



ANEXO I

RESUMO DAS CARACTERÍSTICAS DO MEDICAMENTO

1. NOME DO MEDICAMENTO VETERINÁRIO

Suiseng Coli / C Suspensão injetável para suínos

2. COMPOSIÇÃO QUALITATIVA E QUANTITATIVA

Cada dose (2 ml) contém:

Substância(s) ativa(s):

Adesina fimbrial F4ab da <i>E. coli</i>	≥65% ER ₆₀ *
Adesina fimbrial F4ac da <i>E. coli</i>	≥78% ER ₇₀
Adesina fimbrial F5 da <i>E. coli</i>	≥79% ER ₅₀
Adesina fimbrial F6 da <i>E. coli</i>	≥80% ER ₂₅
Enterotoxóide LT da <i>E. coli</i>	≥55% ER ₇₀
Toxóide de <i>Clostridium perfringens</i> , tipo C	≥35% ER ₂₅
Toxóide de <i>Clostridium novyi</i> , tipo B	≥50% ER ₁₂₀

*% ER_x: Percentagem de ratos imunizados com X resposta serológica EIA

Adjuvante(s):

Gel de hidróxido de alumínio	0,5 g
Extrato de Ginseng (equivalente em ginsenosídeos)	4 mg (0,8 mg)

Excipientes:

Álcool benzílico (E1519)	30 mg
--------------------------	-------

Para a lista completa de excipientes, ver secção 6.1.

3. FORMA FARMACÊUTICA

Suspensão injetável.

Suspensão branca-amarelada.

4. INFORMAÇÕES CLÍNICAS

4.1 Espécie(s)-alvo

Suínos (porcas e marrãs).

4.2 Indicações de utilização, especificando as espécies-alvo

Leitões: proteção passiva dos leitões recém-nascidos através da imunização ativa de porcas reprodutoras e marras, para reduzir a mortalidade e sinais clínicos da enterotoxose neonatal, tal como diarreia, causados por *Escherichia coli* enterotoxigénica que expressa as adesinas F4ab (K88ab), F4ac (K88ac), F5 (K99) ou F6 (987P).

A persistência destes anticorpos não foi estabelecida.

Imunização passiva de leitões recém-nascidos contra a Enterite Necrótica neonatal através da imunização ativa de porcas reprodutoras e marrãs para induzir a produção de anticorpos seroneutralizantes contra a β -toxina do *Clostridium perfringens*, tipo C. A persistência destes anticorpos não foi estabelecida.

Porcas e marrãs: imunização ativa de porcas reprodutoras e marrãs para induzir a produção de anticorpos seroneutralizantes contra a α -toxina do *Clostridium novyi*, tipo B. A relevância destes anticorpos seroneutralizantes não foi determinada experimentalmente. Os anticorpos foram detetados 3 semanas após a conclusão do esquema básico de vacinação. A persistência destes anticorpos não foi estabelecida.

4.3 Contra-indicações

Não existem.

4.4 Advertências especiais <para cada espécie-alvo>

Vacinar apenas animais saudáveis.

4.5 Precauções especiais de utilização

Precauções especiais para utilização em animais

Podem ocorrer reações de hipersensibilidade em animais sensíveis. No caso de reação anafilática, deve ser administrado de imediato um tratamento apropriado (como por exemplo, adrenalina).

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

Em caso de autoinjecção acidental, dirija-se imediatamente a um médico e mostre-lhe o folheto informativo ou o rótulo.

4.6 Reações adversas (frequência e gravidade)

Reações adversas muito raras:

Pode desenvolver-se um pequeno granuloma no tecido muscular no local de injeção. A administração da vacina pode causar o aparecimento de uma pequena tumefação (menor do que 3 cm), localizada, e transitória (durante 24-48 horas). Em alguns casos podem observar-se pequenos nódulos temporários, que desaparecem em 2 a 3 semanas.

- A vacinação pode causar um ligeiro aumento da temperatura corporal durante um breve período de tempo (4-6 horas após a injeção). Pode ocorrer raramente, por um período inferior a 6 horas, um aumento da temperatura rectal superior a 1,5 °C.

A frequência dos eventos adversos é definida utilizando a seguinte convenção:

- Muito frequente (mais de 1 em 10 animais tratados apresentando evento(s) adverso(s))
- Frequente (mais de 1 mas menos de 10 animais em 100 animais tratados)
- Pouco frequentes (mais de 1 mas menos de 10 animais em 1.000 animais tratados)
- Raros (mais de 1 mas menos de 10 animais em 10.000 animais tratados)
- Muito rara (menos de 1 animal em 10.000 animais, incluindo relatos isolados tratados)

4.7 Utilização durante a gestação, a lactação ou a postura de ovos

Gestação e lactação:

Pode ser utilizada durante a gestação a partir de 6 semanas antes da data prevista para o parto.

4.8 Interações medicamentosas e outras formas de interação

Não existe informação disponível sobre a segurança e a eficácia desta vacina quando utilizada com qualquer outro medicamento veterinário. A decisão da administração desta vacina antes ou após a administração de outro medicamento veterinário, deve ser tomada caso a caso e tendo em consideração a especificidade da situação.

4.9 Posologia e via de administração

Intramuscular, nos músculos do pescoço.

Dose: 2 ml/ animal

O esquema básico vacinal consiste em duas doses: a primeira dose aproximadamente às 6 semanas antes do parto e a segunda dose às 3 semanas antes do parto. É recomendável que a segunda dose seja administrada preferencialmente em lados alternados.

Revacinação: em cada gestação subsequente, administrar uma dose 3 semanas antes da data prevista para o parto.

A vacina deve ser administrada a uma temperatura entre +15°C e 25°C.

Agitar antes de administrar.

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

Após administração de uma dose dupla de vacina, não foram observadas outras reações para além daquelas indicadas na secção 4.6.

4.11 Intervalo(s) de segurança

Carne e vísceras: Zero dias.

5. PROPRIEDADES IMUNOLÓGICAS

Grupo farmacoterapêutico: Vacina bacteriana inativada: vacina *Escherichia coli*+Clostridial.
Código ATCvet: QI09AB08.

Estimula o desenvolvimento de anticorpos protetores adesina-específicos contra a *Escherichia coli* e anticorpos seroneutralizantes contra a enterotoxina termolábil (LT) da *Escherichia coli*, *Clostridium perfringens* tipo C e *Clostridium novyi* tipo B.

6. INFORMAÇÕES FARMACÊUTICAS

6.1 Lista de excipientes

Gel de hidróxido de alumínio
Ginseng
Álcool benzílico
Simeticone
Dodeca-hidrato de fosfato dissódico
Cloreto de potássio
Di-hidrogenofosfato de potássio
Cloreto de sódio
Água para injeções

6.2 Incompatibilidades principais

Não misturar com qualquer outro medicamento veterinário.

6.3 Prazo de validade

Prazo de validade do medicamento veterinário tal como embalado para venda 18 meses

Prazo de validade após a primeira abertura do acondicionamento primário 10 horas

6.4 Precauções especiais de conservação

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

6.5 Natureza e composição do acondicionamento primário

Frascos de vidro incolor Tipo I de 20 ml, 50 ml e 100 ml, fechados com rolhas de borracha tipo I e cápsulas de alumínio.

Frascos de plástico PET de 20 ml, 50 ml e 100 ml, fechados com rolhas de borracha tipo I e cápsulas de alumínio.

Dimensão das Embalagens:

- Caixa de cartão com 1 frasco de vidro ou frasco PET de 10 doses (20 ml)
- Caixa de cartão com 1 frasco de vidro ou frasco PET de 25 doses (50 ml)
- Caixa de cartão com 1 frasco de vidro ou frasco PET de 50 doses (100 ml)
- Caixa de cartão com 1 frasco PET de 125 doses (250 ml)

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

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

8. NÚMERO DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO

984/01/20RIVPT

9. DATA DA PRIMEIRA AUTORIZAÇÃO/RENOVAÇÃO DA AUTORIZAÇÃO

Data da primeira autorização: 12 de Março de 2020

10. DATA DA REVISÃO DO TEXTO

Março de 2020

PROIBIÇÃO DE VENDA, FORNECIMENTO E/OU UTILIZAÇÃO

Não aplicável.

ANEXO III

ROTULAGEM E FOLHETO INFORMATIVO

A. ROTULAGEM

INDICAÇÕES A INCLUIR NO ACONDICIONAMENTO SECUNDÁRIO**Caixas de cartão****1. NOME DO MEDICAMENTO VETERINÁRIO**

Suiseng Coli / C Suspensão injetável

2. DESCRIÇÃO DAS SUBSTÂNCIAS ATIVAS

Cada dose (2 ml) contém:

Adesina fimbrial F4ab da <i>E. coli</i>	≥65% ER ₆₀
Adesina fimbrial F4ac da <i>E. coli</i>	≥78% ER ₇₀
Adesina fimbrial F5 da <i>E. coli</i>	≥79% ER ₅₀
Adesina fimbrial F6 da <i>E. coli</i>	≥80% ER ₂₅
Enterotoxóide LT da <i>E. coli</i>	≥55% ER ₇₀
Toxóide de <i>Clostridium perfringens</i> , tipo C	≥35% ER ₂₅
Toxóide de <i>Clostridium novyi</i> , tipo B	≥50% ER ₁₂₀

3. FORMA FARMACÊUTICA

Suspensão injetável.

4. DIMENSÃO DA EMBALAGEM

10 doses,
25 doses,
50 doses,
125 doses.

5. ESPÉCIES-ALVO

Suíños (porcas e marrãs).

6. INDICAÇÃO (INDICAÇÕES)**7. MODO E VIA(S) DE ADMINISTRAÇÃO**

Intramuscular.
Antes de utilizar, leia o folheto informativo.

8. INTERVALO DE SEGURANÇA

Intervalo de segurança: Zero dias.

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

A auto-injecção accidental é perigosa.

10. PRAZO DE VALIDADE

VAL {mês/ano}

Após a primeira abertura, administrar no prazo de 10 horas.

11. CONDIÇÕES ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO

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

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

Eliminação: 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

LABORATORIOS HIPRA, S.A.
Avda. la Selva, 135
17170- AMER (Girona) Espanha

Representante Local:
ARBUSET, Produtos Farmacêuticos e Sanitários De Uso Animal, Lda
Tel: (+351) 219 663 450

16. NÚMERO DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO

984/01/20RIVPT

17. NÚMERO DO LOTE DE FABRICO

Lote {número}

I**INDICAÇÕES A INCLUIR NO ACONDICIONAMENTO SECUNDÁRIO**

Rótulos de 50 e 125 doses

1. NOME DO MEDICAMENTO VETERINÁRIO

Suiseng Coli / C Suspensão injetável

2. DESCRIÇÃO DAS SUBSTÂNCIAS ATIVAS

Cada dose (2 ml) contém:

Adesina fimbrial F4ab da <i>E. coli</i>	≥65% ER ₆₀
Adesina fimbrial F4ac da <i>E. coli</i>	≥78% ER ₇₀
Adesina fimbrial F5 da <i>E. coli</i>	≥79% ER ₅₀
Adesina fimbrial F6 da <i>E. coli</i>	≥80% ER ₂₅
Enterotoxóide LT da <i>E. coli</i>	≥55% ER ₇₀
Toxóide de <i>Clostridium perfringens</i> , tipo C	≥35% ER ₂₅
Toxóide de <i>Clostridium novyi</i> , tipo B	≥50% ER ₁₂₀

3. FORMA FARMACÊUTICA

Suspensão injetável.

4. DIMENSÃO DA EMBALAGEM

50 doses

125 doses

5. ESPÉCIES-ALVO

Suínos (porcas e marrãs).

6. INDICAÇÃO (INDICAÇÕES)**7. MODO E VIA(S) DE ADMINISTRAÇÃO**

Intramuscular.

Antes de utilizar, leia o folheto informativo.

8. INTERVALO DE SEGURANÇA

Intervalo de segurança: Zero dias.

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

A auto-injecção accidental é perigosa

10. PRAZO DE VALIDADE

VAL {mês/ano}

Após a primeira abertura, administrar no prazo de 10 horas.

11. CONDIÇÕES ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO

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

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

LABORATORIOS HIPRA, S.A.
Avda. la Selva, 135
17170- AMER (Girona) Espanha

Representante Local:
ARBUSET, Produtos Farmacêuticos e Sanitários De Uso Animal, Lda
Tel: (+351) 219 663 450

16. NÚMERO DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO

984/01/20RIVPT

17. NÚMERO DO LOTE DE FABRICO

Lote {número}

INDICAÇÕES MÍNIMAS A INCLUIR EM PEQUENAS UNIDADES DE ACONDICIONAMENTO PRIMÁRIO**Rótulos de 10 e 25 doses****1. NOME DO MEDICAMENTO VETERINÁRIO**

Suiseng Coli / C Suspensão injetável para suínos

2. COMPOSIÇÃO DA(S) SUBSTÂNCIA(S) ATIVA(S)

Cada dose (2 ml) contém:

Adesina fimbrial F4ab, F4ac, F5 e F6 da *E. coli*; LT enterotoxóide da *E. coli*, Toxóide de *Clostridium perfringens* tipo C, Toxóide de *Clostridium novyi* tipo B.**3. CONTEÚDO EM PESO, VOLUME OU NÚMERO DE DOSES**

10 doses

25 doses

4. VIA(S) DE ADMINISTRAÇÃO

Intramuscular.

5. INTERVALO DE SEGURANÇA

Intervalo de segurança: Zero dias.

6. NÚMERO DO LOTE

Lote {número}

7. PRAZO DE VALIDADE

VAL {MM/AAAA}

Após a primeira abertura, administrar no prazo de 10 horas.

8. MENÇÃO “EXCLUSIVAMENTE PARA USO VETERINÁRIO”**USO VETERINÁRIO.**

Representante Local:

ARBUSET, Produtos Farmacêuticos e Sanitários De Uso Animal, Lda

Tel: (+351) 219 663 450

B. FOLHETO INFORMATIVO

FOLHETO INFORMATIVO:
Suiseng Coli / C, Suspensão injetável para suínos

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 e fabricante responsável pela libertação dos lotes :

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

2. NOME DO MEDICAMENTO VETERINÁRIO

Suiseng Coli / C, Suspensão injetável para suínos.

3. DESCRIÇÃO DA(S) SUBSTÂNCIA(S) ATIVA(S) E OUTRA(S) SUBSTÂNCIA(S)

Cada dose (2 ml) contém:

Adesina fimbrial F4ab da <i>E. coli</i>	≥65% ER ₆₀ *
Adesina fimbrial F4ac da <i>E. coli</i>	≥78% ER ₇₀
Adesina fimbrial F5 da <i>E. coli</i>	≥79% ER ₅₀
Adesina fimbrial F6 da <i>E. coli</i>	≥80% ER ₂₅
Enterotoxóide LT da <i>E. coli</i>	≥55% ER ₇₀
Toxóide de <i>Clostridium perfringens</i> , tipo C	≥35% ER ₂₅
Toxóide de <i>Clostridium novyi</i> , tipo B	≥50% ER ₁₂₀
*% ERx: Percentagem de ratos imunizados com X resposta serológica EIA	
Gel de hidróxido de alumínio	
Extrato de Ginseng (equivalente em ginsenosídeos)	
Álcool benzílico (E1519)	

Suspensão branca-amarelada

4. INDICAÇÃO (INDICAÇÕES)

Leitões: proteção passiva dos leitões recém-nascidos através da imunização ativa de porcas reprodutoras e marras, para reduzir a mortalidade e sinais clínicos da enterotoxose neonatal, tal como diarreia, causados por *Escherichia coli* enterotoxigénica que expressa as adesinas F4ab (K88ab), F4ac (K88ac), F5 (K99) ou F6 (987P).

A persistência destes anticorpos não foi estabelecida.

Imunização passiva de leitões recém-nascidos contra a Enterite Necrótica neonatal através da imunização ativa de porcas reprodutoras e marrãs para induzir a produção de anticorpos seroneutralizantes contra a β -toxina do *Clostridium perfringens*, tipo C. A persistência destes anticorpos não foi estabelecida.

Porcas e marrãs: imunização ativa de porcas reprodutoras e marrãs para induzir a produção de anticorpos seroneutralizantes contra a α -toxina do *Clostridium novyi*, tipo B. A relevância destes anticorpos seroneutralizantes não foi determinada experimentalmente. Os anticorpos foram detetados 3 semanas após a conclusão do esquema básico de vacinação. A persistência destes anticorpos não foi estabelecida.

5. CONTRA-INDICAÇÕES

Não existem.

6. REAÇÕES ADVERSAS

Reações adversas muito raras:

Pode desenvolver-se um pequeno granuloma no tecido muscular no local de injeção. A administração da vacina pode causar o aparecimento de uma pequena tumefação (menor do que 3 cm), localizada, e transitória (durante 24-48 horas). Em alguns casos podem observar-se pequenos nódulos temporários, que desaparecem em 2 a 3 semanas.

- A vacinação pode causar um ligeiro aumento da temperatura corporal durante um breve período de tempo (4-6 horas após a injeção). Pode ocorrer raramente, por um período inferior a 6 horas, um aumento da temperatura rectal superior a 1,5 °C.

A frequência dos eventos adversos é definida utilizando a seguinte convenção:

- Muito frequente (mais de 1 em 10 animais apresentando evento(s) adverso(s) durante o decurso de um tratamento)
- Frequente (mais de 1 mas menos de 10 animais em 100 animais)
- Pouco frequentes (mais de 1 mas menos de 10 animais em 1.000 animais)
- Raros (mais de 1 mas menos de 10 animais em 10.000 animais)
- Muito rara (menos de 1 animal em 10.000 animais, incluindo relatos isolados)

Caso detecte quaisquer efeitos mencionados neste folheto ou outros efeitos mesmo que não mencionados, ou pense que o medicamento veterinário não foi eficaz informe o seu médico veterinário.

Alternativamente pode notificar através do Sistema Nacional de Farmacovigilância Veterinária (SNFV): farmacovigilancia.vet@dgav.pt

7. ESPÉCIES-ALVO

Suínos (porcas e marrãs).

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

Intramuscular, nos músculos do pescoço.

Dose: 2 ml/ animal

O esquema básico vacinal consiste em duas doses: a primeira dose aproximadamente às 6 semanas antes do parto e a segunda dose às 3 semanas antes do parto.

É recomendável que a segunda dose seja administrada preferencialmente em lados alternados.

Revacinação: em cada gestação subsequente, administrar uma dose 3 semanas antes da data prevista para o parto.

9. INSTRUÇÕES COM VISTA A UMA UTILIZAÇÃO CORRECTA

A vacina deve ser administrada a uma temperatura entre +15°C e 25°C.
Agitar antes de administrar.

10. INTERVALO DE SEGURANÇA

Zero dias.

11. PRECAUÇÕES ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO

Manter fora da vista e do alcance das crianças.
Conservar e transportar refrigerado (2 °C - 8°C) e proteger da luz. Não congelar
Não administrar depois de expirado o prazo de validade indicado no rótulo.
Prazo de validade após a primeira abertura do acondicionamento primário 10 horas

12. ADVERTÊNCIA(S) ESPECIAL(AIS)

Precauções especiais para utilização em animais:

Vacinar apenas animais saudáveis.

Podem ocorrer reações de hipersensibilidade em animais sensíveis. No caso de reação anafilática, deve ser administrado de imediato um tratamento apropriado (por exemplo, adrenalina).

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

Em caso de autoinjecção acidental, dirija-se imediatamente a um médico e mostre-lhe o folheto informativo ou o rótulo.

Gestação e lactação:

Pode ser utilizada durante a gestação até 6 semanas antes da data prevista para o parto.

Interações medicamentosas e outras formas de interação:

Não existe informação disponível sobre a segurança e a eficácia desta vacina quando utilizada com qualquer outro medicamento veterinário. A decisão da administração desta vacina antes ou após a administração de outro medicamento veterinário, deve ser tomada caso a caso e tendo em consideração a especificidade da situação.

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

Após administração de uma dose dupla de vacina, não foram observadas outras reações para além daquelas indicadas na secção "Reações adversas".

Incompatibilidades:

Não misturar com qualquer outro medicamento veterinário.

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

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

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

14. DATA DA ÚLTIMA APROVAÇÃO DO FOLHETO INFORMATIVO

Março de 2020

15. OUTRAS INFORMAÇÕES

Dimensão das Embalagens:

- Caixa de cartão com 1 frasco de vidro ou frasco PET de 10 doses (20 ml)
- Caixa de cartão com 1 frasco de vidro ou frasco PET de 25 doses (50 ml)
- Caixa de cartão com 1 frasco de vidro ou frasco PET de 50 doses (100 ml)
- Caixa de cartão com 1 frasco PET de 125 doses (250 ml)

É possível que não sejam comercializadas todas as apresentações

USO VETERINÁRIO.

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

Representante Local:

ARBUSET, Produtos Farmacêuticos e Sanitários De Uso Animal, Lda

Tel: (+351) 219 663 450