

I. MELLÉKLET

A KÉSZÍTMÉNY JELLEMZŐINEK ÖSSZEFOGLALÓJA

1. AZ ÁLLATGYÓGYÁSZATI KÉSZÍTMÉNY NEVE

PESTORIN MORMYX liofilizátum és oldószer szuszpenziós injekcióhoz

2. MINŐSÉGI ÉS MENNYISÉGI ÖSSZETÉTEL

Minden adag (1 ml) tartalmaz:

Hatóanyagok:

Oldószer (folyékony komponens):

Nyulak vérzésem betegségek vírusa (RHDV), inaktivált) min. 128 HA - max. 1024 HA

Liofilizátum (élő komponens):

Myxomatosis vírus, attenuált min. $10^{3,3}$ TCID₅₀ - max. $10^{5,8}$ TCID₅₀

Adjuvánsok:

Algedratum (Oldószer) 0.2 ml

Segédanyagok:

A segédanyagok és egyéb összetevők minőségi összetétele	Mennyiségi összetétel, amennyiben ez az információ elengedhetetlen az állatgyógyászati készítmény helyes alkalmazásához
Oldószer: Tiomerzál Nátrium-klorid oldat	0.085-0.115 mg -
Liofilizátum: Liofilizáló közeg MEM táptalaj	

Finom üledéket tartalmazó fehér vagy törtfehér folyadék.

3. KLINIKAI ADATOK

3.1 Célállat faj(ok)

Házinyúl.

3.2 Terápiás javallatok célállat fajonként

Egészséges nyulak vérzésem betegség és myxomatosis elleni aktív immunizálására.

Az immunitás kezdete:

myxomatosis: 9 nap

vérzésem betegség: 10 nap.

Immunitástartósság:

myxomatosis: 6 hónap

vérzésem betegség: 1 év.

3.3 Ellenjavallatok

Nincs.

3.4 Különleges figyelmeztetések

Kizárólag egészséges állatok vakcinázhatók.

3.5 Az alkalmazással kapcsolatos különleges óvintézkedések

Különleges óvintézkedések a célállatfajokban való biztonságos alkalmazáshoz

Nem értelmezhető.

Az állatok kezelését végző személyre vonatkozó különleges óvintézkedések

Véletlen öninjekciózás esetén haladéktalanul orvoshoz kell fordulni, bemutatva a készítmény használati utasítását vagy címkéjét.

A környezet védelmére irányuló különleges óvintézkedések:

Nem értelmezhető.

3.6 Mellékhatások

Házinyúl:

Nagyon ritka (10 000 kezelt állatból kevesebb mint 1-nél jelentkezik, beleértve az izolált eseteket is):	Az injekció beadásának helyén jelentkező duzzanat ¹ Allergiás reakció ²
--	--

¹ Pár napon belül múlt duzzanat alakulhat ki, ami ismételt oltás esetén kifejezettebb lehet.

² Ilyen esetben megfelelő tüneti kezelést kell alkalmazni.

Fontos a mellékhatások bejelentése. Ez lehetővé teszi az állatgyógyászati készítmény biztonságosságának folyamatos nyomon követését. A jelentéseket lehetőség szerint az állatorvoson keresztül kell elküldeni a forgalomba hozatali engedély jogosultja vagy annak helyi képviselője felé, vagy a nemzeti mellékhatás figyelő rendszeren keresztül az illetékes nemzeti hatóság felé. A vonatkozó elérhetőségeket lásd a használati utasításban.

3.7 Vemhesség, laktáció vagy tojásrakás idején történő alkalmazás

Vemhesség:

A vemhesség ideje alatt alkalmazható.

Vemhes nyulak vakcinázása a vemhesség utolsó hetében nem ajánlott a vakcinázással járó stressz miatti vetélés veszélye miatt.

3.8 Gyógyszerkölcsonhatás és egyéb interakciók

Nem ismert a hatékonyság és az ártalmatlanság, amennyiben a vakcinát más állatgyógyászati készítménnyel együtt alkalmazzák. A vakcina bármely más állatgyógyászati készítmény előtti vagy utáni alkalmazását egyedileg kell eldönteni.

3.9 Az alkalmazás módja és az adagolás

Az adagja 1 ml függetlenül az állat súlyától.

Adagolás: szubkután.

A Pestorin Mormyx vakcina 6 hetes kortól alkalmazható.

Ajánlott vakcinázási program:

Alapimmunizálás:

a) *Alapimmunizálás oltott állatok esetén:*

A 10 hetes kor előtt monovalens myxomatosis elleni vakcinával oltott állatokat 10 hetes korban kell újraoltani a Pestorin Mormyx vakcinával úgy, hogy a két oltás között legalább két hét különbség legyen.

b) *Alapimmunizálás oltatlan állatok esetén:*

A 6 hetesnél idősebb Pestorin Mormyx vakcinával oltott állatokat, 4 héttel később kell újravakcinázni.

Emlékeztető oltás:

Hathavonta kell végezni, figyelembe véve a myxomatosis szezonális jellegét, hogy a vakcinázás megfelelő szintű immunitást biztosítson a kritikus időszakban.

3.10 A túlادagolás tünetei (valamint – adott esetben – sürgősségi intézkedések és antidotumok)

A vakcina kétszeresével oltva nem okozott a 3.6 pontban leírtaktól eltérő nemkívánatos hatást.

3.11 Egyedi felhasználási korlátozások és különleges felhasználási feltételek, ideértve az antimikrobiális és a parazitaellenes állatgyógyászati készítmények alkalmazásának korlátozását is a rezisztencia kialakulási kockázatának mérséklése érdekében

Nem értelmezhető.

3.12 Élelmezés-egészségügyi várakozási idő

A nyulakat nem lehet 7 napig levágni a vakcinázást követően, a lehetséges helyi reakciók miatt.

4. IMMUNOLÓGIAI TULAJDONSÁGOK

4.1 Állatgyógyászati ATC kód:

QI08AH01

A vakcina antigéntartalma specifikus ellenanyagok termelődését váltja ki, amely az immunizált állat számára a nyulak vérséges betegségével és myxomatosisával szemben védelemet biztosít.

5. GYÓGYSZERÉSZETI JELLEMZŐK

5.1 Főbb inkompatibilitások

Nem keverhető más állatgyógyászati készítménnyel, kivéve az oldószerrel.

5.2 Felhasználhatósági időtartam

A kereskedelmi csomagolású állatgyógyászati készítmény felhasználható: 2 év.
Az előírás szerinti feloldás után felhasználható: 2 óra.

5.3 Különleges tárolási előírások

Hűtőszekrényben (2 °C – 8 °C) tárolandó.

Fagyástól óvni kell.

Fénytől védve tartandó.

Száraz helyen tartandó.

5.4 A közvetlen csomagolás jellege és összetétele

Mind a folyékony, mind a liofilizált vakcina I típusú injekciós üvegbe van töltve. Az üvegek légmentesen gumidugóval és alumíniumkupakkal vannak lezárva. Az egy adagos kiszerezések műanyag dobozban, a 10 és 20 adagos kiszerezések kartondobozban kerülnek forgalomba.

Kiszerezések:

1x1 adag, 5x1 adag, 10x1 adag, 1x10 adag, 1x20 adag, 5x20 adag.

Előfordulhat, hogy nem minden kiszerelés kerül kereskedelmi forgalomba.

5.5 A fel nem használt állatgyógyászati készítmények vagy az állatgyógyászati készítmények alkalmazása után keletkező hulladékok ártalmatlanítására vonatkozó különleges óvintézkedések

A gyógyszerek nem kerülhetnek a szennyvízbe vagy a háztartási hulladékba.

A fel nem használt állatgyógyászati készítményt vagy az állatgyógyászati készítmény alkalmazása után keletkező hulladékokat az állatgyógyászati készítményre vonatkozó helyi előírásoknak és a nemzeti hulladékgyűjtési előírásoknak megfelelően kell ártalmatlanítani.

6. A FORGALOMBAHOZATALI ENGEDÉLY JOGOSULTJÁNAK NEVE

Bioveta, a.s.

7. A FORGALOMBAHOZATALI ENGEDÉLY SZÁMAI

2043/1/25 NÉBIH ÁTI (1 x 1 adag)
2043/2/25 NÉBIH ÁTI (5 x 1 adag)
2043/3/25 NÉBIH ÁTI (10 x 1 adag)
2043/4/25 NÉBIH ÁTI (1 x 10 adag)
2043/5/25 NÉBIH ÁTI (1 x 20 adag)
2043/6/25 NÉBIH ÁTI (5 x 20 adag)
2043/7/25 NÉBIH ÁTI (10 x 10 adag)
2043/8/25 NÉBIH ÁTI (5 x 10 adag)
2043/9/25 NÉBIH ÁTI (10 x 20 adag)

8. A FORGALOMBAHOZATALI ENGEDÉLY ELSŐ KIADÁSÁNAK DÁTUMA

A forgalombahozatali engedély első kiadásának dátuma: 2006. április 6.

9. A KÉSZÍTMÉNY JELLEMZŐINEK ÖSSZEFOGLALÓJA LEGUTÓBBI FELÜLVIZSGÁLATÁNAK DÁTUMA

2025/03

10. AZ ÁLLATGYÓGYÁSZATI KÉSZÍTMÉNYEK BESOROLÁSA

Kizárólag állatorvosi vényre kiadható állatgyógyászati készítmény.

Erről az állatgyógyászati készítményről részletes információ érhető el a készítmények uniós adatbázisában (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

III. MELLÉKLET
CÍMKESZÖVEG ÉS HASZNÁLATI UTASÍTÁS

A. CÍMKESZÖVEG

A KÜLSŐ CSOMAGOLÁSON FELTÜNTETENDŐ ADATOK

1x1 adag, 5x1 adag, 10x1 adag / címke

1x10 adag, 5x10 adag, 10x10 adag, 1x20 adag, 5x20 adag, 10x20 adag /papírdoboz

1. AZ ÁLLATGYÓGYÁSZATI KÉSZÍTMÉNY NEVE

PESTORIN MORMYX liofilizátum és oldószer szuszpenziós injekcióhoz

2. HATÓANYAGOK MEGNEVEZÉSE

Minden adag (1 ml) tartalmaz:

Oldószer (folyékony komponens):

Nyulak vérzéses betegségének vírusa (RHDV), inaktivált) min. 128 HA - max. 1024 HA

Liofilizátum (élő komponens):

Myxomatosis vírus, attenuált min. $10^{3,3}$ TCID₅₀ - max. $10^{5,8}$ TCID₅₀

3. KISZERELÉSI EGYSÉG

1x1 adag, 5x1 adag, 10x1 adag,

1x10 adag, 5x10 adag, 10x10 adag, 1x20 adag, 5x20 adag, 10x20 adag

4. CÉLÁLLAT FAJOK

Házinyúl.



5. JAVALLATOK

6. AZ ALKALMAZÁS MÓDJA

Az adagja 1 ml függetlenül az állat súlyától.

Adagolás: szubkután.

7. ÉLELMEZÉS-EGÉSZSÉGÜGYI VÁRAKOZÁSI IDŐ

Élelmezés-egészségügyi várákozási idő: A nyulakat nem lehet 7 napig levágni a vakcinázást követően, a lehetséges helyi reakciók miatt.

8. LEJÁRATI IDŐ

Exp. {hh/éééé}

Feloldás után 2 órán belül felhasználandó.

9. KÜLÖNLEGES TÁROLÁSI ÓVINTÉZKEDÉSEK

Hűtőszekrényben tárolandó.

Fagyástól óvni kell.

Fénytől védve tartandó.

Száraz helyen tartandó.

10. „ALKALMAZÁS ELŐTT OLVASSA EL A HASZNÁLATI UTASÍTÁST!” SZAVAK

Alkalmazás előtt olvassa el a használati utasítást!

11. „KIZÁRÓLAG ÁLLATGYÓGYÁSZATI ALKALMAZÁSRA” SZAVAK

Kizárólag állatgyógyászati alkalmazásra.

12. „GYERMEKEK ELŐL GONDOSAN EL KELL ZÁRNI!” SZAVAK

Gyermekek elől gondosan el kell zárni!

13. A FORGALOMBAHOZATALI ENGEDÉLY JOGOSULTJÁNAK NEVE

Bioveta, a.s.

**14. A FORGALOMBAHOZATALI ENGEDÉLY SZÁMAI**

2043/1/25 NÉBIH ÁTI (1 x 1 adag)

2043/2/25 NÉBIH ÁTI (5 x 1 adag)

2043/3/25 NÉBIH ÁTI (10 x 1 adag)

2043/4/25 NÉBIH ÁTI (1 x 10 adag)

2043/5/25 NÉBIH ÁTI (1 x 20 adag)

2043/6/25 NÉBIH ÁTI (5 x 20 adag)

2043/7/25 NÉBIH ÁTI (10 x 10 adag)

2043/8/25 NÉBIH ÁTI (5 x 10 adag)

2043/9/25 NÉBIH ÁTI (10 x 20 adag)

15. A GYÁRTÁSI TÉTEL SZÁMA

Lot {Gy.sz.}

A KÖZVETLEN CSOMAGOLÁSON FELTÜNTETENDŐ ADATOK

10 adag, 20 adag / címke

1. AZ ÁLLATGYÓGYÁSZATI KÉSZÍTMÉNY NEVE

PESTORIN MORMYX oldószer

2. HATÓANYAGOK MEGNEVEZÉSE

1 adag (1 ml):

Nyulak vérzésses betegségének vírusa (RHDV), inaktivált) min. 128 HA - max. 1024 HA

10 adag, 20 adag

3. CÉLÁLLAT FAJOK

Házinyúl.



4. AZ ALKALMAZÁS MÓDJA

Az adagja 1 ml függetlenül az állat súlyától.

Adagolás: szubkután.

Alkalmazás előtt olvassa el a használati utasítást!

5. ÉLELMEZÉS-EGÉSZSÉGÜGYI VÁRAKOZÁSI IDŐ

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő: A nyulakat nem lehet 7 napig levágni a vakcinázást követően a lehetséges helyi reakciók miatt.

6. LEJÁRATI IDŐ

Exp. {hh/éééé}

Feloldás után 2 órán belül felhasználandó.

7. KÜLÖNLEGES TÁROLÁSI ÓVINTÉZKEDÉSEK

Hűtőszekrényben tárolandó.

Fagyástól óvni kell.

Fénytől védve tartandó.

Száraz helyen tartandó.

8. A FORGALOMBAHOZATALI ENGEDÉLY JOGOSULTJÁNAK NEVE

Bioveta, a.s.



9. A GYÁRTÁSI TÉTEL SZÁMA

Lot {Gy.sz.}

A KÖZVETLEN CSOMAGOLÁSON FELTÜNTETENDŐ ADATOK

10 adag, 20 adag / címke

1. AZ ÁLLATGYÓGYÁSZATI KÉSZÍTMÉNY NEVE

PESTORIN MORMYX liofilizátum

2. HATÓANYAGOK MEGNEVEZÉSE

1 adag (1 ml):

Myxomatosis vírus, attenuált min. $10^{3,3}$ TCID₅₀ - max. $10^{5,8}$ TCID₅₀

10 adag, 20 adag

3. CÉLÁLLAT FAJOK

Házinyúl.



4. AZ ALKALMAZÁS MÓDJA

Az adagja 1 ml függetlenül az állat súlyától.

Adagolás: szubkután.

Alkalmazás előtt olvassa el a használati utasítást!

5. ÉLELMEZÉS-EGÉSZSÉGÜGYI VÁRAKOZÁSI IDŐ

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő: A nyulakat nem lehet 7 napig levágni a vakcinázást követően a lehetséges helyi reakciók miatt.

6. LEJÁRATI IDŐ

Exp. {hh/éééé}

Feloldás után 2 órán belül felhasználandó.

7. KÜLÖNLEGES TÁROLÁSI ÓVINTÉZKEDÉSEK

Hűtőszekrényben tárolandó.

Fagyástól óvni kell.

Fénytől védve tartandó.

Száraz helyen tartandó.

8. A FORGALOMBAHOZATALI ENGEDÉLY JOGOSULTJÁNAK NEVE

Bioveta, a.s.



9. A GYÁRTÁSI TÉTEL SZÁMA

Lot {Gy.sz.}

**A KISMÉRETŰ KÖZVETLEN CSOMAGOLÁSI EGYSÉGEKEN MINIMÁLISAN
FELTÜNTETENDŐ ADATOK**

1 adag / címke

1. AZ ÁLLATGYÓGYÁSZATI KÉSZÍTMÉNY NEVE

PESTORIN MORMYX oldószer



2. A HATÓANYAGOK MENNYISÉGI ADATAI

1 adag (1 ml):

Nyulak vérzésses betegségének vírusa, inaktivált – min. 128 HAE

1 adag

3. A GYÁRTÁSI TÉTEL SZÁMA

Lot {Gy.sz.}

4. LEJÁRATI IDŐ

Exp. {hh/éééé}

Feloldás után 2 órán belül felhasználandó.

**A KISMÉRETŰ KÖZVETLEN CSOMAGOLÁSI EGYSÉGEKEN MINIMÁLISAN
FELTÜNTETENDŐ ADATOK**

1 adag / címke

1. AZ ÁLLATGYÓGYÁSZATI KÉSZÍTMÉNY NEVE

PESTORIN MORMYX liofilizátum



2. A HATÓANYAGOK MENNYISÉGI ADATAI

1 adag (1 ml):

Myxomatosis vírus, attenuált – min. $10^{3,3}$ TCID₅₀

1 adag

3. A GYÁRTÁSI TÉTEL SZÁMA

Lot {Gy.sz.}

4. LEJÁRATI IDŐ

Exp. {hh/éééé}

Feloldás után 2 órán belül felhasználandó.

B. HASZNÁLATI UTASÍTÁS

HASZNÁLATI UTASÍTÁS

1. Az állatgyógyászati készítmény neve

PESTORIN MORMYX liofilizátum és oldószer szuszpenziós injekcióhoz

2. Összetétel

Minden adag (1 ml) tartalmaz:

Hatóanyagok:

Oldószer (folyékony komponens):

Nyulak vérzésszerű betegségének vírusa (RHDV), inaktivált) min. 128 HA max. 1024 HA

Liofilizátum (élő komponens):

Myxomatosis vírus, attenuált min. $10^{3,3}$ TCID₅₀ - max. $10^{5,8}$ TCID₅₀

Adjuvánsok:

Algedratum (Oldószer) 0.2 ml

Segédanyagok:

Oldószer:

Tiomerzál 0.085-0.115 mg

Finom üledéket tartalmazó fehér vagy törtfehér folyadék.

3. Céllát fajok

Házinyúl.

4. Terápiás javallatok

Egészséges nyulak vérzésszerű betegség és myxomatosis elleni aktív immunizálására.

Az immunitás kezdete:

myxomatosis: 9 nap

vérzésszerű betegség: 10 nap.

Immunitástartósság:

myxomatosis: 6 hónap

vérzésszerű betegség: 1 év.

5. Ellenjavallatok

Nincs

6. Különleges figyelmeztetések

Különleges figyelmeztetések:

Kizárólag egészséges állatok vakcinázhatók.

Különleges óvintézkedések a céllát fajokon való biztonságos alkalmazáshoz:

Nem értelmezhető.

Az állatok kezelését végző személyre vonatkozó különleges óvintézkedések:

Véletlen öninjekciózás esetén haladéktalanul orvoshoz kell fordulni, bemutatva a készítmény használati utasítását vagy címkéjét.

Vemhesség:

A vemhesség ideje alatt alkalmazható.

Vemhes nyulak vakcinázása a vemhesség utolsó hetében nem ajánlott a vakcinázással járó stressz miatti vetélés veszélye miatt.

Gyógyszerkölsönhatás és egyéb interakciók:

Nem ismert a hatékonyság és az ártalmatlanság, amennyiben a vakcinát más állatgyógyászati készítménnyel együtt alkalmazzák. A vakcina bármely más állatgyógyászati készítmény előtti vagy utáni alkalmazását egyedileg kell eldönteni.

Túladagolás:

A vakcina kétszeresével oltva nem okozott a 7. pontban leírtaktól eltérő nemkívánatos hatást.

Főbb inkompatibilitások:

Nem keverhető más állatgyógyászati készítménnyel, kivéve az oldószerrel.

7. Mellékhatások

Házinyúl:

Nagyon ritka (10 000 kezelt állatból kevesebb mint 1-nél jelentkezik, beleértve az izolált eseteket is):	Az injekció beadásának helyén jelentkező duzzanat ¹ Allergiás reakció ²
--	--

¹ Pár napon belül múló duzzanat alakulhat ki, ami ismételt oltás esetén kifejezettebb lehet.

² Ilyen esetben megfelelő tüneti kezelést kell alkalmazni.

Fontos a mellékhatások bejelentése. Ez lehetővé teszi a készítmény biztonságosságának folyamatos nyomon követését. Ha bármilyen mellékhatást észlel, még ha az nem is szerepel ebben a használati utasításban, vagy úgy gondolja, hogy a készítmény nem hatott, értesítse erről a kezelő állatorvost! A mellékhatásokat a forgalombahozatali engedély jogosultjának vagy a forgalombahozatali engedély jogosultja helyi képviselőjének is bejelentheti a jelen használati utasítás végén található elérhetőségeken vagy a nemzeti mellékhatás figyelő rendszeren:

Nemzeti Élelmiszerlánc-biztonsági Hivatal

Állatgyógyászati Termékek Igazgatósága

Postafiók 30

H-1525 Budapest

E-mail: E-pharmacovigilance@nebih.gov.hu

Honlap: <https://portal.nebih.gov.hu/-/pharmacovigilance>

8. Adagolás állatfajok szerint, az alkalmazás módszere és módja

Az adagja 1 ml függetlenül az állat súlyától.

Adagolás: szubkután.

9. A helyes alkalmazásra vonatkozó útmutatás

A Pestorin Mormyx vakcina 6 hetes kortól alkalmazható.

Ajánlott vakcinázási program:

Alapimmunizálás:

a) *Alapimmunizálás oltott állatok esetén:*

A 10 hetes kor előtt monovalens myxomatosis elleni vakcinával oltott állatokat 10 hetes korban kell újraoltani a Pestorin Mormyx vakcinával úgy, hogy a két oltás között legalább két hét különbség legyen.

b) Alapimmunizálás oltatlan állatok esetén:

A 6 hetesnél idősebb Pestorin Mormyx vakcinával oltott állatokat, 4 héttel később kell újravakcinázni.

Emlékeztető oltás:

Hathavonta kell végezni, figyelembevéve a myxomatosis szezonális jellegét, hogy a vakcinázás megfelelő szintű immunitást biztosítson a kritikus időszakban.

10. Élelmezés-egészségügyi várakozási idő

A nyulakat nem lehet 7 napig levágni a vakcinázást követően, a lehetséges helyi reakciók miatt.

11. Különleges tárolási óvintézkedések

Gyermekek elől gondosan el kell zárni!

Hűtőszekrényben (2 °C – 8 °C) tárolandó.

Fagyástól óvni kell.

Fénytől védve tartandó.

Száraz helyen tartandó.

Ezt az állatgyógyászati készítményt csak a címkén feltüntetett lejáratí időn belül szabad felhasználni!

Az előírás szerinti feloldás után felhasználható: 2 óra.

12. Az ártalmatlanná tételre vonatkozó különleges óvintézkedések

A gyógyszerek nem kerülhetnek a szennyvízbe vagy a háztartási hulladékba!

A fel nem használt állatgyógyászati készítményt vagy az állatgyógyászati készítmény alkalmazása után keletkező hulladékokat az állatgyógyászati készítményre vonatkozó helyi előírásoknak és a nemzeti hulladékgyűjtési előírásoknak megfelelően kell ártalmatlanítani. Ezek az intézkedések a környezetet védik.

Kérdezze meg a kezelő állatorvost vagy a gyógyszerészt, hogy milyen módon semmisítse meg a továbbiakban nem szükséges állatgyógyászati készítményeket!

13. Az állatgyógyászati készítmények besorolása

Kizárólag állatorvosi vényre kiadható állatgyógyászati készítmény.

14. A forgalombahozatali engedély számai és a kiserelések

A forgalombahozatali engedély számai:

2043/1/25 NÉBIH ÁTI (1 x 1 adag)

2043/2/25 NÉBIH ÁTI (5 x 1 adag)

2043/3/25 NÉBIH ÁTI (10 x 1 adag)

2043/4/25 NÉBIH ÁTI (1 x 10 adag)

2043/5/25 NÉBIH ÁTI (1 x 20 adag)

2043/6/25 NÉBIH ÁTI (5 x 20 adag)

2043/7/25 NÉBIH ÁTI (10 x 10 adag)

2043/8/25 NÉBIH ÁTI (5 x 10 adag)

2043/9/25 NÉBIH ÁTI (10 x 20 adag)

Kiszerezések:

1x1 adag, 5x1 adag, 10x1 adag, 1x10 adag, 1x20 adag, 5x20 adag.

Előfordulhat, hogy nem minden kiszerezés kerül kereskedelmi forgalomba.

15. A használati utasítás legutóbbi felülvizsgálatának dátuma

2025/03

Erről az állatgyógyászati készítményről részletes információ érhető el a készítmények uniós adatbázisában (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Kapcsolattartási adatok

A forgalombahozatali engedély jogosultja és a gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártó és kapcsolattartási adatai a feltételezett mellékhatások bejelentése céljából:

Bioveta, a.s., Komenského 212/12, 683 23 Ivanovice na Hané, Csehország

Tel. 00420 517 318 911

email: reklamace@bioveta.cz

Az állatgyógyászati készítménnyel kapcsolatos további kérdéseivel forduljon a forgalomba hozatali engedély jogosultjának helyi képviselőjéhez.

17. További információk