

PAKKAUSSSELOSTE

Enterisol Ileitis vet kuiva-aine, kylmäkuivattu ja liuotin, oraalisuspensiota varten sialle

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

Myyntiluvan haltija ja erän vapauttamisesta vastaava valmistaja:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH
55216 Ingelheim/Rhein
SAKSA

2. ELÄINLÄÄKEVALMISTEEN NIMI

Enterisol Ileitis vet kuiva-aine, kylmäkuivattu ja liuotin, oraalisuspensiota varten sialle

3. VAIKUTTAVAT JA MUUT AINEET

Yksi annos (2 ml) sisältää:

Kylmäkuivattu kuiva-aine:

Elävä heikennetty *Lawsonia intracellularis* (MS B3903): $10^{4.9} - 10^{6.1}$ TCID₅₀*

*: Tissue Culture Infective Dose 50%

Kylmäkuivattu kuiva-aine: väri vaihtelee vaaleankeltaisesta kullanväriseen.
Liuotin: kirkas, väritön liuos.

4. KÄYTTÖAIHEET

Vieroitettujen porsaiden aktiiviseen immunisointiin 3 viikon iästä eteenpäin *Lawsonia intracellularis* infektion aiheuttamien suolistovaurioiden ja siihen liittyvän kasvussa havaittavan vaihtelun sekä madaltuneen päiväkasvun vähentämiseksi.

Kenttäolosuhteissa päiväkasvussa havaittiin jopa 30 g ero verrattaessa rokotettuja ja rokottamattomia porsaita toisiinsa.

Immuniteetin alkaminen: 3 viikon kuluttua rokotuksesta.

Immuniteetin kesto: vähintään 17 viikon ajan.

5. VASTA-AIHEET

Ei ole.

6. HAITTAVAIKUTUKSET

Ei tunneta.

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

7. KOHDE-ELÄINLAJIT

Sika (porsas)

8. ANNOSTUS, ANTOREITIT JA ANTOTAVAT KOHDE-ELÄINLAJEITTAIN

Rokotteen inaktivoitumisen estämiseksi kaikkien materiaalien, joita käytetään rokotteen annosteluun, on oltava vapaita antimikrobisesti vaikuttavista aineista, detergenteistä ja desinfektioainejäämistä.

Rokotteen käyttökuntaan saattaminen:

10 ja 50 annoksen pakkauksia: Lisää liuotinpallon koko sisältö kuiva-aineeseen. Ravista hyvin ja käytä välittömästi.

100 annoksen pakkaus: Lisää puolet liuotinpallon sisällöstä kuiva-aineeseen. Ravista hyvin ja siirrä suspensio takaisin liuotinpulloon ja sekoita jäljellä olevaan liuottimeen, jotta saat 200 ml rokotetta. Ravista hyvin ja käytä välittömästi.

Valmisten kuvaus liuottamisen jälkeen: väriältään vaalean oranssista vaaleanpunaiseen vaihteleva läpikuultava suspensio.

Käyttökuntaan saatuun rokotteen annostelu lääkeannostelijalla:

Annoste yksi 2 ml annos porsaalle (3 viikon ikäisestä eteenpäin) suun kautta riippumatta porsaan painosta.

Rokotteen annostelu juomavedessä:

Antimikrobisten aineiden, detergenttien ja desinfektioaineiden jäämien välittämiseksi juottolaitteisto on puhdistettava ja huuhdottava huolellisesti puhtaalla vedellä.

Lopullinen vesi-rokotelius on käytettävä neljän tunnin kuluessa valmistamisesta. Tarvittavien rokotepakkausten määrä voidaan laskea alla olevan taulukon mukaisesti:

Porsaita:	Rokotetta:	Liuotinta:
10	10 annosta (20 ml)	20 ml
50	50 annosta (100 ml)	100 ml
100	100 annosta (100 ml)	200 ml

Liuota käyttökuntaan saattettu rokote juomavesimääärään, joka vastaa rokotusta edeltävän päivän suunniteltuna rokotusajankohtana mitattua neljän tunnin kulutusta.

Rokotteen annostelu liemirehussa:

Antimikrobisten aineiden, detergenttien ja desinfektioaineiden jäämien välittämiseksi ruokinta- ja sekoituslaitteisto on puhdistettava.

Laske tarvittavien rokotepakkausten määrä edellä olevan taulukon mukaan.

Arvioi kuinka paljon eläimet kuluttavat rehua yhden ruokintajakson aikana alle 4 tunnin kuluessa. Rehumääärän arvointi tulisi tehdä edellisenä päivänä saman ruokintajakson aikana, jona rokotus aiotaan seuraavana päivänä suorittaa.

9. ANNOSTUSOHJEET

Rokotteen annostelu juomavedessä:

Porsaat juovat yleensä 8 - 12 % ruumiinpainostaan päivässä riippuen ympäristön lämpötilasta.

Todellinen vedenkulutus voi vaihdella merkittävästi riippuen monista eri tekijöistä. Valmisten tehon kannalta on erittäin tärkeää, että porsaat saavat vähintään suositellun annoksen. Siksi on suositeltavaa arvioida todellinen neljän tunnin vedenkulutus päivää ennen aiottua rokotusta samaan aikaan, kuin se tullaan seuraavana päivänä tekemään.

Rokotettaessa säiliön kautta, on määritettävä neljän tunnin kokonaisvedenkulutus. Rokotettaessa käyttäen annostelijaa, on määritettävä tarvittavan perusliuoksen määrä neljän tunnin ajaksi.

On suositeltavaa lisätä rasvatonta maitojauhetta tai natriumtiosulfaattiliuosta stabiloimaan juomavettä ennen rokotteen lisäämistä. Rasvattoman maitojauheen lopullisen konsentraation tulisi olla 2,5 g/l. Natriumtiosulfaatin lopullisen konsentraation tulisi olla noin 0,055 g/l.

Lasketun vesimääärän mittaamisen jälkeen, lisätään veteen natriumtiosulfaatti tai rasvaton maitojauhe. Valmisteltu rokotelius liuotetaan tämän jälkeen vesi-rasvaton maitojauheseokseen tai vesi-natriumtiosulfaattiseokseen.

Varmistu, että käyttökuntaan saatettu rokote on jakautunut tasaisesti veteen. Kun tasainen jakautuminen on varmistettu, täytä säiliö tai annostelija.

Rokotteen annostelu liemirehussa:

Valmista tuore liemirehu juomaveteen. Kontrolloidun fermentoidun rehun tai formaldehydiä sisältävän rehun käyttöä rokotteen annosteluun ei suositella, sillä rokotteen stabiilisuutta ei ole tutkittu näissä rehutypeissä. Valmista rokote käyttökuntaan käyttäen rokoteliuotinta. Lisää käyttökuntaan saatettu rokotelius valmiiseen liemirehuun.

Homogeenisen seoksen varmistamiseksi käyttökuntaan saatettu rokote voidaan vaihtoehtoisesti liuottaa suurempaan nestemääärään. Tämä voidaan tehdä juomaveteen, johon on lisätty 2,5 g/l rasvatonta maitojauhetta tai 0,055 g/l natriumtiosulfaattia ja sen jälkeen sekoittaa liemirehuun. Varmista, että rokotelius sekoittuu tasaisesti rehuun.

10. VAROAIKA (VAROAJAT)

Nolla vrk.

11. SÄILYTYSOLOSUHTEET

Ei lasten näkyville eikä ulottuville.

Säilytä ja kuljeta kylmässä (2 °C – 8 °C).

Ei saa jäätää.

Säilytä valolta suoressa.

Ohjeiden mukaan käyttökuntaan saatetun valmisteen kestoaika: 4 tuntia.

Älä käytä tästä eläinlääkevalmistetta viimeisen käyttöpäivämääränsä jälkeen, joka on ilmoitettu pahvikotelossa ja etiketissä merkinnän EXP jälkeen.

12. ERITYISVAROITUKSET

Erityisvaroituksen kohde-eläinlajeittain:

Rokota vain terveitä eläimiä.

Rokotetta ei ole tutkittu jalostuskarjuilla. Tästä syystä jalostukseen käytettävien karjujen rokottamista ei suositella.

Älä rokota eläimiä, jotka saavat *Lawsonia spp.*-bakteeriin vaikuttavaa antimikrobiälääkitystä. Tällaista lääkitystä ei tule käyttää vähintään 3 päivää ennen eikä 3 päivää jälkeen rokotuksen (katso kohta Yhteisvaikutukset).

Uusintarokotuksen vaikutusta ei tunneta.

Eläimiä koskevat erityiset varotoimet

Anafylaksian hoitoon suositellaan annettavaksi asianmukaista oireenmukaista hoitoa, kuten glukokortikoideja, adrenaliinia tai antihistamiinia.

Rokote on elävä heikennetty rokote eikä mahdollista bakteerin leviämistä rokottamattomiin eläimiin voida poissulkea. Perustuen tutkimuksiin, jotka on tehty tartunnalle alittiilla porsailla, leviämisen riski vaikuttaa kuitenkin olevan erittäin alhainen. *Lawsonia intracellularis*-DNA:ta havaittiin kolmen päivän ajan yli puolella rokotetuista porsaista rokotuksen jälkeisissä ulostenäytteissä, joten tarttumista samassa karsinassa oleviin porsaisiin ei voida tänä aikana poissulkea.

Erityiset varotoimenpiteet, joita eläinlääkevalmisteesta antavan henkilön on noudatettava

Vältä ihokontaktia. Jos valmistetta vahingossa joutuu ihollesi, pese iho saippualla tai antibakteerisella pesuaineella ja huuhdo huolellisesti.

Tiineys ja imetys

Annosteltaessa rokotetta jalostuseläimille ja tiineille eläimille ei ole havaittu haittavaikutuksia.

Yhteisvaikutukset muiden lääkevalmisteiden kanssa sekä muut yhteisvaikutukset

Koska rokotteessa oleva bakteeri on elävä, sellaisten antimikrobiosten valmisteiden samanaikaista käyttöä, jotka tehoavat *Lawsonia spp.*-bakteeriin olisi välttävä vähintään kolme päivää ennen ja jälkeen rokotuksen (katso kohta Erityisvaroitukset).

Rokotteen turvallisuudesta ja tehosta yhteiskäytössä muiden eläinlääkevalmisteiden kanssa ei ole tietoa. Tästä syystä päätös rokotteen käytöstä ennen tai jälkeen muiden eläinlääkevalmisteiden antoa on tehtävä tapauskohtaisesti.

Yliannostus (oireet, hätätoimenpiteet, vastalääkkeet)

Suositeltuun annokseen nähdyn kymmenkertaisen annoksen ei ole havaittu aiheuttavan haittavaikutuksia.

Yhteensopimattomuudet

Ei saa sekoittaa muiden eläinlääkevalmisteiden kanssa, lukuun ottamatta liuotinta.

13. ERITYISET VAROTOIMET KÄYTTÄMÄTTÖMÄN VALMISTEEN TAI LÄÄKEJÄTTEEN HÄVITTÄMISEKSI

Lääkkeitä ei saa heittää viemäriin eikä hävittää talousjätteiden mukana.

Kysy käyttämättömien lääkkeiden hävittämisestä eläinlääkäriltäsi.

Nämä toimenpiteet on tarkoitettu ympäristön suojelemiseksi.

14. PÄIVÄMÄÄRÄ, JOLLOIN PAKKAUSSELOSTE ON VIIMEKSI HYVÄKSYTTY

15.12.2020

15. MUUT TIEDOT

Rokote on suunniteltu stimuloimaan porsaiden aktiivista immuunivastetta *Lawsonia intracellularis*-bakteeria vastaan.

Rokotuksen jälkeistä serokonversiota ei yleensä voida havaita eikä sillä ei ole merkistystä suojan syntymisen kannalta.

Rokote muokkaa mikrobiomin koostumusta. Julkaisuihin perustuen on mahdollista, että tämä voi vähentää *Salmonella spp.* esiintymistä infektion akuutissa vaiheessa ja seroprevalenssia teurastettaessa sioilla, joilla on samanaikainen *L. intracellularis* ja *Salmonella enterica* infektio.

ATCvet-koodi: QI09AE04 (Immunologiset valmisteet sioille, elävät bakteeriokotteet porsaille,
Lawsonia)

Pakkauskoot:

Pahvikotelo, jossa yksi 20 ml:n pullo (10 annosta) kylmäkuivattua kuiva-ainetta ja yksi 20 ml pullo liuotinta.

Pahvikotelo, jossa yksi 100 ml:n pullo (50 annosta) kylmäkuivattua kuiva-ainetta ja yksi 100 ml pullo liuotinta.

Pahvikotelo, jossa yksi 100 ml:n pullo (100 annosta) kylmäkuivattua kuiva-ainetta ja yksi 200 ml pullo liuotinta.

Pahvikotelo, jossa kaksitoista 100 ml:n (100 annosta) pulloa kylmäkuivattua kuiva-ainetta ja yksi 200 ml pullo liuotinta.

Kylmäkuivattu kuiva-aine ja liuotin on pakattu pahvikoteloon.

Kaikkia pakkauskokoja ei välttämättä ole markkinoilla.

Lisätietoja tästä eläinlääkevalmisteesta saa myyntiluvan haltijan paikalliselta edustajalta.

Vetcare Oy

PL 99

24101 Salo

BIPACKSEDEL

Enterisol Ileitis vet frystorkat pulver och vätska till oral suspension till svin

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 ansvarig för frisläppande av tillverkningsats:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH
55216 Ingelheim/Rhein
Tyskland

2. DET VETERINÄRMEDICINSKA LÄKEMEDLETS NAMN

Enterisol Ileitis vet frystorkat pulver och vätska till oral suspension till svin

3. DEKLARATION AV AKTIV SUBSTANS OCH ÖVRIGA SUBSTANSER

Varje dos (2 ml) innehåller:

Frystorkat pulver:

Försvagade levande *Lawsonia intracellularis* (MS B3903): $10^{4,9} - 10^{6,1}$ TCID₅₀*

*: Tissue Culture Infective Dose 50 %

Frystorkat pulver: Ijust gul till gyllene

Vätska: klar, färglös lösning

4. ANVÄNDNINGSMRÅDE

För aktiv immunisering av avvanda grisar från 3 veckors ålder för att reducera patologiska förändringar orsakade av infektion med *Lawsonia intracellularis* och för att minska den nedgång och variation i daglig tillväxt som är en följd av infektion med organismen.

I fältförsök har en genomsnittlig ökad tillväxt på upp till 30 g/dag visats mellan vaccinerade och o-vaccinerade grisar.

Immunitetens insättande: 3 veckor efter vaccination
Immunitetens varaktighet: i minst 17 veckor.

5. KONTRAINDIKATIONER

Inga.

6. BIVERKNINGAR

Inga kända.

Om du observerar allvarliga biverkningar eller andra effekter som inte nämns i denna bipacksedel, tala

om det för veterinären.

7. DJURSLAG

Svin

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

För att undgå inaktivering av vaccinet skall allt material som används vid beredning av eller behandling med vaccinet vara fria från rester av antimikrobiella medel, rengörings- och desinfektionsmedel.

Färdigställande av vaccin:

Förpackning om 10 respektive 50 doser: Färdigställ vaccinet genom att tillsätta hela mängden medföljande vätska. Skaka grundligt och använd genast.

Förpackning om 100 doser: Färdigställ vaccinet genom att tillsätta halva mängden av det medföljande vätskan. Suspensionen blandas grundligt genom skakning och återförs därpå till flaskan med vätskan. Blanda suspensionen med återstoden av vätskan till totala 200 ml. Skakas grundligt och användes genast.

Utseende efter färdigställande: Ijust brandgult till rosa, halvgenomskinlig suspension.

Vaccination med ingivare:

En engångsdos om 2 ml ges till grisar från 3 veckors ålder, oavsett kroppsvikt. Vaccinet ges i munnen.

Vaccination via dricksvattnet:

Dricksvattensystemet rengöres och sköljes grundligt med rent vatten för att undgå rester av antimikrobiella medel, rengörings- och desinfektionsmedel.

Färdigställd vaccinblandning skall konsumeras inom fyra timmar efter tillblandning. Beräkna antalet doser som krävs till det aktuella antalet grisar enligt nedanstående tabell:

Antal grisar	Vaccin (frystorkat pulver)	Vätska
10	10 doser (20 ml)	20 ml
50	50 doser (100 ml)	100 ml
100	100 doser (100 ml)	200 ml

Detfärdigställda vaccinet blandas i lämplig mängd dricksvatten. Mängden dricksvatten bestäms efter mätning av vattenintaget över en fyrtimmars period vid samma tidpunkt under den föregående dagen.

Vaccination via blötfoder:

Fodersystemet och blandarkaret måste vara rengjort och sköljt med rent vatten för att undvika rester av antimikrobiella medel, detergenter och desinfektionsmedel.

Beräkna erforderligt antal vaccinflaskor enligt tabellen ovan.

Beräkna mängden foder djuren kommer att äta under ett utfodringstillfälle, ej längre än 4 timmar. Mängden foder beräknas utifrån föregående dags foderupptag vid samma utfodringstillfälle för vilken vaccinationen planeras.

9. ANVISNING FÖR KORREKT ADMINISTRERING

Vaccination via dricksvattnet:

Grisar dricker i allmänhet 8-12 % av deras kroppsvikt per dag, avhängigt av omgivningens temperatur. Det faktiska vattenintaget varierar dock avsevärt och beror på flera olika faktorer. Det är avgörande för produktens effekt att grisarna intar åtminstone den rekommenderade dosen. Därför rekommenderas att mäta det faktiska vattenintaget över en fyra timmarsperiod dagen innan vaccinationen under samma tidsperiod som vaccinationen ska genomföras.

Vid vaccination i tråg behöver det totala vattenupptaget tillhandahållas under 4 timmar. Vid vaccination med medicinblandare behöver den önskade mängden stamlösning för en 4 timmars vaccinering mätas.

Det rekommenderas att tillsätta skummjölkspulver eller natriumthiosulfat till dricksvattnet före tillsats av vaccinet för att stabilisera lösningen.

Slutlig koncentration av skummjölkspulvret bör vara 2,5 g/liter. Slutlig koncentration av natriumthiosulfat bör vara c:a 0,055 g/liter.

Efter mätning med den beräknade mängden vatten tillsätts natriumthiosulfat eller skummjölkspulver. Därefter späds den färdigställda vaccinlösningen ut i antingen vatten/thiosulfat- eller vatten/skummjölkspulvrets blandningen.

Se till att det färdigställda vaccinet blandas ordentligt i vattnet. När vaccinet är ordentligt blandat i vattnet fyller du tråg eller medicinblandare.

Vaccination via liquid feed:

Förbered blötfodret med rent vatten. Foder med kontrollerad fermentering rekommenderas inte för vaccination eftersom vaccinstabiliteten i denna typ av foder inte är undersökt.

Färdigställ vaccinet med den medföljande vätskan. Vid vaccinering använd inte foder som innehåller formaldehyd. Tillsätt det färdigställda vaccinet till det färdigblandade fodret.

Alternativt, för att underlätta en homogen blandning, kan det färdigställda vaccinet spädas ytterligare för att få en större volym. Detta görs med rent vatten innehållande 2,5 g/liter av skummjölkspulver eller 0,055 g/liter av natriumthiosulfat och blanda därefter med blötfodret. Kontrollera att det färdigställda vaccinet är jämt fördelat i blötfodret.

10. KARENSTID(ER)

0 dygn.

11. SÄRSKILDA FÖRVARINGSANVISNINGAR

Förvaras utom syn- och räckhåll för barn.

Förvaras och transportereras kallt (2 °C - 8 °C).

Får ej frysas.

Skyddas mot direkt solljus.

Hållbarhet efter beredning enligt anvisning: 4 timmar.

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

12. SÄRSKILD(A) WARNING(AR)

Särskilda varningar för respektive djurslag:

Vaccinera endast friska djur.

Vaccinet har inte testats på avelsgaltar. Vaccination av galtar avsedda för avel rekommenderas därför inte.

Antimikrobiella medel med effekt mot *Lawsonia spp.* får inte användas under en period av minst 3 dagar före till 3 dagar efter vaccination (se avsnitt ”Andra läkemedel och Enterisol Ileitis”).

Effekten av revaccination är inte känd.

Särskilda försiktighetsåtgärder för djur

I händelse av anafylaktisk reaktion rekommenderas lämplig understödjande behandling med kortikosteroider, adrenalin, eller antihistamin.

Vaccinet består av levande försvagade bakterier, varför möjligheten för spridning till icke-vaccinerade djur inte kan uteslutas. I de studier som utförts med mottagliga grisar förefaller det dock som att förekomsten av spridning och därmed förknippade risker är mycket begränsad. DNA från *Lawsoni intracellularis* kunde påvisas i upp till tre dagar efter vaccination i avförföringsprover från mer än hälften av vaccinerade djur. Spridning till icke-vaccinerade djur i samma box kan därför inte uteslutas under denna period.

Särskilda försiktighetsåtgärder för personer som ger läkemedlet till djur

Undvik hudkontakt. Om vaccinet kommer i kontakt med hud ska huden tvättas med tvål eller desinfektionsmedel och därefter sköljas väl.

Dräktighet och digivning:

Inga biverkningar har observerats efter vaccination av avelsdjur eller dräktiga djur.

Andra läkemedel och Enterisol Ileitis:

Då vaccinet innehåller levande bakterier, får djuren inte behandlas med antimikrobiella medel med effekt mot *Lawsonia spp.* under en period av minst tre dagar före och efter vaccination (se avsnitt ”Särskilda varningar”).

Information saknas avseende säkerhet och effekt av detta vaccin när det används tillsammans med något annat läkemedel. Beslut ifall detta vaccin ska användas före eller efter något annat läkemedel bör därför tas i varje enskilt fall.

Överdosering (symptom, akuta åtgärder, motgift):

Inga biverkningar har observerats efter administrering av en dos motsvarande tio gånger avsedd dos.

Blandbarhetsproblem:

Blanda inte med något annat läkemedel förutom med spädningsvätskor som tillhandahålls tillsammans med detta läkemedel.

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

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

14. DATUM DÅ BIPACKSEDELN SENAST GODKÄNDES

För Finland: 15.12.2020

15. ÖVRIGA UPPLYSNINGAR

Vaccinet stimulerar utvecklingen av ett aktivt immunsvär mot *Lawsonia intracellularis* i grisar. Serokonvertering kan normalt inte påvisas efter vaccination, och är ej av betydelse för skyddet.

Vaccinet modulerar tarmflorans sammansättning. Publicerad litteratur tyder på att detta kan minska Salmonella spp. prevalensen i den akuta fasen av infektionen och seroprevalensen vid slakt, hos grisar infekterade med både *L. intracellularis* och *Salmonella enterica*.

ATCvet-kod: QI09AE04: (Immunologiska medel för svin (Suidae), levande bakteriella vacciner för svin, *Lawsonia*)

Förpackningar:

Kartong med 1 flaska med lyophilisate på 20 ml (10 doser) och 1 flaska med vätska på 20 ml.

Kartong med 1 flaska med lyophilisate på 100 ml (50 doser) och 1 flaska med vätska på 100 ml.

Kartong med 1 flaska med lyophilisate på 100 ml (100 doser) och 1 flaska med vätska på 200 ml.

Kartong med 12 flaskor med lyophilisate på 100 ml (100 doser) och 12 flaskor med vätska på 200 ml.

Motsvarande flaskor av lyophilisate och vätska är packade tillsammans i en förpackning.

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

För ytterligare upplysningar om detta läkemedel, kontakta ombudet för innehavaren av godkännandet för försäljning.

Boehringer Ingelheim Animal Health Nordics A/S
Strødamvej 52
2100 Köpenhamn Ö
Danmark

Finland:
Vetcare Oy
PB 99
24101 Salo