

PAKKAUSSELOSTE

**Fyperix vet 67 mg paikallisvaleliuos koirille
Fyperix vet 134 mg paikallisvaleliuos koirille
Fyperix vet 268 mg paikallisvaleliuos koirille
Fyperix vet 402 mg paikallisvaleliuos koirille**

1. MYYNTILUVAN HALTIJAN NIMI JA OSOITE SEKÄ ERÄN VAPAUTTAMISESTA VASTAAVAN VALMISTAJAN NIMI JA OSOITE EUROOPAN TALOUSALUEELLA, JOS ERI

Myyntiluvan haltija ja valmistaja:

KRKA, d.d., Novo mesto
Šmarješka cesta 6
8501 Novo mesto
Slovenia

2. ELÄINLÄÄKEVALMISTEESEN NIMI

Fyperix vet 67/134/268/402 mg paikallisvaleliuos koirille
Fiproniili

3. VAIKUTTAVAT JA MUUT AINEET

Yksi yksikköannos (pipetti) sisältää:

Yksikköannos	Vaikuttava aine	Vahvuus	Apuaine Butyylihydroksianisoli (E320)	Apuaine Butyylihydroksitolueeni (E321)
Fyperix vet 67 mg	Fiproniili	67 mg	0,134 mg	0,067 mg
Fyperix vet 134 mg	Fiproniili	134 mg	0,268 mg	0,134 mg
Fyperix vet 268 mg	Fiproniili	268 mg	0,536 mg	0,268 mg
Fyperix vet 402 mg	Fiproniili	402 mg	0,804 mg	0,402 mg

Vaaleankeltainen tai keltainen, kirkas liuos.

4. KÄYTTÖAIHEET

Kirpputartuntojen (*Ctenocephalides* spp.) ja puutiaistartuntojen (*Dermacentor reticulatus*) hoitoon.
Koiran väivetartunnan (*Trichodectes canis*) hoitoon. Suurin osa väiveistä kuolee 2 vuorokauden kuluessa.

Hyönteisiä tappava vaikutus aikuisten kirppujen aiheuttamissa uusissa tartunnoissa kestää enintään 8 viikkoa.

Valmisteella on enintään 3 viikon tappava vaikutus *Ixodes ricinus*-puutiaisii ja enintään 4 viikon tappava vaikutus *Rhipicephalus sanguineus*- ja *Dermacentor reticulatus*-puutaisiin. Jos tiettyjä puutiaislajeja (*Ixodes ricinus*, *Rhipicephalus sanguineus*) on kiinnittyneenä, kun valmistetta annetaan iholle, kaikki puutiaset eivät välttämättä kuole seuraavien 48 tunnin kuluessa.

Valmistetta voidaan käyttää osana eläinlääkärin toteaman kirppujen aiheuttaman allergisen ihotulehduksen (Flea Allergy Dermatitis, FAD) hoitoa.

5. VASTA-AIHEET

Ei saa käyttää 2 kuukautta nuoremmille ja/tai alle 2 kg painoisille koiranpennuille, koska tutkimustuloksia ei ole.

Ei saa käyttää sairaille (esim. yleissairaudet, kuume) tai sairaudesta toipuville eläimille.

Ei saa käyttää kaneille, koska haittavaikutuksia, jopa kuolleisuutta, voi esiintyä.

Tämä valmiste on kehitetty erityisesti koirille. Ei saa käyttää kissoilla, koska käyttö voi johtaa yliannostukseen.

Ei saa käyttää tapauksissa, joissa esiintyy yliherkkyyttä fiproniilille, dimetyylisulfoksidille tai muille apuaineille.

6. HAITTAVAIKUTUKSET

Hetkellistä lisääntynyttä syljeneritystä saattaa esiintyä, jos eläin nuolee antokohtaa.

Erittäin harvinaisina epäiltyinä haittavaikutuksina on käytön jälkeen raportoitu ohimeneviä paikallisia ihoreaktioita (ihon väijäytyminen, paikallinen karvan lähtö, kutina, punoitus) antokohdassa ja yleistä kutinaa tai karvan lähtöä. Runsasta syljeneritystä, ohimeneviä hermostollisia oireita (tuntoherkkyyttä, apeutta ja muita hermostollisia oireita), oksentelua tai hengitystieoireita on poikkeustapauksissa havaittu käytön jälkeen.

Haittavaikutusten esiintyvyys määritellään seuraavasti:

- hyvin yleinen (useampi kuin 1/10 hoidettua eläintä saa haittavaikutuksen)
- yleinen (useampi kuin 1 mutta alle 10/100 hoidettua eläintä)
- melko harvinainen (useampi kuin 1 mutta alle 10/1000 hoidettua eläintä)
- harvinainen (useampi kuin 1 mutta alle 10/10.000 hoidettua eläintä)
- hyvin harvinainen (alle 1/10.000 hoidettua eläintä, mukaan lukien yksittäiset ilmoitukset)

Jos havaitset vakavia vaikutuksia tai joitakin muita sellaisia vaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä selosteessa, ilmoita asiasta eläinlääkärillesi.

7. KOHDE-ELÄINLAJIT

Koira

8. ANNOSTUS, ANTOREITIT JA ANTOTAVAT KOHDE-ELÄINLAJEITTAIN

Annostus:

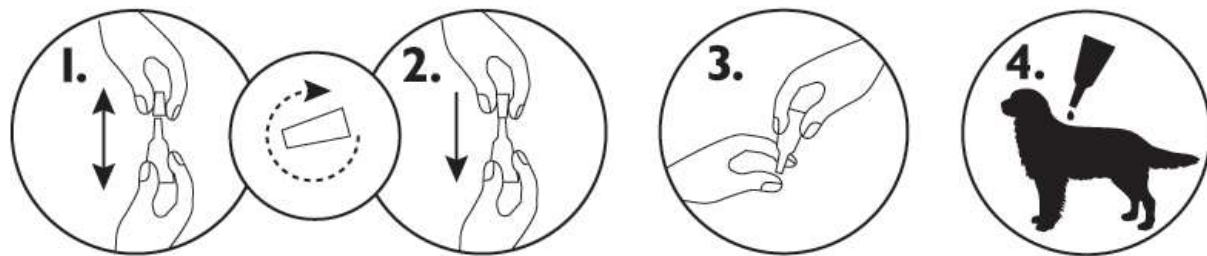
Vain ulkoiseen käyttöön.

Anna paikallisesti iholle elopainon mukaan seuraavasti:

Koira	Pipettien lukumäärä	Pipettien tilavuus	Vahvuus
yli 2 kg mutta enintään 10 kg	1 pipetti	0,67 ml	67 mg
yli 10 kg mutta enintään 20 kg	1 pipetti	1,34 ml	134 mg
yli 20 kg mutta enintään 40 kg	1 pipetti	2,68 ml	268 mg
40 kg mutta enintään 60 kg	1 pipetti	4,02 ml	402 mg
yli 60 kg	1 pipetti + sopiva pienempi pipetti	4,02 ml + sopiva yhdistelmä	402 mg + sopiva yhdistelmä

Antoreitti:

1. Ota pipetti pois kolmiosaisesta pussista.Pidä pipetti pystyasennossa, kierrä korkkia ja vedä se pois.
2. Käännä korkki ympäri ja aseta korkin toinen pää pipettiä vasten. Kierrä korkkia murtaaksesi sinetin, irrota korkki sitten pipetistä.
3. Jaa turkki eläimen selästä lapojen välistä niin, että iho näkyy.
4. Pane pipetin kärki ihoa vasten ja purista kerta-annospipettiä useita kertoja yhteen tai kahteen kohtaan ihoa niin, että pipetin sisältö tyhjenee suoraan iholle.



9. ANNOSTUSOHJEET

On tärkeää, että valmiste annostellaan alueelle, mistä eläin ei pääse nuolemaan sitä pois, ja varmistaa, etteivät eläimet nuole toisiaan annostelun jälkeen.

Turkkia levitetään ja valmiste annostellaan iholle. Turkin ulkonäkö voi tilapäisesti muuttua annostelukohdassa (toisiinsa takertuneet karvat, öljyinen turkki ja/tai jäämiä karvoissa).

Optimaalinen kirppu- ja/tai puutiaistartunnan hoito-ohje voidaan laatia paikallisen epidemiologisen tilanteen mukaan.

Turvallisuustutkimusten puuttuessa minimihoitoväli on 4 viikkoa.

10. VAROAIKA

Ei oleellinen.

11. SÄILYTYSOLOSUHTEET

Ei lasten näkyville eikä ulottuville.

Säilytä alkuperäispakkauksessa. Herkkä valolle. Herkkä kosteudelle.

Säilytä valmiste huoneenlämmössä (yli 14 °C) noin tunnin ajan ennen annostelua.

Älä käytä tästä eläinlääkevalmistetta viimeisen käyttöpäivämäärän jälkeen, joka on ilmoitettu pakkauksessa (EXP) jälkeen. Erääntymispäivällä tarkoitetaan kuukauden viimeistä päivää.

12. ERITYISVAROITUKSET

Erityisvaroituksen kohde-eläinlajeittain

Eläintä ei tulisi kylvettää tai kastella kahteen vuorokauteen lääkekäsittelyn jälkeen. Jos eläin menee veteen kerran viikossa yhden minuutin ajaksi, hyönteisiä tappava teho kirppuihin kestää 7 viikkoa.

Valmiste ei estä puutiaisia kiinnittymästä eläimiin. Jos eläin on hoidettu ennen puutiaisille altistumista, puutiaiset kuolevat seuraavien 24–48 tunnin kuluessa kiinnittymisestä. Tämä tapahtuu yleensä ennen kuin puutiaiset ovat imeneet verta, mikä minimoit muttei sulje pois tautien tarttumisen vaaraa. Kun

puitiaiset ovat kuolleet, ne putoavat usein eläimestä. Mahdollisesti jäljelle jääneet puutiaiset voidaan poistaa kevyesti vetämällä.

Kirppuja löytyy usein lemmikin korista, sänkyvaatteista ja lemmikin säännöllisesti käyttämistä lepopaikoista kuten matoilta tai pehmeiltä huonekaluilta. Ympäristö tulee hoitaa massiivisessa tartunnassa ja kontrollitoimenpiteiden alussa sopivalla hyönteismyrkyllä ja imuroimalla säännöllisesti.

Käytettäessä valmistetta osana kirppujen aiheuttaman allergisen ihotulehdusen hoitoa, on suositeltavaa hoitaa sekä allerginen potilas että muut talouden koirat ja kissat kerran kuukaudessa.

Monieläintalouden kaikki koirat ja kissat tulee hoitaa sopivalla hyönteismyrkyllä, että saavutettaisiin optimaalinen kontrolli kirpputartunnassa.

Eläin on punnittava tarkasti ennen hoitoa.

Vältä valmisten kosketusta eläimen silmiin. Jos valmistetta vahingossa joutuu silmiin, ne on huuhdeltava heti runsaalla vedellä.

On tärkeää, että valmiste annostellaan alueelle, mistä eläin ei pääse nuolemaan sitä pois, ja varmistaa, etteivät eläimet nuole toisiaan annostelun jälkeen.

Valmistetta ei saa levittää haavoille tai vaurioituneelle iholle.

Laboratoriotutkimuksissa fiproniililla ei ole löydetty näyttöä epämuodostumia aiheuttavista tai sikiötoksista vaikutuksista. Eläinlääkevalmisten turvallisuutta tiineillä ja imettävillä nartuilla ei ole selvitetty. Voidaan käyttää tiineyden ja imetyksen aikana ainoastaan eläinlääkärin neuvojen sekä hyöty-haitta-arvion mukaan.

Kohde-eläinten turvallisuustutkimuksissa 2 kuukauden ikäisillä koiranpennuilla, kasvavilla koirilla ja 2 kg painavilla koirilla ei havaittu yliannostusoireita, kun niissä käytettiin viisi kertaa ohjeannosta suurempaa kerta-annosta. Yliannostus voi kuitenkin lisätä haittavaikutusten todennäköisyyttä (ks. kohta 6), joten eläin tulee aina hoitaa sen painon mukaisella pipetillä.

Fiproniili voi vaikuttaa haitallisesti vedessä eläviin pieneliöihin. Koirien ei saa antaa uida vesistöissä kahteen vuorokauteen käsittelyn jälkeen.

Varoitukset käyttäjälle

Lääke saattaa ärsyttää limakalvoja ja silmiä, joten valmisten joutumista suuhun tai silmiin pitää välttää.

Jos valmistetta joutuu vahingossa silmiin, ne on huuhdeltava heti runsaalla vedellä. Jos silmä-ärsytyys jatkuu, on käännyttää lääkärin puoleen ja näytettävä tälle pakkausselostetta tai myyntipäällystä. Valmistetta käsitellessä ei saa tupakoida, syödä tai juoda.

Vältä valmisten joutumista sormiin. Mikäli näin tapahtuu, pese kädet heti saippualla ja vedellä. Pese kädet valmisten käytön jälkeen.

Henkilöiden, jotka ovat yliherkkiä fiproniilille, dimetylisulfoksidille tai jollekin valmisten apuaineelle, tulee välttää kosketusta eläinlääkevalmisten kanssa.

Älä käsittele eläintä ennen kuin antokohta on kuivunut. Lasten ei saa antaa leikkiä hoidettujen eläinten kanssa ennen kuin antokohta on kuivunut. Tästä syystä on suositeltavaa, että eläintä ei hoideta päivällä vaan alkuillasta, eikä juuri lääkityn eläimen anneta nukkua omistajan, varsinkaan lapsen, kanssa. Säilytä pipetit alkuperäispakkauksessa käyttöhetkeen saakka ja hävitä käytetyt pipetit heti käytön jälkeen.

13. ERITYiset varotoimet käyttämättömän valmisten tai jätemateriaalin hävittämiseksi

Käyttämättömät eläinlääkevalmisteet tai niistä peräisin olevat jätemateriaalit on hävitettävä paikallisten määräysten mukaisesti..

Fiproniili saattaa vahingoittaa vesielöitä. Valmistetta tai tyhjiä pakkauksia ei saa päästää lampiin, vesistöihin tai ojiiin.

14. PÄIVÄMÄÄRÄ, JOLLOIN PAKKAUSSELOSTE ON VIIMEKSI HYVÄKSYTTY

15.5.2018

15. MUUT TIEDOT

Valkoinen polypropeeninen pipetti, jossa on joko polyteenistä tai polyoxsimeteenistä valmistettu korkki. Kukin pipetti on pakattu kolmiosaiseen polyteenitereftalaatti/alumiini/LDPE-pussiin. Kotelossa on 1, 3, 6, 10, 20 tai 30 pipettiä.

Kaikkia pakkauskokoja ei välttämättä ole markkinoilla.

Lisätietoja tästä eläinlääkevalmisteesta saa myyntiluvan haltijan paikalliselta edustajalta.

Suomi

KRKA Finland Oy

Puh: + 358 20 754 5330

BIPACKSEDEL

**Fyperix vet 67 mg spot-on lösning för hund
Fyperix vet 134 mg spot-on lösning för hund
Fyperix vet 268 mg spot-on lösning för hund
Fyperix vet 402 mg spot-on lösning för hund**

1. NAMN PÅ OCH ADRESS TILL INNEHAVAREN AV GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING OCH NAMN PÅ OCH ADRESS TILL INNEHAVAREN AV TILLVERKNINGSTILLSTÅND SOM ANSVARAR FÖR FRISLÄPPANDE AV TILLVERKNINGSSATS, OM OLika

Innehavare av godkännande för försäljning och tillverkare:

KRKA, d.d., Novo mesto
Šmarješka cesta 6
8501 Novo mesto
Slovenien

2. DET VETERINÄRMEDICINSKA LÄKEMEDLETS NAMN

Fyperix vet 67/134/268/402 mg spot-on lösning för hund
Fipronil

3. DEKLARATION AV AKTIV(A) SUBSTANS OCH ÖVRIGA SUBSTANSER

Varje enhetsdos (pipett) innehåller:

Enhetsdos	Aktiv substans	Styrka	Hjälpämne Butylhydroxianisol (E320)	Hjälpämne Butylhydroxitoluen (E321)
Fyperix vet 67 mg	Fipronil	67 mg	0,134 mg	0,067 mg
Fyperix vet 134 mg	Fipronil	134 mg	0,268 mg	0,134 mg
Fyperix vet 268 mg	Fipronil	268 mg	0,536 mg	0,268 mg
Fyperix vet 402 mg	Fipronil	402 mg	0,804 mg	0,402 mg

Ljusgul till gul, klar lösning.

4. ANVÄNDNINGSOMRÅDEN

Behandling mot loppor (*Ctenocephalides* spp.) och fästingar (*Dermacentor reticulatus*).

Behandling mot pälsätande löss (*Trichodectes canis*) hos hund. De flesta löss avlides inom 2 dagar.
Den insektsdödande effekten mot nya angepp av vuxna loppor kvarstår i 8 veckor.

Produkten har en kvarstående kvalsterdödande effekt mot fästingar *Ixodes ricinus* i upp till 3 veckor
och mot fästingar *Rhipicephalus sanguineus* och *Dermacentor reticulatus* i upp till 4 veckor. Om vissa

fästingarter (*Ixodes ricinus*, *Rhipicephalus sanguineus*) finns närvarande då produkten appliceras kan eventuellt en del fästingar överleva i mer än 48 timmar.
Kan användas som en del av behandlingsstrategin mot allergisk hudinflammation orsakad av loppor (Flea Allergy Dermatitis, FAD), som diagnosticerats av veterinär.

5. KONTRAINDIKATIONER

Ska inte användas på valpar under 2 månaders ålder och/ eller som väger under 2 kg då data saknas.
Ska inte användas på sjuka (t.ex. systemisk sjukdom, feber) eller tillfrisknande djur.
Ska inte användas på kanin då detta kan orsaka biverkningar och död.
Denna produkt är utvecklad för användning på hund. Använd inte till katt, då detta kan orsaka överdosering.
Ska inte användas vid överkänslighet mot fipronil, dimethylsulfoxid eller mot något hjälpmämne.

6. BIVERKNINGAR

Om det behandlade djuret slickar sig kan en kort period av ökad salivproduktion observeras.
I mycket sällsynta fall har övergående hudreaktioner vid applikationsstället (missfärgning av huden, lokalt hårvavfall, klåda och rodnad) och generell klåda eller hårvavfall rapporterats.
I undantagsfall har ökad salivmängd, övergående nervösa symptom (ökad känslighet för stimulering, depression, andra nervösa symptom) kräkningar eller respiratoriska symptom observerats efter behandling.

Frekvensen av biverkningar anges enligt följande konvention:

- mycket vanliga (fler än 1 av 10 behandlade djur som uppvisar biverkningar)
- vanliga (fler än 1 men färre än 10 djur av 100 behandlade djur)
- mindre vanliga (fler än 1 men färre än 10 djur av 1 000 behandlade djur)
- sällsynta (fler än 1 men färre än 10 djur av 10 000 behandlade djur)
- mycket sällsynta (färre än 1 djur av 10 000 behandlade djur, enstaka rapporterade händelser inkluderade)

Om du observerar allvarliga biverkningar eller andra effekter som inte nämns i denna information, tala om det för veterinären.

7. DJURSLAG

Hund

8. DOSERING FÖR VARJE DJURSLAG, ADMINISTRERINGSSÄTT OCH ADMINISTRERINGSVÄG(AR)

Dosering:

Endast för utvärtes bruk.

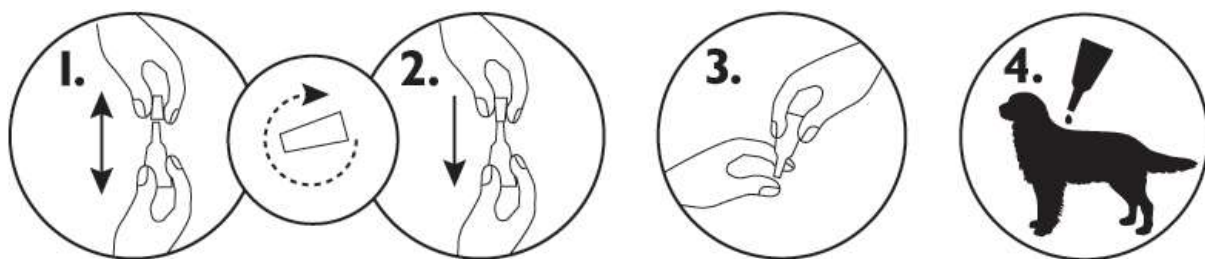
Appliceras på huden efter kroppsvikt enligt följande:

Hund	Antal pipetter	Pipettens volym	Styrka
över 2 kg till 10 kg	1 pipett	0,67 ml	67 mg
över 10 kg till 20 kg	1 pipett	1,34 ml	134 mg
över 20 kg till 40 kg	1 pipett	2,68 ml	268 mg
40 kg till 60 kg	1 pipett	4,02 ml	402 mg

över 60 kg	1 pipett + lämplig mindre pipett	4,02 ml + lämplig kombination	402 mg + lämplig kombination
------------	--	-------------------------------------	---------------------------------

Administreringssätt:

1. Avlägsna pipetten från den tredelade påsen. Håll pipetten upprätt, vrid och dra loss locket.
2. Vänd locket och fäst den motsatta sidan av locket på pipetten. Vrid locket för att bryta förseglingen, avlägsna sedan locket från pipetten.
3. Dela pålsen mellan skulderbladen så att huden blir synlig.
4. Placera pipettens spets på huden och tryck flera gånger på endospipetten vid en eller två ställen så att innehållet töms ut direkt på huden.



9. ANVISNING FÖR KORREKT ADMINISTRERING

Det är viktigt att produkten endast appliceras på ställen där djuret inte kan slicka bort den, och se till att djuren inte slickar varandra direkt efter behandling.

Pälsen ska delas och produkten appliceras på huden. Pålsen vid applikationsstället kan kortvarigt ändra utseende (ihopklädd/oljig päls och/eller fällningar).

För optimal kontroll av lopp och/eller fästingangrepp, skall behandlingsrekommendationer baseras på det lokala epidemiologiska läget.

Då det saknas säkerhetsstudier, bör behandling ske med minst 4 veckors mellanrum.

10. KARENSTID

Ej relevant.

11. SÄRSKILDA FÖRVARINGSANVISNINGAR

Förvaras utom syn- och räckhåll för barn.

Förvaras i originalförpackningen. Ljuskänsligt. Fuktkänsligt.

Produkten bör förvaras i rumstemperatur (över 14 °C) i cirka en timme innan den appliceras.

Använd inte detta läkemedel efter utgångsdatumet på kartongen (EXP). Utgångsdatumet är den sista dagen i angiven månad.

12. SÄRSKILD(A) VARNING(AR)

Särskilda varningar för respektive djurslag

Undvik att bada/blöta ner djuret inom 2 dagar efter behandling. Om djuret badas en gång i veckan i 1 minut varar den insektsdödande effekten mot loppor i 7 veckor.

Produkten förhindrar inte att fästingar sätter sig på djuret. Om djuret behandlas innan den exponeras för fästingar, avlides fästingarna inom 24-48 timmar efter att de satt sig. Detta sker oftast innan fästingen når maximal storlek, varför risken för överföring av sjukdom minimeras men kan ej

uteslutas. Då föästing avlidit lossnar den oftast, de som inte lossnar kan avlägsnas genom att dra i föästingen.

Loppor finns ofta i loppangripna djurs sovkorgar, sängkläder och vanliga viloplatser så som mattor och mjuka möbler. Djurens omgivning bör därför också behandlas med lämpligt insektsdödande medel och dammsugas regelbundet vid kraftiga loppangrepp och när behandlingen startar.

Vid behandling av allergisk hudinflammation orsakad av loppor, rekommenderas behandling en gång i månaden av det allergiska djuret och övriga hundar och katter i hushållet.

För optimal kontroll av lopp-problem i hushåll med flera djur, skall alla hundar och katter i hushållet behandlas med ett lämpligt insektsdödande läkemedel.

Djuret skall vägas noggrant innan behandling.

Undvik kontakt med djurets ögon. Vid oavsiktlig ögonkontakt skölj ögat omedelbart med rikliga mängder vatten.

Det är viktigt att produkten appliceras på ett ställe där djuret inte kommer åt att slicka och att man ser till att andra djur inte slickar i området direkt efter behandling.

Applicera ej på sår eller skadad hud.

I laboratoriestudier med fipronil har inga fosterskadande eller missbildande effekter påvisats. Det finns inga studier på produktens effekter på dräktiga eller digivande tikar. Bör endast användas på dräktiga eller digivande tikar då detta rekommenderats av veterinär efter en risk/nytta bedömning.

Inga biverkningar observerades i säkerhetsstudier gjorda på 8 veckors valpar, växande hundar och hundar på ungefär 2 kg som behandlades en gång med 5 gånger rekommenderad dos. Risken för biverkningar (se avsnitt 6) kan dock öka vid överdosering, varför djur alltid skall behandlas med korrekt pipettstorlek enligt kroppsvikt.

Fipronil kan ha en negativ påverkan på vattenlevande organismer. Hundar skall inte tillåtas simma i vattendrag inom 2 dagar efter appliceringen.

Varningar för användaren

Denna produkt kan orsaka irritation på slemhinnor och ögon. Undvik därför kontakt med munhåla och ögon.

Vid oavsiktlig ögonkontakt skölj ögat omedelbart med rikliga mängder vatten. Om ögonirritation kvarstår, uppsök läkare och visa denna information eller etiketten.

Ät, drick eller rök inte under appliceringen.

Undvik att komma i kontakt med läkemedlet med fingrarna. Om fingrarna kommer i kontakt med läkemedlet, tvätta med tvål och vatten. Tvätta händerna efter användning.

Personer som är överkänsliga för fipronil, dimethylsulfoxid eller något hjälpmäne, skall undvika kontakt med det veterinärmedicinska läkemedlet.

Behandlade djur skall inte beröras innan applikationsstället torkat och låt inte barn leka med djuret tills applikationsstället torkat. Det rekommenderas att djuret inte behandlas dagtid utan istället på kvällen och att djuret efter behandling inte tillåts sova tillsammans med djurägaren, speciellt inte barn.

Förvara pipetter i originalförpackningen tills de är färdiga att använda, och kasta bort använda pipetter omedelbart.

13. SÄRSKILDA FÖRSIKTIGHETSÅTGÄRDER FÖR DESTRUCTION AV EJ ANVÄNT LÄKEMEDEL ELLER AVFALL, I FÖREKOMMANDE FALL

Ej använt läkemedel och avfall ska kasseras enligt gällande anvisningar.

Fipronil kan ha en negativ påverkan på vattenlevande organismer. Förörena inte dammar, vattendrag eller diken med produkten eller tomma förpackningar.

14. DATUM DÅ BIPACKSEDELN SENAST GODKÄNDES

15.5.2018

15. ÖVRIGA UPPLYSNINGAR

Vita polypropylenpipetter med kork tillverkad av polyeten eller polyoximetin. Varje pipett finns i en tredelad polyetentereftalat/aluminium/LDPE-påse.

Kartongen innehåller 1, 3, 6, 10, 20 eller 30 pipetter.

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

För ytterligare upplysningar om detta läkemedel, kontakta den lokala företrädaren för innehavaren av godkännandet för försäljning.

Finland

KRKA Finland Oy

Tel: + 358 20 754 5330