

I PIELIKUMS
VETERINĀRO ZĀĻU APRAKSTS

1. VETERINĀRO ZĀĻU NOSAUKUMS

Nobilis Rismavac koncentrāts un šķīdinātājs suspensijas injekcijām pagatavošanai vistām

2. KVALITATĪVAIS UN KVANTITATĪVAIS SASTĀVS

Katra atšķaidītās vakcīnas deva (0,2 ml) satur:

Aktīvās vielas:

Mareka slimības vīruss, 1. serotips, celms CVI-988 (Rispons, ar šūnām saistīts), dzīvs:
 $\geq 3,0 \log_{10} \text{TCID}_{50}^*$

*TCID₅₀ = audu kultūru inficējošā deva 50%

Palīgvielas:

Palīgvielu un citu sastāvdaļu kvalitatīvais sastāvs
<i>Koncentrāts</i>
Liellopu serums
Barotne
Dimetilsulfoksīds
<i>Šķīdinātājs</i>
Saharoze
Nātrija hlorīds
Dinātrija hidrogēnfosfāta dihidrāts
Fenolsulfoftaleīns (fenolsarkanais)
Kālija dihidrogēnfosfāts
Ūdens injekcijām

Koncentrāts: gandrīz sarkans vai sarkans šūnu koncentrāts.

Šķīdinātājs: dzidrs, sarkans šķīdums.

3. KLĪNISKĀ INFORMĀCIJA

3.1. Mērķsugas

Vistas.

3.2. Lietošanas indikācijas katrai mērķsugai

Vienu dienu vecu cāļu aktīvai imunizācijai pret Mareka slimību, īpaši gadījumos, kad dominē ļoti virulentie Mareka slimības vīrusa (MSV) celmi.

3.3. Kontrindikācijas

Nav.

3.4. Īpaši brīdinājumi

Vakcinēt tikai klīniski veselus dzīvniekus.

3.5. Īpaši piesardzības pasākumi lietošanā

Īpaši piesardzības pasākumi drošai lietošanai mērksugām:

Nav piemērojami.

Īpaši piesardzības pasākumi, kas jāievēro personai, kura ievada veterinārās zāles dzīvniekiem:

Ar šķidrā slāpekļa konteineru un vakcīnu drīkst rīkoties tikai atbilstoši apmācīts personāls, ievērojot piesardzības pasākumus darbā ar šķidro slāpekli un materiāliem ļoti zemā temperatūrā. Jāveic piesardzības pasākumi, lai novērstu roku, acu un apģērba kontamināciju ar vakcīnu.

Ampulas var plīst strauju temperatūras izmaiņu rezultātā, tādējādi, rīkojoties ar šīm veterinārajām zālēm, izmantot individuālos aizsardzības līdzekļus, kas ietver cimdus un sejas masku.

Ja notikusi nejauša pašinjicēšana, nekavējoties meklēt medicīnisko palīdzību un uzrādīt lietošanas instrukciju vai iepakojuma marķējumu ārstam.

Pēc vakcinācijas mazgāt un dezinficēt rokas un aprīkojumu.

UZMANĪBU: ir zināms, ka ampulas plīst, ja tiek pakļautas pēkšņām temperatūras izmaiņām.

Neatkausēt karstā ūdenī vai ledusaukstā ūdenī. Ampulas atkausēt tīrā ūdenī 25 °C – 27 °C temperatūrā.

Īpaši piesardzības pasākumi vides aizsardzībai:

Nav piemērojami.

3.6. Blakusparādības

Nav zināmas.

Ir svarīgi ziņot par blakusparādībām. Tas ļauj pastāvīgi uzraudzīt veterināro zāļu drošumu. Ziņojumus vēlams nosūtīt ar veterinārārsta starpniecību vai nu tirdzniecības atļaujas turētājam vai valsts kompetentajai iestādei, izmantojot nacionālo ziņošanas sistēmu. Attiecīgo kontaktinformāciju skatīt lietošanas instrukcijā.

3.7. Lietošana grūsnības, laktācijas vai dēšanas laikā

Nav pierādīts šo veterināro zāļu drošums dēšanas laikā.

3.8. Mijiedarbība ar citām zālēm un citi mijiedarbības veidi

Pieejamie drošuma un iedarbīguma pētījumi pierāda, ka šo vakcīnu drīkst lietot maisījumā un ievadīt subkutāni ar tajā pašā šķīdinātājā izšķīdinātu Innovax-ILT, Innovax-ND-IBD vai Innovax-ND-ILT. Šāda vakcīnu maisījuma lietošanas gadījumā ir pierādīta imunitātes iestāšanās pret Mareka slimību 5 dienu laikā. Vakcīnu maisījuma lietošanas gadījumā izlasīt arī otru veterināro zāļu lietošanas instrukciju.

Nav pieejama informācija par šīs vakcīnas drošumu un iedarbīgumu, kad to lieto kopā ar citām, izņemot iepriekš minētajām veterinārajām zālēm. Lēmumu par šīs vakcīnas lietošanu pirms vai pēc citu veterināro zāļu lietošanas pieņemt, izvērtējot katru gadījumu atsevišķi.

3.9. Lietošanas veids un devas

Vienu 0,2 ml devu injicēt katram 1 dienu vecam cālim, subkutāni kaklā vai intramuskulāri kājā.

Līdz vakcinācijai uzglabāt vakcīnu sasaldētu šķidrajā slāpekļī.

Nelietot vakcīnu, kas ir bijusi atkausēta ātrāk kā tieši pirms lietošanas.

Vakcīnas sagatavošana:

Dezinficēt vakcinācijas aprīkojumu, vārot 20 minūtes ūdenī vai autoklavējot (15 minūtes 121 °C temperatūrā). Nelietot ķīmiskos dezinfekcijas līdzekļus.

1. Vienas ampulas saturu atšķaidīt ar sterilu šķīdinātāju (Šķīdinātājs mājputniem paredzētām šūnas saturošām vakcīnām), atbilstoši norādītajam devu skaitam.
2. Pirms vakcīnas izņemšanas no šķidrā slāpekļa konteinera, aizsargāt rokas un seju, uzvelkot cimdus un garas piedurknes un lietojot sejas masku vai aizsargbrilles. Negadījums var notikt vai nu ar šķidro slāpekli vai vakcīnas ampulu.
3. Izņemot ampulu statīvu no šķidrā slāpekļa konteinera kanistra, izņemt tikai to ampulu, kura tiks nekavējoties izmantota. Ieteicams vienā reizē darboties tikai ar vienu ampulu. Pēc ampulas izņemšanas, statīvs ar atlikušajām ampulām ir nekavējoties jānovieto atpakaļ šķidrā slāpekļa konteinera kanistrā.
4. Ampulas saturs ir strauji jāatkausē, iemērcot ūdenī, kas sasniedzis istabas temperatūru. Neatkausēt karstā vai aukstā ūdenī. Nosusināt un saskalināt ampulu, lai izkļiedētu tās saturu. Tad pārļauzt ampulu tam paredzētajā lūzuma punktā un nekavējoties rīkoties kā aprakstīts tālāk.

Brīdinājums: ampulas var plīst strauju temperatūras izmaiņu rezultātā.

5. Ampulas saturu ievilkst sterilā 5 vai 10 ml šļircē, ar aptuveni 1 mm (18. izmēra) diametra adatu.
6. Adatu ievadīt caur šķīdinātāja maisa aizbāzni un nekavējoties atšķaidīt, lēnām piepildot šļirci ar nelielu daudzumu šķīdinātāja.

Svarīgi: sajaukšanas laikā šķīdinātājam ir jābūt istabas temperatūrā (15 °C – 25 °C).

7. Piepildītās šļircēs saturu pievienot atlikušajam šķīdinātājam. Svarīgi, ka tas tiek veikts lēnām, ļaujot vakcīnai plūst pa šķīdinātāja maisu. Maigi saskalināt, lai vakcīna sajauktos. Ar šļirci izvilkt daļu šķīdinātāja, lai izskalotu ampulu. Noskalojumu atkal ievadīt atpakaļ šķīdinātāja maisā. Atvienot šļirci.
 8. Piepildīt iepriekš sterilizētu automātisko šļirci saskaņā ar ražotāja rekomendācijām un noregulēt 0,2 ml devu.
 9. Tagad vakcīna ir gatava lietošanai.
- Pēc ampulas satura pievienošanas šķīdinātājam lietošanai gatavā vakcīna ir dzidra, sarkanas krāsas suspensija injekcijām.

Vakcinācijas metode:

Viena subkutāna vai intramuskulāra (0,2 ml) injekcija katram cālim vienas dienas vecumā.

Vakcīnas maisu turēt uz ledus un regulāri grozīt.

Pēc atšķaidīšanas visu maisa saturs izlietot 2 stundu laikā. Neizlietoto vakcīnu iznīcināt.

3.10. Pārdozēšanas simptomi (ārkārtas procedūras un antidoti, ja piemērojami)

Pēc desmitkārtīgas vakcīnas devas ievadīšanas simptomi netika novēroti.

3.11. Īpaši lietošanas ierobežojumi un īpaši lietošanas nosacījumi, tostarp antimikrobiālo un pretparazītu veterināro zāļu lietošanas ierobežojumi, lai ierobežotu rezistences veidošanās risku

Drīkst ievadīt tikai praktizējošs veterinārārsts.

3.12. Ierobežojumu periods

Nulle dienas.

4. IMUNOLOĢISKĀS ĪPAŠĪBAS

4.1. ATKvet kods: QI01AD03

5. FARMACEITISKĀ INFORMĀCIJA

5.1. Būtiska nesaderība

Nelietot maisījumā ar citām veterinārām zālēm, izņemot Innovax-ILT, Innovax-ND-IBD vai Innovax-ND-ILT un šķīdinātāju, kas piegādāts lietošanai ar šīm veterinārajām zālēm.

5.2. Derīguma termiņš

Koncentrāta derīguma termiņš izplatīšanai paredzētajā iepakojumā: 5 gadi.

Šķīdinātāja (daudzslāņu plastikāta maisi) derīguma termiņš izplatīšanai paredzētajā iepakojumā: 3 gadi.

Derīguma termiņš pēc atšķaidīšanas saskaņā ar norādījumiem: 2 stundas.

5.3. Īpaši uzglabāšanas nosacījumi

Koncentrāts

Uzglabāt un transportēt sasaldētu šķidrajā slāpekļī (-196 °C).

Šķīdinātājs

Uzglabāt temperatūrā līdz 30 °C.

Konteiners

Uzglabāt šķidrā slāpekļa konteinerā stabilā, vertikālā stāvoklī tīrā, sausā un labi ventilētā telpā atsevišķi no šķīšanas/cāļu telpas.

5.4. Tiešā iepakojuma veids un saturs

Koncentrāts

Viena 2 ml I tipa stikla ampula, kas satur 1000, 2000, 4000 vai 5000 devas. Ampulas tiek uzglabātas statīvā.

Šķīdinātājs

Viens daudzslāņu plastikāta maiss ar 200 ml, 400 ml, 500 ml, 600 ml, 800 ml, 1000 ml, 1200 ml vai 1600 ml.

Ne visi iepakojuma lielumi var tikt izplatīti.

5.5. Īpaši norādījumi neizlietotu veterināro zāļu vai to atkritumu iznīcināšanai

Neizmest veterinārās zāles kanalizācijā vai kopā ar sadzīves atkritumiem.

Visu neizlietoto veterināro zāļu vai to atkritumu iznīcināšanai izmantot nevajadzīgo veterināro zāļu nodošanas shēmas saskaņā ar nacionālajām prasībām un jebkurām valsts atkritumu savākšanas sistēmām, kas piemērojamas attiecīgajām veterinārajām zālēm.

6. TIRDZNIECĪBAS ATĻAUJAS TURĒTĀJS

Intervet International B.V.

7. TIRDZNIECĪBAS ATĻAUJAS NUMURS(-I)

V/NRP/95/0164

8. PIRMĀS TIRDZniecības ATĻAUJAS PIEŠĶIRŠANAS DATUMS

Pirmās tirdzniecības atļaujas piešķiršanas datums: 13/11/1995

9. VETERINĀRO ZĀĻU APRAKSTA PĒDĒJĀS PĀRSKATĪŠANAS DATUMS

11/2025

10. VETERINĀRO ZĀĻU KLASIFIKĀCIJA

Recepšu veterinārās zāles.

Sīkāka informācija par šīm veterinārajām zālēm ir pieejama Savienības zāļu datubāzē (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

III PIELIKUMS
MARĶĒJUMS UN LIETOŠANAS INSTRUKCIJA

A. MARKĒJUMS

UZ MAZA IZMĒRA TIEŠĀ IEPAKOJUMA NORĀDĀMĀ INFORMĀCIJA

STIKLA AMPULA, 2 ml

1. VETERINĀRO ZĀĻU NOSAUKUMS

Nobilis Rismavac

2. AKTĪVO VIELU KVANTITATĪVIE DATI

CVI988

3. SĒRIJAS NUMURS

Lot {numurs}

4. DERĪGUMA TERMIŅŠ

Exp. {mm/gggg}

UZ TIEŠĀ IEPAKOJUMA NORĀDĀMĀ INFORMĀCIJA

ŠĶĪDINĀTĀJA MAISS

1. VETERINĀRO ZĀĻU NOSAUKUMS

Šķīdinātājs mājputniem paredzētām šūnas saturošām vakcīnām

2. INFORMĀCIJA PAR AKTĪVAJĀM VIELĀM

200 ml
400 ml
500 ml
600 ml
800 ml
1000 ml
1200 ml
1600 ml

3. LIETOŠANAS VEIDI

Pirms lietošanas izlasiet lietošanas instrukciju.

4. ĪPAŠI UZGLABĀŠANAS NOSACĪJUMI

Uzglabāt temperatūrā līdz 30 °C.

5. SĒRIJAS NUMURS

Lot {numurs}

6. DERĪGUMA TERMIŅŠ

EXP. {mēnesis/gads}

7. VĀRDI “LIETOŠANAI DZĪVNIEKIEM”

Lietošanai dzīvniekiem.

Ad us. vet.

B. LIETOŠANAS INSTRUKCIJA

LIETOŠANAS INSTRUKCIJA

1. Veterināro zāļu nosaukums

Nobilis Rismavac koncentrāts un šķīdinātājs suspensijas injekcijām pagatavošanai vistām

2. Sastāvs

Katra atšķaidītās vakcīnas deva (0,2 ml) satur:

Aktīvā viela:

Mareka slimības vīruss, 1. serotips, celms CVI-988 (Rispons, ar šūnām saistīts), dzīvs:
 $\geq 3,0 \log_{10} \text{TCID}_{50}^*$

*TCID₅₀ = 50% audu kultūru inficējošā deva.

Koncentrāts: gandrīz sarkans vai sarkans šūnu koncentrāts.
Šķīdinātājs: dzidrs, sarkans šķīdums.

3. Mērķsugas

Vistas.

4. Lietošanas indikācijas

Vienu dienu vecu cāļu aktīvai imunizācijai pret Mareka slimību, īpaši gadījumos, kad dominē ļoti virulentie Mareka slimības vīrusa (MSV) celmi.

5. Kontrindikācijas

Nav.

6. Īpaši brīdinājumi

Īpaši brīdinājumi:

Vakcinēt tikai klīniski veselus dzīvniekus.

Īpaši piesardzības pasākumi drošai lietošanai mērķsugām:

Nav piemērojami.

Īpaši piesardzības pasākumi, kas jāievēro personai, kura ievada veterinārās zāles dzīvniekiem:

Ar šķidrā slāpekļa konteineru un vakcīnu drīkst rīkoties tikai atbilstoši apmācīts personāls, ievērojot piesardzības pasākumus darbā ar šķidro slāpekli un materiāliem ļoti zemā temperatūrā. Jāveic piesardzības pasākumi, lai novērstu roku, acu un apģērba kontamināciju ar vakcīnu.

Ampulas var plīst strauju temperatūras izmaiņu rezultātā, tādējādi, rīkojoties ar šīm veterinārajām zālēm, izmantot individuālos aizsardzības līdzekļus, kas ietver cimdus un sejas masku.

Ja notikusi nejauša pašinjicēšana, nekavējoties meklēt medicīnisko palīdzību un uzrādīt lietošanas instrukciju vai iepakojuma marķējumu ārstam.

Pēc vakcinācijas mazgāt un dezinficēt rokas un aprīkojumu.

UZMANĪBU: ir zināms, ka ampulas plīst, ja tiek pakļautas pēkšņām temperatūras izmaiņām. Neatkausēt karstā ūdenī vai ledusaukstā ūdenī. Ampulas atkausēt tīrā ūdenī 25 °C – 27 °C temperatūrā.

Īpaši piesardzības pasākumi vides aizsardzībai:

Nav piemērojami.

Dējējputni:

Nav pierādīts šo veterināro zāļu drošums dēšanas laikā.

Mijiedarbība ar citām zālēm un citi mijiedarbības veidi:

Pieejamie drošuma un iedarbīguma pētījumi pierāda, ka šo vakcīnu drīkst lietot maisījumā un ievadīt subkutāni ar tajā pašā šķīdinātājā izšķīdinātu Innovax-ILT, Innovax-ND-IBD vai Innovax-ND-ILT. Šāda vakcīnu maisījuma lietošanas gadījumā ir pierādīta imunitātes iestāšanās pret Mareka slimību 5 dienu laikā. Vakcīnu maisījuma lietošanas gadījumā izlasīt arī otru veterināro zāļu lietošanas instrukciju.

Nav pieejama informācija par šīs vakcīnas drošumu un iedarbīgumu, kad to lieto kopā ar citām, izņemot iepriekš minētajām veterinārajām zālēm. Lēmumu par šīs vakcīnas lietošanu pirms vai pēc citu veterināro zāļu lietošanas pieņemt, izvērtējot katru gadījumu atsevišķi.

Pārdozēšana:

Pēc desmitkārtīgas vakcīnas devas ievadīšanas simptomi netika novēroti.

Īpaši lietošanas ierobežojumi un īpaši lietošanas nosacījumi:

Drīkst ievadīt tikai praktizējošs veterinārārsts.

Būtiska nesaderība:

Nelietot maisījumā ar citām veterinārajām zālēm, izņemot Innovax-ILT, Innovax-ND-IBD vai Innovax-ND-ILT un šķīdinātāju, kas piegādāts lietošanai ar šīm veterinārajām zālēm.

7. Blakusparādības

Nav zināmas.

Ir svarīgi ziņot par blakusparādībām. Tas ļauj pastāvīgi uzraudzīt veterināro zāļu drošumu. Ja novērojat jebkuras blakusparādības, arī tās, kas nav minētas šajā lietošanas instrukcijā, vai domājat, ka zāles nav iedarbojušās, lūdzu, informējiet savu veterinārārstu. Jūs varat ziņot par jebkurām blakusparādībām arī tirdzniecības atļaujas turētājam, izmantojot kontaktinformāciju šīs instrukcijas beigās vai nacionālo ziņošanas sistēmu: <https://www.pvd.gov.lv/lv>.

8. Deva katrai dzīvnieku sugai, lietošanas veids un metode

Vienu 0,2 ml devu injicēt katram 1 dienu vecam cālim, subkutāni kaklā vai intramuskulāri kājā.

9. Ieteikumi pareizai lietošanai

Vakcīnas sagatavošana:

Dezinficēt vakcinācijas aprīkojumu, vārot 20 minūtes ūdenī vai autoklavējot (15 minūtes 121 °C temperatūrā). Nelietot ķīmiskos dezinfekcijas līdzekļus.

1. Vienas ampulas saturu izšķīdināt sterilā šķīdinātājā (Šķīdinātājs mājputniem paredzētām šūnas saturošām vakcīnām), atbilstoši norādītajam devu skaitam.

2. Pirms vakcīnas izņemšanas no šķidrā slāpekļa konteīnera, aizsargāt rokas un seju, uzvelkot cimdus un garas piedurknes un lietojot sejas masku vai aizsargbrilles. Negadījums var notikt vai nu ar šķidro slāpekli vai vakcīnas ampulu.

3. Izņemot ampulu statīvu no šķidrā slāpekļa konteīnera kanīstrā, izņemt tikai ampulu, kura tiks nekavējoties izmantota. Ieteicams vienā reizē darboties tikai ar vienu ampulu. Pēc ampulas izņemšanas, statīvs ar palikušajām ampulām ir nekavējoties jānovieto atpakaļ šķidrā slāpekļa konteīnera kanīstrā.

4. Ampulas saturs ir strauji jāatkausē, iemērcot ūdenī istabas temperatūrā. Neatkausēt karstā vai aukstā ūdenī. Nosusināt un saskalināt ampulu, lai izkļiedētu tās saturu. Tad pārlauzt ampulu tam paredzētajā lūzuma punktā un nekavējoties rīkoties kā aprakstīts tālāk:

Brīdinājums: ampulas var plīst strauju temperatūras izmaiņu rezultātā.

5. Ampulas saturu ievilkst sterilā 5 vai 10 ml šļircē, ar aptuveni 1 mm (18. izmēra) diametra adatu.

6. Adatu ievadīt caur šķīdinātāja maisa aizbāzni un nekavējoties atšķaidīt, lēnām piepildot šļirci ar nelielu daudzumu šķīdinātāja.

Svarīgi: sajaukšanas laikā šķīdinātājam ir jābūt istabas temperatūrā (15 °C – 25 °C).

7. Piepildītās šļirces saturu pievienot atlikušajam šķīdinātājam. Svarīgi, ka tas tiek veikts lēnām, ļaujot vakcīnai plūst pa šķīdinātāja maisu. Maigi saskalināt, lai vakcīna sajauktos. Ar šļirci izvilkt daļu šķīdinātāja, lai izskalotu ampulu. Noskalojumu atkal ievadīt atpakaļ šķīdinātāja maisā. Atvienot šļirci.

8. Piepildīt iepriekš sterilizētu automātisko šļirci saskaņā ar ražotāja rekomendācijām un noregulēt 0,2 ml devu.

9. Tagad vakcīna ir gatava lietošanai.

Pēc ampulas satura pievienošanas šķīdinātājam lietošanai gatavā vakcīna ir dzidra, sarkanas krāsas suspensija injekcijām.

Vakcinācijas metode:

Viena subkutāna vai intramuskulāra (0,2 ml) injekcija katram cālim vienas dienas vecumā.

Vakcīnas maisu turēt uz ledus un regulāri grozīt.

Pēc izšķīdināšanas visu maisa saturs izlietot 2 stundu laikā, uzglabājot 2 °C – 8 °C temperatūrā.

Neizlietoto vakcīnu iznīcināt.

Līdz vakcinācijai uzglabāt vakcīnu sasaldētu šķidrā slāpekļī.

Nelietot vakcīnu, kas ir bijusi atkausēta ātrāk kā tieši pirms lietošanas.

10. Ierobežojumu periods

Nulle dienas.

11. Īpaši uzglabāšanas nosacījumi

Uzglabāt bērniem neredzamā un nepieejamā vietā.

Koncentrāts

Uzglabāt un transportēt sasaldētu šķidrā slāpekļī (-196 °C).

Šķīdinātājs

Uzglabāt temperatūrā līdz 30 °C.

Konteīners

Uzglabāt šķidrā slāpekļa konteīnerā stabilā, vertikālā stāvoklī tīrā, sausā un labi ventilētā telpā atsevišķi no šķīšanās/cāļu telpas.

Nelietot šīs veterinārās zāles, ja beidzies derīguma termiņš, kas norādīts marķējumā pēc EXP. Derīguma termiņš attiecas uz norādītā mēneša pēdējo dienu.

Derīguma termiņš pēc atšķaidīšanas saskaņā ar norādījumiem: 2 stundas.

12. Īpaši norādījumi atkritumu iznīcināšanai

Neizmest veterinārās zāles kanalizācijā vai kopā ar sadzīves atkritumiem.

Visu neizlietoto veterināro zāļu vai to atkritumu iznīcināšanai izmantot nevajadzīgo veterināro zāļu nodošanas shēmas saskaņā ar nacionālajām prasībām un jebkurām valsts atkritumu savākšanas sistēmām, kas piemērojamas attiecīgajām veterinārajām zālēm. Šādi pasākumi palīdzēs aizsargāt vidi.

13. Veterināro zāļu klasifikācija

Recepšu veterinārās zāles.

14. Tirdzniecības atļaujas numuri un iepakojuma lielumi

V/NRP/95/0164

Koncentrāts

Viena 2 ml I tipa stikla ampula, kas satur 1000, 2000, 4000 vai 5000 devas. Ampulas tiek uzglabātas statīvā.

Šķīdinātājs

Viens daudzslāņu plastikāta maiss ar 200 ml, 400 ml, 500 ml, 600 ml, 800 ml, 1000 ml, 1200 ml vai 1600 ml.

Ne visi iepakojuma lielumi var tikt izplatīti.

15. Datums, kad lietošanas instrukcija pēdējo reizi pārskatīta

11/2025

Sīkāka informācija par šīm veterinārajām zālēm ir pieejama Savienības zāļu datubāzē (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Kontaktinformācija:

Tirdzniecības atļaujas turētājs un par sērijas izlaidi atbildīgais ražotājs un kontaktinformācija, lai ziņotu par iespējamām blakusparādībām:

Intervet International B.V., Wim de Körverstraat 35, 5831 AN Boxmeer, Nīderlande
Tel: + 37052196111