

I PIELIKUMS
VETERINĀRO ZĀĻU APRAKSTS

1. VETERINĀRO ZĀĻU NOSAUKUMS

Canigen L suspensija injekcijām suņiem

2. KVALITATĪVAIS UN KVANTITATĪVAIS SASTĀVS

Katra deva 1 ml satur:

Aktīvās vielas:

Inaktivētas *Leptospira interrogans*:

- serogrupa Canicola serovariants Canicola, celms 601903 4350 - 7330 V*
- serogrupa Icterohaemorrhagiae serovariants Icterohaemorrhagiae, celms 601895 4250 - 6910 V*

* Antigēna daudzums ELISA vienībās.

Palīgvielas:

Palīgvielu un citu sastāvdaļu kvalitatīvais sastāvs
Nātrija hidroksīds (pH regulēšanai)
Saharoze
Kālija hidroģēnfosfāts
Kālija dihidroģēnfosfāts
Triptons
Ūdens injekcijām

Caurspīdīgs šķidrums.

3. KLĪNISKĀ INFORMĀCIJA

3.1. Mērķsugas

Suņi.

3.2. Lietošanas indikācijas katrai mērķsugai

Suņu aktīvai imunizācijai no 8 nedēļu vecuma:

- *Leptospira Canicola* izraisītas mirstības novēršanai un infekcijas, klīnisko pazīmju, koloniju veidošanās nierēs, nieru bojājumu un izdalīšanās ar urīnu mazināšanai;
- *Leptospira Icterohaemorrhagiae* infekcijas, klīnisko pazīmju, koloniju veidošanās nierēs un izdalīšanās ar urīnu mazināšanai.

Imunitātes iestāšanās:

Pierādīts, ka imunitāte pret *Leptospira Canicola* iestājas pēc 5 nedēļām, bet imunitāte pret *Leptospira Icterohaemorrhagiae* – pēc 2 nedēļām.

Imunitātes ilgums:

Imunitātes ilgums pēc primārās vakcinācijas visiem komponentiem ir viens gads.

Vienu gadu ilgos imunitātes noturības pētījumos netika novērotas būtiskas atšķirības starp vakcinētiem un kontroles grupas suņiem attiecībā uz *Leptospira Canicola* un *Leptospira Icterohaemorrhagiae*

koloniju veidošanos nierēs samazinājumu vai *Leptospira Canicola* izraisītiem nieru bojājumiem un vīrusa izdalīšanos ar urīnu.

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:

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

Īpaši piesardzības pasākumi vides aizsardzībai:

Nav piemērojami.

3.6. Blakusparādības

Suņi:

Bieži (1 līdz 10 dzīvniekiem/100 ārstētajiem dzīvniekiem):	Pietūkums injekcijas vietā ^{1,2,3} , tūska injekcijas vietā ^{2,3,4} Letargija ²
Reti (1 līdz 10 dzīvniekiem/10 000 ārstētajiem dzīvniekiem):	Sāpes injekcijas vietā ^{2,3} , nieze injekcijas vietā ^{2,3} Hipertermija ² , anoreksija ² Gremošanas traucējumi (piemēram, diareja, vemšana) ²
Ļoti reti (< 1 dzīvniekam/10 000 ārstētajiem dzīvniekiem, tostarp atsevišķi ziņojumi):	Pastiprinātas jutības reakcija (piemēram, anafilakse, tādas alerģiskas ādas reakcijas kā alerģiska tūska, nātrenes tipa eritēma, alerģiska nieze) ⁵

¹ (≤ 4 cm).

² Pārejošs.

³ Jebkura šāda lokāla reakcija spontāni izzūd 1 līdz 2 nedēļu laikā.

⁴ Viegla, difūza.

⁵ Šādos gadījumos jāuzsāk atbilstoša simptomātiska ārstēšana.

Ir svarīgi ziņot par blakusparādībām. Tas ļauj pastāvīgi uzraudzīt veterināro zāļu drošumu. Ziņojumus vēlams nosūtīt ar veterinārārsta starpniecību vai nu tirdzniecības atļaujas turētājam, vai tā vietējam

pārstāvim, vai valsts kompetentajai iestādei, izmantojot nacionālo ziņošanas sistēmu. Attiecīgo kontaktinformāciju skatīt lietošanas instrukcijā.

3.7. Lietošana grūsnības, laktācijas vai dēšanas laikā

Grūsnība un laktācija:

Nelietot grūsnības un laktācijas 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 kopā ar Virbac vakcīnām pret suņu mēra vīrusu (CDV), suņu adenovīrusu (CAV), suņu parvovīrusu (CPV), suņu paragripas vīrusu (CPiV) un trakumsērgu, ja tādas ir pieejamas.

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

Uzmanīgi saskalināt, un nekavējoties subkutāni ievadīt vienu 1 ml devu, ievērojot šādu vakcinācijas shēmu:

Primārās vakcinācijas kurss:

- Pirmā injekcija no 8 nedēļu vecuma;
- Otrā injekcija pēc 3–4 nedēļām.

Kad nepieciešama aktīva imunizācija pret CDV, CAV, CPV un CPiV, vienu šīs vakcīnas devu var lietot, lai izšķīdinātu vienu devu Virbac liofilizēto vakcīnu, kas satur CDV, CAV-2, CPV un CPiV komponentus. Pēc izšķīdināšanas uzmanīgi saskalināt (pēc izšķīdināšanas zāles ir iesārti bēšā krāsā) un nekavējoties subkutāni ievadīt vienu 1 ml devu, ievērojot tādu pašu vakcinācijas shēmu: 2 injekcijas ar 3 līdz 4 nedēļu intervālu no 8 nedēļu vecuma.

Kad nepieciešama arī aktīva imunizācija pret trakumsērgu, kā arī, ja ir pieejama Virbac vakcīna pret trakumsērgu, ir iespējams vakcīnu devas ievadīt atsevišķi vai, līdzīgi kā aprakstīts iepriekš, lietot maisījumā ar vienu devu Virbac vakcīnas pret trakumsērgu, šādu 2 ml kopējo devu nekavējoties ievadot subkutāni. Skatīt Virbac vakcīnas pret trakumsērgu zāļu informāciju saistībā ar trakumsērgas vakcinācijas shēmu.

Revakcinācija

1 gadu pēc otrās injekcijas un turpmāk reizi gadā jāveic viena revakcinācija ar vienu devu.

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

Nav piemērojams.

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

Nav piemērojams.

4. IMUNOLOĢISKĀS ĪPAŠĪBAS

4.1. ATĶvet kods: QI07AB01.

Aktīvās imunitātes ierosināšanai pret *Leptospira interrogans* serogrupu Canicola un *Leptospira interrogans* serogrupu Icterohaemorrhagiae suņiem.

5. FARMACEITISKĀ INFORMĀCIJA

5.1. Būtiska nesaderība

Nelietot maisījumā ar citām veterinārajām zālēm, izņemot tām, kas minētas 3.8. apakšpunktā.

5.2. Derīguma termiņš

Veterināro zāļu derīguma termiņš izplatīšanai paredzētajā iepakojumā: 2 gadi.
Derīguma termiņš pēc pirmreizējas tiešā iepakojuma atvēršanas: izlietot nekavējoties.

5.3. Īpaši uzglabāšanas nosacījumi

Uzglabāt un transportēt atdzesētu (2 °C – 8 °C).
Sargāt no gaismas.
Nesasaldēt.

5.4. Tiešā iepakojuma veids un saturs

I tipa bezkrāsains stikla flakons ar 1 ml suspensijas, noslēgts ar butilelastomēra aizbāzni un alumīnija vāciņu, iepakoti plastmasas vai kartona kastītē.

Iepakojumu lielumi:

1 suspensijas flakons
10 suspensijas flakoni
25 suspensijas flakoni
50 suspensijas flakoni
100 suspensijas flakoni.

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

VIRBAC

7. TIRDZNIECĪBAS ATĻAUJAS NUMURS(-I)

V/DCP/17/0007

8. PIRMĀS TIRDZNIECĪBAS ATĻAUJAS PIEŠĶIRŠANAS DATUMS

Pirmās tirdzniecības atļaujas piešķiršanas datums: 02/03/2017

9. VETERINĀRO ZĀĻU APRAKSTA PĒDĒJĀS PĀRSKATĪŠANAS DATUMS

03/2024

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

MARKĒJUMS UN LIETOŠANAS INSTRUKCIJA

A. MARKĒJUMS

UZ ĀRĒJĀ IEPAKOJUMA NORĀDĀMĀ INFORMĀCIJA

Kastītē ar 1 vai 10 flakoniem suspensijas

1. VETERINĀRO ZĀĻU NOSAUKUMS

Canigen L suspensija injekcijām

2. INFORMĀCIJA PAR AKTĪVAJĀM VIELĀM

Katra deva 1 ml satur:

Aktīvās vielas:

Inaktivētas *Leptospira interrogans*:

- serogrupa Canicola serovariants Canicola, celms 601903	4350 – 7330 V*
- serogrupa Icterohaemorrhagiae serovariants Icterohaemorrhagiae, celms 601895	4250 – 6910 V*

* Antigēna daudzums ELISA vienībās

3. IEPAKOJUMA LIELUMS

1 x 1 ml suspensija

10 x 1 ml suspensija

4. MĒRĶSUGAS

Suņi.

5. INDIKĀCIJAS

6. LIETOŠANAS VEIDI

Subkutānai lietošanai.

7. IEROBEŽOJUMU PERIODS

8. DERĪGUMA TERMIŅŠ

Exp. {mēnesis/gads}

Pēc pirmreizējas atvēršanas izlietot nekavējoties.

9. ĪPAŠI UZGLABĀŠANAS NOSACĪJUMI

Uzglabāt un transportēt atdzesētu.

Sargāt no gaismas.

Nesasaldēt.

10. VĀRDI “PIRMS LIETOŠANAS IZLASIET LIETOŠANAS INSTRUKCIJU”

Pirms lietošanas izlasiet lietošanas instrukciju.

11. VĀRDI “LIETOŠANAI DZĪVNIEKIEM”

Lietošanai dzīvniekiem.

12. VĀRDI “UZGLABĀT BĒRNIEM NEREDZAMĀ UN NEPIEEJAMĀ VIETĀ”

Uzglabāt bērniem neredzamā un nepieejamā vietā.

13. TIRDZNIECĪBAS ATĻAUJAS TURĒTĀJS
--

VIRBAC

14. TIRDZNIECĪBAS ATĻAUJAS NUMURI
--

V/DCP/17/0007

15. SĒRIJAS NUMURS

Lot {numurs}

UZ ĀRĒJĀ IEPAKOJUMA NORĀDĀMĀ INFORMĀCIJA

Kastītē ar 25, 50 vai 100 flakoniem suspensijas

1. VETERINĀRO ZĀĻU NOSAUKUMS

Canigen L suspensija injekcijām

2. INFORMĀCIJA PAR AKTĪVAJĀM VIELĀM

Katra deva 1 ml satur:

Aktīvās vielas:

Inaktivētas *Leptospira interrogans*:

- serogrupa Canicola serovariants Canicola, celms 601903 4350 – 7330 V*

- serogrupa Icterohaemorrhagiae serovariants Icterohaemorrhagiae, celms 601895 4250 – 6910 V*

*Antigēna daudzums ELISA vienībās

3. IEPAKOJUMA LIELUMS

25 x 1 ml suspensija

50 x 1 ml suspensija

100 x 1 ml suspensija

4. MĒRĶSUGAS

Suņi.

5. INDIKĀCIJAS

6. LIETOŠANAS VEIDI

Subkutānai lietošanai.

7. IEROBEŽOJUMU PERIODS

8. DERĪGUMA TERMIŅŠ

Exp. {mēnesis/gads}

Pēc pirmreizējas atvēršanas izlietot nekavējoties.

9. ĪPAŠI UZGLABĀŠANAS NOSACĪJUMI

Uzglabāt un transportēt atdzesētu.

Sargāt no gaismas.

Nesasaldēt.

10. VĀRDI “PIRMS LIETOŠANAS IZLASIET LIETOŠANAS INSTRUKCIJU”

Pirms lietošanas izlasiet lietošanas instrukciju.

11. VĀRDI “LIETOŠANAI DZĪVNIEKIEM”

Lietošanai dzīvniekiem.

12. VĀRDI “UZGLABĀT BĒRNIEM NEREDZAMĀ UN NEPIEEJAMĀ VIETĀ”

Uzglabāt bērniem neredzamā un nepieejamā vietā.

13. TIRDZNIECĪBAS ATĻAUJAS TURĒTĀJS
--

VIRBAC

14. TIRDZNIECĪBAS ATĻAUJAS NUMURI
--

V/DCP/17/0007

15. SĒRIJAS NUMURS

Lot {numurs}

UZ MAZA IZMĒRA TIEŠĀ IEPAKOJUMA NORĀDĀMĀ INFORMĀCIJA

Flakons ar suspensiju

1. VETERINĀRO ZĀĻU NOSAUKUMS

Canigen L



2. AKTĪVO VIELU KVANTITATĪVIE DATI

Leptospira
1 ml

3. SĒRIJAS NUMURS

Lot {numurs}

4. DERĪGUMA TERMIŅŠ

Exp. {mm/gggg}

B. LIETOŠANAS INSTRUKCIJA

LIETOŠANAS INSTRUKCIJA

1. Veterināro zāļu nosaukums

Canigen L suspensija injekcijām suņiem

2. Sastāvs

Katra deva 1 ml satur:

Aktīvās vielas:

Inaktivētas *Leptospira interrogans*:

- serogrupa Canicola serovariants Canicola, celms 601903 4350 – 7330 V*
- serogrupa Icterohaemorrhagiae serovariants Icterohaemorrhagiae, celms 601895 4250 – 6910 V*

* Antigēna daudzums ELISA vienībās.

Caurspīdīgs šķidrums.

3. Mērķsugas

Suņi.

4. Lietošanas indikācijas

Suņu aktīvai imunizācijai no 8 nedēļu vecuma:

- *Leptospira* Canicola izraisītas mirstības novēršanai un infekcijas, klīnisko pazīmju, koloniju veidošanās nierēs, nieru bojājumu un izdalīšanās ar urīnu mazināšanai;
- *Leptospira* Icterohaemorrhagiae infekcijas, klīnisko pazīmju, koloniju veidošanās nierēs un izdalīšanās ar urīnu mazināšanai.

Imunitātes iestāšanās:

Pierādīts, ka imunitāte pret *Leptospira* Canicola iestājas pēc 5 nedēļām, bet imunitāte pret *Leptospira* Icterohaemorrhagiae — pēc 2 nedēļām.

Imunitātes ilgums:

Imunitātes ilgums pret visiem komponentiem ir viens gads pēc primārās vakcinācijas.

Vienu gadu ilgos imunitātes noturības pētījumos netika novērotas būtiskas atšķirības starp vakcinētiem un kontroles grupas suņiem attiecībā uz *Leptospira* Canicola un *Leptospira* Icterohaemorrhagiae koloniju veidošanās samazinājumu nierēs vai *Leptospira* Canicola izraisītiem nieru bojājumiem un vīrusa izdalīšanos ar urīnu.

5. Kontrindikācijas

Nav.

6. Īpaši brīdinājumi

Īpaši brīdinājumi:

Vakcinēt tikai klīniski veselus dzīvniekus.

Īpaši piesardzības pasākumi, kas jāievēro personai, kura ievada veterinārās zāles dzīvniekiem:
Ja notikusi nejauša pašinjicēšana, nekavējoties meklēt medicīnisko palīdzību un uzrādīt lietošanas instrukciju vai iepakojuma marķējumu ārstam.

Grūsnība un laktācija:

Nelietot grūsnības un laktācijas laikā.

Mijiedarbība ar citām zālēm un citi mijiedarbības veidi:

Pieejamie drošuma un iedarbīguma pētījumi pierāda, ka šo vakcīnu drīkst lietot maisījumā un ievadīt kopā ar Virbac vakcīnām pret suņu mēra vīrusu (CDV), suņu adenovīrusu (CAV), suņu parvovīrusu (CPV), suņu paragripas vīrusu (CPiV) un trakumsērgu, ja tādas ir pieejamas.

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.

Īpaši lietošanas ierobežojumi un īpaši lietošanas nosacījumi:

Drīkst ievadīt tikai praktizējošs veterinārārsts.

Būtiska nesaderība:

Nelietot maisījumā ar citām veterinārajām zālēm, izņemot tām, kas minētas punktā “Mijiedarbība ar citām zālēm un citi mijiedarbības veidi”.

7. Blakusparādības

Suņi:

Bieži (1 līdz 10 dzīvniekiem/100 ārstētajiem dzīvniekiem):
Pietūkums injekcijas vietā ^{1,2,3} , tūska injekcijas vietā ^{2,3,4}
Letarģija ²
Reti (1 līdz 10 dzīvniekiem/10 000 ārstētajiem dzīvniekiem):
Sāpes injekcijas vietā ^{2,3} , nieze injekcijas vietā ^{2,3}
Hipertermija (paaugstināta temperatūra) ² , anoreksija ²
Gremošanas traucējumi (piemēram, diareja, vemšana) ²
Ļoti reti (< 1 dzīvniekam/10 000 ārstētajiem dzīvniekiem, tostarp atsevišķi ziņojumi):
Pastiprinātas jutības reakcija (piemēram, anafilakse, tādas alerģiskas ādas reakcijas kā, piemēram, alerģiska tūska, nātrene tipa eritēma, alerģiska nieze) ⁵

¹ (≤ 4 cm).

² Pārejošs.

³ Jebkura šāda lokāla reakcija spontāni izzūd 1 līdz 2 nedēļu laikā.

⁴ Viegla, difūza.

⁵ Šādos gadījumos jāuzsāk atbilstoša simptomātiska ārstēšana.

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

8. Deva katrai dzīvnieku sugai, lietošanas veids un metode

Uzmanīgi saskalināt, un nekavējoties subkutāni ievadīt vienu 1 ml devu, ievērojot šādu vakcinācijas shēmu:

Primārās vakcinācijas kurss:

- Pirmā injekcija no 8 nedēļu vecuma;
- Otrā injekcija pēc 3–4 nedēļām.

Kad nepieciešama aktīva imunizācija pret CDV, CAV, CPV un CPiV, vienu šīs vakcīnas devu var lietot, lai izšķīdinātu vienu devu Virbac liofilizēto vakcīnu, kas satur CDV, CAV-2, CPV un CPiV komponentus. Pēc izšķīdināšanas uzmanīgi saskalināt (pēc izšķīdināšanas zāles ir iesārti bēšā krāsā) un nekavējoties subkutāni ievadīt vienu 1 ml devu, ievērojot tādu pašu vakcinācijas shēmu: 2 injekcijas ar 3 līdz 4 nedēļu intervālu no 8 nedēļu vecuma.

Kad nepieciešama arī aktīva imunizācija pret trakumsērgu, kā arī, ja ir pieejama Virbac vakcīna pret trakumsērgu, ir iespējams vakcīnu devas ievadīt atsevišķi vai, līdzīgi kā aprakstīts iepriekš, lietot maisījumā ar vienu devu Virbac vakcīnas pret trakumsērgu, šādu 2 ml kopējo devu nekavējoties ievadot subkutāni. Skatīt Virbac vakcīnas pret trakumsērgu zāļu informāciju saistībā ar trakumsērgas vakcinācijas shēmu.

Revakcinācija:

1 gadu pēc otrās injekcijas un turpmāk reizi gadā jāveic viena revakcinācija ar vienu devu.

9. Ieteikumi pareizai lietošanai

10. Ierobežojumu periods

Nav piemērojams.

11. Īpaši uzglabāšanas nosacījumi

Uzglabāt bērniem neredzamā un nepieejamā vietā.

Uzglabāt un transportēt atdzesētu (2 °C – 8 °C).

Sargāt no gaismas.

Nesasaldēt.

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

Derīguma termiņš pēc pirmreizējas tiešā iepakojuma atvēršanas: izlietot nekavējoties.

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.

Jautājiet savam veterinārārstam vai farmaceitam, kā atbrīvoties no nevajadzīgām veterinārajām zālēm.

13. Veterināro zāļu klasifikācija

Recepšu veterinārās zāles.

14. Tirdzniecības atļaujas numuri un iepakojuma lielumi

V/DCP/17/0007

1 x 1 ml suspensijas flakons
10 x 1 ml suspensijas flakoni
25 x 1 ml suspensijas flakoni
50 x 1 ml suspensijas flakoni
100 x 1 ml suspensijas flakoni

Ne visi iepakojuma lielumi var tikt izplatīti.

15. Datums, kad lietošanas instrukcija pēdējo reizi pārskatīta

03/2024

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:

VIRBAC
1^{ère} avenue 2065 m LID
06516 Carros
Francija
Tel: + 33 4 92 08 73 00

Lai iegūtu papildu informāciju par šīm veterinārajām zālēm, lūdzam sazināties ar tirdzniecības atļaujas turētāja vietējo pārstāvi.