamento primário: o produto deverá ser imediatamente utilizado.

6.4. Precauções particulares de conservação.

Conservar e transportar entre +2° C e +8 °C, e ao abrigo da luz. Não congelar.

6.5. Natureza e composição do acondicionamento primário.

O recipiente é composto por frascos de vidro, rolhas de borracha e cápsulas de alumínio.

Os frascos são de vidro colorido classificados pela Farmacopeia Europeia como recipientes de vidro Tipo I (20 ml, 10 doses e 100 ml, 50 doses). As suas propriedades estão definidas de acordo com a Farmacopeia Europeia, edição vigente, secção 3.2.1. As rolhas de borracha são feitas de elastómero polimérico e classificadas pela Farmacopeia Europeia como Tipo II de acordo com a Farmacopeia Europeia edição vigente, secção 3.2.9. As cápsulas são feitas de alumínio.

Apresentações comerciais: caixa com 10 frascos de 10 doses (10 x 20 ml) e caixa com 1 frasco de 50 doses (100 ml).

É possível que não sejam comercializadas todas as apresentações.

6.6. Precauções especiais de eliminação do medicamento não utilizado ou dos seus desperdícios, se for caso disso:

O medicamento veterinário não utilizado ou os seus resíduos devem ser eliminados de acordo com os requisitos nacionais.

7. TITULAR DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO.

Nome e endereço do titular de AIM, do laboratório produtor e do titular da autorização de fabrico responsável pela libertação do lote:

LABORATÓRIOS HIPRA, S.A.
Avda. la Selva, 135
17170 AMER (GIRONA) ESPANHA
Tel. +34 972 430660
Fax +34 972 430661
E-mail: hipra@hipra.com



Nome e endereço do representante legal e distribuidor:

ARBUSET, Produtos Farmacêuticos e Sanitários de Uso Animal, Lda.
Portela de Mafra e Fontaínha - Abrunheira
2665 – 191 MALVEIRA – PORTUGAL
Tel. +(351) 219663459
Fax +(351) 219663450
E-mail: portugal@hipra.com

8. NÚMERO DE REGISTO DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO.

AIM N.º 271/89 DGV

9. DATA DA PRIMEIRA AUTORIZAÇÃO:

23/06/89

10. DATA DA REVISÃO DO TEXTO.

Agosto 2011.

PROIBIÇÃO DE VENDA, FORNECIMENTO E/OU UTILIZAÇÃO.

Não aplicável.



ROTULAGEM E FOLHETO INFORMATIVO



A. ROTULAGEM

INDICAÇÕES MÍNIMAS A INCLUIR EM PEQUENAS UNIDADES (até 50 ml) DE ACONDICIONAMENTO PRIMÁRIO

{ETIQUETA CORRESPONDENTE À APRESENTAÇÃO COMERCIAL, 10 DOSES}

1. NOME DO MEDICAMENTO VETERINÁRIO

GRIPORK

Vacina inactivada contra a Gripe Suína em emulsão injectável.

2. COMPOSIÇÃO QUANTITATIVA DA(S) SUBSTÂNCIA(S) ACTIVA(S)

Composição por dose (2 ml):

Vírus Influenza Suína inactivado, estirpe A (Hsw1N1) OLL..... IHA \geq 1/50*

Vírus Influenza Suína inactivado, estirpe A (Hsw3N2) G..... IHA \geq 1/50*

Vírus Influenza Suína inactivado, estirpe A (Hsw3N2) SH..... IHA \geq 1/50*

*Valores médios dos títulos de Inibição de hemaglutinação

Óleo Mineral 424,000mg

Tiomersal 0,200 mg

3. CONTEÚDO EM PESO, VOLUME OU NÚMERO DE DOSES

10 doses

4. VIA(S) DE ADMINISTRAÇÃO

2 ml / animal por via intramuscular profunda nos músculos do pescoço, atrás da base da orelha, independentemente do peso, idade ou sexo do animal.

Antes de utilizar, leia o folheto informativo.

5. INTERVALO DE SEGURANÇA

Zero dias

6. NÚMERO DO LOTE DE FABRICO

<Lote> {número}

7. PRAZO DE VALIDADE

VAL {MM/AAAA}

Depois da primeira abertura da embalagem utilizar imediatamente.



8. NÚMERO DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO

AIM N.º 271/89 DGV

9. MENÇÃO “USO VETERINÁRIO”

USO VETERINÁRIO.

INDICAÇÕES A INCLUIR NO ACONDICIONAMENTO PRIMÁRIO

{ETIQUETA CORRESPONDENTE À APRESENTAÇÃO COMERCIAL, 50 DOSES}

1. NOME DO MEDICAMENTO VETERINÁRIO

GRIPORK

Vacina inactivada contra a Gripe Suína em emulsão injectável.

2. DESCRIÇÃO DAS SUBSTÂNCIAS ACTIVAS E OUTRAS SUBSTÂNCIAS

Composição por dose (2 ml):

Vírus Influenza Suína inactivado, estirpe A (Hsw1N1) OLL..... IHA \geq 1/50*

Vírus Influenza Suína inactivado, estirpe A (Hsw3N2) G..... IHA \geq 1/50*

Vírus Influenza Suína inactivado, estirpe A (Hsw3N2) SH..... IHA \geq 1/50*

*Valores médios dos títulos de Inibição de hemaglutinação

Óleo Mineral 424,000mg

Tiomersal 0,200 mg

3. FORMA FARMACÊUTICA

Emulsão injectável homogénia branca.

4. DIMENSÃO DA EMBALAGEM

50 doses

5. ESPÉCIES-ALVO

Suínos (leitões, porcas, varrascos futuros reprodutores e adultos e porcos de engorda).

6. INDICAÇÃO (INDICAÇÕES)

Imunização activa de suínos para redução da infecção, mortalidade, sintomas e lesões devido ao Vírus da Gripe Suína.

O início da imunidade tem lugar 4 semanas depois da vacinação e a sua duração é de 5 meses após a vacinação.

7. MODO E VIA(S) DE ADMINISTRAÇÃO

2 ml / animal por via intramuscular profunda nos músculos do pescoço, atrás da base da orelha, independentemente do peso, idade ou sexo do animal.

Antes de utilizar, leia o folheto informativo.

8. INTERVALO DE SEGURANÇA

Zero dias.

9. ADVERTÊNCIA(S) ESPECIAL (ESPECIAIS), SE NECESSÁRIO

A INJEÇÃO ACIDENTAL É PERIGOSA - ANTES DE UTILIZAR O MEDICAMENTO LEIA O FOLHETO INFORMATIVO.

10. PRAZO DE VALIDADE

VAL {MM/AAAA}

Depois da primeira abertura da embalagem utilizar imediatamente.

11. CONDIÇÕES ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO

Conservar e transportar refrigerado (+2° C - +8° C), e ao abrigo da luz. Não congelar.

12. PRECAUÇÕES ESPECIAIS DE ELIMINAÇÃO DO MEDICAMENTO NÃO UTILIZADO OU DOS SEUS RESÍDUOS, SE FOR CASO DISSO

O medicamento veterinário não utilizado ou os seus resíduos devem ser eliminados de acordo com os requisitos nacionais.

13. MENÇÃO “USO VETERINÁRIO” E CONDIÇÕES OU RESTRIÇÕES RELATIVAS AO FORNECIMENTO E À UTILIZAÇÃO, se for caso disso

USO VETERINÁRIO

14. MENÇÃO “MANTER FORA DO ALCANCE E DA VISTA DAS CRIANÇAS”

Manter fora do alcance e da vista das crianças.

15. NOME E ENDEREÇO DO TITULAR DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO

Titular da AIM, do laboratório produtor e do titular da autorização de fabrico responsável pela libertação do lote:

LABORATORIOS HIPRA, S.A.

Avda. la Selva, 135

17170 AMER (GIRONA) ESPANHA

Tel. +34 972 430660

Fax +34 972 430661

E-mail: hipra@hipra.com



Representante Legal e Distribuidor:

ARBUSET, Produtos Farmacêuticos e Sanitários De Uso Animal, Lda
Portela de Mafra e Fontainha - Abrunheira
2665 – 191 MALVEIRA – PORTUGAL
Tel. +(351) 219663459
Fax +(351) 219663450
E-mail: portugal@hipra.com

16. NÚMERO(S) DE REGISTO DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO

AIM N.º 271/89 DGV

17. NÚMERO DO LOTE DE FABRICO

<Lote> {número}



INDICAÇÕES A INCLUIR NO ACONDICIONAMENTO SECUNDÁRIO

{CAIXA CORRESPONDENTE À APRESENTAÇÃO COMERCIAL, 10 FRASCOS DE 10 DOSES E 1 FRASCO DE 50 DOSES }

1. NOME DO MEDICAMENTO VETERINÁRIO

GRIPORK

Vacina inactivada contra a Gripe Suína em emulsão injectável.

2. DESCRIÇÃO DAS SUBSTÂNCIAS ACTIVAS E OUTRAS SUBSTÂNCIAS

Composição por dose (2 ml):

Vírus Influenza Suína inactivado, estirpe A (Hsw1N1) OLL..... IHA \geq 1/50*

Vírus Influenza Suína inactivado, estirpe A (Hsw3N2) G..... IHA \geq 1/50*

Vírus Influenza Suína inactivado, estirpe A (Hsw3N2) SH..... IHA \geq 1/50*

*Valores médios dos títulos de Inibição de hemaglutinação

Óleo Mineral 424,000mg

Tiomersal 0,200 mg

3. FORMA FARMACÊUTICA

Emulsão injectável homogénia branca.

4. DIMENSÃO DA EMBALAGEM

10 frascos de 10 doses

1 frasco de 50 doses

5. ESPÉCIES-ALVO

Suínos (leitões, porcas, varrascos futuros reprodutores e adultos e porcos de engorda).

6. INDICAÇÃO (INDICAÇÕES)

Imunização activa de suínos para redução da infecção, mortalidade, sintomas e lesões devido ao Vírus da Gripe Suína.

O início da imunidade tem lugar 4 semanas depois da vacinação e a sua duração é de 5 meses após a vacinação.

7. MODO E VIA(S) DE ADMINISTRAÇÃO

2 ml / animal por via intramuscular profunda nos músculos do pescoço, atrás da base da orelha, independentemente do peso, idade ou sexo do animal.

Antes de utilizar, leia o folheto informativo.

8. INTERVALO DE SEGURANÇA

Zero dias.

9. ADVERTÊNCIA(S) ESPECIAL (ESPECIAIS), SE NECESSÁRIO

A INJEÇÃO ACIDENTAL É PERIGOSA - ANTES DE UTILIZAR O MEDICAMENTO LEIA O FOLHETO INFORMATIVO.

10. PRAZO DE VALIDADE

VAL {MM/AAAA}

Depois da primeira abertura da embalagem utilizar imediatamente.

11. CONDIÇÕES ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO

Conservar e transportar refrigerado (+2° C - +8° C), e ao abrigo da luz. Não congelar.

12. PRECAUÇÕES ESPECIAIS DE ELIMINAÇÃO DO MEDICAMENTO NÃO UTILIZADO OU DOS SEUS RESÍDUOS, SE FOR CASO DISSO

O medicamento veterinário não utilizado ou os seus resíduos devem ser eliminados de acordo com os requisitos nacionais.

13. MENÇÃO “USO VETERINÁRIO” E CONDIÇÕES OU RESTRIÇÕES RELATIVAS AO FORNECIMENTO E À UTILIZAÇÃO, se for caso disso

USO VETERINÁRIO

14. MENÇÃO “MANTER FORA DO ALCANCE E DA VISTA DAS CRIANÇAS”

Manter fora do alcance e da vista das crianças.

15. NOME E ENDEREÇO DO TITULAR DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO

Titular da AIM, do laboratório produtor e do titular da autorização de fabrico responsável pela libertação do lote:

LABORATORIOS HIPRA, S.A.

Avda. la Selva, 135

17170 AMER (GIRONA) ESPANHA

Tel. +34 972 430660

Fax +34 972 430661

E-mail: hipra@hipra.com



Representante Legal e Distribuidor:

ARBUSET, Produtos Farmacêuticos e Sanitários De Uso Animal, Lda
Portela de Mafra e Fontainha - Abrunheira
2665 – 191 MALVEIRA – PORTUGAL
Tel. +(351) 219663459
Fax +(351) 219663450
E-mail: portugal@hipra.com

16. NÚMERO(S) DE REGISTO DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO

AIM N.º 271/89 DGV

17. NÚMERO DO LOTE DE FABRICO

<Lote> {número}



B. FOLHETO INFORMATIVO

FOLHETO INFORMATIVO

GRIPORK

Vacina inactivada contra a Gripe Suína em emulsão injectável.

1. NOME E ENDEREÇO DO TITULAR DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO E DO TITULAR DA AUTORIZAÇÃO DE FABRICO RESPONSÁVEL PELA LIBERTAÇÃO DO LOTE, SE FOREM DIFERENTES.

Nome e endereço do titular de AIM, do laboratório produtor e do titular da autorização de fabrico responsável pela libertação do lote:

LABORATÓRIOS HIPRA, S.A.

Avda. la Selva, 135

17170 AMER (GIRONA) ESPANHA

Tel. +34 972 430660

Fax +34 972 430661

E-mail: hipra@hipra.com

Nome e endereço do representante legal e distribuidor:

ARBUSET, Produtos Farmacêuticos e Sanitários de Uso Animal, Lda.

Portela de Mafra e Fontainha - Abrunheira

2665 – 191 MALVEIRA - PORTUGAL

Tel. +(351) 219663459

Fax +(351) 219663450

E-mail: portugal@hipra.com

2. NOME DO MEDICAMENTO VETERINÁRIO

GRIPORK

Vacina inactivada contra a Gripe Suína em emulsão injectável.

3. DESCRIÇÃO DAS SUBSTÂNCIAS ACTIVAS E OUTRAS SUBSTÂNCIAS

Composição por dose (2 ml):

Vírus Influenza Suína inactivado, estirpe A (Hsw1N1) OLL..... IHA \geq 1/50*

Vírus Influenza Suína inactivado, estirpe A (Hsw3N2) G..... IHA \geq 1/50*

Vírus Influenza Suína inactivado, estirpe A (Hsw3N2) SH..... IHA \geq 1/50*

*Valores médios dos títulos de Inibição de hemaglutinação

Óleo Mineral 424,000 mg

Tiomersal 0,200 mg

4. INDICAÇÕES

Imunização activa de suínos para redução da infecção, mortalidade, sintomas e lesões devido ao Vírus da Gripe Suína.

O início da imunidade tem lugar 4 semanas depois da vacinação e a sua duração é de 5 meses após a vacinação.

5. CONTRA-INDICAÇÕES

Não existem.

6. REACÇÕES ADVERSAS

Podem manifestar-se reacções isoladas de hipersensibilidade em animais vacinados, assim como, reacções locais no ponto de inoculação.

7. ESPÉCIES ALVO

Suínos (leitões, porcas, varrascos futuros reprodutores e adultos e porcos de engorda).

8. DOSAGEM EM FUNÇÃO DA ESPÉCIE, VIAS E MODO DE ADMINISTRAÇÃO

2 ml / animal por via intramuscular profunda nos músculos do pescoço, atrás da base da orelha, independentemente do peso, idade ou sexo do animal.

Agitar antes de usar.

A vacina deve ser administrada de acordo com as condições assépticas habituais de vacinação.

Evitar a inoculação no tecido subcutâneo.

9. INSTRUÇÕES COM VISTA A UMA UTILIZAÇÃO CORRECTA

Programa de vacinação recomendado:

- Leitões: 1 ml aos 30-40 dias de vida e 2 ml aos 60-65 dias de vida.

- Porcas: Vacinação com 2 ml (gestantes ou não). Revacinação 21 dias depois da primeira dose. Revacinações posteriores: 1 mês antes do parto com 2 ml.

- Varrascos: Vacinação de todos os animais com 2 ml. Revacinação 21 dias depois e de 6 em 6 meses.

- Porcos de engorda: Vacinação com 1 ml à chegada. Revacinação com 2 ml, 3 semanas depois.

10. INTERVALO DE SEGURANÇA

Zero dias.

11. PRECAUÇÕES ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO

Manter fora do alcance e da vista das crianças.

Conservar e transportar refrigerado (+2° C - +8° C) e ao abrigo da luz. Não congelar.

Após abertura do recipiente o produto deverá ser imediatamente utilizado.

12. ADVERTÊNCIAS ESPECIAIS

Advertências para a espécie animal alvo.

Vacinar unicamente animais sãos.

Precauções especiais para utilização em animais.

Agitar o frasco antes da sua utilização.

Antes de administrar a vacina, mantê-la à temperatura ambiente, para que alcance os +15°-+25° C.

Precauções especiais que devem ser tomadas pela pessoa que administra o medicamento aos animais:

Aviso ao utilizador:

Este medicamento contém óleo mineral. A injeção acidental ou a auto-injeção pode provocar dor intensa e tumefacção, em especial em caso de injeção nas articulações ou nos dedos e, raramente, pode resultar na perda do dedo afectado, se não forem prestados de imediato os devidos cuidados médicos.

Em caso de injeção acidental, e ainda que a quantidade injectada seja mínima, consulte imediatamente um médico e mostre-lhe o folheto informativo do medicamento.

Se as dores persistirem por mais de 12 horas após o exame médico, consulte novamente o médico.

Aviso ao médico:

Este medicamento contém óleo mineral. A injeção acidental, ainda que com uma quantidade mínima, pode provocar tumefacção intensa que pode resultar, por exemplo, em necrose isquémica e, caso a zona afectada seja um dedo, na perda deste. É necessário prestar **IMEDIATAMENTE** cuidados cirúrgicos, podendo ser necessário proceder à incisão precoce e à irrigação da zona injectada, em especial se esta envolver os tecidos moles ou o tendão de um dedo.

Não existe informação sobre a segurança e a eficácia do uso concomitante desta vacina com qualquer outra. Por conseguinte, recomenda-se a não administração de quaisquer outras vacinas durante um período de 14 dias antes ou após a vacinação com este medicamento.

Não misturar com qualquer outra vacina ou medicamento veterinário imunológico.

13. PRECAUÇÕES ESPECIAIS DE ELIMINAÇÃO DO MEDICAMENTO NÃO UTILIZADO OU DOS SEUS RESÍDUOS, SE FOR CASO DISSO

O medicamento veterinário não utilizado ou os seus resíduos devem ser eliminados de acordo com os requisitos nacionais.

14. DATA DA ÚLTIMA APROVAÇÃO DO FOLHETO INFORMATIVO

Agosto 2011



15. OUTRAS INFORMAÇÕES

Para quaisquer informações sobre este medicamento veterinário, queira contactar o representante local do titular da Autorização de Introdução no Mercado.

APRESENTAÇÕES COMERCIAIS:

Caixa com 10 frascos de 10 doses.

Caixa com 1 frasco de 50 doses.

É possível que não sejam comercializadas todas as apresentações.

USO VETERINÁRIO

Só pode vender-se mediante receita médica veterinária.

Só pode ser administrado pelo médico veterinário.

A.I.M. N.º 271/89 DGV