

BD/2022/REG NL 123492/zaak 916457

DE MINISTER VAN LANDBOUW, NATUUR EN VOEDSELKwaliteit,

In overeenstemming met de

MINISTER VAN VOLKSGEZONDHEID, WELZIJN EN SPORT,

Gezien het verzoek van aniMedica GmbH te Senden-Bösensell d.d. 26 oktober 2021 tot verlenging van de handelsvergunning voor het diergeneesmiddel **Menbutil 100 mg/ml, oplossing voor injectie**, ingeschreven onder nummer **REG NL 123492**;

Gelet op artikel 2.15 en artikel 2.17 van het Besluit diergeneesmiddelen;

Gehoord de Commissie Registratie Diergeneesmiddelen;

BESLUIT:

1. De handelsvergunning voor het diergeneesmiddel **Menbutil 100 mg/ml, oplossing voor injectie**, ingeschreven onder nummer **REG NL 123492**, van aniMedica GmbH te Senden-Bösensell, wordt verlengd.
2. De handelsvergunning wordt verlengd voor onbepaalde tijd.
3. De eventueel gewijzigde Samenvatting van Productkenmerken behorende bij het diergeneesmiddel **Menbutil 100 mg/ml, oplossing voor injectie, REG NL 123492** treft u aan als bijlage I behorende bij dit besluit.
4. De eventueel gewijzigde etikettering- en bijsluiter behorende bij het diergeneesmiddel **Menbutil 100 mg/ml, oplossing voor injectie, REG NL 123492** treft u aan als bijlage II behorende bij dit besluit.

BD/2022/REG NL 123492/zaak 916457

5. Aan deze handelsvergunning zijn de volgende voorwaarden verbonden:

Na wijziging van de handelsvergunning op verzoek van de handelsvergunninghouder dient:

- de fabrikant het diergeneesmiddel met ongewijzigde productinformatie (etikettering en bijsluiter) niet meer te vervaardigen;
- de bestaande voorraad met ongewijzigde productinformatie (etikettering en bijsluiter) binnen 6 maanden te worden afgeleverd aan de groot- en/of kleinhandel.

6. Dit besluit wordt aangetekend in het register bedoeld in artikel 7.2, eerste lid van de Wet dieren.

7. De verlengde handelsvergunning treedt in werking op de datum van dagtekening dat dit besluit bekend is gemaakt in de Staatscourant.

Een belanghebbende kan tegen dit besluit een met redenen omkleed bezwaarschrift indienen bij de Minister van Landbouw, Natuur en Voedselkwaliteit. Als een bezwaarschrift wordt ingediend, moet dit binnen 6 weken na dagtekening van dit besluit in de Staatscourant worden verzonden naar:

Rijksdienst voor Ondernemend Nederland, afdeling Juridische Zaken, postbus 40219, 8004 DE Zwolle en een afschrift hiervan aan het agentschap College ter Beoordeling van Geneesmiddelen (aCBG) – afdeling Bureau Diergeneesmiddelen (BD), Postbus 8275, 3503 RG Utrecht.

BD/2022/REG NL 123492/zaak 916457

DE MINISTER VAN LANDBOUW, NATUUR EN VOEDSELKWALITEIT,

namens deze:

Utrecht, 28 april 2022

dhr. drs. J.A. Jonis

BIJLAGE I

SAMENVATTING VAN DE PRODUCTKENMERKEN

1. NAAM VAN HET DIERGENEESMIDDEL

Menbutil 100 mg/ml oplossing voor injectie voor runderen, varkens, paarden, schapen en geiten

2. KWALITATIEVE EN KWANTITATIEVE SAMENSTELLING

Per ml:

Werkzaam bestanddeel:

Menbuton	100,0 mg
----------	----------

Hulpstoffen:

Chloorcresol	2,0 mg
Natriummetabisulfiet (E 223)	2,0 mg

Zie rubriek 6.1 voor de volledige lijst van hulpstoffen.

3. FARMACEUTISCHE VORM

Oplossing voor injectie.
Heldere, enigszins gele oplossing.

4. KLINISCHE GEGEVENS**4.1 Doeldiersoorten**

Rund, varken, paard, schaap en geit.

4.2 Indicaties voor gebruik met specificatie van de doeldiersoort(en)

Stimulatie van lever- en spijsverteringsactiviteit bij spijsverteringsstoornissen en leverinsufficiëntie.

4.3 Contra-indicaties

Niet gebruiken bij overgevoeligheid voor het werkzame bestanddeel of één van de hulpstoffen.
Niet gebruiken bij dieren met een hartaandoening of in de late fasen van de dracht.
Zie rubriek 4.7 “Gebruik tijdens dracht, lactatie of leg”.

4.4 Speciale waarschuwingen voor elke diersoort waarvoor het diergeneesmiddel bestemd is

Geen.

4.5 Speciale voorzorgsmaatregelen bij gebruik

Speciale voorzorgsmaatregelen voor gebruik bij dieren

Langzame intraveneuze toediening wordt geadviseerd (niet in minder dan 1 minuut) om de bijwerkingen te vermijden die beschreven staan in rubriek 4.6.

Aanbevolen wordt om intramusculair niet meer dan 20 ml op één injectieplaats te injecteren.

Speciale voorzorgsmaatregelen te nemen door de persoon die het diergeneesmiddel aan de dieren toedient

Eet, drink en rook niet tijdens hantering van het diergeneesmiddel.

Personen met een bekende overgevoeligheid voor menbuton moeten contact met het diergeneesmiddel vermijden.

Accidentele zelfinjectie kan irritatie veroorzaken.

In geval van accidentele zelfinjectie, dient onmiddellijk een arts te worden geraadpleegd en de bijsluiter of het etiket te worden getoond.

4.6 Bijwerkingen (frequentie en ernst)

Na intraveneuze toediening kan kwijlen, tranen, tremoren, spontane urinelozing en defecatie optreden.

Na intramusculaire toediening kan reactie op de toedieningsplaats (oedeem, bloeding, necrose) optreden.

Rusteloosheid en verhoogde ademhalingsfrequentie worden in zeer zeldzame gevallen waargenomen.

In zeldzame gevallen kan voorbijgaand liggen optreden, vooral bij runderen en na een snelle intraveneuze injectie.

In zeer zeldzame gevallen kunnen anafylaxie-achtige reacties optreden die symptomatisch moeten worden behandeld.

De frequentie van bijwerkingen wordt als volgt gedefinieerd:

- Zeer vaak (meer dan 1 op de 10 behandelde dieren vertonen bijwerking(en))
- Vaak (meer dan 1 maar minder dan 10 van de 100 behandelde dieren)
- Soms (meer dan 1 maar minder dan 10 van de 1.000 behandelde dieren)
- Zelden (meer dan 1 maar minder dan 10 van de 10.000 behandelde dieren)
- Zeer zelden (minder dan 1 van de 10.000 behandelde dieren, inclusief geïsoleerde rapporten).

4.7 Gebruik tijdens dracht, lactatie of leg

Dracht:

Niet gebruiken tijdens het laatste trimester van de dracht.

Lactatie:

Dit diergeneesmiddel mag aan lacterende dieren worden gegeven.

4.8 Interactie met andere geneesmiddelen en andere vormen van interactie

Geen bekend.

4.9 Dosering en toedieningsweg

Kalveren (tot 6 maanden), schapen, geiten en varkens:

10 mg menbuton per kg lichaamsgewicht, via diepe intramusculaire of langzame intraveneuze toediening, overeenkomend met 1 ml oplossing voor injectie per 10 kg lichaamsgewicht.

Runderen:

5 - 7,5 mg menbuton per kg lichaamsgewicht via langzame intraveneuze toediening, overeenkomend met 1 ml oplossing voor injectie per 15 - 20 kg lichaamsgewicht.

Paarden:

2,5 - 5 mg menbuton per kg lichaamsgewicht via langzame intraveneuze toediening, overeenkomend met 1 ml oplossing voor injectie per 20 - 40 kg lichaamsgewicht.

Toediening van het diergeneesmiddel mag, indien nodig, na 24 uur eenmaal worden herhaald.

4.10 Overdosering (symptomen, procedures in noodgevallen, antidota), indien noodzakelijk

De aanbevolen doseringen moeten nauwgezet worden overwogen, want de veiligheidsfactoren van menbuton zijn niet bekend. Cardiovasculaire geneesmiddelen moeten in geval van hartritmestoornissen worden gebruikt.

4.11 Wachtijd(en)

Vlees en slachtafval: nul dagen

Melk: nul dagen

5. FARMACOLOGISCHE EIGENSCHAPPEN

Farmacotherapeutische groep: spijsverteringsstelsel en metabolisme, overige geneesmiddelen voor galtherapie.

ATCvet-code: QA05AX90

5.1 Farmacodynamische eigenschappen

Menbuton, of genagalzuur, is een derivaat van oxybutaan zuur dat werkt als een secretie stimulerende cholereticum. Na injectie verhoogt het twee tot vijf keer de biliaire, peptische en pancreatische secretie in vergelijking met de normale secretiespiegels.

Om die reden stimuleert het de doorloop en opname van voedsel en werkt het als een hepatisch ontgiftingsmiddel.

5.2 Farmacokinetische eigenschappen

Bij koeien werd één uur na de intraveneuze injectie 20 mg/l menbuton in het plasma gemeten. Na 8 uur waren de plasmaconcentraties minder dan 1 mg/l. 40,4% van de orale dosis en 12% van de intraveneuze dosis werden binnen 24 uur uitgescheiden in de urine. Bij melk werd ongeveer vijf uur na injectie een maximale concentratie van 0,7 tot 0,8 mg/l gemeld. Na of vóór 14 uur waren de menbutonconcentraties gedaald naar 0,1 mg/l of minder.

6. FARMACEUTISCHE GEGEVENS

6.1 Lijst van hulpstoffen

Edetinezuur (E385)
Natriummetabisulfiet (E223)
Chloorcresol
Ethanolamine
Water voor injecties

6.2 Belangrijke onverenigbaarheden

Niet toedienen met oplossingen die het volgende bevatten:

- Calcium
- Procaïnepenicilline
- Vitamine B-complex

6.3 Houdbaarheidstermijn

Houdbaarheid van het diergeneesmiddel in de verkoopverpakking: 2 jaar.
Houdbaarheid na eerste opening van de primaire verpakking: 28 dagen.

6.4. Speciale voorzorgsmaatregelen bij bewaren

Niet bewaren boven 25 °C.

6.5 Aard en samenstelling van de primaire verpakking

Doorzichtige injectieflacon van 100 ml van type I-glas, voor meerdere doses, met een broombutylrubberen stop en aluminium krimpstop.
Doos met 1 x 100 ml of 12 x 100 ml.

Het kan voorkomen dat niet alle verpakkingsgrootten in de handel worden gebracht.

6.6 Speciale voorzorgsmaatregelen voor het verwijderen van niet-gebruikte diergeneesmiddelen of afvalmateriaal voortkomend uit het gebruik van het diergeneesmiddel

Ongebruikte diergeneesmiddelen of restanten hiervan dienen in overeenstemming met de lokale vereisten te worden verwijderd.

7. NAAM VAN DE HOUDER VAN DE VERGUNNING VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN

aniMedica GmbH
Im Südfeld 9
48308 Senden-Bösensell
Duitsland

8. NUMMER VAN DE VERGUNNING VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN

REG NL 123492

9. DATUM EERSTE VERGUNNINGVERLENING / VERLENGING VAN DE VERGUNNING

Datum van eerste vergunningverlening: 08 november 2018

Datum van laatste verlenging: 26 april 2022

10. DATUM VAN HERZIENING VAN DE TEKST

28 april 2022

KANALISATIE

Uitsluitend op diergeneeskundig voorschrift. UDD

BIJLAGE II
ETIKETTERING EN BIJSLUITER

A. ETIKETTERING

GEGEVENS DIE OP DE BUITENVERPAKKING MOETEN WORDEN VERMELD**DOOS****1. BENAMING VAN HET DIERGENEESMIDDEL**

Menbutil 100 mg/ml oplossing voor injectie voor runderen, varkens, paarden, schapen en geiten
Menbuton

2. GEHALTE AAN WERKZA(A)M(E) BESTANDDE(E)L(EN)

Per ml:

Werkzaam bestanddeel:

Menbuton 100,0 mg

Hulpstoffen:

Chloorcresol 2,0 mg

Natriummetabisulfiet (E 223) 2,0 mg

3. FARMACEUTISCHE VORM

Oplossing voor injectie.

4. VERPAKKINGSGROOTTE

100 ml, 12 x 100 ml.

5. DOELDIERSOORTEN WAARVOOR HET DIERGENEESMIDDEL BESTEMD IS

Rund, varken, paard, schaap en geit.

6. INDICATIE(S)**7. WIJZE VAN GEBRUIK EN TOEDIENINGSWEG(EN)**

Lees vóór gebruik de bijsluiter.

Intramusculair: kalf, varken, schaap en geit.

Intraveneus: rund, kalf, varken, paard, schaap en geit.

Langzame intraveneuze toediening wordt geadviseerd.

8. WACHTTIJDEN

Vlees en slachtafval: nul dagen

Melk: nul dagen

9. SPECIALE WAARSCHUWING(EN), INDIEN NOODZAKELIJK

Lees vóór gebruik de bijsluiter.

10. UITERSTE GEBRUIKSDATUM

EXP: {maand/jaar}

Na openen gebruiken binnen 28 dagen.

Na openen gebruiken voor

11. BIJZONDERE BEWAARVOORSCHRIFTEN

Niet bewaren boven 25 °C.

**12. SPECIALE VOORZORGSMATREGELEN VOOR HET VERWIJDEREN VAN NIET-
GEBRUIKTE DIERGENEESMIDDELEN OF EVENTUELE RESTANTEN HIERVAN**

Verwijdering: lees de bijsluiter.

**13. VERMELDING “UITSLUITEND VOOR DIERGENEESKUNDIG GEBRUIK” EN
VOORWAARDEN OF BEPERKINGEN TEN AANZIEN VAN DE LEVERING EN HET
GEBRUIK, INDIEN VAN TOEPASSING**

Uitsluitend voor diergeneeskundig gebruik. UDD

14. VERMELDING “BUITEN HET ZICHT EN BEREIK VAN KINDEREN BEWAREN”

Buiten het zicht en bereik van kinderen bewaren.

**15. NAAM EN ADRES VAN DE HOUDER VAN DE VERGUNNING VOOR HET IN DE
HANDEL BRENGEN**

aniMedica GmbH
Im Südfeld 9
48308 Senden-Bösensell
Duitsland

16. NUMMER VAN DE VERGUNNING VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN

REG NL 123492

17. PARTIJNUMMER FABRIKANT

Lot:

GEGEVENS DIE OP DE PRIMAIRE VERPAKKING MOETEN WORDEN VERMELD**ETIKET****1. BENAMING VAN HET DIERGENEESMIDDEL**

Menbutil 100 mg/ml oplossing voor injectie voor runderen, varkens, paarden, schapen en geiten
Menbuton

2. GEHALTE AAN WERKZA(A)M(E) BESTANDDE(E)L(EN)

Per ml:

Werkzaam bestanddeel:

Menbuton 100,0 mg

Hulpstoffen:

Chloorcresol 2,0 mg

Natriummetabisulfiet (E 223) 2,0 mg

3. FARMACEUTISCHE VORM

Oplossing voor injectie.

4. VERPAKKINGSGROOTTE

100 ml.

5. DOELDIERSOORTEN WAARVOOR HET DIERGENEESMIDDEL BESTEMD IS

Rund, varken, paard, schaap en geit.

6. INDICATIE(S)**7. WIJZE VAN GEBRUIK EN TOEDIENINGSWEG(EN)**

Lees vóór gebruik de bijsluiter.
Langzame intraveneuze toediening wordt geadviseerd.

8. WACHTTIJDEN

Vlees en slachtafval: nul dagen
Melk: nul dagen

9. SPECIALE WAARSCHUWING(EN), INDIEN NOODZAKELIJK

Lees vóór gebruik de bijsluiter.

10. UITERSTE GEBRUIKSDATUM

EXP:

11. BIJZONDERE BEWAARVOORSCHRIFTEN

Niet bewaren boven 25 °C.

**12. SPECIALE VOORZORGSMATREGELEN VOOR HET VERWIJDEREN VAN NIET-
GEBRUIKTE DIERGENEESMIDDELEN OF EVENTUELE RESTANTEN HIERVAN**

Verwijdering: lees de bijsluiter.

**13. VERMELDING “UITSLUITEND VOOR DIERGENEESKUNDIG GEBRUIK” EN
VOORWAARDEN OF BEPERKINGEN TEN AANZIEN VAN DE LEVERING EN HET
GEBRUIK, INDIEN VAN TOEPASSING**

Uitsluitend voor diergeneeskundig gebruik. UDD.

14. VERMELDING “BUITEN HET ZICHT EN BEREIK VAN KINDEREN BEWAREN”

Buiten het zicht en bereik van kinderen bewaren

**15. NAAM EN ADRES VAN DE HOUDER VAN DE VERGUNNING VOOR HET IN DE
HANDEL BRENGEN**

aniMedica GmbH
Im Südfeld 9
48308 Senden-Bösensell
Duitsland

16. NUMMER VAN DE VERGUNNING VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN

REG NL 123492

17. PARTIJNUMMER FABRIKANT

Lot:

B. BIJSLUITER

BIJSLUITER**Menbutil 100 mg/ml oplossing voor injectie voor runderen, varkens, paarden, schapen en geiten****1. NAAM EN ADRES VAN DE HOUDER VAN DE VERGUNNING VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN EN DE FABRIKANT VERANTWOORDELIJK VOOR VRIJGIFTE, INDIEN VERSCHILLEND**Houder van de vergunning voor het in de handel brengen:

aniMedica GmbH
Im Südfeld 9
48308 Senden-Bösensell
Duitsland

Fabrikant verantwoordelijk voor vrijgifte:

aniMedica GmbH
Im Südfeld 9
48308 Senden-Bösensell
Duitsland

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

2. BENAMING VAN HET DIERGENEESMIDDEL

Menbutil 100 mg/ml oplossing voor injectie voor runderen, varkens, paarden, schapen en geiten
Menbuton

3. GEHALTE AAN WERKZA(A)M(E) EN OVERIGE BESTANDDELEN

Per ml:

Werkzaam bestanddeel:

Menbuton 100,0 mg

Hulpstoffen:

Chloorcresol 2,0 mg
Natriummetabisulfiet (E 223) 2,0 mg

Heldere, enigszins gele oplossing.

4. INDICATIE(S)

Stimulatie van lever- en spijsverteringsactiviteit bij spijsverteringsstoornissen en leverinsufficiëntie.

5. CONTRA-INDICATIES

Niet gebruiken bij overgevoeligheid voor het werkzame bestanddeel of één van de hulpstoffen.
Niet gebruiken bij dieren met een hartaandoening of in de late fasen van de dracht.

6. BIJWERKINGEN

Na intraveneuze toediening kan kwijlen, tranen, tremoren, spontane urinelozing en defecatie optreden.
Na intramusculaire toediening kan reactie op de toedieningsplaats (oedeem, bloeding, necrose) optreden.

Rusteloosheid en verhoogde ademhalingsfrequentie worden in zeer zeldzame gevallen waargenomen.
In zeldzame gevallen kan voorbijgaand liggen optreden, vooral bij runderen en na een snelle intraveneuze injectie.

In zeer zeldzame gevallen kunnen anafylaxie-achtige reacties optreden die symptomatisch moeten worden behandeld.

De frequentie van bijwerkingen wordt als volgt gedefinieerd:

- Zeer vaak (meer dan 1 op de 10 behandelde dieren vertonen bijwerking(en))
- Vaak (meer dan 1 maar minder dan 10 van de 100 behandelde dieren)
- Soms (meer dan 1 maar minder dan 10 van de 1.000 behandelde dieren)
- Zelden (meer dan 1 maar minder dan 10 van de 10.000 behandelde dieren)
- Zeer zelden (minder dan 1 van de 10.000 behandelde dieren, inclusief geïsoleerde rapporten).

Indien u bijwerkingen vaststelt, zelfs wanneer die niet in deze bijsluiter worden vermeld, of u vermoedt dat het diergeneesmiddel niet werkzaam is, wordt u verzocht uw dierenarts hiervan in kennis te stellen.

Als alternatief kunt u dit rapporteren via uw nationaal meldsysteem (zie CBG-MEB website).

7. DOELDIERSOORTEN

Rund, varken, paard, schaap en geit.

8. DOSERING VOOR ELKE DOELDIERSOORT, TOEDIENINGSWEG(EN) EN WIJZE VAN GEBRUIK.

Kalveren (tot 6 maanden), schapen, geiten en varkens:

10 mg menbuton per kg lichaamsgewicht, via diepe intramusculaire of langzame intraveneuze toediening, overeenkomend met 1 ml oplossing voor injectie per 10 kg lichaamsgewicht.

Runderen:

5 - 7,5 mg menbuton per kg lichaamsgewicht via langzame intraveneuze toediening, overeenkomend met 1 ml oplossing voor injectie per 15 - 20 kg lichaamsgewicht.

Paarden:

2,5 - 5 mg menbuton per kg lichaamsgewicht via langzame intraveneuze toediening, overeenkomend met 1 ml oplossing voor injectie per 20 - 40 kg lichaamsgewicht.

Toediening van het diergeneesmiddel mag, indien nodig, eenmaal na 24 uur worden herhaald.

9. AANWIJZINGEN VOOR EEN JUISTE TOEDIENING

Langzame intraveneuze toediening wordt geadviseerd (niet in minder dan 1 minuut) om de bijwerkingen te vermijden die beschreven staan in rubriek 4.6.

Aanbevolen wordt om intramusculair niet meer dan 20 ml op één injectieplaats te injecteren.

10. WACHTTIJD

Vlees en slachtafval: nul dagen

Melk: nul dagen

11. BIJZONDERE BEWAARVOORSCHIFTEN

Buiten het zicht en bereik van kinderen bewaren.

Niet bewaren boven 25 °C.

Dit diergeneesmiddel niet gebruiken na de uiterste gebruiksdatum vermeld op de buitenverpakking.

Houdbaarheid na eerste opening van de primaire verpakking: 28 dagen

12. SPECIALE WAARSCHUWINGEN

Speciale waarschuwingen voor elke doeldiersoort

Geen.

Speciale voorzorgsmaatregelen voor gebruik bij dieren

Langzame intraveneuze toediening wordt geadviseerd (niet in minder dan 1 minuut) om de bijwerkingen te vermijden die beschreven staan in rubriek 4.6.

Aanbevolen wordt om intramusculair niet meer dan 20 ml op één injectieplaats te injecteren.

Speciale voorzorgsmaatregelen te nemen door de persoon die het diergeneesmiddel aan de dieren toedient

Eet, drink en rook niet tijdens hantering van het diergeneesmiddel.

Accidentele zelfinjectie kan irritatie veroorzaken.

Personen met een bekende overgevoeligheid voor menbuton moeten contact met het diergeneesmiddel vermijden.

In geval van accidentele zelfinjectie, dient onmiddellijk een arts te worden geraadpleegd en de bijsluiter of het etiket te worden getoond.

Dracht:

Niet gebruiken tijdens het laatste trimester van de dracht.

Lactatie:

Dit diergeneesmiddel mag aan lacterende dieren worden gegeven.

Interactie met andere geneesmiddelen en andere vormen van interactie

Geen bekend.

Overdosering (symptomen, procedures in noodgevallen, antidota)

De aanbevolen doseringen moeten nauwgezet worden overwogen, want de veiligheidsfactoren van menbuton zijn niet bekend. Cardiovasculaire geneesmiddelen moeten in geval van hartritmestoornissen worden gebruikt.

Onverenigbaarheden

Niet toedienen met oplossingen die het volgende bevatten:

- Calcium
- Procaïnepenicilline
- Vitamine B-complex

**13. SPECIALE VOORZORGSMATREGELEN VOOR HET VERWIJDEREN VAN NIET-
GEBRUIKTE DIERGENEESMIDDELEN OF EVENTUEEL AFVALMATERIAAL**

Geneesmiddelen mogen niet verwijderd worden via afvalwater of huishoudelijk afval.

Vraag aan uw dierenarts of apotheker wat u met overtollige diergeneesmiddelen dient te doen. Deze maatregelen dragen bij aan de bescherming van het milieu.

14. DE DATUM WAAROP DE BIJSLUITER VOOR HET LAATST IS HERZIEN[

28 april 2022

15. OVERIGE INFORMATIE

Doorzichtige injectieflacon van 100 ml van type I-glas, voor meerdere doses, met een broombutylrubberen stop en aluminium krimpdop.

Doos met 1 x 100 ml of 12 x 100 ml.

Het kan voorkomen dat niet alle verpakkingsgrootten in de handel worden gebracht.

REG NL 123492

KANALISATIE

UDD