

VETERINARINIO VAISTO APRAŠAS

1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

Dehinel, 230 mg/20 mg, plėvele dengtos tabletės katėms

2. KOKYBINĖ IR KIEKYBINĖ SUDĖTIS

veikliųjų medžiagų:

Kiekvienoje plėvele dengtoje tabletėje yra:

pirantelio embonato 230 mg (atitinka 80 mg pirantelio),
prazikvantelio 20 mg;

pagalbinių medžiagų:

Kokybinė pagalbinių medžiagų ir kitų sudedamųjų medžiagų sudėtis
Kukurūzų krakmolos,
Povidonas K25
Mikrokristalinė celiuliozė (E460),
Bevandenis koloidinis silicio dioksidas,
Magnio stearatas (E572),
Hipromeliozė,
Makrogolis 4000,
Titano dioksidas (E171).

Balta arba beveik balta, abipus išgaubta, ovali plėvele dengta tabletė, kurios vienoje pusėje yra vagelė. Tabletę galima padalyti į dvi lygias dalis.

3. KLINIKINĖ INFORMACIJA

3.1. Paskirties gyvūnų rūšis (-ys)

Katės.

3.2. Naudojimo indikacijos, nurodant paskirties gyvūnų rūšis

Katėms gydyti, esant mišrioms virškinimo trakto apvaliųjų kirmėlių, nematodų ir kaspinočių infekcijoms, sukeltoms:

- askaridžių (apvaliųjų kirmėlių): *Toxocara cati* (suaugusių),
- nematodų: *Ancylostoma tubaeforme* (suaugusių), *Ancylostoma braziliense* (suaugusių),
- cestodų (kaspinočių): *Echinococcus multilocularis*, *Dipylidium caninum*, *Hydatigera (Taenia) taeniaeformis*, *Mesocostoides* spp., *Joyeuxiella pasqualei*.

3.3. Kontraindikacijos

Negalima naudoti, padidėjus jautrumui veikliajai ar bet kuriai iš pagalbinių medžiagų.

Žr. 3.7 ir 3.8 p.

3.4. Specialieji įspėjimai

Kačių organizme cestodų atsiranda ne anksčiau kaip trečią gyvenimo savaitę.

Blusos yra vienos labiausiai paplitusios kaspinočių rūšies *Dipylidium caninum* tarpiniai šeimininkai. Užsikrėtimas kaspinočiais kartojasi, jei neišnaikinami tarpiniai šeimininkai, pvz., blusos, pelės ir kt. Toliau paminėto naudojimo reikia vengti, nes didėja atsparumo atsiradimo rizika ir gydymas gali būti neveiksmingas:

- per dažnas ar kartotinis ilgalaikis tos pačios klasės antihelminčių medžiagų naudojimas,
- per mažos dozės naudojimas netinkamai įvertinus kūno svorį arba netinkamas naudojimas.

3.5. Specialiosios naudojimo atsargumo priemonės

Specialiosios atsargumo priemonės, naudojant vaistą gyvūnams

Netaikytinos.

Specialiosios atsargumo priemonės asmenims, naudojant vaistą paskirties gyvūnų rūšims

Atsitiktinai prarijus, nedelsiant reikia kreiptis į gydytoją ir parodyti šio veterinarinio vaisto informacinį lapelį.

Laikantis geros higienos reikalavimų, asmenys, tabletės katei sudavę į burną arba sušėrę su ėdesiu, po to turi nusiplauti rankas.

Kai nepanaudota tabletės dalis laikoma iki kito naudojimo, ją būtina įdėti į atidarytą lizdinę plokštelę ir saugoti nuo vaikų.

Specialiosios aplinkos apsaugos atsargumo priemonės

Netaikoma.

Kitos atsargumo priemonės

Echinokokozę yra pavojinga žmonėms. Kadangi echinokokozę yra liga, apie kurią reikia pranešti Pasaulio gyvūnų sveikatos organizacijai (OIE), iš atitinkamos kompetentingos institucijos reikia gauti tikslius nurodymus dėl gydymo, tolesnio stebėjimo ir asmeninių apsaugos priemonių.

3.6. Nepalankios reakcijos

Katės:

Labai reta (<1 gyvūnas iš 10 000 gydytų gyvūnų, įskaitant atskirus pranešimus):	Virškinimo trakto sutrikimai, (pvz. sustiprėjęs seilėtekis ir (arba) vėmimas)* Nervų sistemos sutrikimai (pvz. ataksija)*
--	--

*Lengvi ir laikini.

Svarbu teikti informaciją apie nepageidaujamas reakcijas. Tai leidžia nuolat stebėti veterinarinio vaisto saugumą. Pranešimus, pageidautina, turėtų siųsti veterinarijos gydytojas registruotojui arba jo vietiniam atstovui arba nacionalinei kompetentingai institucijai per nacionalinę pranešimų teikimo sistemą. Taip pat žr. atitinkamus kontaktinius duomenis pakuotės lapelyje.

3.7. Naudojimas vaikingumo, laktacijos ar kiaušinių dėjimo metu

Vaikingumas

Veterinarinio vaisto saugumas vaikingumo metu nenustatytas. Negalima naudoti vaikingumo metu.

Laktacija

Galima naudoti laktacijos metu.

3.8. Sąveika su kitais vaistais ir kitos sąveikos formos

Negalima naudoti kartu su piperazino junginiais, kadangi specifinis piperazino poveikis (parazitų nervų ir raumenų sistemos paralyžius) gali slopinti pirantelio poveikį (spazminį parazitų paralyžių).

3.9. Dozės ir naudojimo būdas

Sušerti. Skirtas naudoti vieną kartą.

Siekiant užtikrinti, kad būtų parinkta tinkama dozė, kūno svorį reikia nustatyti kuo tiksliau.

Dozavimas

5 mg prazikvantelio ir 20 mg pirantelio (atitinka 57,5 mg pirantelio embonato) vienam kg kūno svorio. Tai atitinka 1 tabletę 4 kg kūno svorio.

Kūno svoris	Tablečių kiekis
1,0–2,0 kg	1/2
2,1–4,0 kg	1
4,1–6,0 kg	1 1/2
6,1–8,0 kg	2

Negalima naudoti mažiau kaip 1 kg sveriantiems kačiukams, kadangi jiems gali būti neįmanoma tinkamai dozuoti.

Naudojimo būdas

Tabletes galima sušerti katei tiesiogiai, bet jei reikia, galima sumaišyti su nedideliu kiekiu ėdesio.

Pastaba

Užsikrėtus askaridėmis, ypač kačiukams, ne visada galima tikėtis visiško pasveikimo ir pavojus užsikrėsti žmogui gali išlikti. Dėl to būtina tinkamu veterinariniu vaistu nuo nematodų gydyti pakartotinai kas 14 d. iki 2–3 savaičių po atjunkymo.

Jei ligos požymiai išlieka arba atsiranda, kreipkitės į veterinarijos gydytoją.

3.10. Perdozavimo simptomai (pirmosios pagalbos priemonės ir priešnuodžiai, jei būtina)

Penkis kartus didesnė nei rekomenduotina vaisto dozė katėms nesukėlė jokių perdozavimo požymių. Pirmasis galimas intoksikacijos požymis būna vėmimas.

3.11. Specialieji naudojimo apribojimai ir specialiosios naudojimo sąlygos, įskaitant antimikrobinių ir antiparazitinių veterinarinių vaistų naudojimo apribojimus, kuriais siekiama apriboti atsparumo išsivystymo riziką

Netaikytina.

3.12. Išlauka

Netaikytina.

4. FARMAKOLOGINĖS SAVYBĖS

4.1. ATCvet kodas: QP52AA51.

4.2. Farmakodinamika

Tai yra nematodus ir cestodus naikinantis antihelminntinis veterinarinis vaistas, kurio sudėtyje yra pirazino-izokvinolino darinys prazikvantelis ir tetrahidropirimidinų darinys pirantelis (embonato druska).

Fiksuotos dozės veikliųjų medžiagų derinyje prazikvantelis veikia dažniausiai pasitaikančius kačių organizmo cestodus, ypač *Hydatigera (Taenia) taeniaeformis*, *Joyeuxiella pasqualei*, *Dipylidium caninum*, *Mesocostoides* spp. ir *Echinococcus multilocularis*. Prazikvantelis veikia visų kačių žarnyne esančių stadijų cestodus.

Pirantelis yra nematodams specifinė medžiaga, gerai veikianti kačių organizme parazituojančius nematodus, ypač *Toxocara cati* ir *Ancylostoma tubaeformae* bei *Ancylostoma braziliense*. Pirantelis sukelia į nikotino panašų cholinerginį poveikį, todėl dėl depoliarizuojančios nervų ir raumenų blokados pasireiškia spazminis nematodų paralyžius.

Prazikvantelis labai greitai absorbuojamas per parazito paviršių ir tolygiai pasiskirsto parazito organizme. *In vitro* ir *in vivo* tyrimais nustatyta, kad išorinis parazito apvalkalas labai greitai stipriai pažeidžiamas, todėl pasireiškia parazito kontrakcija ir paralyžius. Tokią greitą poveikio pradžią labiausiai lemia prazikvantelio sukeltas parazito membranos laidumo Ca^{++} pokytis, sukeliantis parazito metabolizmo reguliavimo sutrikimą.

4.3. Farmakokinetika

Per burną panaudotas prazikvantelis yra greitai absorbuojamas. Didžiausias kiekis serume atsiranda per 2 valandas. Prazikvantelis plačiai pasiskirsto ir yra greitai metabolizuojamas kepenyse. Be kitų metabolitų, kiekvienu atveju organizme susidaro pagrindinis metabolitas prazikvantelio 4-hidroksicikloheksilo darinys. Prazikvantelis metabolitų forma visiškai pašalinamas per 48 val.: 40–71 % su šlapimu ir 13–30 % su tulžimi per išmatas.

Pirantelio embonato druska iš virškinimo trakto absorbuojama blogai.

5. FARMACINIAI DUOMENYS

5.1. Pagrindiniai nesuderinamumai

Nežinoma.

5.2. Tinkamumo laikas

Veterinarinio vaisto tinkamumo laikas, nepažeidus originalios pakuotės, – 3 metai.
Tinkamumo laikas, atidarius pirminę pakuotę ir tabletes padalijus per pusę, – 1 mėn.

5.3. Specialieji laikymo nurodymai

Nesunaudotas padalytos tabletės pusės laikyti žemesnėje kaip 25 °C temperatūroje. Kiekvieną kartą, kai nepanaudota tabletės dalis yra laikoma iki kito vartojimo, ją reikia grąžinti į atvirą lizdinės plokštelės kišenę ir laikyti saugioje, vaikams nepastebimoje ir nepasiekiamoje vietoje.

5.4. Pirminės pakuotės pobūdis ir sudedamosios dalys

Šaltyje suformuotos OPA/aliuminio/PVC folijos ir aliuminio folijos lizdinės plokštelės dėžutėje
Pakuotės dydžiai:

Dėžutė su 1 lizdine plokšte po 2 tabletes.

Dėžutė su 2 lizdinėmis plokštelėmis po 2 tabletes.

Dėžutė su 1 lizdine plokšte po 10 tablečių.

Dėžutė su 3 lizdinėmis plokštelėmis po 10 tablečių.

Dėžutė su 5 lizdinėmis plokštelėmis po 10 tablečių.

Dėžutė su 10 lizdinių plokštelių po 10 tablečių.

Gali būti tiekiamos ne visų dydžių pakuotės.

5.5. Specialiosios nesunaudoto veterinarinio vaisto ar su jo naudojimu susijusių atliekų naikinimo nuostatos

Vaistų negalima išmesti į kanalizaciją ar su buitinėmis atliekomis.

Nesunaudoto veterinarinio vaisto ar jo atliekų naikinimo schemos taikomos pagal vietinius reikalavimus ir visas nacionalines surinkimo sistemas, taikomas atitinkamam veterinariniam vaistui

6. REGISTRUOTOJO PAVADINIMAS

KRKA d.d., Novo mesto

7. REGISTRACIJOS NUMERIS (-IAI)

LT/2/17/2385/001-006

8. REGISTRAVIMO DATA

2017-03-10

9. PASKUTINĖ VETERINARINIO VAISTO APRAŠO PERŽIŪROS DATA

2024-04-25

10. VETERINARINIŲ VAISTŲ KLASIFIKACIJA

Parduodama be recepto.

Išsamią informaciją apie šį veterinarinį vaistą galima rasti Sąjungos vaistų duomenų bazėje (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

A. ŽENKLINIMAS

DUOMENYS, KURIE TURI BŪTI ANT ANTRINĖS PAKUOTĖS

{DĖŽUTĖ}

1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

Dehinel, 230 mg/20 mg, plėvele dengtos tabletės

Prilipinamas priminimas:

pyrantel embonate/praziquantel

2. VEIKLIOJI (-IOSIOS) IR KITOS MEDŽIAGOS

Kiekvienoje plėvele dengtoje tabletėje yra:

pirantelio embonato	230 mg (atitinka 80 mg pirantelio),
prazikvantelio	20 mg.

3. PAKUOTĖS DYDIS

2 tabletės

4 tabletės

10 tablečių

30 tablečių

50 tablečių

100 tablečių

4. PASKIRTIES GYVŪNŲ RŪŠIS (-YS)

KATĖS



5. INDIKACIJA (-OS)

Gdyti, esant mišrioms apvaliųjų kirmėlių, nematodų ir kaspinočių infekcijoms.

6. NAUDOJIMO BŪDAS (-AI)

Vaistą reikia sušerti.

1 tabletė 4 kg kūno svorio.

Dozavimas

5 mg prazikvantelio ir 20 mg pirantelio (atitinka 57,5 mg pirantelio embonato) vienam kg kūno svorio.

Kūno svoris	Tablečių kiekis
1,0–2,0 kg	1/2
2,1–4,0 kg	1
4,1–6,0 kg	1 1/2
6,1–8,0 kg	2

7. IŠLAUKA

8. TINKAMUMO DATA

Exp. { mm/yyyy }

Tinkamumo laikas, atidarius pirminę pakuotę ir tabletes padalijus per pusę, – 1 mėn.

9. SPECIALIOSIOS LAIKYMO SĄLYGOS

Nesunaudotas padalytos tabletės puses laikyti žemesnėje kaip 25 °C temperatūroje. Kai nepanaudota tabletės dalis laikoma iki kito naudojimo, ją būtina įdėti į atidarytą lizdinę plokštelę ir saugoti nuo vaikų.

10. NUORODA „PRIEŠ NAUDOJIMĄ PERSKAITYTI PAKUOTĖS LAPELĮ“

Prieš naudojimą perskaityti pakuotės lapelį.

11. NUORODA „TIK VETERINARINIAM NAUDOJIMUI“

Tik veterinariniam naudojimui.

12. NUORODA „SAUGOTI NUO VAIKŲ“

Saugoti nuo vaikų.

13. REGISTRUOTOJO PAVADINIMAS IR ADRESAS

KRKA

14. REGISTRACIJOS NUMERIS (-IAI)

LT/2/17/2385/001

LT/2/17/2385/002

LT/2/17/2385/003

LT/2/17/2385/004

LT/2/17/2385/005

LT/2/17/2385/006

17. SERIJOS NUMERIS

Lot {numeris}

**MINIMALŪS DUOMENYS, KURIE TURI BŪTI ANT MAŽŲ PIRMINIŲ PAKUOČIŲ
{LIZDINĖ PLOKŠTELĖ}**

1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

Dehinel



2. VEIKLIŲJŲ MEDŽIAGŲ KIEKYBINĖ INFORMACIJA

230 mg/20 mg

3. SERIJOS NUMERIS

Lot {numeris}

4. TINKAMUMO DATA

Exp. {mm/yyyy}

KRKA

PAKUOTĖS LAPELIS

PAKUOTĖS LAPELIS
Dehinel, 230 mg/20 mg, plėvele dengtos tabletės katėms

1. Veterinarinio vaisto pavadinimas

Dehinel, 230 mg/20 mg, plėvele dengtos tabletės katėms

2. Sudėtis

Kiekvienoje plėvele dengtoje tabletėje yra:

veikliųjų medžiagų:

pirantelio embonato	230 mg (atitinka 80 mg pirantelio),
prazikvantelio	20 mg.

Balta arba beveik balta, abipus išgaubta, ovali plėvele dengta tabletė, kurios vienoje pusėje yra vagelė. Tabletę galima padalyti į dvi lygias dalis.

3. Paskirties gyvūnų rūšys

Katės.

4. Naudojimo indikacijos

Katėms gydyti, esant mišrioms virškinimo trakto apvaliųjų kirmėlių, nematodų ir kaspinočių infekcijoms, sukeltoms:

- apvaliųjų kirmėlių: *Toxocara cati* (suaugusių),
- nematodų: *Ancylostoma tubaeforme* (suaugusių), *Ancylostoma braziliense* (suaugusių),
- kaspinočių: *Echinococcus multilocularis*, *Dipylidium caninum*, *Hydatigera* (*Taenia taeniaeformis*, *Mesocostoides* spp., *Joyeuxiella pasqualei*).

5. Kontraindikacijos

Negalima naudoti, padidėjus jautrumui veikliajai ar bet kuriai iš pagalbinių medžiagų.
Žr. 6 p.

6. Specialieji įspėjimai

Specialieji įspėjimai, naudojant atskirų rūšių paskirties gyvūnams

Kačių organizme cestodų atsiranda ne anksčiau kaip trečią gyvenimo savaitę.

Blusos yra vienos labiausiai paplitusios kaspinočių rūšies *Dipylidium caninum* tarpiniai šeimininkai. Užsikrėtimas kaspinočiais kartojasi, jei neišnaikinami tarpiniai šeimininkai, pvz., blusos, pelės ir kt. Toliau paminėto naudojimo reikia vengti, nes didėja atsparumo atsiradimo rizika ir gydymas gali būti neveiksmingas:

- per dažnas ar kartotinis ilgalaikis tos pačios klasės antihelminčių medžiagų naudojimas,
- per mažos dozės naudojimas netinkamai įvertinus kūno svorį arba netinkamas naudojimas.

Specialiosios atsargumo priemonės asmenims, naudojantiems vaistą gyvūnams

Atsitiktinai prarijus, nedelsiant reikia kreiptis į gydytoją ir parodyti šio veterinarinio vaisto informacinį lapelį.

Laikantis geros higienos reikalavimų, asmenys, tabletes katei sudavę į burną arba sušėrę su ėdesiu, po to turi nusiplauti rankas.

Kai nepanaudota tabletės dalis laikoma iki kito naudojimo, ją būtina įdėti į atidarytą lizdinę plokštelę ir saugoti nuo vaikų.

Kitos atsargumo priemonės

Echinokokozė yra pavojinga žmonėms. Kadangi echinokokozė yra liga, apie kurią reikia pranešti Pasaulio gyvūnų sveikatos organizacijai (OIE), iš atitinkamos kompetentingos institucijos reikia gauti tikslius nurodymus dėl gydymo, tolesnio stebėjimo ir asmeninių apsaugos priemonių.

Vaikingumas

Veterinarinio vaisto saugumas vaikingumo metu nenustatytas. Negalima naudoti vaikingumo metu.

Laktacija

Galima naudoti laktacijos metu.

Sąveika su kitais vaistais ir kitos sąveikos formos

Negalima naudoti kartu su piperazino junginiais, kadangi specifinis piperazino poveikis (parazitų nervų ir raumenų sistemos paralyžius) gali slopinti pirantelio poveikį (spazminį parazitų paralyžių).

Perdozavimas

Penkis kartus didesnė nei rekomenduotina vaisto dozė katėms nesukėlė jokių perdozavimo požymių. Pirmasis galimas intoksikacijos požymis būna vėmimas.

Pagrindiniai nesuderinamumai

Netaikoma.

7. Nepageidaujamos reakcijos

Katės:

Labai reta (<1 gyvūnas iš 10 000 gydytų gyvūnų, įskaitant atskirus pranešimus)	Virškinimo trakto sutrikimai, (pvz. sustiprėjęs seilėtekis ir (arba) vėmimas)* Nervų sistemos sutrikimai (pvz. nekoordinavimas)*
---	---

*Lengvi ir laikini.

Svarbu teikti informaciją apie nepageidaujamas reakcijas. Tai leidžia nuolat stebėti vaisto saugumą. Pastebėjus bet kokį šalutinį poveikį, net ir nepaminėtą šiame pakuotės lapelyje, arba manant, kad vaistas neveikė, pirmiausia būtina informuoti veterinarijos gydytoją. Apie bet kokias nepageidaujamas reakcijas taip pat galite pranešti registruotojui arba registruotojo vietiniam atstovui naudodamiesi šio lapelio pabaigoje pateiktais kontaktiniais duomenimis arba perduodami informaciją per savo nacionalinę pranešimų sistemą: <https://vmvt.lt/gyvunu-sveikata-ir-gerove/gyvunu-sveikata/veterinariniai-vaistai-ir-biocidai/farmakologinis-budrumas>

8. Dozės, naudojimo būdas (-ai) ir metodas kiekvienai rūšiai

Sušerti. Skirtas naudoti vieną kartą.

Dozavimas

5 mg prazikvantelio ir 20 mg pirantelio (atitinka 57,5 mg pirantelio embonato) vienam kg kūno svorio. Tai atitinka 1 tabletę 4 kg kūno svorio.

Kūno svoris	Tablečių kiekis
1,0–2,0 kg	1/2
2,1–4,0 kg	1
4,1–6,0 kg	1 1/2
6,1–8,0 kg	2

Negalima naudoti mažiau kaip 1 kg sveriantiems kačiukams, kadangi jiems gali būti neįmanoma tinkamai dozuoti.

Naudojimo būdas:

Tabletes galima sušerti katei tiesiogiai, bet jei reikia, galima sumaišyti su nedideliu kiekiu ėdesio.

9. Nuorodos dėl tinkamo naudojimo

Siekiant užtikrinti, kad būtų parinkta tinkama dozė, kūno svorį reikia nustatyti kuo tiksliau. Užsikrėtus askaridėmis, ypač kačiukams, ne visada galima tikėtis visiško pasveikimo ir pavojus užsikrėsti žmogui gali išlikti. Dėl to būtina tinkamu veterinariniu vaistu nuo nematodų gydyti pakartotinai kas 14 d. iki 2–3 savaičių po atjunkymo. Jei ligos požymiai išlieka arba atsiranda, kreipkitės į veterinarijos gydytoją.

10. Išlauka

Netaikytina.

11. Specialieji laikymo nurodymai

Saugoti nuo vaikų.

Nesunaudotas padalytos tabletės pusės laikyti žemesnėje kaip 25 °C temperatūroje. Kiekvieną kartą, kai nepanaudota tabletės dalis yra laikoma iki kito vartojimo, ją reikia grąžinti į atvirą lizdinės plokštelės kišenę ir laikyti saugioje, vaikams nepastebimoje ir nepasiekiamoje vietoje. Tinkamumo laikas, atidarius pirminę pakuotę ir tabletę padalijus per pusę, – 1 mėn. Šio veterinarinio vaisto negalima naudoti pasibaigus tinkamumo laikui, nurodytam ant kartoninės dėžutės po „Exp“. Tinkamumo data sutampa su paskutine nurodyto mėnesio diena.

12. Specialiosios atliekų naikinimo nuostatos

Vaistų negalima išmesti į kanalizaciją ar su buitinėmis atliekomis.

Nesunaudoto veterinarinio vaisto ar jo atliekų naikinimo schemos taikomos pagal vietinius reikalavimus ir visas taikomas nacionalines surinkimo sistemas. Šios priemonės turėtų padėti apsaugoti aplinką.

13. Veterinarinių vaistų klasifikacija

Parduodama be veterinarinio recepto.

14. Registracijos numeriai ir pakuočių dydžiai

LT/2/17/2385/001
LT/2/17/2385/002
LT/2/17/2385/003
LT/2/17/2385/004
LT/2/17/2385/005
LT/2/17/2385/006

Pakuotės dydžiai:

Dėžutė su 1 lizdine plokšte po 2 tabletes.
Dėžutė su 2 lizdinėmis plokštelėmis po 2 tabletes.
Dėžutė su 1 lizdine plokšte po 10 tablečių.
Dėžutė su 3 lizdinėmis plokštelėmis po 10 tablečių.
Dėžutė su 5 lizdinėmis plokštelėmis po 10 tablečių.
Dėžutė su 10 lizdinių plokštelių po 10 tablečių.

Gali būti tiekiamos ne visų dydžių pakuotės.

15. Pakuotės lapelio paskutinės peržiūros data

2024-04-25

Išsamią informaciją apie šį veterinarinį vaistą galima rasti Sąjungos vaistų duomenų bazėje (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Kontaktiniai duomenys

Registruotojas:

Krka, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, 8501 Novo mesto, Slovėnija

Gamintojai, atsakingi už vaisto serijos išleidimą:

KRKA-FARMA d.o.o., V. Holjevca 20/E, Jastrebarsko, 10450, Kroatija

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

TAD Pharma GmbH, Heinz-Lohmann-Straße 5, 27472 Cuxhaven, Vokietija

Vietinis atstovas ir kontaktiniai duomenys, skirti pranešti apie įtariamą nepageidaujamą reakciją:

UAB KRKA Lietuva
Senasis Ukmergės kelias 4
Užubalių km.
14013 Vilniaus r.
Tel. + 370 5 236 2740

Norint gauti informacijos apie šį veterinarinį vaistą, reikia susisiekti su registruotojo vietiniu atstovu.