

ПРИЛОЖЕНИЕ I
КРАТКА ХАРАКТЕРИСТИКА НА ПРОДУКТА

1. НАИМЕНОВАНИЕ НА ВЕТЕРИНАРНИЯ ЛЕКАРСТВЕН ПРОДУКТ

LINCOVEX 100 mg/ml инжекционен разтвор за свине, котки и кучета

2. КАЧЕСТВЕН И КОЛИЧЕСТВЕН СЪСТАВ

Всеки ml съдържа:

Активна субстанция:

Lincomycin (като lincomycin hydrochloride monohydrate)100.0 mg

Ексципиенти:

Качествен състав на помощните вещества и другите съставки	Количествен състав, ако тази информация е важна с оглед на правилното прилагане на ветеринарния лекарствен продукт
Бензилов алкохол (E 1519)	9.0 mg
Вода за инжекции	

Бистър, безцветен разтвор

3. КЛИНИЧНА ИНФОРМАЦИЯ

3.1 Видове животни, за които е предназначен ВЛП

Кучета, котки и свине

3.2 Показания за употреба за всеки вид животни, за който е предназначен продуктът

Кучета и котки: при лечение на инфекции, причинени от Грам-положителни микроорганизми, особено стрептококи и някои анаеробни бактерии.

Свине: за лечение на инфекции, причинени от Грам-положителни микроорганизми, някои анаеробни бактерии и микоплазма.

3.3 Противопоказания

Да не се използва при свръхчувствителност към активното вещество или към някое от помощните вещества.

Да не се използва при животни с известна предшестваща гъбична инфекция.

Не се препоръчва едновременно лечение с еритромицин.

Да не се прилага при зайци, хамстери, морски свинчета, чинчили, коне или преживни животни, тъй като това може да доведе до тежки стомашно-чревни смущения.

Да не се използва в случаи на чернодробна дисфункция.

3.4 Специални предупреждения

Да не се използва срещу *E. Coli*, *Salmonella* spp., *Enterococcus faecalis* или дрожди.

Установена е кръстосана резистентност между линкомицин и други антибиотици от групата на линкозамидите, макролидите и стрептограмин В. Употребата на продукта трябва внимателно да се обмисли, когато изследването на чувствителността е показало резистентност към антибиотици от групата на линкозамидите, макролидите и стрептограмин В, тъй като ефективността му може да бъде намалена.

В някои европейски региони от клинични случаи при свине е открит висок процент изолати *Brachyspira hyodysenteriae*, резистентни към линкозамиди.

3.5 Специални предпазни мерки при употреба

Специални предпазни мерки за безопасна употреба при видовете животни, за които е предназначен ВЛП:

Употребата на продукта трябва да се основава върху идентифицирането и изследването на чувствителността на целевия(те) патоген(и). Ако това не е възможно, терапията трябва да се основава на епидемиологична информация и познания за чувствителността на целевите патогени на ниво ферма или на местно/регионално ниво.

Употребата на продукта трябва да бъде в съответствие с официалните, национални и регионални антимикробни политики.

Антибиотик с по-нисък риск от селекция на антимикробна резистентност (по-ниска категория по АМЕГ) следва да се използва за лечение от първа линия, когато изследването на чувствителността показва вероятната ефикасност на този подход.

Специални предпазни мерки за лицата, прилагащи ветеринарния лекарствен продукт на животните:

Този ветеринарен лекарствен продукт съдържа линкомицин и бензилов алкохол, които могат да предизвикат алергични реакции при някои лица. Хора с известна свръхчувствителност към линкомицин или друг линкозамид, или към бензилов алкохол трябва да избягват контакт с ветеринарния лекарствен продукт.

Избягвайте контакт с продукта. При случаен контакт с очите или кожата, измийте засегнатия участък обилно с вода.

Веднага след употреба измийте ръцете си с вода и сапун.

Не яжте, не пийте и не пушете, докато работите с продукта.

Внимавайте, когато прилагате продукта, за да избегнете случайно самоинжектиране. При случайно самоинжектиране, незабавно да се потърси медицински съвет, като на лекаря се предостави листовката или етикета на продукта.

Ако след експозиция развиете симптоми като кожен обрив, трябва да потърсите лекарска помощ и да покажете на лекаря това предупреждение. Подуване на лицето, устните или очите или затруднено дишане, са по-сериозни симптоми и изискват спешна медицинска помощ.

Специални предпазни мерки за защита на околната среда:

Не е приложимо.

3.6 Неблагоприятни реакции

Кучета, котки и свине:

С неопределена честота (от наличните данни не може да бъде направена оценка):	Меки изпращения ¹ Реакции на мястото на инжектиране, неуточнени по друг начин
---	--

¹ Особено при животни, лекувани с високи дози

Съобщаването на неблагоприятни реакции е важно. Това позволява непрекъснат мониторинг на безопасността на ветеринарния лекарствен продукт. Съобщенията трябва да се изпращат, за предпочитане чрез ветеринарен лекар, или на притежателя на разрешението за търговия или на местния му представител, или на националния компетентен орган чрез националната система за съобщаване. За съответните данни за връзка вижте също точка 16 от листовката.

3.7 Употреба по време на бременност, лактация или яйценосене

Лабораторните проучвания при плъхове не показват никакви доказателства за тератогенност, въпреки че е докладвана фетотоксичност.

Безопасността на ветеринарния лекарствен продукт не е доказана по време на бременност или лактация.

Бременност:

Прилага се само след преценка полза/риск от отговорния ветеринарен лекар.

3.8 Взаимодействие с други ветеринарни лекарствени продукти и други форми на взаимодействие

Възможно е да има клинично взаимодействие между линкомицин и еритромицин, когато се прилагат едновременно, поради конкурентно свързване в мястото на действие на рибозомите.

Линкомицин притежава присъща нервно-мускулна блокираща активност и трябва да се използва предпазливо с други нервно-мускулни блокиращи средства.

In vitro антагонизъм се наблюдава, когато линкомицин се използва едновременно с бактерицидни антибиотици, действащи върху растящи бактерии.

3.9 Начин на приложение и дозировка

Кучета и котки: интрамускулно или бавно интравенозно приложение.

Свини: интрамускулно приложение.

Кучета и котки:

Препоръчителната дозировка при кучета и котки е 22 mg линкомицин/kg телесна маса (съответстващо на 1 ml ветеринарен лекарствен продукт на 4,5 kg телесна маса) веднъж дневно или 11 mg линкомицин/kg телесна маса (съответстващо на 1 ml ветеринарен лекарствен продукт на 9 kg телесна маса) на всеки 12 часа.

Свини:

Препоръчителната дозировка при свине е 11 mg линкомицин/kg телесна маса веднъж дневно (съответстващо на 1 ml ветеринарен лекарствен продукт на 9 kg телесна маса) в продължение на 3 последователни дни.

За гарантиране на правилна дозировка телесната маса трябва да се определи възможно най-точно.

Не пробивайте запушалката повече от 30 пъти със спринцовка 22 G или 15 пъти със спринцовка 18 G. В противен случай трябва да се използва автоматично оборудване за спринцовки или подходяща игла за изтегляне, за да се избегне прекомерното пробиване на запушалката.

3.10 Симптоми на предозиране (и когато е приложимо — процедури на действие при спешни случаи и антидоти)

По-високи нива на дозиране от препоръчаните могат да предизвикат преходни меки изпражнения или диария при свинете.

Няма специфичен антидот, лечението е симптоматично.

3.11 Специални ограничения за употреба и специални условия за употреба, включително ограничения за употребата на антимикуробни и противопаразитни ветеринарни лекарствени продукти, с цел да се ограничи рискът от развитие на резистентност

Не е приложимо.

3.12 Карентни срокове

Свине:

Месо и вътрешни органи: 3 дни.

4. ФАРМАКОЛОГИЧНА ИНФОРМАЦИЯ

4.1 Ветеринарен лекарствен анатомо-терапевтичен код (ATCvet Code):

QJ01FF02

4.2 Фармакодинамика

Линкомицинът е линкозамиден антибиотик и се произвежда от *Streptomyces lincolnensis*. Той упражнява бактериостатичното си действие, като инхибира РНК-зависимия синтез на протеини чрез въздействие върху 50S субединицата на рибозомата.

Той е активен предимно срещу Грам-положителни бактерии (аеробни и анаеробни), Грам-отрицателни анаеробни бактерии и микоплазма. Механизмите на резистентност към линкомицин включват ефлукс на антибиотика и инактивиране на веществото, както и най-разпространения механизъм, който е модификация на таргетното място чрез метилиране или мутация, която предотвратява свързването на антимикуробното вещество с неговата рибозомна мишена. Метилазите на рРНК се кодират от различни еритромицин-резистентни метилазни гени (*erm*), които могат да се пренасят хоризонтално. Този механизъм на модификация на таргетното място може да придаде кръстосана резистентност към макролиди, други линкозамиди и стрептограмини В (т.е. фенотип MLSB).

Освен това гените за резистентност могат да бъдат разположени върху плазмиди или транспозони, като например гените *vga* и гена *cfr* (придаващи кръстосана резистентност между плевомутилини, оксазолидинони, фениколи, стрептограмин А и линкозамиди). Този тип резистентност се прехвърля между бактерии и бактериални видове. Механизмът на антимикуробната резистентност е различен при различните бактериални видове.

4.3 Фармакокинетика

Линкомицинът се резорбира бързо и се разпределя в организма, метаболизира се значително и се изхвърля предимно с фекалиите като изходно съединение и метаболити с голям жлъчен принос; след еднократна интрамускулна инжекция в препоръчаната доза фекалната екскреция представлява 38%, а урината - 49% от общата доза. Линкомицинът се транспортира от полиморфонуклеарните неутрофили до мястото на инфекцията; това може да обясни неговото ефективно проникване и целенасочена активност в труднодостъпни тъкани.

5. ФАРМАЦЕВТИЧНИ ДАННИ

5.1 Основни несъвместимости

При липса на данни за съвместимост този ветеринарен лекарствен продукт не трябва да бъде смесван с други ветеринарни лекарствени продукти.

5.2 Срок на годност

Срок на годност на крайния ветеринарен лекарствен продукт: 2 години.

Срок на годност след първо отваряне на първичната опаковка: 28 дни.

5.3 Специални условия за съхранение

Този ветеринарен лекарствен продукт не изисква никакви специални условия за съхранение.

5.4 Вид и състав на първичната опаковка

Прозрачен полипропиленов флакон, затворен със запушалка от бромобутилов каучук тип I и алуминиева капачка с Flip-Off® запечатване.

Размери на опаковката:

Картонена кутия с 1 флакон от 100 ml

Картонена кутия с 1 флакон от 250 ml

Не всички размери на опаковката могат да бъдат предлагани на пазара.

5.5 Специални мерки за унищожаване на неизползвани продукти или остатъци от тях

Ветеринарните лекарствени продукти не трябва да бъдат изхвърляни чрез отпадни води или битови отпадъци.

Ветеринарният лекарствен продукт не трябва да бъде изхвърлян във водни басейни, тъй като линкомицин може да бъде опасен за риби и други водни организми.

Използвайте програми за връщане при унищожаването на неизползвани ветеринарни лекарствени продукти или остатъци от тях в съответствие с изискванията на местното законодателство и с всички национални системи за събиране, приложими за съответния ветеринарен лекарствен продукт.

6. ИМЕ НА ПРИТЕЖАТЕЛЯ НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА ТЪРГОВИЯ

S.P. VETERINARIA, S.A.

7. НОМЕР(А) НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА ТЪРГОВИЯ

8. ДАТА НА ПЪРВОТО ИЗДАВАНЕ НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА ТЪРГОВИЯ

9. ДАТА НА ПОСЛЕДНАТА РЕДАКЦИЯ НА КРАТКАТА ХАРАКТЕРИСТИКА НА ПРОДУКТА

10. КЛАСИФИКАЦИЯ НА ВЕТЕРИНАРНИТЕ ЛЕКАРСТВЕНИ ПРОДУКТИ

Да се отпуска само по лекарско предписание.

Подробна информация за този ветеринарен лекарствен продукт може да намерите в базата данни на Съюза относно продуктите (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

ПРИЛОЖЕНИЕ III
ЕТИКЕТ И ЛИСТОВКА

А. ЕТИКЕТИ

ИНФОРМАЦИЯ, КОЯТО СЕ ИЗПИСВА ВЪРХУ ВЪНШНАТА ОПАКОВКА

Отделни кутии за флакони от 100 ml и 250 ml

1. НАИМЕНОВАНИЕ НА ВЕТЕРИНАРНИЯ ЛЕКАРСТВЕН ПРОДУКТ

LINCOVEX 100 mg/ml инжекционен разтвор за свине, котки и кучета

2. КОЛИЧЕСТВО НА АКТИВНИТЕ ВЕЩЕСТВА

Всеки ml съдържа:

Lincomycin (като lincomycin hydrochloride monohydrate)100.0 mg

3. РАЗМЕР НА ОПАКОВКАТА

100 ml

250 ml

4. ВИДОВЕ ЖИВОТНИ, ЗА КОИТО Е ПРЕДНАЗНАЧЕН ВЛП

Кучета, котки и свине

5. ТЕРАПЕВТИЧНИ ПОКАЗАНИЯ**6. НАЧИНИ НА ПРИЛОЖЕНИЕ**

Кучета и котки: интрамускулно или бавно интравенозно приложение.

Свине: интрамускулно приложение.

7. КАРЕНТНИ СРОКОВЕ

Карентен срок:

Свине:

Месо и вътрешни органи: 3 дни.

8. СРОК НА ГОДНОСТ

Ехр. {мм/гггг}

След отваряне използвай в рамките на 28 дни.

9. СПЕЦИАЛНИ УСЛОВИЯ ЗА СЪХРАНЕНИЕ**10. НАДПИСЪТ „ПРЕДИ УПОТРЕБА ПРОЧЕТЕТЕ ЛИСТОВКАТА“**

Преди употреба прочетете листовката.

11. НАДПИСЪТ “САМО ЗА ВЕТЕРИНАРНОМЕДИЦИНСКА УПОТРЕБА”

Само за ветеринарномедицинска употреба.

12. НАДПИСЪТ “ДА СЕ СЪХРАНЯВА ДАЛЕЧ ОТ ПОГЛЕДА И НА НЕДОСТЪПНИ ЗА ДЕЦА МЕСТА”
--

Да се съхранява далеч от погледа и на недостъпни за деца места.

13. ИМЕ НА ПРИТЕЖАТЕЛЯ НА РАЗРЕШЕНИЕ ЗА ТЪРГОВИЯ

S.P. VETERINARIA, S.A.

14. НОМЕРА НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА ТЪРГОВИЯ НА ВЛП
--

15. ПАРТИДЕН НОМЕР

Lot {номер}

**ИНФОРМАЦИЯ, КОЯТО ТРЯБВА ДА БЪДЕ ИЗПИСАНА ВЪРХУ ПЪРВИЧНАТА
ОПАКОВКА**

Етикети за 100 ml и 250 ml

1. НАИМЕНОВАНИЕ НА ВЕТЕРИНАРНИЯ ЛЕКАРСТВЕН ПРОДУКТ

LINCOVEX 100 mg/ml инжекционен разтвор за свине, котки и кучета

2. КОЛИЧЕСТВО НА АКТИВНИТЕ ВЕЩЕСТВА

Всеки ml съдържа:

Lincomycin (като lincomycin hydrochloride monohydrate)100.0 mg

3. ВИДОВЕ ЖИВОТНИ, ЗА КОИТО Е ПРЕДНАЗНАЧЕН ВЛП

Кучета, котки и свине

4. НАЧИНИ НА ПРИЛОЖЕНИЕ

Преди употреба прочетете листовката.

5. КАРЕНТНИ СРОКОВЕ

Карентен срок:

Свине:

Месо и вътрешни органи: 3 дни

6. СРОК НА ГОДНОСТ

Ехр. {мм/гггг}

След отваряне използвай в рамките на 28 дни.

7. СПЕЦИАЛНИ УСЛОВИЯ ЗА СЪХРАНЕНИЕ

8. ИМЕ НА ПРИТЕЖАТЕЛЯ НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА ТЪРГОВИЯ

S.P. VETERINARIA, S.A.

9. ПАРТИДЕН НОМЕР

Lot {номер}

В. ЛИСТОВКА

ЛИСТОВКА

1. Наименование на ветеринарния лекарствен продукт

LINCOVEX 100 mg/ml инжекционен разтвор за свине, котки и кучета

2. Състав

Всеки ml съдържа:

Активно вещество:

Lincomycin (като lincomycin hydrochloride monohydrate)100.0 mg

Помощни вещества:

Бензилов алкохол (E 1519)9.0 mg

Бистър, безцветен разтвор

3. Видове животни, за които е предназначен ВЛП

Кучета, котки и свине

4. Показания за употреба

Кучета и котки: при лечение на инфекции, причинени от Грам-положителни микроорганизми, особено стрептококи и някои анаеробни бактерии.

Свине: за лечение на инфекции, причинени от Грам-положителни микроорганизми, някои анаеробни бактерии и микоплазма.

5. Противопоказания

Да не се използва при свръхчувствителност към активното вещество или към някое от помощните вещества.

Да не се използва при животни с известна предшестваща гъбична инфекция.

Не се препоръчва едновременно лечение с еритромицин.

Да не се прилага при зайци, хамстери, морски свинчета, чинчили, коне или преживни животни, тъй като това може да доведе до тежки стомашно-чревни смущения.

Да не се използва в случаи на чернодробна дисфункция.

6. Специални предупреждения

Специални предупреждения:

Да не се използва срещу *E. Coli*, *Salmonella* spp., *Enterococcus faecalis* или дрожди.

Установена е кръстосана резистентност между линкомицин и други антибиотици от групата на линкозамидите, макролидите и стрептограмин В. Употребата на продукта трябва внимателно да се обмисли, когато изследването на чувствителността е показало резистентност към антибиотици от групата на линкозамидите, макролидите и стрептограмин В, тъй като ефективността му може да бъде намалена.

В някои европейски региони от клинични случаи при свине е открит висок процент изолати *Brachyspira hyodysenteriae*, резистентни към линкозамиди.

Специални предпазни мерки за безопасна употреба при видовете животни, за които е предназначен ВЛП:

Употребата на продукта трябва да се основава върху идентифицирането и изследването на чувствителността на целевия(те) патоген(и). Ако това не е възможно, терапията трябва да се

основава на епидемиологична информация и познания за чувствителността на целевите патогени на ниво ферма или на местно/регионално ниво.

Употребата на продукта трябва да бъде в съответствие с официалните, национални и регионални антимикробни политики.

Антибиотик с по-нисък риск от селекция на антимикробна резистентност (по-ниска категория по АМЕГ) следва да се използва за лечение от първа линия, когато изследването на чувствителността показва вероятната ефикасност на този подход.

Специални предпазни мерки, които трябва да вземе лицето, прилагащо ветеринарния лекарствен продукт на животните:

Този ветеринарен лекарствен продукт съдържа линкомицин и бензилов алкохол, които могат да предизвикат алергични реакции при някои лица. Хора с известна свръхчувствителност към линкомицин или друг линкозамид, или към бензилов алкохол трябва да избягват контакт с ветеринарния лекарствен продукт.

Избягвайте контакт с продукта. При случаен контакт с очите или кожата, измийте засегнатия участък обилно с вода.

Веднага след употреба измийте ръцете си с вода и сапун.

Не яжте, не пийте и не пушете, докато работите с продукта.

Внимавайте, когато прилагате продукта, за да избегнете случайно самоинжектиране. При случайно самоинжектиране, незабавно да се потърси медицински съвет, като на лекаря се предостави листовката или етикета на продукта.

Ако след експозиция развиете симптоми като кожен обрив, трябва да потърсите лекарска помощ и да покажете на лекаря това предупреждение.

Подуване на лицето, устните или очите или затруднено дишане, са по-сериозни симптоми и изискват спешна медицинска помощ.

Бременност и лактация:

Лабораторните проучвания при плъхове не показват никакви доказателства за тератогенност, въпреки че е докладвана фетотоксичност. Безопасността на ветеринарния лекарствен продукт не е доказана по време на бременност или лактация.

Бременност:

Прилага се само след преценка полза/риск от отговорния ветеринарен лекар.

Взаимодействие с други ветеринарни лекарствени продукти и други форми на взаимодействие:

Възможно е да има клинично взаимодействие между линкомицин и еритромицин, когато се прилагат едновременно, поради конкурентно свързване в мястото на действие на рибозомите.

Линкомицин притежава присъща нервно-мускулна блокираща активност и трябва да се използва предпазливо с други нервно-мускулни блокиращи средства.

In vitro антагонизъм се наблюдава, когато линкомицин се използва едновременно с бактерицидни антибиотици, действащи върху растящи бактерии.

Предозиране:

По-високи нива на дозиране от препоръчаните могат да предизвикат преходни меки изпражнения или диария при свинете.

Няма специфичен антидот, лечението е симптоматично.

Специални ограничения за употреба и специални условия за употреба:

Основни несъвместимости:

При липса на данни за съвместимост този ветеринарен лекарствен продукт не трябва да бъде смесван с други ветеринарни лекарствени продукти.

7. Неблагоприятни реакции

Кучета, котки и свине:

С неопределена честота (от наличните данни не може да бъде направена оценка):	Меки изпращения ¹ Реакции на мястото на инжектиране, неуточнени по друг начин
--	---

¹ Особено при животни, лекувани с високи дози

Съобщаването на неблагоприятни реакции е важно. Това позволява непрекъснат мониторинг на безопасността на продукта. Ако забележите някакви неблагоприятни реакции, включително и такива, които не са описани в тази листовка или мислите, че ветеринарният лекарствен продукт не действа, свържете се първо с Вашия ветеринарен лекар. Можете също да съобщавате неблагоприятни реакции на притежателя на разрешението за търговия или местния представител на притежателя на разрешението за търговия, като използвате данните за контакт в края на тази листовка или чрез Вашата национална система за съобщаване:

<https://kvmp.bfsa.bg/index.php/bg/registers/veterinarnomedicinski-producty>.

8. Дозировка за всеки вид животно, начини и метод на приложение

Кучета и котки: интрамускулно или бавно интравенозно приложение.

Свине: интрамускулно приложение.

Кучета и котки:

Препоръчителната дозировка при кучета и котки е 22 mg линкомицин/kg телесна маса (съответстващо на 1 ml ветеринарен лекарствен продукт на 4,5 kg телесна маса) веднъж дневно или 11 mg линкомицин/kg телесна маса (съответстващо на 1 ml ветеринарен лекарствен продукт на 9 kg телесна маса) на всеки 12 часа.

Свине:

Препоръчителната дозировка при свине е 11 mg линкомицин/kg телесна маса веднъж дневно (съответстващо на 1 ml ветеринарен лекарствен продукт на 9 kg телесна маса) в продължение на 3 последователни дни.

За гарантиране на правилна дозировка телесната маса трябва да се определи възможно най-точно.

Не пробивайте запушалката повече от 30 пъти със спринцовка 22 G или 15 пъти със спринцовка 18 G. В противен случай трябва да се използва автоматично оборудване за спринцовки или подходяща игла за изтегляне, за да се избегне прекомерното пробиване на запушалката.

9. Съвети за правилното прилагане на продукта

10. Карентни срокове

Свине:

Месо и вътрешни органи: 3 дни.

11. Специални условия за съхранение

Да се съхранява далеч от погледа и на недостъпни за деца места.

Този ветеринарен лекарствен продукт не изисква никакви специални условия за съхранение.

Да не се използва този ветеринарен лекарствен продукт след изтичане срока на годност, посочен върху етикета след срока на годност. Срокът на годност отговаря на последния ден от този месец.

12. Специални предпазни мерки при унищожаване

Ветеринарните лекарствени продукти не трябва да бъдат изхвърляни чрез отпадни води или битови отпадъци.

Този ветеринарен лекарствен продукт не трябва да бъде изхвърлян във водни басейни, тъй като линкомицин може да бъде опасен за риби и други водни организми.

Използвайте програми за връщане при унищожаването на неизползвани ветеринарни лекарствени продукти или остатъци от тях в съответствие с изискванията на местното законодателство и с всички приложими национални системи за събиране. Тези мерки ще помогнат за опазване на околната среда.

Попитайте Вашия ветеринарен лекар или фармацевт как да унищожите ненужни ветеринарни лекарствени продукти.

13. Класификация на ветеринарните лекарствени продукти

Да се отпуска само по лекарско предписание.

14. Номера на разрешението за търговия и размери опаковки

Прозрачен полипропиленов флакон, затворен със запушалка от бромобутилов каучук тип I и алуминиева капачка с Flip-Off® запечатване.

Размери на опаковката:

Картонена кутия с 1 флакон от 100 ml

Картонена кутия с 1 флакон от 250 ml

Не всички размери на опаковката могат да бъдат предлагани на пазара.

15. Дата на последната редакция на текста

Подробна информация за този ветеринарен лекарствен продукт може да намерите в базата данни на Съюза относно продуктите (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Данни за връзка

Притежател на разрешението за търговия и производител, отговарящ за освобождаването на партиди:

S.P. VETERINARIA, S.A.
Ctra. Reus-Vinyols Km. 4,1
43330 Riudoms (Tarragona)
ИСПАНИЯ

Местни представители и данни за връзка за съобщаване на предполагаеми неблагоприятни реакции:

ФАРМА СИС ООД

ул. Подофицер Георги Котов 1, ет.3 ап. 5

град Пловдив п.к. 4000, България.

Тел: +359 58604 266

Е-поща: farmasys@abv.bg

За всякаква информация относно този ветеринарен лекарствен продукт, моля, свържете се с местния представител на притежателя на разрешението за търговия.