

PAKKAUSSELOSTE

Procapen vet. 300 mg/ml injektioneste, suspensio naudoille, sioille ja hevosille

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

Myyntiluvan haltija:

aniMedica GmbH
Im Südfeld 9
48308 Senden-Bösensell
Saksa

Erän vapauttamisesta vastaava valmistaja:

aniMedica GmbH
Im Südfeld 9
48308 Senden-Bösensell
Saksa

Industrial Veterinaria, S.A.
Esmeralda 19
Esplugues de Llobregat
08950 Barcelona
Espanja

Markkinoija Suomessa

FaunaPharma Oy
PL 8
02101 Espoo
Suomi

2. ELÄINLÄÄKEVALMISTEEN NIMI

Procapen vet. 300 mg/ml injektioneste, suspensio naudoille, sioille ja hevosille
bentsyylipenisilliiniprokaiini

3. VAIKUTTAVAT JA MUUT AINEET

1 ml sisältää

Vaikuttava aine:

bentsyylipenisilliiniprokaiinimonohydraatti 300,00 mg

Apuaineet:

metyyliparahydroksibentsoaatti (E 218)	2,84 mg
propyyli parahydroksibentsoaatti	0,32 mg
natriumtiosulfaatti	> 1,00 mg

Valkoinen tai kellertävä suspensio

4. KÄYTTÖAIHEET

Bentsyylipenisilliinille herkkien bakteerien aiheuttamien infektiosairauksien hoitoon.

Nauta, vasikka ja hevonen:

Yleiset bakteeri-infektiot (sepsis)

Infektiot

- hengityselimissä
- virtsa- ja sukupuolielimissä
- iho, sorkat ja kaviot
- nivelissä

Sika (täysikasvuinen sika):

Infektiot

- virtsa- ja sukupuolielimissä (infektion aiheuttaja beeta-hemolyyttinen *Streptococcus* spp.)
- lihaksissa ja luissa (infektion aiheuttaja *Streptococcus suis*)
- nahassa (infektion aiheuttaja *Erysipelothrix rhusiopathiae*)

5. VASTA-AIHEET

Ei saa käyttää tapauksissa, joissa esiintyy

- yliherkkyyttä penisilliineille tai kefalosporiineille, prokaiinille tai jollekin muulle eläinlääkevalmisteen aineosalle
- pahoja munuaistoiminnan häiriöitä, joihin liittyy virtsattomuuttatai vähävirtaisuutta

Älä anna suonensisäisesti.

6. HAITTAVAIKUTUKSET

Kaikki eläinlajit

Hyvin harvinaisissa tapauksissa allergisia reaktioita saattaa ilmetä penisilliinille yliherkissä eläimissä. Haittavaikutusten ilmetessä eläintä tulee hoitaa oireenmukaisesti.

Naudat

Apuaine polyvidonin aiheuttamaa anafylaktista shokkia voi esiintyä erittäin harvinaisissa tapauksissa. Hevoset

Apuaine prokaiini aiheuttaa levottomuuden, koordinaation puutteen ja lihasvapinan kaltaisia oireita, jotka harvinaisissa tapauksissa johtavat kuolemaan.

Siat

Oksentamista, yskimistä ja injisointikohdan vähäistä turvotusta saattaa esiintyä. Ruumiinlämmön nousua, vapinaa, oksennusta, koordinaatiohäiriöitä ja syömättömyyttä, saattaa ilmetä 24 tunnin kuluessa bentsyylipenisilliiniprokaiinin injisoinnin jälkeen, mikä saattaa aiheutua prokaiinin vapautumisesta.

Erittäin harvinaisissa tapauksissa haittatapahtumana on hemolyyttinen anemia ja trombosytopenia.

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 haettavaikutuksia, myös sellaisia joita ei ole mainittu tässä pakkausselosteessa, tai olet sitä mieltä että lääke ei ole tehonnut, ilmoita asiasta eläinlääkärillesi

**VAIHTOEHTOISESTI VOIT MYÖS ILMOITTA A KANSALLISTA
RAPORTOINTIJÄRJESTELMÄÄ KÄYTTÄEN
{WWW.FIMEA.FI/ELAINLAAKKEET/}7. KOHDE-ELÄINLAJIT**

Nauta, sika (täysikasvuiset siat) ja hevonen

8. ANNOSTUS, ANTOREITIT JA ANTOTAVAT KOHDE-ELÄINLAJEITTAIN

Lihaksensisäisesti

Naudat:

20 mg bentsyyliipenisilliiniprokaiinia elopainokiloa kohti,
vastaa 1 ml valmistetta 15 elopainokiloa kohti.
Injektiokohtaan tulee antaa enintään 20 ml injektionestettä.

Vasikat:

15–20 mg bentsyyliipenisilliiniprokaiinia elopainokiloa kohti
vastaa 0,75–1 ml valmistetta 15 elopainokiloa kohti.
Injektiokohtaan tulee antaa enintään 20 ml injektionestettä.

Siat:

20 mg bentsyyliipenisilliiniprokaiinia elopainokiloa kohti,
vastaa 1 ml valmistetta 15 elopainokiloa kohti.
Injektiokohtaan tulee antaa enintään 10 ml injektionestettä.

Hevoset:

15 mg bentsyyliipenisilliiniprokaiinia elopainokiloa kohti,
vastaa 0,5 ml valmistetta 10 elopainokiloa kohti.
Injektiokohtaan tulee antaa enintään 20 ml injektionestettä.

Annetaan vuorotellen vasemmalle ja oikealle puolelle.

Eläimen paino on arvioitava mahdollisimman tarkasti, jotta varmistetaan oikea annostus ja vältetään aliannostus.

Hoidon kesto on 3 päivää, yksi injektio 24 tunnin välein. Kliinisen vasteen voi normaalisti havaita 24 tunnin kuluessa. On tärkeää jatkaa hoitoa vielä 2 päivän ajan.

Jos selkeää kliinistä vastetta ei nähdä 3 päivän kuluessa, diagnoosi täytyy tarkastaa ja tarvittaessa muuttaa hoitotapaa.

9. ANNOSTUSOHJEET

Ravistettava hyvin ennen käyttöä.

10. VAROAIKA

Naudat:

Teurastus: 14 vrk

Maito: 6 vrk

Siat (täysikasvuiset siat):

Teurastus: 15 vrk

Hevoset:

Teurastus: 14 vrk

Ei saa käyttää tammoille, joiden maitoa käytetään elintarvikkeeksi.

11. SÄILYTYSOHJEET

Ei lasten näkyville eikä ulottuville.

Säilytä jääkaapissa (2°C – 8°C).

Pidä injektiopullo ulkopakkauksessa valolta suojassa.

Älä käytä tätä eläinlääkevalmistetta viimeisen käyttöpäivämäärän jälkeen, joka on ilmoitettu etiketissä ja pahvipakkauksessa merkinnän {EXP} jälkeen. Eräänymispäivällä tarkoitetaan kuukauden viimeistä päivää.

Avatun pakkauksen kesto aika ensimmäisen avaamisen jälkeen: 28 vuorokautta.

12. ERITYISVAROITUKSET**Eläimiä koskevat erityiset varotoimet**

Valmisteen käytön tulee perustua eläimestä eristetyn bakteerin herkkyysmäärittämiseen. Jos se ei ole mahdollista, hoidon tulee perustua paikallisiin (alueellisiin, -tilatason) epidemiologisiin tietoihin kohdebakteerin herkkyudesta. Mikrobilääkehoitoja koskevat viranomaisohjeet ja paikalliset ohjeet tulee ottaa huomioon valmistetta käytettäessä.

Valmisteen käyttö valmisteyhteenvetön ohjeista poikkeavalla tavalla saattaa lisätä bentsyyliipenisilliinille resistenttien bakteerien esiintyvyyttä ja mahdollisen ristiresistenssin vuoksi vähentää muiden penisilliini- ja tiettyjen kefalosporiinihoitojen tehoa.

Erityiset varotoimenpiteet, joita eläinlääkevalmistetta antavan henkilön on noudatettava

Penisilliinit ja kefalosporiinit saattavat aiheuttaa yliherkkyyttä (allergiaa) injisoituna, hengitettynä, syötynä tai ihokontaktilla. Yliherkkyys penisilliinille saattaa johtaa ristireaktioon kefalosporiineille ja päinvastoin. Näiden aineiden aiheuttamat allergiset reaktiot saattavat olla vaarallisia.

Älä käsittele tätä tuotetta, jos tiedät olevasi herkistynyt penisilliineille tai kefalosporiineille tai jos sinua on varoitettu työskentelemästä tällaisten valmisteiden kanssa.

Käsittele tätä tuotetta varoen välttääksesi itseinjektioita ja sen joutumisen iholle tai silmiin.

Henkilöiden, joille kehittyy reaktio heidän oltuaan kosketuksissa tuotteen kanssa, tulisi vastaisuudessa välttää tuotteen (sekä muiden penisilliiniä ja kefalosporiinia sisältävien tuotteiden) käsittelyä.

Käsineiden käyttö tuotetta käsitellessä ja annettaessa on suositeltavaa. Pese altistuneet ihoalueet käytön jälkeen. Jos tuotetta on joutunut silmiin, huuhtelee silmät perusteellisesti runsaalla määrällä puhdasta juoksevaa vettä.

Mikäli tuotteelle altistumisen jälkeen esiintyy oireita, kuten ihottumaa, hakeudu lääkärin hoitoon ja näytä tämä varoitus hoitavalle lääkärille. Kasvojen, huulten tai silmien turpoaminen tai hengitysvaikeudet ovat vakavampia oireita, joihin tarvitaan pikaista lääkärinhoitoa.

Käyttö tiineyden, laktation tai muninnan aikana

Eläinlääkevalmisteen turvallisuutta tiineyden ja laktation aikana ei ole selvitetty. Voidaan käyttää tiineyden ja laktation aikana ainoastaan hoidosta vastaavan eläinlääkärin tekemän hyöty-haitta-arvion perusteella.

Yhteisvaikutukset muiden lääkevalmisteiden kanssa sekä muut yhteisvaikutukset

Penisilliinin bakterisidinen vaikutus heikentää bakteriostaattisten mikrobilääkkeiden, kuten makrolidien ja tetrasykliinien tehoa, ja kasvattaa aminoglykosidien tehoa. Bentsyylipenisilliinin poistuminen elimistöstä hidastuu fenyylibutatsonin ja asetyyylisalisyylihapon vuoksi. Koliinieraasi-inhibiittorit hidastavat prokaiinin hajoamista.

Yliannostus (oireet, hätätoimenpiteet, vastalääkkeet), tarvittaessa

Yliannostuksessa saattaa esiintyä keskushermoston kiihotusta ja kouristuksia. Eläinlääkevalmisteen käyttö tulee lopettaa välittömästi ja aloittaa oireenmukainen hoito (esim. barbituraateilla). Lääkityksen voi lopettaa ennenaikaisesti ainoastaan eläinlääkärin konsultoinnin jälkeen, jotta vältetään resistenttien bakteerikantojen kehittyminen.

Yhteensopimattomuudet

Sekoittamista muiden lääkkeiden kanssa yhteen ruiskuun tulee välttää mahdollisten kemiallis-fysikaalisten yhteensopimattomuuksien vuoksi.

Vesiliukoiset penisilliinit eivät sovi yhteen metalli-ionien, aminohappojen, askorbiinihapon, hepariinin sekä B-ryhmän vitamiinien kanssa.

13. ERITYISET VAROTOIMET KÄYTTÄMÄTTÖMÄN VALMISTEEN TAI LÄÄKEJÄTTEEN HÄVITTÄMISEKSI

Lääkkeitä ei saa heittää viemäriin eikä hävittää talousjätteiden mukana. Kysy käyttämättömien lääkkeiden hävittämisestä eläinlääkäriltäsi tai apteekista.

NÄMÄ TOIMENPITEET ON TARKOITETTU YMPÄRISTÖN SUOJELEMISEKSI.14. PÄIVÄMÄÄRÄ, JOLLOIN PAKKAUSSELOSTE ON VIIMEKSI HYVÄKSYTTY

06.04.2020

15. MUUT TIEDOT

Pakkauskoot:

Silikonipinnoitettu tyypin II lasinen injektioipullo/PP-injektioipullo, jossa on bromibutyylikumitulppa ja poisvedettävä alumiinisinetti.

1 lasinen injektioipullo, 100 ml, injektioneeste, suspensio. (Vnr: 37 50 98)

12 lasista injektioipulloa, jokaisessa 100 ml, injektioneeste, suspensio. (Vnr: 14 49 87)

1 pp-injektioipullo 100 ml, injektioneeste, suspensio. (Vnr: 54 33 17)

12 pp-injektioipulloa jokaisessa 100 ml, injektioneeste, suspensio. (Vnr: 55 11 39)

Kaikkia pakkauskokoja ei välttämättä ole markkinoilla.

Eläimille – vain eläinlääkärin määräyksestä.

MTnr. 24881

BIPACKSEDEL

Procapen vet. 300 mg/ml injektionsvätska, suspension för nötkreatur, svin och hästar

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:

aniMedica GmbH
Im Südfeld 9
48308 Senden-Bösensell
Tyskland

Tillverkare ansvarig för frisläppande av tillverkningsatts:

aniMedica GmbH
Im Südfeld 9
48308 Senden-Bösensell
Tyskland

Industrial Veterinaria, S.A.
Esmeralda 19
Esplugues de Llobregat
08950 Barcelona
Spanien

2. DET VETERINÄRMEDICINSKA LÄKEMEDLETS NAMN

Procapen vet. 300 mg/ml injektionsvätska, suspension för nötkreatur, svin och hästar
bensylpenicillinprokain

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

1 ml innehåller

Aktiv substans:

Bensylpenicillinprokainmonohydrat 300,00 mg

Hjälpämnen:

Metylparahydroxibensoat (E 218) 2,84 mg
Propylparahydroxibensoat 0,32 mg
Natriumtiosulfat > 1,00 mg

Vit till gulaktig suspension

4. ANVÄDNINGSOMRÅDE(N)

För behandling av bakteriella infektioner orsakade av patogener känsliga för bensylpenicillin.

Nötkreatur, kalvar och hästar:

Generaliserade bakteriella infektioner (septikemier)

Infektioner i

- andningssystemet
- urin- och fortplantningsorganen

- huden, klövarna och hovarna
- lederna

Svin (vuxna svin):

Infektioner i

- urogenitaltrakten (infektioner med beta-hemolyserande *streptokocker*)
- muskler- och skellett (infektioner med *Streptococcus suis*)
- huden (infektioner med *Erysipelothrix rhusiopathiae*)

5. KONTRAINDIKATIONER

Skall inte användas vid:

- överkänslighet mot penicilliner eller cefalosporiner, prokain eller någon annan substans i läkemedlet
- allvarliga störningar av njurfunktioner med anuri eller oliguri

Skall ej administreras intravenöst.

6. BIVERKNINGAR

Alla djurslag

I mycket ovanliga fall kan allergiska reaktioner inträffa hos penicillinkänsliga djur. I händelse av sidoeffekter måste djuret behandlas symptomatiskt.

Nötkreatur

På grund av hjälpämnet polyvidon kan i mycket sällsynta fall anafylaktiska chocker inträffa.

Hästar

På grund av hjälpämnet prokain kan i, symptom som rastlöshet, förlust av koordination och muskeltremor inträffa, i sällsynta fall-med fatal utgång,.

Svin

Kräkning, hostande och lite svullnad vid injektionsstället kan inträffa. Tecken på intolerans som stigande kroppstemperatur, darrningar, kräkning, dålig koordination och aptitlöshet kan inträffa inom 24 timmar efter injektion av bensylpenicillinprokain vilka kan vara orsakade av frigörandet av prokain. Hos dräktiga sagguror kan abort inträffa. I mycket sällsynta fall biverkningar inkluderar hemolytisk anemi och trombocytopeni.

Frekvensen av biverkningar anges enligt följande:

- *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 biverkningar, även sådana som inte nämns i denna bipacksedel, eller om du tror att läkemedlet inte har fungerat, meddela din veterinär.

DU KAN OCKSÅ RAPPORTERA BIVERKNINGAR VIA DET NATIONELLA RAPPORTERINGSSYSTEMET (WWW.FIMEA.FI/WEB/SV/VETERINAR).7. DJURSLAG

Nötkreatur, svin (vuxna svin) och hästar

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

För Intramuskulär användning.

Nötkreatur:

20 mg bensylpenicillinprokain per kg kroppsvikt
motsvarande 1 ml av produkten för 15 kg kroppsvikt.
Per injektionsställe ska inte mer än 20 ml injektionsvätska administreras.

Kalvar:

15 - 20 mg bensylpenicillinprokain per kg kroppsvikt
motsvarande 0,75 - 1 ml av produkten för 15 kg kroppsvikt.
Per injektionsställe ska inte mer än 20 ml injektionsvätska administreras.

Svin:

20 mg bensylpenicillinprokain per kg kroppsvikt
motsvarande 1 ml av produkten för 15 kg kroppsvikt.
Per injektionsställe ska inte mer än 10 ml injektionsvätska administreras.

Hästar:

15 mg bensylpenicillinprokain per kg kroppsvikt
motsvarande 0,5 ml av produkten för 10 kg kroppsvikt.
Per injektionsställe ska inte mer än 20 ml injektionsvätska administreras.

Administrera alternativt på vänster och höger sida.

För att säkerställa korrekt dosering bör kroppsvikt bestämmas så exakt som möjligt för att undvika underdosering.

Behandlingens varaktighet är 3 dagar, en injektion ska administreras var 24:e timme. En klinisk respons observeras vanligtvis inom 24 timmar. Det är viktigt att fortsätta behandlingen i ytterligare 2 dagar. Om ingen tydlig klinisk respons ses inom 3 dagar så krävs en kontroll av diagnosen och slutligen en ändring av behandlingen.

9. ANVISNING FÖR KORREKT ADMINISTRERING

Skaka väl före användning.

10. KARENSTID

Nötkreatur:

Kött och slaktbiprodukter 14 dagar
Mjolk 6 dagar

Svin (vuxna svin):

Kött och slaktbiprodukter 15 dagar

Häst:

Kött och slaktbiprodukter 14 dagar
Ej godkänt för användning till ston som producerar mjolk för humankonsumtion.

11. SÄRSKILDA FÖRVARINGSANVISNINGAR

Förvaras utom syn- och räckhåll för barn.

Förvaras i kylskåp (2°C – 8°C).

Förvara injektionsflaska i ytterkartongen för att skydda mot ljus.

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

Hållbarhet i öppnad innerförpackning: 28 dagar

12. SÄRSKILD(A) VARNING(AR)

Särskilda försiktighetsåtgärder för djur

Användning av läkemedlet bör baseras på känslighetstester av bakterierna som isolerats från djuret. Om detta inte är möjligt bör behandlingen baseras på lokal (regional-, gårds-nivå) epidemiologisk information angående känslighet för målbakterien. Officiella, nationella och regionala riktlinjer avseende antibiotika bör beaktas vid användning av läkemedlet.

Annan användning av produkten än vad som anges i produktresumén kan öka prevalensen av bakterier resistenta mot bensylpenicillin och kan minska behandlingseffekten av andra penicilliner och utvalda cefalosporiner på grund av risken för korsresistens.

Särskilda försiktighetsåtgärder för personer som ger läkemedlet till djur

Penicilliner och cefalosporiner kan orsaka överkänslighet (allergi) som följd av injektion, inhalation, oralt intag eller hudkontakt. Överkänslighet mot penicillin kan leda till korsreaktioner mot cefalosporin och tvärtom. Allergiska reaktioner mot dessa substanser kan i sällsynta fall vara allvarliga.

Hantera ej denna produkt om du vet att du är överkänslig mot penicilliner eller cefalosporiner, eller om du tillrättats att inte arbeta med liknande preparat.

Hantera denna produkt med stor försiktighet för att undvika självinsprutning och exponering genom oavsiktlig kontakt med huden eller ögonen.

Personer som utvecklar en reaktion efter kontakt med produkten ska undvika att hantera produkten (och andra produkter innehållande penicillin och cefalosporin) i framtiden.

Det rekommenderas att skyddshandskar bärs vid hantering eller administrering av produkten. Tvätta exponerad hud efter användning. I händelse av någon ögonkontakt ska du tvätta ögonen grundligt med stora mängder rent rinnande vatten.

Om du utvecklar symptom som följd av exponering, som till exempel hudutslag, ska du söka läkarhjälp och visa läkaren denna varning. Svullnad i ansikte, läppar eller ögon eller andningssvårigheter är allvarligare symptom och kräver akut läkarhjälp.

Användning under dräktighet, laktation eller äggläggning

Det veterinärmedicinska läkemedlets säkerhet har inte fastställts under dräktighet och laktation. Använd under dräktighet och laktation endast i enlighet med ansvarig veterinärs bedömning av nytta/risk.

Interaktioner med andra läkemedel och övriga interaktioner

Den baktericida effekten av penicillin orsakar antagonism mot bakteriostatiska antimikrobiella medel såsom makrolider och tetracykliner och synergism med aminoglykosider. Utsöndringen av bensylpenicillin förhöjs på grund av fenybutazon och acetylsalicylsyra.

Kolinesterashämmare förlänger nedbrytningen av prokain.

Överdoser (symptom, akuta åtgärder, motgift)

I fall av överdosering kan centralnervösa excitationstillstånd och kramper inträffa. Användningen av läkemedlet måste omedelbart avslutas och en symptomatisk behandling (t.ex. barbiturater) påbörjas.

En för tidig avslutning av behandlingen med läkemedlet ska endast göras efter konsultation med veterinären för att undvika utvecklingen av resistenta bakteriestammar.

Blandbarhetsproblem

Blandning med andra läkemedel i en injektionsspruta måste undvikas på grund av möjliga kemisk-fysikaliska inkompatibiliteter.

Vattenlösliga penicilliner är inte kompatibla med metalljoner, aminosyror, askorbinsyra och vitamin B-komplex.

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

Läkemedel ska inte kastas i avloppet eller bland hushållsavfall. Fråga veterinären eller apotekspersonalen hur man gör med läkemedel som inte längre används. Dessa åtgärder är till för att skydda miljön.

14. DATUM DÅ BIPACKSEDELN SENAST GODKÄNDES

06.04.2020

15. ÖVRIGA UPPLYSNINGAR

Förpackningsstorlekar:

Silikoniserad injektionsflaska av glas typ II/PP-injektionsflaska med bromobutyl gummipropp och aluminiumkapsyl.

1 injektionsflaska av glas med 100 ml injektionsvätska, suspension. (Vnr: 37 50 98)

12 injektionsflaskor av glas med 100 ml injektionsvätska, suspension. (Vnr: 14 49 87)

1 pp-injektionsflaska med 100 ml injektionsvätska, suspension. (Vnr: 54 33 17)

12 pp-injektionsflaskor med 100 ml injektionsvätska, suspension. (Vnr: 55 11 39)

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

För djur - receptbelagt.

MTnr. 24881

Marknadsförare i Finland

FaunaPharma Oy

PB 8

02101 Esbo

Finland