

SÚHRN CHARAKTERISTICKÝCH VLASTNOSTÍ LIEKU

1. NÁZOV VETERINÁRNEHO LIEKU

Footvax injekčná emulzia

2. KVALITATÍVNE A KVANTITATÍVNE ZLOŽENIE

1 dávka (1 ml obsahuje):

Účinné látky:

Dichelobacter nodosus kmeň A, B1, B2, C,D,E,F,G a H, každý v koncentrácii 10 µg pili/ml,
Dichelobacter nodosus kmeň I v koncentrácii 5×10^8 buniek/ml.

Pomocné látky:

Thiomersalum/Thiomersal

Úplný zoznam pomocných látok je uvedený v časti 6.1.

3. LIEKOVÁ FORMA

Injekčná emulzia.

4. KLINICKÉ ÚDAJE

4.1 Cieľový druh

Ovce od 4 týždňov veku.

4.2 Indikácie pre použitie so špecifikovaním cieľového druhu

Ochrana a liečba. Na aktívnu imunizáciu oviec a liečba nekrobacilózy spôsobenej Dichelobacter nodosus (predtým známy ako Bacteroides nodosus, resp. Fusobacterium necrophorum).

4.3 Kontraindikácie

Nedoporučuje sa vakcinovať ovce 6-8 týždňov pred strihaním.

Nepoužívať u oviec produkujúcich mlieko na konzum.

Nevakcinovať bahnice 4 týždne pred a 4 týždne po bahnení..

4.4 Osobitné upozornenia pre každý cieľový druh

Ovce, ktoré budú vystavované alebo ponúkané na predaj, nemajú byť vakcinované predchádzajúcich 6 mesiacov kvôli možným lokálnym reakciám (zmena pigmentácie vlny).

4.5 Osobitné bezpečnostné opatrenia na používanie

Osobitné bezpečnostné opatrenia na používanie u zvierat

Použitie ihly a striekačky musia byť sterilné a aplikácia má byť vykonaná v mieste s čistou, suchou kožou, za dodržania príslušných opatrení na predchádzanie kontaminácii, ktorá by mohla mať za následok tvorbu abscesu. Nespotrebovaný obsah otvorených balení má byť po ukončení vakcinačného dňa spálený, alebo neškodne odstránený. Veľmi zriedka sa stáva, že niektoré zvieratá v dôsledku imunologickej inkompetencie, alebo aj z iného dôvodu nedajú očakávanú imunitnú odpoveď na vakcináciu.

Liekovku s vakcínou pred použitím starostlivo pretrepať. Nakoľko vakcína obsahuje olejové

adjuvans, je pomerne viskózna. V chladnom počasí podanie vakcíny uľahčí jej mierne zohriatie tesne pred aplikáciou ponorením do teplej (nie horúcej) vody na 3-4 min.

Osobitné bezpečnostné opatrenia, ktoré má urobiť osoba podávajúca liek zvieratám

Používateľovi:

Tento liek obsahuje minerálny olej. Náhodná aplikácia/samoinjikovanie môže mať za následok vznik silnej bolesti a opuchu, hlavne, ak je aplikovaná do kĺbu alebo do prsta, a v mimoriadnych prípadoch môže mať za následok stratu postihnutého prsta, ak nie je poskytnutá okamžitá lekárska pomoc.

Pri náhodnom samoinjikovaní tohto lieku vyhľadajte okamžite lekársku pomoc, takisto aj v prípade aplikácie len veľmi malého množstva. V oboch prípadoch si vezmite so sebou písomnú informáciu o lieku.

Ak bolesť pretrváva viac než 12 hodín po lekárskom vyšetrení, vyhľadajte opäť lekársku pomoc.

Lekárovi:

Tento liek obsahuje minerálny olej. Náhodná aplikácia aj malého množstva tohto lieku môže spôsobiť intenzívny opuch, ktorý napríklad, môže mať za následok ischemickú nekrózu ba dokonca až stratu prsta. Potrebná je odborná, OKAMŽITÁ, chirurgická pomoc, pričom sa môže vyžadovať skorá incízia a irigácia postihnutého miesta, predovšetkým tam, kde je postihnutá pulpa prsta alebo šľacha.

4.6 Nežiaduce účinky (frekvencia výskytu a závažnosť)

Ako pri každej vakcinácii, príležitostne sa môžu objaviť hypersenzitívne reakcie. V takom prípade je potrebné ihneď podať vhodnú dávku adrenalínu a / alebo antihistaminík. Olej prítomný vo vakcíne môže vyvolať reakciu v mieste aplikácie. Táto môže mať podobu ľahkého opuchu, ktorý sa v priebehu 6-7 týždňov rozplynie. Príležitostne sa stáva, že opuch je veľký, bolestivý a nevzhľadný, s tvorbou abscesu, ktorý môže prasknúť a jeho obsah vytiecť, zvlášť ak sú aplikáciou vpravené na koži prítomné kontaminujúce baktérie.

V zriedkavých prípadoch bolo popísané generalizované krívanie u vakcinovaných oviec. Toto je považované za následok lokálnej imunologickej reakcie v paznechte a je dočasného charakteru. Objavuje sa do 24 hodín po vakcinácii a bežne netrvá dlhšie ako 48 hodín. Liečba nebýva nutná.

4.7 Použitie počas gravidity, laktácie alebo znášky

Nedoporučuje sa vakcinovať ovce 4 týždne pred a 4 týždne po bahnení. Nepoužívať u oviec produkujúcich mlieko na konzum.

4.8 Liekové interakcie a iné formy vzájomného pôsobenia

Nedoporučuje sa používať v kombinácii s inými vakcínami.

4.9 Dávkovanie a spôsob podania lieku

1 ml subkutánne. Na bočnej strane krku, vo vzdialenosti 5-7 cm za uchom.

Liekovku s vakcínou pred použitím starostlivo pretrepať. Nakoľko vakcína obsahuje olejové adjuvans, je pomerne viskózna. V chladnom počasí podanie vakcíny uľahčí jej mierne zohriatie tesne pred aplikáciou ponorením do teplej (nie horúcej) vody na 3-4 min.

Vakcinačný program: Mal by byť prispôbený individuálnym potrebám stáda, ktoré môžu kolísť od sezóny k sezóne vzhľadom k aktuálnej alebo pravdepodobnej incidencii nekrobacilózy. Kedykoľvek je to možné, má sa uprednostniť vakcinácia celého stáda. Takto sa incidencia ochorenia v stáde zníži a následne sa značne obmedzí možnosť infekcie z vonkajšieho prostredia.

Program prevencie: Po aplikácii prvej dávky vakcíny, ďalšie dávky vakcíny sa podávajú v závislosti na stave ochorenia v stáde a / alebo v závislosti na klimatických podmienkach. Ak po 4 – 6 týždňoch pretrvávajú v stáde významné príznaky ochorenia alebo klimatické pomery, prispievajúce k perzistencii nekrobacilózy, je treba podať ďalšiu dávku. V opačnom prípade sa oddaľuje podanie tejto dávky až do doby keď sa vytvoria priaznivé podmienky na možné

vzplanutie ochorenia. Ďalšie dávky vakcíny môžu byť podávané v súlade s podmienkami prevalencie ochorenia. Pri závažnej a trvalej incidencii ochorenia môže byť revakcinácia potrebná v intervale 4 – 5 mesiacov. Naopak, pri priaznivých podmienkach sa ďalšia vakcinácia môže oddialiť do času, kým sa nevytvoria podmienky na zvýšenie incidencie ochorenia alebo sa nezhoršia klimatické pomery. Tieto nepriaznivé podmienky sa obvykle objavujú od marca do mája a od októbra do decembra. Vakcinácia má byť preto ukončená krátko pred nástupom tohto obdobia.

Liečebný program: Prvú dávku vakcíny je potrebné podať stádu ihneď po objavení sa ochorenia. Pre maximálny efekt je vhodné vakcínu Footvax kombinovať s kúpeľom končatín, ošetrovaním paznechtov a antibiotickou liečbou. Revakcinácia má byť vykonaná tak, ako je uvedené v programe prevencie. Jej pokračovanie je základom starostlivosti o zdravotný stav paznechtov.

4.10 Predávkovanie (príznaky, núdzové postupy, antidotá) ak sú potrebné

Po predávkovaní sa môže objaviť opuch alebo reakcia v mieste aplikácie. Nie je žiadne špecifické antidotum.

4.11 Ochranná (-é) lehota (-y)

Bez ochrannej lehoty.

Nepoužívať u oviec produkujúcich mlieko na konzum.

5. FARMAKOLOGICKÉ VLASTNOSTI

ATC vet. Kód: QI04AB03

Polyvalentná inaktivovaná vakcína. Po aplikácii ovciam stimuluje tvorbu protilátok proti antigénom obsiahnutým vo vakcíne.

6. FARMACEUTICKÉ ÚDAJE

6.1 Zoznam pomocných látok

Paraffinum perliquidum/ľahký tekutý parafín

Oleomannidum/Oleomannidín

Formaldehydum/Formaldehyd

Thiomersalum /Tiomerzal

Natrii chloridum/Chlorid sodný

6.1 Inkompatibility

Nie sú dostupné žiadne informácie o efekte súbežného použitia tejto vakcíny s inými vakcínami. Nedoporučuje sa preto podávanie inej vakcíny 14 dní pred a po vakcinácii vakcínou Footvax.

6.3 Čas použiteľnosti

Čas použiteľnosti veterinárneho lieku zabaleného v pôvodnom obale 2 roky.

Po otvorení ihneď spotrebovať.

6.4 Osobitné bezpečnostné opatrenia pre uchovávanie

Uchovávať v chladničke pri teplote 2°C - 8°C

Chrániť pred mrazom.

Chrániť pred svetlom.

6.5 Charakter a zloženie vnútorného obalu

Plastové zmršťovacie fľaše 20 ml, 50 ml a 250 ml.
Nie všetky veľkosti balenia musia byť uvádzané na trh..

6.6 Osobitné bezpečnostné opatrenia pre zneškodňovanie nepoužitých veterinárnych liekov, prípadne odpadových materiálov vytvorených pri používaní týchto liekov.

Každý nepoužitý veterinárny liek alebo odpadové materiály z tohto veterinárneho lieku musia byť zlikvidované v súlade s platnými predpismi.

7. DRŽITEĽ ROZHODNUTIA O REGISTRÁCII

Intervet International B.V.
Wim de Körverstraat 35
5831 AN Boxtmeer
Holandsko

8. REGISTRAČNÉ ČÍSLO(-A)

97/028/02-S

9. DÁTUM PRVEJ REGISTRÁCIE ALEBO DÁTUM PREDĹŽENIA REGISTRÁCIE

2.5.2002

10. DÁTUM REVÍZIE TEXTU

ZÁKAZ PREDAJA, DODÁVOK A/ALEBO POUŽÍVANIA

Neuplatňuje sa.

ÚDAJE, KTORÉ MAJÚ BYŤ UVEDENÉ NA VONKAJŠOM OBALE ALEBO AK LIEK NEMÁ VONKAJŠÍ OBAL, NA VNÚTORNOM OBALE

{škatuľa}

1. NÁZOV VETERINÁRNEHO LIEKU

Footvax injekčná emulzia

2. ZLOŽENIE: ÚČINNÉ LÁTKY A POMOCNÉ LÁTKY

1 dávka (1 ml obsahuje):

Účinné látky:

Dichelobacter nodosus kmeň A, B1, B2, C,D,E,F,G a H, každý v koncentrácii 10 µg pili/ml,
Dichelobacter nodosus kmeň I v koncentrácii 5 x 10⁸ buniek/ml.

Pomocné látky:

Thiomersalum/Thiomersal, Paraffinum perliquidum/ľahký tekutý
parafín,Oleomannidum/Oleomannidín, Formaldehydum/Formaldehyd,Natrii chloridum/Chlorid sodný

3. LIEKOVÁ FORMA

Injekčná emulzia

4. VEĽKOSŤ BALENIA

20 ml, 50 ml, 250 ml.

5. CIEĽOVÝ DRUH

Ovce od 4 týždňov veku.

6. INDIKÁCIA (INDIKÁCIE)

Ochrana a liečba. Na aktívnu imunizáciu oviec a liečbu nekrobacilózy spôsobenej Dichelobacter nodosus (predtým známy ako Bacteroides nodosus, resp. Fusobacterium necrophorum).

7. SPÔSOB A CESTA PODANIA LIEKU

1 ml subkutánne.

Použitie podľa priloženej písomnej informácie pre používateľov.

8. OCHRANNÁ LEHOTA

Bez ochrannej lehoty.

Nepoužívať u oviec produkujúcich mlieko na konzum.

9. OSOBITNÉ UPOZORNENIE (-A), AK JE POTREBNÉ

Pred použitím si pozorne prečítajte písomnú informáciu pre používateľov.

10. DÁTUM EXSPIRÁCIE

EXP {mesiac/rok}

11. OSOBITNÉ PODMIENKY NA UCHOVÁVANIE

Uchovávať v chladničke pri teplote 2°C - 8°C

Chrániť pred mrazom

Chrániť pred svetlom

12. OSOBITNÉ BEZPEČNOSTNÉ OPATRENIA NA ZNEŠKODNENIE NEPOUŽITÉHO LIEKU(-OV) ALEBO ODPADOVÉHO MATERIÁLU, V PRÍPADE POTREBY

Každý nepoužitý veterinárny liek alebo odpadové materiály z tohto veterinárneho lieku musia byť zlikvidované v súlade s platnými predpismi.

13. OZNAČENIE „LEN PRE ZVIERATÁ“ A PODMIENKY ALEBO OBMEDZENIA TÝKAJÚCE SA DODÁVKY A POUŽITIA, ak sa uplatňujú

Len pre zvieratá - Len na veterinárny predpis.

14. OZNAČENIE „UCHOVÁVAŤ MIMO DOSAHU A DOHLADU DETÍ“

Uchovávať mimo dosahu a dohľadu detí.

15. NÁZOV A ADRESA DRŽITEĽA ROZHODNUTIA O REGISTRÁCII

Intervet International B.V.

Wim de Körverstraat 35

5831 AN Boxmeer

Holandsko

16. REGISTRAČNÉ ČÍSLO (ČÍSLA)

97/028/02-S

17. ČÍSLO VÝROBNEJ ŠARŽE

č. šarže {číslo}

MINIMÁLNE ÚDAJE, KTORÉ MAJÚ BYŤ UVEDENÉ NA MALOM VNÚTORNOM OBALE

{Štítok}

1. NÁZOV VETERINÁRNEHO LIEKU

Footvax injekčná emulzia

2. MNOŽSTVO ÚČINNEJ LÁTKY (LÁTOK)

1 dávka (1 ml obsahuje):

Účinné látky:

Dichelobacter nodosus kmeň A, B1, B2, C,D,E,F,G a H, každý v koncentrácii 10 µg pili/ml,

Dichelobacter nodosus kmeň I v koncentrácii 5×10^8 buniek/ml.**3. OBSAH V HMOTNOSTNÝCH, OBJEMOVÝCH ALEBO KUSOVÝCH JEDNOTKÁCH**

20 ml, 50 ml, 250 ml.

4. SPÔSOB PODANIA LIEKU

Subkutánne.

5. OCHRANNÁ LEHOTA

Bez ochrannej lehoty.

Nepoužívať u oviec produkujúcich mlieko na konzum.

6. ČÍSLO ŠARŽE

č. šarže {číslo}

7. DÁTUM EXSPIRÁCIE

EXP{mesiac/rok}

8. OZNAČENIE „LEN PRE ZVIERATÁ“

Len pre zvieratá.

PÍ SOMNÁ INFORMÁCIA PRE POUŽÍVATEĽOV
Footvax injekčná emulzia

1. NÁZOV A ADRESA DRŽITEĽA ROZHODNUTIA O REGISTRÁCII A DRŽITEĽA POVOLENIA NA VÝROBU ZODPOVEDNÉHO ZA UVOĽNENIE ŠARŽE, AK NIE SÚ IDENTICKÍ

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Intervet International B.V., Wim de Körverstraat 35, 5831 AN Boxmeer, Holandsko

Výrobca pre uvoľnenie šarže:

Intervet UK Limited, Walton Manor, Walton, Miton Keynes, Buckinghamshire, MK7 7AJ,
Veľká Británia

Intervet International B.V., Wim de Körverstraat 35, 5831 AN Boxmeer, Holandsko

2. NÁZOV VETERINÁRNEHO LIEKU

Footvax injekčná emulzia

3. ZLOŽENIE: ÚČINNÁ LÁTKA (LÁTKY) A INÉ ZLOŽKY

1 dávka (1 ml obsahuje):

Účinné látky:

Dichelobacter nodosus kmeň A, B1, B2, C,D,E,F,G a H, každý v koncentrácii 10 µg pili/ml,
Dichelobacter nodosus kmeň I v koncentrácii 5 x 10⁸ buniek/ml.

Pomocné látky:

Thiomersalum/Thiomersal, Paraffinum perliquidum/ľahký tkutýparafín, Oleomannidum/Oleomannidín
Formaldehydum/Formaldehyd, Natrii chloridum/Chlorid sodný

4. INDIKÁCIA(-E)

Ochrana a liečba. Na aktívnu imunizáciu oviec a liečbu nekrobacilózy, spôsobenej Dichelobacter nodosus (predtým známy ako Bacteroides nodosus, resp. Fusobacterium necrophorum).

5. KONTRAINDIKÁCIE

Nedoporučuje sa vakcinovať ovce 6-8 týždňov pred strihaním.

Nepoužívať u oviec produkujúcich mlieko na konzum.

Nevakcinovať bahnice 4 týždne pred a 4 týždne po bahnení..

6. NEŽIADUCE ÚČINKY

Ako pri každej vakcinácii, príležitostne sa môžu objaviť hypersenzitívne reakcie. V takom prípade je potrebné ihneď podať vhodnú dávku adrenalínu a / alebo antihistaminík. Olej prítomný vo vakcíne môže vyvolať reakciu v mieste aplikácie. Táto môže mať podobu ľahkého opuchu, ktorý sa v priebehu 6-7 týždňov rozplynie. Príležitostne sa stáva, že opuch je veľký, bolestivý a nevzhľadný, s tvorbou abscesu, ktorý môže prasknúť a jeho obsah vytiecť, zvlášť ak sú aplikáciou vpravené na koži prítomné kontaminujúce baktérie.

V zriedkavých prípadoch bolo popísané generalizované krívanie u vakcinovaných oviec. Toto je

považované za následok lokálnej imunologickej reakcie v paznechte a je dočasného charakteru. Objavuje sa do 24 hodín po vakcinácii a bežne netrvá dlhšie ako 48 hodín. Liečenie nebýva nutné.

7. CIEĽOVÝ DRUH

Ovce od 4 týždňov veku.

8. DÁVKOVANIE PRE KAŽDÝ DRUH, CESTA (-Y) A SPÔSOB PODANIA LIEKU

1 ml subkutánne. Na bočnej strane krku, vo vzdialenosti 5-7 cm za uchom. Liekovku s vakcínou pred použitím starostlivo pretrepať. Nakoľko vakcína obsahuje olejové adjuvans, je pomerne viskózna. V chladnom počasí podanie vakcíny uľahčí jej mierne zohriatie tesne pred aplikáciou ponorením do teplej (nie horúcej) vody na 3-4 min.

Vakcinačný program: Mal by byť prispôsobený individuálnym potrebám stáda, ktoré môžu kolísať od sezóny k sezóne vzhľadom k aktuálnej alebo pravdepodobnej incidencii nekrobacilózy. Kedykoľvek je to možné, má sa uprednostniť vakcinácia celého stáda. Takto sa incidencia ochorenia v stáde zníži a následne sa značne obmedzí možnosť infekcie z vonkajšieho prostredia.

Program prevencie: Po aplikácii prvej dávky vakcíny, ďalšie dávky vakcíny sa podávajú v závislosti na stave ochorenia v stáde a / alebo v závislosti na klimatických podmienkach. Ak po 4 – 6 týždňoch pretrvávajú v stáde významné hladiny ochorenia alebo klimatické pomery, prispievajúce k perzistencii nekrobacilózy, je treba podať ďalšiu dávku. V opačnom prípade sa odďaľuje podanie tejto dávky až do doby keď sa vytvoria priaznivé podmienky na možné vzplanutie ochorenia. Ďalšie dávky vakcíny môžu byť podávané v súlade s podmienkami prevalencie ochorenia. Pri závažnej a trvalej incidencii ochorenia môže byť revakcinácia potrebná v intervale 4 – 5 mesiacov. Naopak, pri priaznivých podmienkach sa ďalšia vakcinácia môže oddialiť do času, kým sa nevytvoria podmienky na zvýšenie incidence ochorenia alebo sa nezhoršia klimatické pomery. Tieto nepriaznivé podmienky sa obvykle objavujú od marca do mája a od októbra do decembra. Vakcinácia má byť preto ukončená krátko pred nástupom tohto obdobia.

Liečebný program: Prvú dávku vakcíny je potrebné podať stádu ihneď po objavení sa ochorenia. Pre maximálny efekt je vhodné vakcínu Footvax kombinovať s kúpeľom končatín, ošetrovaním paznechtov a antibiotickou liečbou. Revakcinácia má byť vykonaná tak, ako je uvedené v programe prevencie. Jej pokračovanie je základom starostlivosti o zdravotný stav paznechtov.

9. POKYN O SPRÁVNOM PODANÍ

Použité ihly a striekačky musia byť sterilné a aplikácia má byť vykonaná v mieste s čistou, suchou kožou, za dodržania príslušných opatrení na predchádzanie kontaminácii, ktorá by mohla mať za následok tvorbu abscesu. Nespotrebovaný obsah otvorených balení má byť po ukončení vakcinačného dňa spálený, alebo neškodne odstránený. Veľmi zriedka sa stáva, že niektoré zvieratá v dôsledku imunologickej inkompetencie, alebo aj z iného dôvodu nedajú očakávanú imunitnú odpoveď na vakcináciu.

Liekovku s vakcínou pred použitím starostlivo pretrepať. Nakoľko vakcína obsahuje olejové adjuvans, je pomerne viskózna. V chladnom počasí podanie vakcíny uľahčí jej mierne zohriatie tesne pred aplikáciou ponorením do teplej (nie horúcej) vody na 3-4 min.

10. OCHRANNÁ LEHOTA

Bez ochrannej lehoty. Nepoužívať u oviec produkujúcich mlieko na konzum.

11. OSOBITNÉ BEZPEČNOSTNÉ OPATRENIA NA UCHOVÁVANIE

Uchovávať mimo dosahu a dohľadu detí. Uchovávať v chladničke pri teplote 2°C - 8°C
Chrániť pred mrazom.
Chrániť pred svetlom.
Nepoužívať po uplynutí dátumu expirácie uvedenom na obale .

12. OSOBITNÉ UPOZORNENIA

Používateľovi:

Tento liek obsahuje minerálny olej. Náhodná aplikácia/samoinjikovanie môže mať za následok vznik silnej bolesti a opuchu, hlavne, ak je aplikovaná do kĺbu alebo do prsta, a v mimoriadnych prípadoch môže mať za následok stratu postihnutého prsta, ak nie je poskytnutá okamžitá lekárska pomoc.

Pri náhodnom samoinjikovaní tohto lieku vyhľadajte okamžite lekársku pomoc, takisto aj v prípade aplikácie len veľmi malého množstva. V oboch prípadoch si vezmite so sebou písomnú informáciu o lieku.

Ak bolesť pretrváva viac než 12 hodín po lekárskom vyšetrení, vyhľadajte opäť lekársku pomoc.

Lekárovi:

Tento liek obsahuje minerálny olej. Náhodná aplikácia aj malého množstva tohto lieku môže spôsobiť intenzívny opuch, ktorý napríklad, môže mať za následok ischemickú nekrózu ba dokonca až stratu prsta. Potrebná je odborná, OKAMŽITÁ, chirurgická pomoc, pričom sa môže vyžadovať skorá incízia a irigácia postihnutého miesta, predovšetkým tam, kde je postihnutá pulpa prsta alebo šľacha.

13. OSOBITNÉ BEZPEČNOSTNÉ OPATRENIA NA ZNEŠKODNENIE NEPOUŽITÉHO LIEKU(-OV) ALEBO ODPADOVÉHO MATERIÁLU, V PRÍPADE POTREBY

Každý nepoužitý veterinárny liek alebo odpadové materiály z tohto veterinárneho lieku musia byť zlikvidované v súlade s platnými predpismi.

14. DÁTUM POSLEDNÉHO SCHVÁLENIA TEXTU V PÍDOMNEJ INFORMÁCII PRE POUŽÍVATEĽOV

15. ĎALŠIE INFORMÁCIE

Liekové interakcie:

Nie sú dostupné žiadne informácie o efekte súbežného použitia tejto vakcíny s inými vakcínami. Nedoporučuje sa preto podávanie inej vakcíny 14 dní pred a po vakcinácii vakcínou Footvax.

Veľkosť balenia: 20 ml, 50 ml, 250 ml.

Nie všetky veľkosti balenia musia byť uvádzané na trh.