

I PIELIKUMS
VETERINĀRO ZĀĻU APRAKSTS

1. VETERINĀRO ZĀĻU NOSAUKUMS

Hiprabovis somni/Lkt emulsija injekcijām liellopiem

2. KVALITATĪVAIS UN KVANTITATĪVAIS SASTĀVS

Katra deva (2 ml) satur:

Aktīvās vielas:

Mannheimia haemolytica, A1 serotips, celms 2806, leikotoksoīds

ELISA > 2,8 *

Histophilus somni, celms Bailie, inaktivēts

MAT > 3,3 **

* Vismaz 80% vakcinēto trušu uzrāda ELISA vērtību > 2,0; vidējā ELISA vērtība ir >2,8.

** Vismaz 80% vakcinēto trušu uzrāda log₂ MAT vērtību ≥ 3,0; vidējā log₂ MAT vērtība ir >3,3.

Adjuvants:

Vazelīneļļa

18,2 mg

Palīgvielas:

Palīgvielu un citu sastāvdaļu kvalitatīvais sastāvs	Kvantitatīvais sastāvs, ja šī informācija ir būtiska veterināro zāļu pareizai ievadīšanai
Tiomersāls	0,2 mg
Sorbitāna monooleāts	
Polisorbāts 80	
Nātrija algināts	
Kalcija hlorīda dihidrāts	
Simetikons	
Ūdens injekcijām	
Polimiksīns B	

Ziloņkaula krāsas homogēna emulsija.

3. KLĪNISKĀ INFORMĀCIJA

3.1. Mērķsugas

Liellopi.

3.2. Lietošanas indikācijas katrai mērķsugai

Mannheimia haemolytica A1 serotipa un *Histophilus somni* izraisīto klīnisko pazīmju un plaušu bojājumu mazināšanai liellopiem no 2 mēnešu vecuma.

Imunitātes iestāšanās: 3 nedēļas.

Imunitātes ilgums: nav noteikts.

3.3. Kontrindikācijas

Nelietot gadījumos, ja konstatēta pastiprināta jutība pret aktīvajām vielām, pret adjuvantu vai pret jebkuru no palīgvielām.

3.4. Īpaši brīdinājumi

Vakcinēt tikai klīniski veselus dzīvniekus

3.5. Īpaši piesardzības pasākumi lietošanā

Īpaši piesardzības pasākumi drošai lietošanai mērksugām:

Nelietot dzīvniekiem, kuriem atbilstoši savam vecumam ir samazināts svars.

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

Lietotājam:

Šīs veterinārās zāles satur minerāleļļu. Pēc nejaušas injicēšanas/pašinjicēšanas var rasties pietūkums un stipras sāpes, īpaši, ja šīs veterinārās zāles injicētas pirkstā vai locītavā, un retos gadījumos, ja nav sniegta atbilstoša medicīniskā palīdzība, persona var zaudēt skarto pirkstu. Ja Jums ir nejauši injicētas šīs veterinārās zāles, pat ļoti mazā daudzumā, nekavējoties vērsieties pēc medicīniskās palīdzības, ņemot līdzi šo veterināro zāļu lietošanas instrukciju. Ja pēc ārsta pārbaudes sāpes nepāriet ilgāk kā 12 stundu laikā, vērsieties pie ārsta atkārtoti.

Ārstam:

Šīs veterinārās zāles satur minerāleļļu. Pat, ja ir nejauši injicēts neliels šo veterināro zāļu daudzums, var veidoties stiprs pietūkums, kā rezultātā, piemēram, var rasties išēmiskā nekroze vai pat tikt zaudēts pirksts. Nepieciešama prasmīga, TŪLĪTĒJA ķirurģiska iejaukšanās, un var būt nepieciešama savlaicīga injekcijas vietas uzgriešana un skalošana, īpaši, ja skarts pirksta mīkstums vai cīpsla.

Īpaši piesardzības pasākumi vides aizsardzībai:

Nav piemērojami.

3.6. Blakusparādības

Liellopi:

Ļoti bieži (>1 dzīvniekam/10 ārstētajiem dzīvniekiem):	Paaugstināta temperatūra ¹ Pietūkums injekcijas vietā ²
Bieži (1 līdz 10 dzīvniekiem/100 ārstētajiem dzīvniekiem):	Apātija ³ , Anoreksija ³ , Nomāktība ³
Ļoti reti (<1 dzīvniekam/10 000 ārstētajiem dzīvniekiem, tostarp atsevišķi ziņojumi):	Anafilaktiska tipa reakcija ⁴

¹ Līdz 2 °C, izzūd pēc 4 dienām.

² Diametrā no 1 līdz 7 cm, 14 dienu laikā izzūd vai ievērojami samazinās. Var saglabāties līdz 4 nedēļām pēc otrās ievadīšanas.

³ Viegla formā, izzūd 4 dienu laikā.

⁴ Nodrošināt atbilstošu simptomātisku ārstēšanu, piemēram, ar antihistamīna līdzekļiem vai kortizonu vai smagākos gadījumos ar adrenalīnu.

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

Grūsnība un laktācija:

Nelietot grūsnības un laktācijas laikā.

3.8. Mijiedarbība ar citām zālēm un citi mijiedarbības veidi

Nav pieejama informācija par šīs vakcīnas drošumu un iedarbīgumu, kad to lieto kopā ar citām 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

Subkutānai lietošanai.

Liellopiem: 2 ml/dzīvniekam.

Ieteicamā vakcinācijas shēma: divus mēnešus vecam teļam ievadīt vienu devu (2 ml). 2 ml deva atkārtoti jāievada pēc 21 dienas. Vakcīnu teļam ievadīt subkutānas injekcijas veidā kakla apvidū. Atkārtoto devu ieteicams ievadīt pretējā pusē.

Pirms ievadīšanas vakcīnai ļaut uzsilt līdz temperatūrai 15 – 20 °C. Pirms lietošanas saskalināt. Izvairīties no piesārņojuma lietošanas laikā. Ievadīšanai lietot tikai sterilas adatas un šļirces.

Vakcināciju ieteicams veikt pirms stresa periodiem (pārvadāšana, pārgrupēšana). Vakcinācijas shēma jāpabeidz 3 nedēļas pirms šādiem periodiem. Aizsardzība nav pierādīta, ja vakcinācijas shēma ir pabeigta agrāk nekā 3 nedēļas pirms stresa periodiem.

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

Pēc divkārtas ieteicamās devas ievadīšanas netika novērotas citas blakusparādības, kā tikai tās, kas minētas 3.6. apakšpunktā.

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. ATĶvet kods: QI02AB.

Aktīvās imunitātes ierosināšanai pret *Mannheimia haemolytica* A1 un *Histophilus somni*.

5. FARMACEITISKĀ INFORMĀCIJA

5.1. Būtiska nesaderība

Nelietot maisījumā ar citām veterinārajām zālēm.

5.2. Derīguma termiņš

Veterināro zāļu derīguma termiņš izplatīšanai paredzētajā iepakojumā: 18 mēneši.

Derīguma termiņš pēc pirmreizējas tiešā iepakojuma atvēršanas: 10 stundas.

5.3. Īpaši uzglabāšanas nosacījumi

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

Nesasaldēt.

Sargāt no gaismas.

5.4. Tiešā iepakojuma veids un saturs

I tipa bezkrāsains stikla flakons 20 ml (10 devas) un II tipa bezkrāsaina stikla pudelīte 100 ml (50 devas), noslēgti ar I tipa gumijas aizbāzni un alumīnija vāciņu.

Iepakojuma lielumi:

Kartona kastītē viens stikla flakons ar 10 devām.

Kartona kastītē viena stikla pudelīte ar 50 devām.

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

LABORATORIOS HIPRA, S.A.

7. TIRDZNIECĪBAS ATĻAUJAS NUMURS(-I)

V/MRP/19/0029

8. PIRMĀS TIRDZNIECĪBAS ATĻAUJAS PIEŠĶIRŠANAS DATUMS

Pirmās tirdzniecības atļaujas piešķiršanas datums: 04/06/2019.

9. VETERINĀRO ZĀĻU APRAKSTA PĒDĒJĀS PĀRSKATĪŠANAS DATUMS

11/2024

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

Kartona kastītē viens stikla flakons ar 10 devām.

Kartona kastītē viena stikla pudelīte ar 50 devām.

1. VETERINĀRO ZĀĻU NOSAUKUMS

Hiprabovis somni/Lkt emulsija injekcijām

2. INFORMĀCIJA PAR AKTĪVAJĀM VIELĀM

Mannheimia haemolytica, A1 serotips, celms 2806, leukotoksoīds:

ELISA > 2,8 */deva

Histophilus somni, celms Bailie, inaktivēts

MAT > 3,3 **/deva

* Vismaz 80% vakcinēto trušu uzrāda ELISA vērtību > 2,0; vidējā ELISA vērtība ir > 2,8.

** Vismaz 80% vakcinēto trušu uzrāda log₂ MAT vērtību ≥ 3,0; vidējā log₂ MAT vērtība ir > 3,3.

3. IEPAKOJUMA LIELUMS

50 devas (100 ml)

10 devas (20 ml)

4. MĒRĶSUGAS

Liellopi.

5. INDIKĀCIJAS

6. LIETOŠANAS VEIDI

Subkutānai lietošanai.

7. IEROBEŽOJUMU PERIODS

Ierobežojumu periods: nulle dienas.

8. DERĪGUMA TERMIŅŠ

Exp. {mēnesis/gads}

Pēc pirmreizējas atvēršanas izlietot 10 stundu laikā.

9. ĪPAŠI UZGLABĀŠANAS NOSACĪJUMI

Uzglabāt un transportēt atdzesētu.

Nesasaldēt.

Sargāt no gaismas.

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
--

LABORATORIOS HIPRA, S.A.

14. TIRDZNIECĪBAS ATĻAUJAS NUMURI
--

V/MRP/19/0029

15. SĒRIJAS NUMURS

Lot {numurs}

UZ TIEŠĀ IEPAKOJUMA NORĀDĀMĀ INFORMĀCIJA

Marķējums stikla pudelītei ar 50 devām (100 ml)

1. VETERINĀRO ZĀĻU NOSAUKUMS

Hiprabovis somni/Lkt emulsija injekcijām

2. INFORMĀCIJA PAR AKTĪVAJĀM VIELĀM

Mannheimia haemolytica, A1 serotips, celms 2806, leukotoksoīds: ELISA > 2,8 */deva

Histophilus somni, celms Bailie, inaktivēts MAT > 3,3 **/deva

* Vismaz 80% vakcinēto trušu uzrāda ELISA vērtību > 2,0; vidējā ELISA vērtība ir >2,8.

** Vismaz 80% vakcinēto trušu uzrāda log₂ MAT vērtību ≥ 3,0; vidējā log₂ MAT vērtība ir >3,3.

3. MĒRĶSUGAS

Liellopi.

4. LIETOŠANAS VEIDI

Subkutānai lietošanai.

Pirms lietošanas izlasiet lietošanas instrukciju.

5. IEROBEŽOJUMU PERIODS

Ierobežojumu periods: nulle dienas.

6. DERĪGUMA TERMIŅŠ

Exp. {mēnesis/gads}

Pēc pirmreizējas atvēršanas izlietot 10 stundu laikā.

7. ĪPAŠI UZGLABĀŠANAS NOSACĪJUMI

Uzglabāt un transportēt atdzesētu.

Nesasaldēt.

Sargāt no gaismas

8. TIRDZNIECĪBAS ATĻAUJAS TURĒTĀJS

LABORATORIOS HIPRA, S.A.

9. SĒRIJAS NUMURS

Lot {numurs}

50 devas (100 ml)

UZ MAZA IZMĒRA TIEŠĀ IEPAKOJUMA NORĀDĀMĀ INFORMĀCIJA**Marķējums stikla flakonam ar 10 devām (20 ml)****1. VETERINĀRO ZĀĻU NOSAUKUMS**

HIPRABOVIS SOMNI/Lkt

2. AKTĪVO VIELU KVANTITATĪVIE DATI

Mannheimia haemolytica, A1 serotips, celms 2806, leukotoksoīds
Histophilus somni, celms Bailie, inaktivēts

ELISA > 2,8/deva
MAT> 3,3/deva

3. SĒRIJAS NUMURS

Lot {numurs}

4. DERĪGUMA TERMIŅŠ

Exp. {mm/gggg}

Pēc pirmreizējas atvēršanas izlietot 10 stundu laikā.

10 devas (20 ml)

B. LIETOŠANAS INSTRUKCIJA

LIETOŠANAS INSTRUKCIJA

1. Veterināro zāļu nosaukums

HIPRABOVIS SOMNI/Lkt emulsija injekcijām liellopiem

2. Sastāvs

Katra deva (2 ml) satur:

Aktīvās vielas:

Mannheimia haemolytica, A1 serotips, celms 2806, leikotoksoīds ELISA > 2.8 (*)

Histophilus somni, celms Bailie, inaktivēts MAT > 3,3 (**)

(*) Vismaz 80% no vakcinēto trušu uzrāda ELISA vērtību > 2,0; vidējā ELISA vērtība ir >2,8.

(**) Vismaz (80 % vakcinēto trušu uzrāda $\log_2$ MAT vērtību $\geq 3,0$; vidējā $\log_2$ MAT vērtība ir > 3,3

Adjuvants:

Vazelīnēļļa 18,2 mg

Palīgvielas:

Tiomersāls 0,2 mg

Ziloņkaula krāsas homogēna emulsija.

3. Mērķsugas

Liellopi.

4. Lietošanas indikācijas

Mannheimia haemolytica A1 serotipa un *Histophilus somni* izraisīto klīnisko pazīmju un plaušu bojājumu mazināšanai liellopiem no 2 mēnešu vecuma.

Imunitātes iestāšanās: 3 nedēļas.

Imunitātes ilgums: nav noteikts.

5. Kontrindikācijas

Nelietot gadījumos, ja konstatēta pastiprināta jutība pret aktīvajām vielām, pret adjuvantu vai pret jebkuru no palīgvielām.

6. Īpaši brīdinājumi

Īpaši brīdinājumi:

Vakcinēt tikai klīniski veselus dzīvniekus.

Īpaši piesardzības pasākumi drošai lietošanai mērķsugām:

Nelietot dzīvniekiem, kuriem atbilstoši savam vecumam ir samazināts svars.

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

Šīs veterinārās zāles satur minerāleļļu. Pēc nejaušas injicēšanas/pašinjicēšanas var rasties pietūkums un stipras sāpes, īpaši, ja šīs veterinārās zāles injicētas pirkstā vai locītavā, un retos gadījumos, ja nav sniegta atbilstoša medicīniskā palīdzība, persona var zaudēt skarto pirkstu. Ja Jums ir nejauši injicētas šīs veterinārās zāles, pat ļoti mazā daudzumā, nekavējoties vērsieties pēc medicīniskās palīdzības, ņemot līdzi šo veterināro zāļu lietošanas instrukciju. Ja pēc ārsta pārbaudes sāpes nepāriet ilgāk kā 12 stundu laikā, vērsieties pie ārsta atkārtoti.

Ārstam:

Šīs veterinārās zāles satur minerāleļļu. Pat, ja ir nejauši injicēts neliels šo veterināro zāļu daudzums, var veidoties stiprs pietūkums, kā rezultātā, piemēram, var rasties išēmiskā nekroze vai pat tikt zaudēts pirksts. Nepieciešama prasmīga, TŪLĪTĒJA ķirurģiska iejaukšanās, un var būt nepieciešama savlaicīga injekcijas vietas uzgriešana un skalošana, īpaši, ja skarts pirksta mīkstums vai cīpsla.

Īpaši piesardzības pasākumi vides aizsardzībai:

Nav piemērojami.

Grūsnība un laktācija:

Nelietot grūsnības un laktācijas laikā.

Mijiedarbība ar citām zālēm un citi mijiedarbības veidi:

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

Pārdozēšana:

Pēc divkārtas ieteicamās devas ievadīšanas netika novērotas citas blakusparādības, kā tikai tās, kas minētas sadaļā “Blakusparādības”.

Īpaši lietošanas ierobežojumi un īpaši lietošanas nosacījumi:

Drīkst ievadīt tikai praktizējošs veterinārārsts.

Būtiska nesaderība:

Nelietot maisījumā ar citām veterinārajām zālēm.

7. Blakusparādības

Liellopi:

Ļoti bieži (>1 dzīvniekam/10 ārstētajiem dzīvniekiem):	Paaugstināta temperatūra ¹ Pietūkums injekcijas vietā ²
Bieži (1 līdz 10 dzīvniekiem/100 ārstētajiem dzīvniekiem):	Apātija ³ , Anoreksija ³ , Nomāktība ³
Ļoti reti (<1 dzīvniekam/10 000 ārstētajiem dzīvniekiem, tostarp atsevišķi ziņojumi):	Anafilaktiska tipa reakcija (smaga alerģiska reakcija) ⁴

¹ Līdz 2 °C, izzūd pēc 4 dienām.

² Diametrā no 1 līdz 7 cm, 14 dienu laikā izzūd vai ievērojami samazinās. Var saglabāties līdz 4 nedēļām pēc otrās ievadīšanas.

³ Viegļā formā, izšķīd 4 dienu laikā.

⁴ Nodrošināt atbilstošu simptomātisku ārstēšanu, piemēram, ar antihistamīna līdzekļiem vai kortizonu vai smagākos gadījumos ar adrenalīnu.

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, lūdz, informējiet savu veterinārārstu. Jūs varat ziņot par jebkurām blakusparādībām arī tirdzniecības atļaujas turētājam vai, izmantojot kontaktinformāciju šīs instrukcijas beigās vai nacionālo ziņošanas sistēmu: www.pvd.gov.lv.

8. Deva katrai dzīvnieku sugai, lietošanas veids un metode

Subkutānai lietošanai.

Liellopiem: 2 ml/dzīvniekam.

Ieteicamā vakcinācijas shēma: divus mēnešus vecam teļam ievadīt vienu devu (2 ml). 2 ml deva atkārtoti jāievada pēc 21 dienas. Vakcīnu teļam ievadīt subkutānas injekcijas veidā kakla apvidū. Atkārtoto devu ieteicams ievadīt pretējā pusē.

Vakcināciju ieteicams veikt pirms stresa periodiem (pārvadāšana, pārgrupēšana). Vakcinācijas shēma jāpabeidz 3 nedēļas pirms šādiem periodiem. Aizsardzība nav pierādīta, ja vakcinācijas shēma ir pabeigta agrāk nekā 3 nedēļas pirms stresa periodiem.

9. Ieteikumi pareizai lietošanai

Pirms ievadīšanas vakcīnai ļaut sasilt līdz temperatūrai 15 – 20 °C. Pirms lietošanas saskalināt. Izvairīties no piesārņojuma lietošanas laikā. Ievadīšanai lietot tikai sterilas adatas un šļirces.

10. Ierobežojumu periods

Nulle dienas.

11. Īpaši uzglabāšanas nosacījumi

Uzglabāt bērniem neredzamā un nepieejamā vietā.

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

Nesasaldēt.

Sargāt no gaismas

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

Derīguma termiņš pēc iepakojuma pirmreizējas atvēršanas: 10 stundas.

12. Īpaši norādījumi atkritumu iznīcināšanai

Jebkuras neizlietotas veterinārās zāles vai to atkritumus nedrīkst iznīcināt, izmantojot kanalizāciju vai kopā ar sadzīves atkritumiem.

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

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

Tirdzniecības atļaujas numurs: V/MRP/19/0029

Iepakojuma lielumi:

Kartona kastītē viens stikla flakons ar 10 devām.

Kartona kastītē viena stikla pudelīte ar 50 devām.

Ne visi iepakojuma lielumi var tikt izplatīti.

15. Datums, kad lietošanas instrukcija pēdējo reizi pārskatīta

11/2024

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:

LABORATORIOS HIPRA, S.A.

Avda. la Selva, 135

17170- AMER (Girona) SPAIN

Tel. +34 972 43 06 60

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

17. Cita informācija