

RESUMO DAS CARACTERÍSTICAS DO MEDICAMENTO

1. NOME DO MEDICAMENTO VETERINÁRIO

Equibactin 250 mg/g + 50 mg/g pó oral para cavalos

2. COMPOSIÇÃO QUALITATIVA E QUANTITATIVA

Cada grama contém:

Substâncias ativas:

Sulfadiazina 250 mg

Trimetoprim 50 mg

Excipientes:

Para a lista completa de excipientes, ver secção 6.1.

3. FORMA FARMACÊUTICA

Pó oral.

Pó branco a esbranquiçado.

4. INFORMAÇÕES CLÍNICAS

4.1 Espécie(s)-alvo

Equinos (cavalos).

4.2 Indicações de utilização, especificando as espécies-alvo

Para o tratamento de infeções em cavalos causadas por microrganismos sensíveis à associação de trimetoprim e sulfadiazina, como infeções das vias respiratórias superiores, do sistema urogenital e infeções de feridas.

4.3 Contraindicações

Não administrar a cavalos com doença hepática ou renal grave.

Não administrar em caso de hipersensibilidade conhecida às substâncias ativas ou a algum dos excipientes.

Não administrar em caso de resistência conhecida ao trimetoprim e às sulfonamidas.

4.4 Advertências especiais para cada espécie-alvo

Não existem.

4.5 Precauções especiais de utilização

Precauções especiais para utilização em animais

Durante todo o tratamento, os animais devem ter um acesso sem restrições à água de bebida para evitar uma possível cristalúria.

Devem tomar-se precauções no tratamento de animais recém-nascidos e de animais com lesão hepática.

Alterações renais podem causar acumulação, aumentando o risco de efeitos secundários num tratamento prolongado.

Administrar com precaução o medicamento veterinário a cavalos com discrasias sanguíneas.

A administração do medicamento veterinário deve basear-se na identificação e em testes de sensibilidade dos agente(s) patogénico(s) alvo. Caso não seja possível fazê-lo, a terapêutica deve basear-se na informação e conhecimento epidemiológicos sobre a sensibilidade das bactérias alvo a nível de exploração pecuária ou a nível local/regional.

A administração do medicamento veterinário deve ser efetuada em conformidade com as políticas antimicrobianas oficiais, nacionais e regionais.

A administração do medicamento veterinário que não siga as instruções dadas no RCM pode aumentar a prevalência de bactérias resistentes ao medicamento veterinário e pode diminuir a eficácia do tratamento com outros antimicrobianos ou classes de antimicrobianos devido ao potencial para resistência cruzada.

No caso de infeções que envolvam afeções purulentas, não se recomendam associações de trimetoprim-sulfonamidas devido a uma diminuição da eficácia nestas situações.

Precauções especiais a adotar pela pessoa que administra o medicamento veterinário aos animais

Este medicamento veterinário contém sulfadiazina, uma sulfonamida que pode causar reações de hipersensibilidade após contacto com a pele, inalação ou ingestão acidental. A hipersensibilidade às sulfonamidas pode dar origem a reações cruzadas com outros antibióticos. As reações alérgicas às sulfonamidas podem ocasionalmente ser graves.

Deve evitar-se o contacto com o medicamento veterinário. É especialmente importante em pessoas com hipersensibilidade conhecida às sulfonamidas.

Evitar a inalação do pó. Utilizar um respirador de meia máscara descartável em conformidade com a Norma Europeia EN149 ou um respirador não descartável em conformidade com a Norma Europeia EN140 com um filtro conforme a EN143 durante o manuseamento deste medicamento veterinário.

Evitar o contacto com a pele. Devem usar-se luvas de borracha durante o manuseamento deste medicamento veterinário. Em caso de contacto com a pele, lavar com água e sabão.

Caso se desenvolvam sintomas após a exposição como, por exemplo, uma erupção cutânea ou dificuldade respiratória e a irritação persistir, consultar um médico.

Lavar muito bem as mãos após a administração.

4.6 Reações adversas (frequência e gravidade)

Podem ocorrer as seguintes reações adversas:

- Reações de hipersensibilidade como urticária
- Inapetência
- Perturbações gastrointestinais com fezes moles, diarreia e colite
- Doenças hepáticas ou renais
- Efeitos hematológicos, como anemia, trombocitopenia ou leucopenia
- Hematúria, cristalúria, obstrução tubular.

4.7 Utilização durante a gestação e a lactação

Os estudos de laboratório efetuados em ratos e ratinhos revelaram a ocorrência de efeitos teratogénicos em doses superiores às doses terapêuticas.

A segurança do medicamento veterinário não foi avaliada durante a gestação e a lactação nas espécies-alvo; portanto, a administração a éguas gestantes ou lactantes deve ser evitada.

4.8 Interações medicamentosas e outras formas de interação

Sabe-se que as sulfonamidas potenciadas utilizadas juntamente com agonistas dos recetores adrenérgicos alfa 2, como a detomidina, podem causar arritmias fatais no cavalo.

4.9 Posologia e via de administração

Administração na comida.

A dose recomendada é de 30 mg das substâncias ativas juntas (isto é, 25 mg de sulfadizina e 5 mg de trimetoprim) por kg de peso corporal, equivalente a 10 g de pó por 100 kg, uma ou duas vezes por dia durante 5 dias. A frequência da administração é decidida com base na sensibilidade dos agentes patogénicos envolvidos e no local da infeção.

Para assegurar uma dosagem correta, o peso corporal deve ser determinado com a maior precisão possível para evitar a subdosagem. Recomenda-se a utilização de equipamento de pesagem devidamente calibrado para a administração da quantidade calculada do medicamento veterinário, quando se utilizam os boões ou partes das saquetas.

O pó pode ser misturado numa mão cheia de alimento imediatamente antes da administração. As substâncias ativas contidas no pó têm um sabor amargo. A adição ao alimento de melão ou de outro edulcorante pode facilitar a administração do medicamento veterinário. O alimento restante deve ser escondido até meia hora depois do cavalo ter ingerido o alimento com o medicamento veterinário. Se um cavalo continuar a rejeitar o alimento com medicamento veterinário, o tratamento deverá continuar com outra forma farmacêutica que contenha as mesmas substâncias ativas.

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

No caso de uma sobredosagem, podem observar-se fezes moles ou diarreia. Estas são geralmente auto-limitantes mas, se necessário, podem ser tratadas sintomaticamente utilizando, por exemplo, uma terapêutica com fluidos no caso de desidratação.

4.11 Intervalo(s) de segurança

Carne e vísceras: 20 dias

Leite:

Não é autorizada a administração a éguas produtoras de leite destinado ao consumo humano.

5. PROPRIEDADES FARMACOLÓGICAS

Grupo farmacoterapêutico: Antibacterianos para uso sistémico, associações de sulfonamidas e trimetoprim, incl. derivados, sulfadiazina e trimetoprim.

Código ATCvet: QJ01EW10

5.1 Propriedades farmacodinâmicas

A sulfadiazina é um antibiótico bacteriostático, que pertence ao grupo das sulfonamidas, o qual atua por interferência na síntese dos ácidos nucleicos. O trimetoprim é um inibidor da redutase que também interfere com a síntese dos ácidos nucleicos bacterianos. O trimetoprim e a sulfadiazina possuem ambos uma ação bacteriostática, mas em conjunto têm um efeito bactericida sinérgico através da intervenção em dois passos consecutivos no metabolismo do folato bacteriano.

A associação de trimetoprim e sulfadiazina possui um largo espectro antibacteriano para bactérias Gram positivas e Gram negativas. A mutação cromossômica e a resistência mediada por plasmídeos são descritas para as sulfonamidas e as suas associações. A resistência está generalizada entre bactérias isoladas de animais, refletindo a ampla utilização ao longo do tempo. Existe uma resistência cruzada entre as sulfonamidas.

5.2 Propriedades farmacocinéticas

Na dose recomendada para cavalos de 30 mg das substâncias ativas juntas (isto é, 25 mg de sulfadiazina e 5 mg de trimetoprim) por kg de peso corporal, as concentrações plasmáticas máximas médias obtidas após uma dose única são de cerca de 13 microgramas/ml de sulfadiazina e aproximadamente de 1,0 microgramas/ml de trimetoprim após 2,3 e 1,7 horas respetivamente. A semivida plasmática é aproximadamente de 7 horas para a sulfadiazina e de cerca de 3 horas para o trimetoprim. As duas substâncias são metabolizadas no fígado; a sulfadiazina por acetilação e glucuronidação e o trimetoprim por hidroxilação e glucuronidação. A excreção é efetuada principalmente através do rim e, numa menor proporção, nas fezes.

6. INFORMAÇÕES FARMACÊUTICAS

6.1 Lista de excipientes

Glucose mono-hidratada
Sílica anidra coloidal

6.2 Incompatibilidades principais

Na ausência de estudos de compatibilidade, este medicamento veterinário não deve ser misturado com outros.

6.3 Prazo de validade

Prazo de validade do medicamento veterinário tal como embalado para venda: 3 anos

Prazo de validade após a primeira abertura do acondicionamento primário (frascos): 3 meses

Prazo de validade após a primeira abertura do acondicionamento primário (saquetas): 24 horas se conservado em condições secas e novamente fechado com um grampo (após dobrar o bordo da saqueta aberta).

Prazo de validade após incorporação no alimento farináceo: usar imediatamente

6.4 Precauções especiais de conservação

Manter as saquetas e os boiões bem fechados após a primeira abertura para proteger da humidade. Este medicamento veterinário não necessita de qualquer temperatura especial de conservação.

6.5 Natureza e composição do acondicionamento primário

Frascos de PEAD branco com uma cápsula de fecho de PEBD contendo 105 g, 210 g ou 420 g de pó.

Frascos de PP branco com uma cápsula de fecho de PEBD contendo 840 g de pó.

Saquetas de PET/PE/Alu/PE/PEBD linear contendo 5 g, 15 g, 30 g, 60 g ou 100 g de pó.

Caixas de cartão contendo 10, 20 ou 28 saquetas de alumínio, cada uma contendo 5 g, 15 g, 30 g ou 60 g de pó.

Caixas de cartão contendo 10 saquetas de alumínio, cada uma contendo 100 g de pó.

É possível que não sejam comercializadas todas as apresentações.

6.6 Precauções especiais para a eliminação de medicamentos veterinários não utilizados ou de desperdícios derivados da utilização desses medicamentos

O medicamento veterinário não utilizado ou os seus desperdícios devem ser eliminados de acordo com a legislação em vigor.

7. TITULAR DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO

Dechra Regulatory B.V.
Handelsweg 25
5531 AE Bladel
Países Baixos

8. NÚMERO(S) DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO

1268/01/19DFVPT

9. DATA DA PRIMEIRA AUTORIZAÇÃO/RENOVAÇÃO DA AUTORIZAÇÃO

16 de Maio de 2019

10 DATA DA REVISÃO DO TEXTO

Maio de 2019

ROTULAGEM

INDICAÇÕES A INCLUIR NO ACONDICIONAMENTO SECUNDÁRIO E NO ACONDICIONAMENTO PRIMÁRIO

CAIXAS DE CARTÃO, BOIÕES E SAQUETAS DE 30 g, 60 g E 100 g.

1. NOME DO MEDICAMENTO VETERINÁRIO

Equibactin 250 mg/g + 50 mg/g pó oral para cavalos
Sulfadiazina / Trimetoprim

2. DESCRIÇÃO DAS SUBSTÂNCIAS ATIVAS

Cada grama contém:

Sulfadiazina 250 mg

Trimetoprim 50 mg

3. FORMA FARMACÊUTICA

Pó oral

4. DIMENSÃO DA EMBALAGEM

30 g

60 g

100 g

10 x 5 g

10 x 15 g

10 x 30 g

10 x 60 g

10 x 100 g

20 x 5 g

20 x 15 g

20 x 30 g

20 x 60 g

28 x 5 g

28 x 15 g

28 x 30 g

28 x 60 g

105 g

210 g

420 g

840 g

5. ESPÉCIES-ALVO

Equinos (cavalos)



6. INDICAÇÃO (INDICAÇÕES)

-

7. MODO E VIA(S) DE ADMINISTRAÇÃO

Administração na comida.
Antes de usar, ler o folheto informativo.

8. INTERVALOS DE SEGURANÇA

Intervalos de segurança:
Carne e vísceras: 20 dias
Leite: Não é autorizada a administração a éguas produtoras de leite destinado ao consumo humano.

9. ADVERTÊNCIAS ESPECIAIS, SE NECESSÁRIO

As sulfonamidas podem causar reações alérgicas graves.

10. PRAZO DE VALIDADE

EXP:

Frascos: Após a primeira abertura da embalagem, administrar no prazo de 3 meses.

Data de eliminação:

Saquetas: Após a primeira abertura da embalagem, administrar no prazo de: 24 horas se conservada em condições secas e novamente fechada com um grampo (após dobrar o bordo da saqueta aberta).
Prazo de validade após incorporação no alimento farináceo: usar imediatamente

11. CONDIÇÕES ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO

Manter as saquetas e os frascos bem fechados após a primeira abertura para proteger da humidade.

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

Eliminação dos restos não utilizados: ler o folheto informativo.

13. MENÇÃO “EXCLUSIVAMENTE PARA USO VETERINÁRIO” E CONDIÇÕES OU RESTRIÇÕES RELATIVAS AO FORNECIMENTO E À UTILIZAÇÃO, SE FOR CASO DISSO**Uso veterinário**

Medicamento veterinário sujeito a receita médico-veterinária.

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

Manter fora da vista e do alcance das crianças.

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

Dechra Regulatory B.V., Handelsweg 25, 5531 AE Bladel, Países Baixos

16. NÚMERO DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO

1268/01/19DFVPT

17. NÚMERO DO LOTE DE FABRICO

Lot

**INDICAÇÕES MÍNIMAS A INCLUIR EM PEQUENAS UNIDADES DE
ACONDICIONAMENTO PRIMÁRIO**

SAQUETAS DE 5 g E 15 g

1. NOME DO MEDICAMENTO VETERINÁRIO

Equibactin 250 mg/g + 50 mg/g pó oral para cavalos
Sulfadiazina / Trimetoprim



2. COMPOSIÇÃO DAS SUBSTÂNCIAS ATIVAS

Cada grama contém:

Sulfadiazina	250 mg
Trimetoprim	50 mg

3. CONTEÚDO EM PESO, VOLUME OU NÚMERO DE DOSES

5 g
15 g

4. VIA(S) DE ADMINISTRAÇÃO

Administração no alimento.
Antes de usar, ler o folheto informativo.

5. INTERVALOS DE SEGURANÇA

Carne e vísceras: 20 dias
Leite: Não é autorizada a administração a éguas produtoras de leite destinado ao consumo humano.

6. NÚMERO DO LOTE

Lot:

7. PRAZO DE VALIDADE

EXP:

Após a primeira abertura da embalagem, administrar no prazo de 24 horas se conservada em condições secas e novamente fechada com um grampo.

Prazo de validade após incorporação no alimento farináceo: usar imediatamente

8. MENÇÃO “EXCLUSIVAMENTE PARA USO VETERINÁRIO”

Uso veterinário.

FOLHETO INFORMATIVO

Equibactin 250 mg/g + 50 mg/g pó oral para cavalos

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

Titular da autorização de introdução no mercado:

Dechra Regulatory B.V.
Handelsweg 25
5531 AE Bladel
Países Baixos

Fabricante responsável pela libertação dos lotes:

Lelypharma B.V.
Zuiveringweg 42
8243 PZ Lelystad
Países Baixos

2. NOME DO MEDICAMENTO VETERINÁRIO

Equibactin 250 mg/g + 50 mg/g pó oral para cavalos
Sulfadiazina / Trimetoprim

3. DESCRIÇÃO DAS SUBSTÂNCIAS ATIVAS E OUTRAS SUBSTÂNCIAS

Cada grama de pó branco a esbranquiçado contém:

Substâncias ativas:

Sulfadiazina	250 mg
Trimetoprim	50 mg

4. INDICAÇÕES

Para o tratamento de infeções em cavalos causadas por microrganismos sensíveis à associação de trimetoprim e sulfadiazina, como infeções das vias respiratórias superiores, do sistema urogenital e infeções de feridas.

5. CONTRAINDICAÇÕES

Não administrar a cavalos com doença hepática ou renal grave.

Não administrar em caso de hipersensibilidade conhecida às substâncias ativas ou a algum dos excipientes.

Não administrar em caso de resistência conhecida ao trimetoprim e às sulfonamidas.

6. REAÇÕES ADVERSAS

Podem ocorrer as seguintes reações adversas:

- Reações de hipersensibilidade como urticária
- Inapetência
- Perturbações gastrointestinais com fezes moles, diarreia e colite

- Doenças hepáticas ou renais
- Efeitos hematológicos, como anemia, trombocitopenia ou leucopenia
- Hematúria, cristalúria, obstrução tubular

Caso detete quaisquer efeitos mencionados neste folheto ou outros efeitos mesmo que não mencionados, ou se pensa que o medicamento veterinário não atuou, informe o seu médico veterinário.

7. ESPÉCIES-ALVO



Equinos (cavalos)

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

Administração no alimento..

A dose recomendada é de 30 mg das substâncias ativas juntas (isto é, 25 mg de sulfadizina e 5 mg de trimetoprim) por kg de peso corporal, equivalente a 10 g de pó por 100 kg, uma ou duas vezes por dia durante 5 dias.

A frequência da administração é decidida com base na sensibilidade dos agentes patogénicos envolvidos e no local da infeção.

9. INSTRUÇÕES COM VISTA A UMA ADMINISTRAÇÃO CORRETA

Para assegurar uma dosagem correta, o peso corporal deve ser determinado com a maior precisão possível para evitar a subdosagem. Recomenda-se a utilização de equipamento de pesagem devidamente calibrado para a administração da quantidade calculada do medicamento veterinário, quando se utilizam os boiões ou partes das saquetas.

O pó pode ser misturado numa mão cheia de alimento imediatamente antes da administração. As substâncias ativas contidas no pó têm um sabor amargo. A adição ao alimento de melaço ou de outro edulcorante pode facilitar a administração do medicamento veterinário. O alimento restante deve ser escondido até meia hora depois do cavalo ter ingerido o alimento com o medicamento veterinário. Se um cavalo continuar a rejeitar o alimento com medicamento veterinário, o tratamento deverá continuar com outra forma farmacêutica que contenha as mesmas substâncias ativas.

10. INTERVALOS DE SEGURANÇA

Carne e vísceras: 20 dias

Leite:

Não é autorizada a administração a éguas produtoras de leite destinado ao consumo humano.

11. PRECAUÇÕES ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO

Manter fora da vista e do alcance das crianças.

Este medicamento veterinário não necessita de qualquer temperatura especial de conservação.

Manter as saquetas e os frascos bem fechados após a primeira abertura para proteger da humidade.

Não administrar depois de expirado o prazo de validade indicado na embalagem e no rótulo depois de EXP. A validade refere-se ao último dia do mês.

Prazo de validade após a primeira abertura do acondicionamento primário (boiões): 3 meses

Prazo de validade após a primeira abertura do acondicionamento primário (saquetas): 24 horas se conservado em condições secas e novamente fechado com um grampo (após dobrar o bordo da saqueta aberta).

Prazo de validade após incorporação no alimento farináceo: usar imediatamente

12. ADVERTÊNCIAS ESPECIAIS

Precauções especiais para utilização em animais

Durante todo o tratamento, os animais devem ter um acesso sem restrições à água de bebida para evitar uma possível cristalúria.

Devem tomar-se precauções no tratamento de animais recém-nascidos e de animais com lesão hepática.

Alterações renais podem causar acumulação, aumentando o risco de efeitos secundários num tratamento prolongado.

Administrar com precaução o medicamento veterinário a cavalos com discrasias sanguíneas.

A administração do medicamento veterinário deve basear-se na identificação e em testes de sensibilidade dos agente(s) patogénico(s) alvo. Caso não seja possível fazê-lo, a terapêutica deve basear-se na informação e conhecimento epidemiológicos sobre a sensibilidade das bactérias alvo a nível de exploração pecuária ou a nível local/regional.

A administração do medicamento veterinário deve ser efetuada em conformidade com as políticas antimicrobianas oficiais, nacionais e regionais. A administração do medicamento veterinário que não siga as instruções dadas neste folheto pode aumentar a prevalência de bactérias resistentes ao medicamento veterinário e pode diminuir a eficácia do tratamento com outros antimicrobianos ou classes de antimicrobianos devido ao potencial para resistência cruzada.

No caso de infeções que envolvam afeções purulentas, não se recomendam associações de trimetoprim-sulfonamidas devido a uma diminuição da eficácia nestas situações.

Precauções especiais a adotar pela pessoa que administra o medicamento veterinário aos animais

Este medicamento veterinário contém sulfadiazina, uma sulfonamida que pode causar reações de hipersensibilidade após contacto com a pele, inalação ou ingestão acidental. As reações alérgicas às sulfonamidas podem ocasionalmente ser graves.

Deve evitar-se o contacto com o medicamento veterinário. É especialmente importante em pessoas com hipersensibilidade conhecida às sulfonamidas.

Evitar a inalação do pó. Utilizar um respirador de meia máscara descartável em conformidade com a Norma Europeia EN149 ou um respirador não descartável em conformidade com a Norma Europeia EN140 com um filtro conforme a EN143 durante o manuseamento deste medicamento veterinário.

Evite o contacto com a pele. Devem usar-se luvas de borracha durante o manuseamento deste medicamento veterinário. Em caso de contacto com a pele, lavar com água e sabão.

Caso se desenvolvam sintomas após a exposição como, por exemplo, uma erupção cutânea ou dificuldade respiratória e a irritação persistir, consulte um médico.

Lavar muito bem as mãos após a administração.

Utilização durante a gestação e a lactação

Os estudos de laboratório efetuados em ratos e ratinhos revelaram a ocorrência de efeitos teratogénicos em doses que são muito superiores às doses terapêuticas.

A segurança do medicamento veterinário não foi avaliada durante a gestação e a lactação nas espécies-alvo; portanto, a administração a éguas gestantes ou lactantes deve ser evitada.

Interações medicamentosas e outras formas de interação

Sabe-se que as associações de sulfonamidas com trimetoprim utilizadas juntamente com agonistas dos recetores adrenérgicos alfa 2, como a detomidina, podem causar arritmias fatais no cavalo.

Incompatibilidades principais

Na ausência de estudos de compatibilidade, este medicamento veterinário não deve ser misturado com outros.

Sobredosagem (sintomas, procedimentos de emergência, antídotos)

As substâncias ativas contidas no pó têm um sabor amargo. Os cavalos terão relutância em consumir um alimento medicado que contenha uma dose excessiva. No caso de uma sobredosagem, podem observar-se fezes moles ou diarreia. Estas são geralmente auto-limitantes mas, se necessário, podem ser tratadas sintomaticamente utilizando, por exemplo, uma terapêutica com fluidos no caso de desidratação.

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

Pergunte ao seu médico veterinário ou farmacêutico como deve eliminar os medicamentos veterinários que já não são necessários. Estas medidas contribuem para a proteção do ambiente.

14. DATA DA ÚLTIMA APROVAÇÃO DO FOLHETO INFORMATIVO

Maio de 2019

15. OUTRAS INFORMAÇÕES

Frascos de PEAD branco com uma cápsula de fecho de PEBD contendo 105 g, 210 g ou 420 g de pó.

Frascos de PP branco com uma cápsula de fecho de PEBD contendo 840 g de pó.

Caixas de cartão contendo 10, 20 ou 28 saquetas de alumínio, cada uma contendo 5 g, 15 g, 30 g ou 60 g de pó.

Caixas de cartão contendo 10 saquetas de alumínio, cada uma contendo 100 g de pó.

É possível que não sejam comercializadas todas as apresentações.