

B. ΦΥΛΛΟ ΟΔΗΓΙΩΝ ΧΡΗΣΗΣ

ΦΥΛΛΟ ΟΔΗΓΙΩΝ ΧΡΗΣΗΣ

1. Ονομασία του κτηνιατρικού φαρμακευτικού προϊόντος

Alpramil 5 mg/50 mg δισκία για σκύλους με σωματικό βάρος τουλάχιστον 0,5 kg
Alpramil 12,5 mg/125 mg δισκία για σκύλους με σωματικό βάρος τουλάχιστον 5 kg
Alpramil 20 mg/200 mg δισκία για σκύλους με σωματικό βάρος τουλάχιστον 8 kg

2. Σύσταση

Κάθε δισκίο 5 mg/50 mg περιέχει:

Δραστικές ουσίες:

Οξίμη της μιλβεμυκίνης	5,0 mg
Πραζικουαντέλη	50,0 mg

Ανοιχτό καφέ με καφέ κηλίδες, στρογγυλό και κυρτό δισκίο 11 mm, με σταυροειδή γραμμή θραύσης στη μία πλευρά. Τα δισκία μπορούν να διαιρεθούν σε δύο ή τέσσερα ίσα μέρη.

Κάθε δισκίο 12,5 mg/125 mg περιέχει:

Δραστικές ουσίες:

Οξίμη της μιλβεμυκίνης	12,5 mg
Πραζικουαντέλη	125,0 mg

Ανοιχτό καφέ με καφέ κηλίδες, στρογγυλό και κυρτό δισκίο 15 mm.

Κάθε δισκίο 20 mg/200 mg περιέχει:

Δραστικές ουσίες:

Οξίμη της μιλβεμυκίνης	20,0 mg
Πραζικουαντέλη	200,0 mg

Ανοιχτό καφέ με καφέ κηλίδες, στρογγυλό και κυρτό δισκίο 18 mm.

3. Είδη ζώων

Δισκίο 5 mg/50 mg: Σκύλοι με σωματικό βάρος τουλάχιστον 0,5 kg.
Δισκίο 12,5 mg/125 mg: Σκύλοι με σωματικό βάρος τουλάχιστον 5 kg.
Δισκίο 20 mg/200 mg: Σκύλοι με σωματικό βάρος τουλάχιστον 8 kg.



4. Θεραπευτικές ενδείξεις

Θεραπεία μυκτών λοιμώξεων από ενήλικα κεστώδη και νηματώδη από τα ακόλουθα είδη, που είναι ευαίσθητα στην πραζικουαντέλη και τη οξίμη της μιλβεμυκίνης:

- Κεστώδη:

Dipylidium caninum

Taenia spp.

Echinococcus spp.

Mesocestoides spp.

- Νηματώδη:

Ancylostoma caninum

Toxocara canis

Toxascaris leonina

Trichuris vulpis

Crenosoma vulpis (Μείωση του επιπέδου μόλυνσης)

Angiostrongylus vasorum (Μείωση του επιπέδου μόλυνσης από άωρα στάδια ενήλικων (L5) και ενήλικα παράσιτα. Βλ. ειδικά προγράμματα θεραπείας και πρόληψης ασθενειών, στην παράγραφο «Δοσολογία για κάθε είδος, τρόπος και οδοί χορήγησης»)

Thelazia callipaeda (βλ. Ειδικό πρόγραμμα θεραπείας στην παράγραφο «Δοσολογία για κάθε είδος, τρόπος και οδοί χορήγησης»)

Το κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν μπορεί να χρησιμοποιηθεί επίσης για την πρόληψη της διροφιλαρίωσης (*Dirofilaria immitis*), εάν ενδείκνυται ταυτόχρονη θεραπεία κατά των κεστωδών.

5. Αντενδείξεις

Δισκίο 5 mg/50 mg: Να μη χρησιμοποιείται σε σκύλους με σωματικό βάρος μικρότερο του 0,5 kg.

Δισκίο 12,5 mg/125 mg: Να μη χρησιμοποιείται σε σκύλους με σωματικό βάρος μικρότερο των 5 kg.

Δισκίο 20 mg/200 mg: Να μη χρησιμοποιείται σε σκύλους με σωματικό βάρος μικρότερο των 8 kg.

Να μη χρησιμοποιείται σε περιπτώσεις υπερευαισθησίας στα δραστικά συστατικά ή σε κάποιο από τα έκδοχα.

Βλ. επίσης την παράγραφο Ειδικές προειδοποιήσεις (Ιδιαίτερες προφυλάξεις για την ασφαλή χρήση στα είδη ζώων).

6. Ειδικές προειδοποιήσεις

Ειδικές προειδοποιήσεις:

Η χρήση του κτηνιατρικού φαρμακευτικού προϊόντος θα πρέπει να ακολουθεί την εφαρμογή των κατάλληλων διαγνωστικών μέτρων για μикτές λοιμώξεις από νηματώδη και κεστώδη λαμβάνοντας υπόψη το ιστορικό και τα χαρακτηριστικά των ζώων (π.χ. ηλικία, κατάσταση υγείας), το περιβάλλον (π.χ. οικόσιτα σκυλιά, κυνηγετικά σκυλιά), τη διατροφή (π.χ. πρόσβαση σε ωμό κρέας), τη γεωγραφική θέση και τα ταξίδια. Η χορήγηση του κτηνιατρικού φαρμακευτικού προϊόντος σε σκύλους που κινδυνεύουν από μикτές επαναμολύνσεις ή από ειδικές καταστάσεις κινδύνου (όπως κίνδυνοι ζωοανθρωπονόσων) θα πρέπει να αποφασίζεται από τον υπεύθυνο κτηνίατρο.

Προκειμένου να αναπτυχθεί ένα αποτελεσματικό πρόγραμμα παρασιτικού ελέγχου, θα πρέπει να λαμβάνονται υπόψη οι τοπικές επιδημιολογικές πληροφορίες και ο κίνδυνος έκθεσης του σκύλου, και συνιστάται η αναζήτηση επαγγελματικής συμβουλής.

Συνιστάται η ταυτόχρονη θεραπεία όλων των ζώων που ζουν στο ίδιο σπίτι.

Εάν επιβεβαιωθεί λοίμωξη από το κεστώδες *D. caninum*, ενδείκνυται ταυτόχρονη θεραπεία έναντι των ενδιάμεσων ξενιστών, όπως ψύλλοι και ψείρες, ώστε να αποφευχθεί ενδεχόμενη επαναμόλυνση. Μπορεί να αναπτυχθεί ανθεκτικότητα των παρασίτων σε οποιαδήποτε κατηγορία ανθελμινθικών, μετά τη συχνή και επαναλαμβανόμενη χρήση ανθελμινθικών της συγκεκριμένης κατηγορίας. Η περιττή χρήση αντιπαρασιτικών ή η χρήση που παρεκκλίνει από τις οδηγίες μπορεί να αυξήσει την πίεση επιλογής ανθεκτικότητας και να οδηγήσει σε μειωμένη αποτελεσματικότητα. Σε τρίτες χώρες (ΗΠΑ), έχει αναφερθεί ήδη ανθεκτικότητα του *Dipylidium caninum* στην πραζικουαντέλη καθώς και περιπτώσεις ανθεκτικότητας σε πολλαπλά φάρμακα του *Ancylostoma caninum* στην οξίμη της μιλβεμυκίνης.

Ιδιαίτερες προφυλάξεις για την ασφαλή χρήση στα είδη ζώων:

Μελέτες με οξίμη της μιλβεμυκίνης καταδεικνύουν ότι το περιθώριο ασφάλειας σε σκύλους φυλής Collie ή σε συγγενείς φυλές που φέρουν μεταλλαγμένο γονίδιο MDR1 (-/-) είναι χαμηλότερο σε σύγκριση με τον κανονικό πληθυσμό. Σε αυτούς τους σκύλους, η συνιστώμενη δόση θα πρέπει να τηρείται αυστηρά. Η ανοχή του κτηνιατρικού φαρμακευτικού προϊόντος σε νεαρά κουτάβια από αυτές

τις φυλές δεν έχει διερευνηθεί. Τα κλινικά συμπτώματα σε αυτούς τους σκύλους είναι παρόμοια με εκείνα που παρατηρούνται στον γενικό πληθυσμό των σκύλων (βλ. Ανεπιθύμητα συμβάντα).

Η θεραπεία των σκύλων με μεγάλο αριθμό μικροφιλαριών στο αίμα μπορεί μερικές φορές να οδηγήσει στην εμφάνιση αντιδράσεων υπερευαισθησίας, όπως ωχρότητα των βλεννογόνων, έμετος, μυϊκός τρόμος, δύσπνοια ή υπέρμετρη σιελόρροια. Αυτές οι αντιδράσεις σχετίζονται με την απελευθέρωση πρωτεϊνών από τις νεκρές ή θνήσκουσες μικροφιλάρειες και δεν είναι άμεση τοξική επίδραση του κτηνιατρικού φαρμακευτικού προϊόντος. Ως εκ τούτου, δεν συνιστάται η χρήση σε σκύλους που πάσχουν από μικροφιλαριαιμία.

Σε περιοχές επικίνδυνες για διροφιλάρια, ή στην περίπτωση που είναι γνωστό ότι ένας σκύλος ταξιδεύει προς και από περιοχές επικίνδυνες για διροφιλάρια, πριν από τη χρήση του κτηνιατρικού φαρμακευτικού προϊόντος, συνιστάται η συμβουλή του κτηνιάτρου ώστε να αποκλειστεί η παρουσία οποιασδήποτε ταυτόχρονης μόλυνσης από *Dirofilaria immitis*. Στην περίπτωση θετικής διάγνωσης, ενδείκνυται η θεραπεία με ενηλικοκτόνο πριν τη χορήγηση του κτηνιατρικού φαρμακευτικού προϊόντος.

Δεν έχουν διεξαχθεί μελέτες σε σοβαρά εξασθενημένους σκύλους ή σε σκύλους με σοβαρή διαταραχή νεφρικής ή ηπατικής λειτουργίας. Η χρήση του κτηνιατρικού φαρμακευτικού προϊόντος δεν συνιστάται σε αυτά τα ζώα εκτός εάν γίνεται σύμφωνα με την εκτίμηση οφέλους/κινδύνου από τον υπεύθυνο κτηνίατρο.

Σε σκύλους ηλικίας μικρότερης των 4 εβδομάδων, η μόλυνση από ταινία είναι ασυνήθης. Η θεραπεία ζώων ηλικίας μικρότερης των 4 εβδομάδων με ένα συνδυασμένο κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν μπορεί συνεπώς να μην είναι απαραίτητη.

Καθώς τα δισκία είναι αρωματισμένα, θα πρέπει να φυλάσσονται σε ασφαλές μέρος μακριά από τα ζώα.

Ιδιαίτερες προφυλάξεις που πρέπει να λαμβάνονται από το άτομο που χορηγεί το φαρμακευτικό κτηνιατρικό προϊόν σε ζώα:

Η κατάποση αυτού του κτηνιατρικού φαρμακευτικού προϊόντος μπορεί να είναι επιβλαβής, ειδικά για τα παιδιά.

Αποφύγετε την κατά λάθος κατάποση.

Τυχόν αχρησιμοποίητα μέρη δισκίου των δισκίων 5 mg/50 mg θα πρέπει να απορρίπτονται ή να επιστρέφονται στην ανοιχτή συσκευασία κυψέλης, να τοποθετούνται ξανά στην εξωτερική συσκευασία και να χρησιμοποιούνται στην επόμενη χορήγηση. Το κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν θα πρέπει να φυλάσσεται σε ασφαλές μέρος.

Σε περίπτωση που κατά λάθος υπάρξει κατάποση, να αναζητήσετε αμέσως ιατρική βοήθεια και να επιδείξετε στον ιατρό το εσώκλειστο φύλλο οδηγιών χρήσεως ή την ετικέτα του φαρμακευτικού προϊόντος.

Να πλένετε τα χέρια μετά τη χρήση.

Άλλες προφυλάξεις:

Η εχينوκοκκίαση αποτελεί κίνδυνο για τους ανθρώπους. Επειδή η εχينوκοκκίαση αποτελεί νόσημα υποχρεωτικής δήλωσης στον Παγκόσμιο Οργανισμό για την Υγεία των Ζώων (WOAH), πρέπει να λαμβάνονται από τις σχετικές αρμόδιες αρχές ειδικές κατευθυντήριες οδηγίες για τη θεραπεία και την παρακολούθηση της νόσου και για την προστασία των ανθρώπων.

Εγκυμοσύνη και γαλουχία:

Μπορεί να χρησιμοποιηθεί κατά τη διάρκεια της κύησης και της γαλουχίας.

Γονιμότητα:

Μπορεί να χρησιμοποιηθεί σε ζώα αναπαραγωγής.

Αλληλεπίδραση με άλλα φαρμακευτικά προϊόντα και άλλες μορφές αλληλεπίδρασης:

Η ταυτόχρονη χρήση του κτηνιατρικού φαρμακευτικού προϊόντος με σελαμεκτίνη είναι καλά ανεκτή. Δεν παρατηρήθηκαν αλληλεπιδράσεις όταν η συνιστώμενη δόση της μακροκυκλικής λακτόνης σελαμεκτίνης χορηγήθηκε κατά τη διάρκεια θεραπείας με το κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν στη συνιστώμενη δόση. Λόγω έλλειψης επιπλέον μελετών, θα πρέπει να δίνεται προσοχή στην περίπτωση ταυτόχρονης χρήσης του κτηνιατρικού φαρμακευτικού προϊόντος με άλλες μακροκυκλικές λακτόνες. Επίσης, δεν έχουν διεξαχθεί τέτοιες μελέτες σε ζώα αναπαραγωγής.

Υπερδοσολογία:

Δεν έχουν παρατηρηθεί άλλα συμπτώματα εκτός από αυτά που παρατηρήθηκαν στη συνιστώμενη δόση (βλ. Ανεπιθύμητα συμβάντα).

7. Ανεπιθύμητα συμβάντα

Σκύλοι:

Πολύ σπάνια (<1 ζώο / 10.000 υπό θεραπεία ζώα, συμπεριλαμβανομένων των μεμονωμένων αναφορών):	Αντίδραση υπερευαισθησίας, Συστηματικές διαταραχές (π.χ. λήθαργος, ανορεξία), Νευρολογικές διαταραχές (π.χ. μυϊκός τρόμος και αταξία (έλλειψη συντονισμού)), Διαταραχές του πεπτικού συστήματος (π.χ. έμετος, διάρροια και σιελόρροια).
--	--

Η αναφορά ανεπιθύμητων συμβάντων είναι σημαντική. Επιτρέπει τη συνεχή παρακολούθηση της ασφάλειας ενός κτηνιατρικού φαρμακευτικού προϊόντος. Εάν παρατηρήσετε οποιαδήποτε ανεπιθύμητη ενέργεια, ακόμα και αν δεν αναφέρεται στο εσωκλειστο φύλλο οδηγιών χρήσης ή αμφιβάλλετε για την αποτελεσματικότητα του φαρμάκου, παρακαλείσθε να επικοινωνήσετε, καταρχάς, με τον κτηνίατρό σας. Μπορείτε επίσης να αναφέρετε οποιαδήποτε ανεπιθύμητα συμβάντα στον κάτοχο της άδειας κυκλοφορίας ή στον τοπικό αντιπρόσωπο του κατόχου της άδειας κυκλοφορίας χρησιμοποιώντας τα στοιχεία επικοινωνίας στο τέλος αυτού του φύλλου οδηγιών χρήσης, ή μέσω του εθνικού σας συστήματος αναφοράς:

Εθνικός Οργανισμός Φαρμάκων

Μεσογείων 284

GR-15562 Χολαργός, Αθήνα

Τηλ: + 30 21 32040213

e-mail: vetpharmacovigilance@eof.gr

Ιστότοπος: <http://www.eof.gr>

8. Δοσολογία για κάθε είδος, τρόπος και οδοί χορήγησης

Από του στόματος χρήση.

Για τη διασφάλιση της ορθής δοσολογίας, το σωματικό βάρος πρέπει να προσδιορίζεται με όσο το δυνατόν μεγαλύτερη ακρίβεια.

Ελάχιστη συνιστώμενη δόση: 0,5 mg οξίμης της μιλβεμυκίνης και 5 mg πραζικουαντέλης ανά kg σωματικού βάρους, εφάπαξ από το στόμα.

Το κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν θα πρέπει να χορηγείται με ή μετά από λήψη μικρής ποσότητας τροφής.

Ανάλογα με το σωματικό βάρος του σκύλου και τη διαθεσιμότητα περιεκτικοτήτων δισκίων, πρακτικά παραδείγματα δοσολογίας είναι τα εξής:

Δισκίο 5 mg/50 mg:

Σωματικό βάρος (kg)	δισκίο 5 mg/50 mg	
0,5 – 2,5		¼ δισκίο

> 2,5 – 5		½ δισκίο
> 5 – 10		1 δισκίο
> 10 – 15		1½ δισκία

Δισκίο 12,5 mg/125 mg:

Σωματικό βάρος (kg)	δισκίο 12,5 mg/125 mg	
> 5 – 25		1 δισκίο
> 25 – 50		2 δισκία

Δισκίο 20 mg/200 mg:

Σωματικό βάρος (kg)	δισκίο 20 mg/200 mg	
> 8 – 40		1 δισκίο
> 40 – 80		2 δισκία

Σε περιπτώσεις όπου χρησιμοποιείται πρόληψη της διροφιλαρίωσης και ταυτόχρονα απαιτείται θεραπεία κατά της ταινίας, το κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν μπορεί να αντικαταστήσει το μονοδύναμο κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν για την πρόληψη της διροφιλαρίωσης.

Για τη θεραπεία των λοιμώξεων από *Angiostrongylus vasorum*, η οξίμη της μιλβεμκίνης θα πρέπει να χορηγείται τέσσερις φορές σε εβδομαδιαία διαστήματα. Όπου ενδείκνυται ταυτόχρονη θεραπεία κατά των κεστωδών, συνιστάται να πραγματοποιείται μία φορά η θεραπεία με το κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν και να συνεχίζεται με το μονοδύναμο κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν που περιέχει μόνο οξίμη της μιλβεμκίνης, για τις υπόλοιπες τρεις εβδομαδιαίες θεραπείες.

Σε ενδημικές περιοχές, η χορήγηση του κτηνιατρικού φαρμακευτικού προϊόντος κάθε τέσσερις εβδομάδες θα αποτρέψει την αγγειοστρογγύλωση μειώνοντας το φορτίο των άωρων ενηλίκων (L5) και των ενηλίκων παρασίτων, όπου ενδείκνυται ταυτόχρονη θεραπεία κατά των κεστωδών.

Για τη θεραπεία από *Thelazia callipaeda*, η οξίμη της μιλβεμκίνης θα πρέπει να χορηγείται σε 2 θεραπείες, με διαφορά επτά ημερών. Όπου ενδείκνυται ταυτόχρονη θεραπεία κατά των κεστωδών, το κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν μπορεί να αντικαταστήσει το μονοδύναμο κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν που περιέχει μόνο οξίμη της μιλβεμκίνης.

9. Οδηγίες για τη σωστή χορήγηση

Τα δισκία 5 mg/50 mg μπορούν να διαιρεθούν σε δύο ή τέσσερα ίσα μέρη, ώστε να διασφαλιστεί η ακριβής δοσολογία. Τοποθετήστε το δισκίο σε μια επίπεδη επιφάνεια, με την χαραγμένη πλευρά του στραμμένη προς τα επάνω και την κυρτή (στρογγυλεμένη) πλευρά προς την επιφάνεια.

Δύο μέρη: πιέστε προς τα κάτω με τους αντίχειρές σας και στις δύο πλευρές του δισκίου:



Τέσσερα μέρη: πιέστε προς τα κάτω με τον αντίχειρά σας στη μέση του δισκίου:



10. Χρόνοι αναμονής

Δεν ισχύει.

11. ΕΙΔΙΚΕΣ ΣΥΝΘΗΚΕΣ ΔΙΑΤΗΡΗΣΗΣ

Να φυλάσσεται σε θέση, την οποία δεν βλέπουν και δεν προσεγγίζουν τα παιδιά.

Δεν υπάρχουν ειδικές οδηγίες διατήρησης για αυτό το κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν.

Να μη χρησιμοποιείται αυτό το κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν μετά την ημερομηνία λήξης που αναφέρεται στο κουτί και στη συσκευασία κουτί μετά τη «Λήξη». Η ημερομηνία λήξεως συμπίπτει με την τελευταία ημέρα του συγκεκριμένου μήνα.

Δισκίο 5 mg/50 mg: Διάρκεια ζωής των διαιρεμένων δισκίων μετά το πρώτο άνοιγμα της στοιχειώδους συσκευασίας: 7 ημέρες.

12. Ειδικές προφυλάξεις απόρριψης

Τα φάρμακα δεν πρέπει να απορρίπτονται μέσω των λυμάτων ή των οικιακών αποβλήτων.

Αυτό το κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν δεν πρέπει να εισέρχεται στον υδροφόρο ορίζοντα καθώς η οξίμη της μιλβεμυκίνη ενδέχεται να είναι επικίνδυνη για τους ιχθείς και άλλους υδρόβιους οργανισμούς.

Χρησιμοποιήστε προγράμματα επιστροφής φαρμάκων για την απόρριψη μη χρησιμοποιηθέντων κτηνιατρικών φαρμακευτικών προϊόντων ή άλλων υλικών που προέρχονται από τη χρήση τους σύμφωνα με τις τοπικές απαιτήσεις και με τυχόν ισχύοντα εθνικά συστήματα συλλογής. Τα μέτρα αυτά αποσκοπούν στην προστασία του περιβάλλοντος.

Συμβουλευθείτε τον κτηνίατρό ή τον φαρμακοποιό σας για τον τρόπο απόρριψης των χρησιμοποιηθέντων φαρμάκων.

13. Ταξινόμηση των κτηνιατρικών φαρμακευτικών προϊόντων

Να χορηγείται μόνον με κτηνιατρική συνταγή.

14. Αριθμοί άδειας κυκλοφορίας και συσκευασίες

Alpramil 5 mg/50 mg: 68698/27-06-2022/K-0248604

Alpramil 12,5 mg/125 mg: 68699/27-06-2022/K-0248605

Alpramil 20 mg/200 mg: 68700/27-06-2022/K-0248606

OPA/Αλουμίνιο/PVC - Blister αλουμινίου που περιέχουν 1, 2 ή 4 δισκία.

Κουτί που περιέχει 1 συσκευασία blister με 1 δισκίο.

Κουτί που περιέχει 1 συσκευασία blister με 2 δισκία.

Κουτί που περιέχει 1 συσκευασία blister με 4 δισκία.

Κουτί που περιέχει 10 συσκευασίες blister με 1 δισκίο.

Κουτί που περιέχει 10 συσκευασίες blister με 2 δισκία.

Κουτί που περιέχει 10 συσκευασίες blister με 4 δισκία.

Κουτί που περιέχει 25 συσκευασίες blister με 1 δισκίο.

Κουτί που περιέχει 25 συσκευασίες blister με 2 δισκία.
Κουτί που περιέχει 25 συσκευασίες blister με 4 δισκία.

Μπορεί να μην κυκλοφορούν όλες οι συσκευασίες.

15. Ημερομηνία τελευταίας αναθεώρησης του φύλλου οδηγιών χρήσης

05/2025

Λεπτομερείς πληροφορίες για το εν λόγω κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν είναι διαθέσιμες στη βάση δεδομένων της ΕΕ για τα κτηνιατρικά προϊόντα (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Στοιχεία επικοινωνίας

Κάτοχος της άδειας κυκλοφορίας, παρασκευαστής υπεύθυνος για την αποδέσμευση των παρτίδων:

Alfasan Nederland B.V.

Kuipersweg 9

3449 JA Woerden

The Netherlands

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

LelyPharma B.V.

Zuiveringsweg 42

8243 PZ Lelystad

The Netherlands

Τοπικοί αντιπρόσωποι και στοιχεία επικοινωνίας για την αναφορά πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών:

Για οποιαδήποτε πληροφορία σχετικά με το παρόν κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν, παρακαλείσθε να απευθυνθείτε στον τοπικό αντιπρόσωπο του κατόχου της άδειας κυκλοφορίας.

17. Άλλες πληροφορίες