

1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO

Endogard Flavour compresse per cani

Dehinel Plus Flavour Tablets for dogs (Repubblica Ceca, Ungheria, Estonia, Lettonia, Lituania, Polonia, Romania, Slovenia, Slovacchia)

Endogard Plus Flavour Tablets for dogs (Regno Unito, Austria, Belgio, Germania, Danimarca, Grecia, Irlanda, Paesi Bassi, Portogallo)

Endogard Sabor Tablets for dogs (Spagna)

2. COMPOSIZIONE QUALITATIVA E QUANTITATIVA

Ogni compressa contiene:

Principi attivi:

Praziquantel	50 mg
Pirantel embonato	144 mg
Febantel	150 mg

Eccipienti:

Per l'elenco completo degli eccipienti, vedere paragrafo 6.1.

3. FORMA FARMACEUTICA

Compresse

Compresse gialle, rotonde, biconvesse con macchie scure visibili e con una linea di rottura a forma di croce su un solo lato.

Le compresse possono essere divise in due o in quattro parti uguali.

4. INFORMAZIONI CLINICHE

4.1 Specie di destinazione

Cani (di taglia piccola e media).

4.2 Indicazioni per l'utilizzazione specificando le specie di destinazione

Per il trattamento di infestazioni miste dovute ai seguenti vermi tondi e vermi piatti nei cani adulti e cuccioli:

Nematodi

Ascaridi: *Toxocara canis*, *Toxascaris leonina* (forme tarde immature e forme mature)

Vermi uncinati: *Uncinaria stenocephala*, *Ancylostoma caninum* (adulti)

Cestodi

Vermi piatti: *Taenia* spp., *Dipylidium caninum*

4.3 Controindicazioni

Non usare in concomitanza con composti della piperazina.

Non superare la dose specificata durante il trattamento di cagne in gravidanza.

Non utilizzare in animali con nota ipersensibilità al principio attivo o ad uno degli eccipienti.

Da non usare nei cani di età inferiore alle 2 settimane e/o di peso inferiore ai 2 kg.

4.4 Avvertenze speciali per ciascuna specie di destinazione

Le pulci fungono da organismi ospite intermedi per un tipo comune di vermi tondi - *Dipylidium caninum*. Le infestazioni da vermi tondi si ripresentano con certezza a meno che non venga intrapreso un controllo degli organismi ospite intermedi quali pulci, topi, ecc.

4.5 Precauzioni speciali per l'impiego

Precauzioni speciali per l'impiego negli animali

Le parti di compresse non utilizzate devono essere eliminate.

Precauzioni speciali che devono essere adottate dalla persona che somministra il medicinale veterinario agli animali

Nel rispetto delle norme igieniche, chi somministra la compressa direttamente al cane o aggiungendola al cibo del cane deve lavarsi le mani.

In caso di ingestione accidentale, rivolgersi immediatamente ad un medico mostrandogli il foglietto illustrativo.

4.6 Reazioni avverse (frequenza e gravità)

In casi rari possono manifestarsi feci molli, diarrea e/o vomito passeggeri in alcuni cuccioli. Nei cani adulti, in casi molto rari possono manifestarsi vomito, con o senza diarrea.

La frequenza delle reazioni avverse è definita usando le seguenti convenzioni:

- molto comuni (più di 1 animale su 10 mostra reazioni avverse durante il corso di un trattamento)
- comuni (più di 1 ma meno di 10 animali su 100 animali)
- non comuni (più di 1 ma meno di 10 animali su 1.000 animali)
- rare (più di 1 ma meno di 10 animali su 10.000 animali)
- molto rare (meno di 1 animale su 10.000 animali, incluse le segnalazioni isolate).

4.7 Impiego durante la gravidanza, l'allattamento o l'ovodeposizione

Consultare un medico veterinario prima di trattare animali in gravidanza per i vermi tondi.

Il prodotto può essere usato durante l'allattamento (vedere anche Paragrafi 4.3 e 4.9).

Non usare nelle cagne durante i primi due trimestri di gravidanza.

4.8 Interazione con altri medicinali veterinari ed altre forme d'interazione

Non usare in concomitanza con piperazina poiché gli effetti antielmintici del pirantel e della piperazina (utilizzata in molti prodotti vermifughi) possono contrapporsi l'uno con l'altro.

L'uso concomitante con altri composti colinergici può portare a tossicità.

4.9 Posologia e via di somministrazione

Per somministrazione orale.

Dosi

Le dosi raccomandate sono: 15 mg/kg di peso corporeo di febantel, 14,4 mg/kg di pirantel e 5 mg/kg di praziquantel, che equivalgono a 1 compressa per 10 kg di peso corporeo.

Le compresse possono essere divise a metà o in quattro parti per consentire l'accuratezza della dose.

Somministrazione e durata del trattamento

Le compresse possono essere somministrate al cane direttamente oppure nel cibo. Non è necessario impedire l'accesso al cibo né prima né dopo la somministrazione del prodotto.

Per assicurare la somministrazione di una dose corretta, il peso corporeo deve essere determinato il più accuratamente possibile.

I cuccioli possono essere sverminati con questo prodotto a partire dalle 2 settimane di età e ogni 2 settimane fino a 12 settimane di età. Dopo di che, devono essere trattati a intervalli di 3 mesi. Contemporaneamente ai cuccioli è consigliabile trattare anche la madre.

Per il controllo della *Toxocara*, le cagne che allattano devono essere trattate 2 settimane dopo il parto e ogni 2 settimane fino allo svezzamento.

Per il controllo di routine si raccomanda una dose singola ad intervalli di 3 mesi.

In caso di grave infestazione da vermi tondi, la dose ripetuta deve essere somministrata dopo 14 giorni.

4.10 Sovradosaggio (sintomi, procedure d'emergenza, antidoti) se necessario

I benzimidazoli possiedono un ampio margine di sicurezza. Il pirantel non è assorbito per via sistemica in nessuna quantità. Anche il praziquantel ha un ampio margine di sicurezza, fino a 5 volte la dose raccomandata.

4.11 Tempo(i) di attesa

Non pertinente.

5. PROPRIETÀ FARMACOLOGICHE

Gruppo farmacoterapeutico: Antielmintici. Benzimidazoli e sostanze correlate

Codice ATCvet: QP52AC55

5.1 Proprietà farmacodinamiche

Il prodotto contiene antielmintici attivi contro vermi tondi e vermi piatti. Il prodotto contiene tre principi attivi: febantel, pirantel embonato (pamoato) e praziquantel, un derivato parzialmente idrogenato della pirazino-isochinolina ampiamente usato come antielmintico sia per uso umano che per uso veterinario. Pirantel agisce come agonista colinergico. La sua modalità d'azione stimola i recettori colinergici nicotinici del parassita, induce paralisi spastica e in tal modo consente la rimozione dal sistema gastrointestinale tramite peristalsi.

Con il sistema dei mammiferi il febantel subisce una chiusura ad anello formando fenbendazolo e oxfendazolo. Sono queste entità chimiche che esercitano un effetto antielmintico tramite inibizione della polimerizzazione tubulinica. La formazione di microtubuli viene pertanto impedita, con una conseguente rottura delle strutture vitali per il normale funzionamento del parassita. In particolare viene colpita la captazione del glucosio, che porta alla deplezione della ATP della cellula. Il parassita muore per l'esaurimento delle proprie riserve di energia, che si verifica circa 2-3 giorni dopo.

Il praziquantel viene rapidamente assorbito e distribuito in tutto il parassita. Sia gli studi *in vitro* che quelli *in vivo* hanno mostrato che il praziquantel causa grave danno al tegumento del parassita, con conseguente contrazione e paralisi. Si instaura una contrazione tetanica quasi istantanea della muscolatura del parassita e una rapida vacuolizzazione del tegumento sinciziale. Questa rapida contrazione è stata spiegata con i cambiamenti nei flussi dei cationi bivalenti, in particolare calcio.

In questo prodotto di associazione fissa, il pirantel e il febantel agiscono in maniera sinergica contro tutti i nematodi di rilievo (ascaridi e vermi piatti) nei cani. In particolare, lo spettro di attività copre *Toxocara canis*, *Toxascaris leonina*, *Uncinaria stenocephala* e *Ancylostoma caninum*. Lo spettro di attività del praziquantel copre anche le specie di cestodi nei cani, in particolare tutte le *Taenia* spp. e *Dipylidium caninum*. Il praziquantel agisce contro le forme adulte e immature di questi parassiti.

5.2 Informazioni farmacocinetiche

Per somministrazione orale praziquantel viene assorbito quasi completamente dal tratto intestinale. Dopo l'assorbimento, il farmaco viene distribuito a tutti gli organi. Praziquantel viene metabolizzato nelle forme inattive nel fegato e secreto nella bile. Più del 95% della dose somministrata viene escreta entro 24 ore. Vengono escrete solo tracce di praziquantel non metabolizzato.

Il sale pamoato di pirantel ha una scarsa solubilità in acqua, una qualità che ne riduce l'assorbimento da parte dello stomaco e consente al farmaco di raggiungere ed essere efficace contro i parassiti nell'intestino crasso. A causa dello scarso assorbimento sistemico del pirantel pamoato, vi è scarso pericolo di reazioni avverse/tossicità nell'organismo ospite. In seguito all'assorbimento, il pirantel pamoato viene rapidamente e quasi completamente metabolizzato in metaboliti inattivi che vengono escreti rapidamente nelle urine.

Il febantel viene assorbito abbastanza rapidamente e metabolizzato in un certo numero di metaboliti che includono il fenbendazolo e oxfendazolo che possiedono attività antielmintica.

6. INFORMAZIONI FARMACEUTICHE

6.1 Elenco degli eccipienti

Lattosio monoidrato
Amido di mais
Povidone K-30
Sodio laurilsolfato
Cellulosa microcristallina (E460)
Silice colloidale anidra
Magnesio stearato (E572)
Aroma di carne

6.2 Incompatibilità principali

Non applicabile

6.3 Periodo di validità

Periodo di validità del medicinale veterinario confezionato per la vendita: 3 anni.

6.4 Speciali precauzioni per la conservazione

Questo medicinale veterinario non richiede particolari condizioni di conservazione.

6.5 Natura e composizione del confezionamento primario

Natura del confezionamento:

- Scatola contenente 1 blister in alluminio-alluminio stampato e perforato da 2 compresse: 2 compresse

- Scatola contenente 2 blister in alluminio-alluminio stampato e perforato da 2 compresse: 4 compresse
- Scatola contenente 1 blister in alluminio-alluminio stampato e perforato da 10 compresse: 10 compresse
- Scatola contenente 3 blister in alluminio-alluminio stampato e perforato da 10 compresse: 30 compresse
- Scatola contenente 5 blister in alluminio-alluminio stampato e perforato da 10 compresse: 50 compresse
- Scatola contenente 10 blister in alluminio-alluminio stampato e perforato da 10 compresse: 100 compresse
- Scatola contenente 30 blister in alluminio-alluminio stampato e perforato da 10 compresse: 300 compresse

È possibile che non tutte le confezioni siano commercializzate.

6.6 Precauzioni particolari da prendere per lo smaltimento del medicinale veterinario non utilizzato e dei rifiuti derivanti dal suo utilizzo.

Il medicinale veterinario non utilizzato o i rifiuti derivati da tale medicinale veterinario devono essere smaltiti in conformità alle disposizioni di legge locali.

7. TITOLARE DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO

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

8. NUMERO(I) DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO

Scatola da 4 compresse:	A.I.C. n. 104172022
Scatola da 10 compresse:	A.I.C. n. 104172034
Scatola da 30 compresse:	A.I.C. n. 104172046
Scatola da 50 compresse:	A.I.C. n. 104172059
Scatola da 100 compresse:	A.I.C. n. 104172061

9. DATA DELLA PRIMA AUTORIZZAZIONE/RINNOVO DELL'AUTORIZZAZIONE

13/03/2012

10. DATA DI REVISIONE DEL TESTO

16/06/2020

DIVIETO DI VENDITA, FORNITURA E/O IMPIEGO

Medicinale veterinario senza obbligo di ricetta medico-veterinaria.

INFORMAZIONI DA APPORRE SULL'IMBALLAGGIO ESTERNO

Scatola

1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO

Endogard Flavour compresse per cani

Dehinel Plus Flavour Tablets for dogs (Repubblica Ceca, Ungheria, Estonia, Lettonia, Lituania, Polonia, Romania, Slovenia, Slovacchia)

Endogard Plus Flavour Tablets for dogs (Regno Unito, Austria, Belgio, Germania, Danimarca, Grecia, Irlanda, Paesi Bassi, Portogallo)

Endogard Sabor Tablets for dogs (Spagna)

Praziquantel, pirantel embonato, febantel

2. INDICAZIONE DEI PRINCIPI ATTIVI E DI ALTRE SOSTANZE

Ogni compressa contiene:

Praziquantel	50 mg
Pirantel embonato	144 mg
Febantel	150 mg

3. FORMA FARMACEUTICA

Compresse

Le compresse possono essere divise in due o in quattro parti uguali.

4. CONFEZIONI

4 compresse
10 compresse
30 compresse
50 compresse
100 compresse

5. SPECIE DI DESTINAZIONE

Cani (di taglia piccola e media)

6. INDICAZIONE(I)

7. MODALITÀ E VIA(E) DI SOMMINISTRAZIONE

Prima dell'uso leggere il foglietto illustrativo.

Uso orale.

Spazio per posologia

8. TEMPO DI ATTESA

9. SE NECESSARIO, AVVERTENZA(E) SPECIALE(I)

Prima dell'uso leggere il foglietto illustrativo.

10. DATA DI SCADENZA

SCAD:

11. PRECAUZIONI PARTICOLARI PER LA CONSERVAZIONE

12. OVE NECESSARIO, PRECAUZIONI PARTICOLARI DA PRENDERE PER LO SMALTIMENTO DEI MEDICINALI NON UTILIZZATI O DEI RIFIUTI

Smaltire i rifiuti secondo le disposizioni locali.

13. LA SCRITTA "SOLO PER USO VETERINARIO" E CONDIZIONI O LIMITAZIONI RELATIVE A FORNITURA ED IMPIEGO, SE PERTINENTE

Solo per uso veterinario. Medicinale veterinario senza obbligo di ricetta medico-veterinaria.

14. LA SCRITTA "TENERE FUORI DALLA VISTA E DALLA PORTATA DEI BAMBINI"

Tenere fuori dalla vista e dalla portata dei bambini.

15. NOME E INDIRIZZO DEL TITOLARE DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO E FABBRICANTE RESPONSABILE DEL RILASCIO DEI LOTTI DI FABBRICAZIONE, SE DIVERSI

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

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

Produttore responsabile del rilascio dei lotti di fabbricazione:

KRKA - FARMA d.o.o., V. Holjevca 20/E, 10450 Jastrebarsko, Croatia
Virbac S.A., 1ere Avenue, 2065M, LID, 06516 Carros Cedex, France
KRKA, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, 8501 Novo mesto, Slovenia

Distributore:

VIRBAC S.r.l. - Via Ettore Bugatti 15 - 20142 Milano - Italia

16. NUMERO(I) DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO

A.I.C. n. 104172022
A.I.C. n. 104172034
A.I.C. n. 104172046
A.I.C. n. 104172059
A.I.C. n. 104172061

17. NUMERO DEL LOTTO DI FABBRICAZIONE

Lotto:

Spazio codice lettura
ottica DM 17/02/07
Spazio GTIN

INFORMAZIONI MINIME DA APPORRE SUI BLISTER O SUGLI STRIPS

Blister

1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO

Endogard Flavour compresse per cani
Praziquantel, pirantel embonato, febantel

2. NOME DEL TITOLARE DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO

KRKA

3. DATA DI SCADENZA

EXP:

4. NUMERO DI LOTTO

Lot:

5. LA SCRITTA "SOLO PER USO VETERINARIO"

Solo per uso veterinario.

FOGLIETTO ILLUSTRATIVO PER:

Endogard Flavour compresse per cani

1. NOME E INDIRIZZO DEL TITOLARE DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO E DEL TITOLARE DELL'AUTORIZZAZIONE ALLA PRODUZIONE RESPONSABILE DEL RILASCIO DEI LOTTI DI FABBRICAZIONE, SE DIVERSI

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

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

Produttore responsabile del rilascio dei lotti di fabbricazione:

KRKA - FARMA d.o.o., V. Holjevca 20/E, 10450 Jastrebarsko, Croatia
Virbac S.A., 1ere Avenue, 2065M, LID, 06516 Carros Cedex, France
KRKA, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, 8501 Novo mesto, Slovenia

Distributore:

VIRBAC S.r.l. - Via Ettore Bugatti 15 - 20142 Milano - Italia

2. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO

Endogard Flavour compresse per cani

Dehinel Plus Flavour Tablets for dogs (Repubblica Ceca, Ungheria, Estonia, Lettonia, Lituania, Polonia, Romania, Slovenia, Slovacchia)

Endogard Plus Flavour Tablets for dogs (Regno Unito, Austria, Belgio, Germania, Danimarca, Grecia, Irlanda, Paesi Bassi, Portogallo)

Endogard Sabor Tablets for dogs (Spagna)

Praziquantel, pirantel embonato, febantel

3. INDICAZIONE DEL(I) PRINCIPI(O) ATTIVO(I) E DEGLI ALTRI INGREDIENTI

Ogni compressa contiene:

Principi attivi:

Praziquantel	50 mg
Pirantel embonato	144 mg
Febantel	150 mg

Compresse gialle, rotonde, biconvesse con macchie scure visibili e con una linea di rottura a forma di croce su un solo lato.

Le compresse possono essere divise in due o in quattro parti uguali.

4. INDICAZIONI

Per il trattamento di infestazioni miste dovute ai seguenti vermi tondi e vermi piatti nei cani adulti e cuccioli:

Nematodi

Ascaridi: *Toxocara canis, Toxascaris leonina* (forme tarde immature e forme mature)

Vermi uncinati: *Uncinaria stenocephala*, *Ancylostoma caninum* (adulti)

Cestodi

Vermi piatti: *Taenia* spp., *Dipylidium caninum*

5. CONTROINDICAZIONI

Non usare in concomitanza con composti della piperazina.

Non superare la dose specificata durante il trattamento di cagne in gravidanza.

Non utilizzare in animali con nota ipersensibilità al principio attivo o ad uno degli eccipienti.

Da non usare nei cani di età inferiore alle 2 settimane e/o di peso inferiore ai 2 kg.

6. REAZIONI AVVERSE

In casi rari possono manifestarsi feci molli, diarrea e/o vomito passeggeri in alcuni cuccioli. Nei cani, adulti possono manifestarsi in casi rari vomito con o senza diarrea.

La frequenza delle reazioni avverse è definita usando le seguenti convenzioni:

- molto comuni (più di 1 animale su 10 mostra reazioni avverse durante il corso di un trattamento)
- comuni (più di 1 ma meno di 10 animali su 100 animali)
- non comuni (più di 1 ma meno di 10 animali su 1.000 animali)
- rare (più di 1 ma meno di 10 animali su 10.000 animali)
- molto rare (meno di 1 animale su 10.000 animali, incluse le segnalazione isolate).

Se dovessero manifestarsi reazioni avverse gravi o altre reazioni non menzionate in questo foglietto illustrativo, si prega di informarne il veterinario.

7. SPECIE DI DESTINAZIONE

Cani (di taglia piccola e media).

8. POSOLOGIA PER CIASCUNA SPECIE, VIA(E) E MODALITÀ DI SOMMINISTRAZIONE

Per somministrazione orale.

Dosi

Le dosi raccomandate sono: 15 mg/kg di peso corporeo di febantel, 14,4 mg/kg di pirantel e 5 mg/kg di praziquantel, che equivalgono a 1 compressa per 10 kg di peso corporeo.

Le compresse possono essere divise a metà/in quattro parti per consentire l'accuratezza della dose.

Le compresse possono essere somministrate al cane direttamente oppure nel cibo. Non è necessario impedire l'accesso al cibo né prima né dopo la somministrazione del prodotto.

9. AVVERTENZE PER UNA CORRETTA SOMMINISTRAZIONE

Per assicurare la somministrazione di una dose corretta, il peso corporeo deve essere determinato il più accuratamente possibile.

I cuccioli possono essere sverminati con questo prodotto a partire dalle 2 settimane di età e ogni 2 settimane fino a 12 settimane di età. Dopo di che, devono essere trattati a intervalli di 3 mesi. Contemporaneamente ai cuccioli è consigliabile trattare anche la madre.

Per il controllo della *Toxocara*, le cagne che allattano devono essere trattate 2 settimane dopo il parto e ogni 2 settimane fino allo svezzamento.

Per il controllo di routine si raccomanda una dose singola ad intervalli di 3 mesi. In caso di grave infestazione da vermi tondi, la dose ripetuta deve essere somministrata dopo 14 giorni.

10. TEMPO DI ATTESA

Non pertinente.

11. PARTICOLARI PRECAUZIONI PER LA CONSERVAZIONE

Tenere fuori dalla vista e dalla portata dei bambini.

Questo medicinale veterinario non richiede particolari condizioni di conservazione. Non usare questo medicinale veterinario dopo la data di scadenza riportata sul confezionamento esterno dopo "SCAD". La data di scadenza si riferisce all'ultimo giorno del mese.

12. AVVERTENZA(E) SPECIALE(I)

Precauzioni speciali per ciascuna specie target:

Le pulci fungono da organismi ospite intermedi per un tipo comune di vermi tondi - *Dipylidium caninum*. Le infestazioni da vermi tondi si ripresentano con certezza a meno che non venga intrapreso un controllo degli organismi ospite intermedi quali pulci, topi, ecc.

Precauzioni speciali per l'impiego negli animali:

Le parti di compresse non utilizzate devono essere eliminate.
Da non usare nei cani di età inferiore alle 2 settimane e/o di peso inferiore ai 2 kg.

Precauzioni speciali che devono essere adottate dalla persona che somministra il medicinale veterinario agli animali:

Nel rispetto delle norme igieniche, chi somministra la compressa direttamente al cane o aggiungendola al cibo del cane deve lavarsi le mani.
In caso di ingestione accidentale, rivolgersi immediatamente ad un medico mostrandogli il foglietto illustrativo.

Impiego durante la gravidanza, l'allattamento o l'ovodeposizione:

Consultare un medico veterinario prima di trattare animali in gravidanza per i vermi tondi.
Il prodotto può essere usato durante l'allattamento.
Non usare nelle cagne durante i primi due trimestri di gravidanza.

Interazione con altri medicinali veterinari ed altre forme d'interazione:

Non usare in concomitanza con piperazina poiché gli effetti antielmintici del pirantel e della piperazina (utilizzata in molti prodotti vermifughi) possono contrapporsi l'uno con l'altro.
L'uso concomitante con altri composti colinergici può portare a tossicità.

Sovradosaggio (sintomi, procedure d'emergenza, antidoti) se necessario:

I benzimidazoli possiedono un ampio margine di sicurezza. Il pirantel non è assorbito per via sistemica in nessuna quantità. Anche il praziquantel ha un ampio margine di sicurezza, fino a 5 volte la dose raccomandata.

Incompatibilità

Non applicabile

13. PRECAUZIONI PARTICOLARI DA PRENDERE PER LO SMALTIMENTO DEL PRODOTTO NON UTILIZZATO O DEGLI EVENTUALI RIFIUTI

Tutti i medicinali veterinari non utilizzati o i rifiuti derivati da tali medicinali devono essere smaltiti in conformità alle disposizioni di legge locali.

14. DATA DELL'ULTIMA REVISIONE DEL FOGLIETTO ILLUSTRATIVO

16/06/2020

15. ALTRE INFORMAZIONI

- Scatola contenente 1 blister in alluminio-alluminio stampato e perforato da 2 compresse: 2 compresse
- scatola contenente 2 blister in alluminio-alluminio stampato e perforato da 2 compresse: 4 compresse
- Scatola contenente 1 blister in alluminio-alluminio stampato e perforato da 10 compresse: 10 compresse
- Scatola contenente 3 blister in alluminio-alluminio stampato e perforato da 10 compresse: 30 compresse
- scatola contenente 5 blister in alluminio-alluminio stampato e perforato da 10 compresse: 50 compresse
- scatola contenente 10 blister in alluminio-alluminio stampato e perforato da 10 compresse: 100 compresse
- Scatola contenente 30 blister in alluminio-alluminio stampato e perforato da 10 compresse: 300 compresse

È possibile che non tutte le confezioni siano commercializzate.

*valido solo per le confezioni da 100 compresse

1per 10 kg

Nome del proprietario:.....

Nome dell'animale:.....

Dosaggio:.....