

ΠΕΡΙΛΗΨΗ ΤΩΝ ΧΑΡΑΚΤΗΡΙΣΤΙΚΩΝ ΤΟΥ ΠΡΟΪΟΝΤΟΣ

1. ΟΝΟΜΑΣΙΑ ΤΟΥ ΚΤΗΝΙΑΤΡΙΚΟΥ ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΟΥ ΠΡΟΪΟΝΤΟΣ

Prednicortone 20 mg δισκία για σκύλους και γάτες

2. ΠΟΙΟΤΙΚΗ ΚΑΙ ΠΟΣΟΤΙΚΗ ΣΥΝΘΕΣΗ

Κάθε δισκίο περιέχει:

Δραστικό συστατικό:

Prednisolone 20 mg

Έκδοχο(α):

Ποιοτική σύνθεση εκδόχων και άλλων συστατικών
Yeast (dried)
Chicken flavour
Lactose monohydrate
Cellulose, powdered
Sodium starch glycolate (Type A)
Magnesium stearate

Ανοιχτό καφέ με καφέ κηλίδες, στρογγυλό και κυρτό, αρωματισμένο δισκίο με σταυροειδή διαχωριστική γραμμή στη μία πλευρά.

Τα δισκία μπορούν να διαιρεθούν σε 2 ή 4 ίσα μέρη.

3. ΚΛΙΝΙΚΕΣ ΠΛΗΡΟΦΟΡΙΕΣ

3.1 Είδη ζώων

Σκύλοι και γάτες.

3.2 Θεραπευτικές ενδείξεις για κάθε είδος ζώου

Για τη συμπτωματική θεραπεία ή ως επικουρική θεραπεία για φλεγμονώδεις και ανοσοδιαμεσολαβούμενες νόσους σε σκύλους και γάτες.

3.3 Αντενδείξεις

Να μην χρησιμοποιείται σε ζώα που πάσχουν από ιογενείς ή μυκητιακές λοιμώξεις που δεν ελέγχονται με μια κατάλληλη θεραπεία.

Να μην χρησιμοποιείται σε ζώα που πάσχουν από σακχαρώδη διαβήτη ή υπερφλοιοεπινεφριδισμό.

Να μην χρησιμοποιείται σε ζώα με οστεοπόρωση.

Να μην χρησιμοποιείται σε ζώα που πάσχουν από καρδιακή ή νεφρική δυσλειτουργία.

Να μην χρησιμοποιείται σε ζώα που πάσχουν από έλκη του κερατοειδούς.

Να μην χρησιμοποιείται σε ζώα με γαστρεντερική εξέλκωση.

Να μην χρησιμοποιείται σε ζώα με εγκαύματα.

Να μην χρησιμοποιείται ταυτόχρονα με ζωντανό ελαττωμένης λοιμογόνου δύναμης εμβόλιο.

Να μην χρησιμοποιείται στην περίπτωση γλαυκώματος.

Να μην χρησιμοποιείται κατά τη διάρκεια της κύησης (βλ. παράγραφο 3.7).

Να μην χρησιμοποιείται σε περίπτωση υπερευαισθησίας στο δραστικό συστατικό, στα κορτικοστεροειδή ή σε κάποια έκδοχα.
Βλ. επίσης παράγραφο 3.8.

3.4 Ειδικές προειδοποιήσεις

Η χορήγηση κορτικοστεροειδών προορίζεται για να προκαλέσει μια βελτίωση στα κλινικά συμπτώματα παρά για την ίαση. Η θεραπεία, θα πρέπει να συνδυάζεται με τη θεραπεία του υποκείμενου νοσήματος και/ή τον έλεγχο του περιβάλλοντος.

3.5 Ιδιαίτερες προφυλάξεις κατά τη χρήση

Ιδιαίτερες προφυλάξεις για την ασφαλή χρήση στα είδη ζώων:

Σε περιπτώσεις όπου είναι παρούσα βακτηριακή λοίμωξη, το κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν θα πρέπει να χρησιμοποιείται σε συνδυασμό με την κατάλληλη αντιβακτηριακή θεραπεία.

Λόγω των φαρμακολογικών ιδιοτήτων της πρεδνιζολόνης, θα πρέπει να λαμβάνεται ιδιαίτερη μέριμνα όταν το κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν χρησιμοποιείται σε ζώα με εξασθενημένο ανοσοποιητικό σύστημα.

Κορτικοειδή όπως η πρεδνιζολόνη επιδεινώνουν τον πρωτεϊνικό καταβολισμό. Ως εκ τούτου, το κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν πρέπει να χορηγείται προσεκτικά σε ηλικιωμένα ή υποσιτισμένα ζώα.

Φαρμακολογικώς δραστικές δόσεις μπορεί να οδηγήσουν σε ατροφία του φλοιού των επινεφριδίων, με αποτέλεσμα την επινεφριδική ανεπάρκεια. Αυτό μπορεί να γίνει εμφανές, ιδιαίτερα μετά την απόσυρση της θεραπείας με κορτικοστεροειδή. Η επινεφριδική ανεπάρκεια, μπορεί να ελαχιστοποιηθεί με την καθιέρωση θεραπείας σε εναλλασσόμενες ημέρες εφόσον είναι εφικτό. Η δοσολογία θα πρέπει να μειώνεται και να αποσύρεται σταδιακά, προκειμένου να αποφευχθεί η εμφάνιση της επινεφριδικής ανεπάρκειας (βλ. παράγραφο 3.9).

Τα κορτικοστεροειδή όπως η πρεδνιζολόνη, θα πρέπει να χρησιμοποιούνται με προσοχή σε ασθενή ζώα με υπέρταση, επιληψία, προηγούμενη στεροειδική μυοπάθεια, σε ανοσοκατασταλμένα ζώα και σε νεαρά ζώα, καθώς τα κορτικοστεροειδή μπορεί να προκαλέσουν μια καθυστέρηση στην ανάπτυξη. Τα δισκία είναι αρωματισμένο. Για να αποφύγετε κατά λάθος κατάποση, φυλάσσετε τα δισκία μακριά από τα ζώα.

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

Η πρεδνιζολόνη ή άλλα κορτικοστεροειδή μπορεί να προκαλέσουν υπερευαισθησία (αλλεργικές αντιδράσεις).

- Άτομα με γνωστή υπερευαισθησία σε πρεδνιζολόνη ή σε άλλα κορτικοστεροειδή ή σε κάποια έκδοχα πρέπει να αποφεύγουν την επαφή με το κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν.
- Για να αποφευχθεί η κατά λάθος κατάποση, ιδιαίτερα από παιδιά, τα αχρησιμοποίητα διαιρεμένα δισκία, θα πρέπει να επιστραφούν στον ανοιχτό χώρο των κυψελών και να τοποθετηθούν πίσω στο κουτί.
- Σε περίπτωση που κατά λάθος υπάρξει κατάποση, ειδικά από παιδί, να αναζητήσετε αμέσως ιατρική βοήθεια και να επιδείξετε στον ιατρό το εσώκλειστο φύλλο οδηγιών χρήσεως ή την ετικέτα του φαρμακευτικού προϊόντος.
- Τα κορτικοστεροειδή μπορεί να προκαλέσουν εμβρυϊκές δυσπλασίες, επομένως, συνιστάται οι έγκυες γυναίκες να αποφεύγουν την επαφή με το κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν.
- Πλύνετε σχολαστικά τα χέρια αμέσως μετά το χειρισμό των δισκίων.

Ιδιαίτερες προφυλάξεις για την προστασία του περιβάλλοντος:

Δεν ισχύει.

3.6 Ανεπιθύμητα συμβάντα

Σκύλοι και γάτες:

Πολύ συχνά	Καταστολή της κορτιζόλης ¹ , αυξημένα τριγλυκερίδια ²
------------	---

(>1 ζώο / 10 υπό θεραπεία ζώα):	
Πολύ σπάνια (<1 ζώο / 10.000 υπό θεραπεία ζώα, συμπεριλαμβανομένων των μεμονωμένων αναφορών):	Διέγερση Παγκρεατίτιδα Νόσος του Cushing³, Σακχαρώδης διαβήτης Ηπατομεγαλία Αυξημένη αλκαλική φωσφατάση ορού (ALP)⁴, αυξημένα ηπατικά ένζυμα, ηωσινοπενία, ουδετεροφιλία⁵, λεμφοπενία, υποκαλιαιμία⁶, χαμηλή θυροξίνη (T4) Μυϊκή αδυναμία, μυϊκή απώλεια Πολυουρία⁷ Λέπτυνση του δέρματος, δερματική ασβέστωση Πολυφαγία⁷, πολυδιψία⁷
Απροσδιόριστη συχνότητα (δεν μπορεί να εκτιμηθεί με βάση τα διαθέσιμα δεδομένα)	Γαστρεντερική εξέλκωση⁸ Μειωμένη ασπαρτική τρανσαμινάση (AST), μειωμένη γαλακτική αφυδρογονάση (LDH), υπερλευκοματιναιμία, χαμηλή τριωδοθυρονίνη (T3), αυξημένη συγκέντρωση παραθορμόνης (PTH) Αναστολή της διαμήκους ανάπτυξης των οστών, οστεοπόρωση Καθυστερημένη επούλωση⁹, κατακράτηση νατρίου και νερού⁶, αλλαγή στα λιπίδια, αυξημένο βάρος Ανοσοκαταστολή¹⁰, εξασθενημένη αντίσταση σε υπάρχουσες λοιμώξεις ή επιδείνωσή τους¹⁰ Επινεφριδιακή ανεπάρκεια¹¹, ατροφία του φλοιού των επινεφριδίων¹¹

¹ σχετιζόμενη με τη δόση, ως αποτέλεσμα της καταστολής του άξονα υποθαλάμου-υπόφυσης-επινεφριδίων από τις αποτελεσματικές δόσεις.

² ως μέρος της δυνητικής ιατρογενούς υπερλειτουργίας του φλοιού των επινεφριδίων (νόσος του Cushing).

³ ιατρογενής, που συνεπάγεται σημαντική μεταβολή του μεταβολισμού των λιπιδίων, των υδατανθράκων, των πρωτεϊνών και των ανόργανων στοιχείων.

⁴ μπορεί να σχετίζεται με τη διόγκωση του ήπατος (ηπατομεγαλία) με αυξημένα ηπατικά ένζυμα στον ορό.

⁵ αύξηση των τ πολυμορφοπύρηνων ουδετεροφίλων.

⁶ στη μακροχρόνια χρήση.

⁷ μετά από συστηματική χορήγηση και ιδιαίτερα κατά τα πρώτα στάδια της θεραπείας.

⁸ μπορεί να επιδεινωθεί από τα στεροειδή σε ζώα στα οποία χορηγούνται μη στεροειδή αντιφλεγμονώδη φάρμακα και σε ζώα με τραύμα του νωτιαίου μυελού.

⁹ τραύματος.

¹⁰ σε παρουσία ιογενών λοιμώξεων, τα κορτικοστεροειδή μπορεί να επιδεινώσουν ή να επισπεύσουν την εξέλιξη της νόσου.

¹¹ μπορεί να εμφανιστούν μετά τη διακοπή της θεραπείας, γεγονός που μπορεί να καταστήσει το ζώο ανίκανο να αντιμετωπίσει επαρκώς καταστάσεις καταπόνησης. Ως εκ τούτου, θα πρέπει να εξετάζονται μέσα ελαχιστοποίησης των προβλημάτων της επινεφριδιακής ανεπάρκειας μετά την απόσυρση της θεραπείας.

Τα αντιφλεγμονώδη κορτικοστεροειδή, όπως η πρεδνιζολόνη, είναι γνωστό ότι ασκούν ένα μεγάλο εύρος ανεπιθύμητων ενεργειών. Παρόλο που οι εφάπαξ υψηλές δόσεις είναι γενικά καλά ανεκτές, μπορεί να προκαλέσουν σοβαρές ανεπιθύμητες ενέργειες σε μακροχρόνια χρήση. Η δοσολογία σε μεσοπρόθεσμη έως μακροπρόθεσμη χρήση, θα πρέπει επομένως να διατηρείται γενικά στην ελάχιστη απαραίτητη για τον έλεγχο των συμπτωμάτων.

Βλ. επίσης παράγραφο 3.7.

Η αναφορά ανεπιθύμητων συμβάντων είναι σημαντική. Επιτρέπει τη συνεχή παρακολούθηση της ασφάλειας ενός κτηνιατρικού φαρμακευτικού προϊόντος. Οι αναφορές πρέπει να αποστέλλονται, κατά προτίμηση μέσω κτηνιάτρου, είτε στον κάτοχο της άδειας κυκλοφορίας ή στον τοπικό αντιπρόσωπο του είτε στην εθνική αρμόδια αρχή μέσω του εθνικού συστήματος αναφοράς. Ανατρέξτε στο φύλλο οδηγιών χρήσης για τα αντίστοιχα στοιχεία επικοινωνίας.

3.7 Χρήση κατά την κύηση, τη γαλουχία ή την ωοτοκία

Κύηση και γαλουχία:

Να μην χορηγείται κατά τη διάρκεια της κύησης.

Από τις εργαστηριακές μελέτες σε ζώα εργαστηρίου, διαπιστώθηκε ότι η χορήγηση κατά τη διάρκεια των πρώιμων σταδίων της κύησης μπορεί να προκαλέσει εμβρυϊκές ανωμαλίες. Η χορήγηση κατά τη διάρκεια των τελευταίων σταδίων της κύησης μπορεί να προκαλέσει αποβολή ή πρόωρο τοκετό. Βλ. παράγραφο 3.3.

Τα γλυκοκορτικοειδή απεκκρίνονται στο γάλα και μπορεί να οδηγήσουν σε διαταραχή της ανάπτυξης στα θηλάζοντα νεαρά ζώα.

Το προϊόν να χορηγείται κατά τη διάρκεια της γαλουχίας μόνον σύμφωνα με την εκτίμηση οφέλους-κινδύνου από τον υπεύθυνο κτηνίατρο.

3.8 Αλληλεπίδραση με άλλα φαρμακευτικά προϊόντα και άλλες μορφές αλληλεπίδρασης

Η φαινυτοΐνη, τα βαρβιτουρικά, η εφεδρίνη και η ριφαμπικίνη, μπορεί να επιταχύνουν την μεταβολική κάθαρση των κορτικοστεροειδών οδηγώντας σε μειωμένα επίπεδα στο αίμα και μειωμένη φυσιολογική δράση.

Η ταυτόχρονη χρήση αυτού του κτηνιατρικού φαρμακευτικού προϊόντος με μη στεροειδή αντιφλεγμονώδη φάρμακα μπορεί να επιδεινώσει την εξέλκωση της γαστρεντερικής οδού. Επειδή τα κορτικοστεροειδή μπορεί να μειώσουν την ανοσολογική ανταπόκριση στον εμβολιασμό, η πρεδνιζολόνη δεν πρέπει να χρησιμοποιείται σε συνδυασμό με εμβόλια ή εντός δύο εβδομάδων μετά τον εμβολιασμό.

Η χορήγηση πρεδνιζολόνης μπορεί να προκαλέσει υποκαλιαιμία και ως εκ τούτου να αυξήσει τον κίνδυνο τοξικότητας από καρδιακές γλυκοσίδες. Ο κίνδυνος της υποκαλιαιμίας, μπορεί να είναι αυξημένος εάν η πρεδνιζολόνη χορηγείται μαζί με διουρητικά τα οποία προκαλούν αποβολή καλίου.

3.9 Οδοί χορήγησης και δοσολογία

Από στόματος χρήση.

Η δόση και η συνολική διάρκεια της θεραπείας, καθορίζεται από τον κτηνίατρο ανά μεμονωμένη περίπτωση, ανάλογα με τη σοβαρότητα των συμπτωμάτων. Πρέπει να χρησιμοποιείται η χαμηλότερη αποτελεσματική δόση.

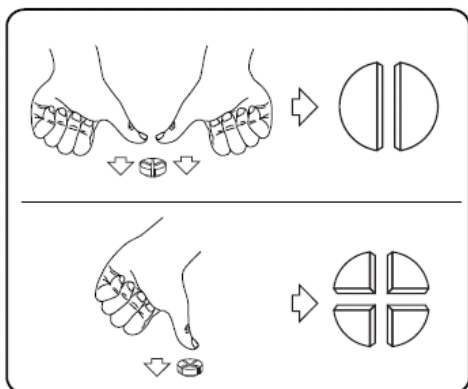
Για τη διασφάλιση της ορθής δοσολογίας, το σωματικό βάρος πρέπει να προσδιορίζεται με όσο το δυνατόν μεγαλύτερη ακρίβεια.

Δόση έναρξης: 0,5 - 4 mg ανά kg σωματικού βάρους ανά ημέρα.

Για πιο μακροχρόνια θεραπεία: όταν επιτευχθεί το επιθυμητό αποτέλεσμα μετά από μια περίοδο ημερήσιας δοσολογίας, η δόση θα πρέπει να μειωθεί μέχρι να επιτευχθεί η χαμηλότερη αποτελεσματική δόση. Η μείωση της δόσης θα πρέπει να γίνεται με θεραπεία σε εναλλασσόμενες ημέρες ή/και μειώνοντας στο ήμισυ τη δόση με διαστήματα των 5-7 ημερών μέχρι να επιτευχθεί η χαμηλότερη αποτελεσματική δόση.

Οι σκύλοι θα πρέπει να λαμβάνουν θεραπεία το πρωί και οι γάτες το βράδυ λόγω των διαφορών στον ημερήσιο ρυθμό.

Τα δισκία μπορούν να διαιρεθούν σε 2 ή 4 ίσα μέρη ώστε να διασφαλίζεται η ακριβής δοσολογία. Τοποθετήστε το δισκίο σε μια επίπεδη επιφάνεια, με τη χαραγμένη πλευρά στραμμένη προς τα πάνω και την κυρτή (στρογγυλευμένη) πλευρά στραμμένη 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 στο μέσον του δισκίου.

3.10 Συμπτώματα υπερδοσολογίας (και κατά περίπτωση, μέτρα αντιμετώπισης και αντίδοτα)

Η υπερδοσολογία, δεν προκαλεί άλλες ανεπιθύμητες ενέργειες από εκείνες που δηλώνονται στην παράγραφο 3.6. Δεν υπάρχει γνωστό αντίδοτο. Τα συμπτώματα της υπερδοσολογίας πρέπει να αντιμετωπίζονται συμπτωματικά.

3.11 Ειδικοί περιορισμοί χρήσης και ειδικές συνθήκες χρήσης, συμπεριλαμβανομένων περιορισμών στη χρήση αντιμικροβιακών και αντιπαρασιτικών κτηνιατρικών φαρμακευτικών προϊόντων προκειμένου να περιοριστεί ο κίνδυνος ανάπτυξης αντοχής

3.12 Χρόνοι αναμονής

Δεν ισχύει.

4. ΦΑΡΜΑΚΟΛΟΓΙΚΕΣ ΠΛΗΡΟΦΟΡΙΕΣ

4.1 Κωδικός ATCvet: QH02AB06.

4.2 Φαρμακοδυναμική

Η πρεδνιζολόνη είναι ένα ημι συνθετικό κορτικοστεροειδές που προέρχεται από τη φυσική υδροκορτιζόνη (κορτιζόλη). Ωστόσο, η επίδραση στο μεταβολισμό των μεταλλικών στοιχείων και της γλυκόζης είναι μικρότερη (περίπου η μισή) από εκείνη της κορτιζόλης. Αυτό ελαχιστοποιεί τη δυσμενή κατακράτηση υγρών και την υπέρταση.

Η επίδραση της πρεδνιζολόνης είναι αντιφλεγμονώδης. Όταν είναι χρήσιμη μια αντιφλεγμονώδης αντίδραση (για παράδειγμα, για την αποφυγή περαιτέρω εισβολής μικροοργανισμών), η καταστολή αυτού του αμυντικού μηχανισμού δεν είναι παραγωγική. Ωστόσο, όταν η φλεγμονώδης αντίδραση είναι υπερβολική και/ή επιβλαβής (π.χ. μια αντίδραση σε αυτοάνοση ή αλλεργική διεργασία), η αμυντική φλεγμονώδης αντίδραση επιδεινώνει την κατάσταση και η καταστολή από τα κορτικοστεροειδή μπορεί να είναι μεγάλης θεραπευτικής σημασίας.

- Μέσω μιας πρωτεϊνικής καταβολικής επίδρασης, αναστέλλεται ο σχηματισμός κοκκιώδους ιστού.
- Η αναστολή της φλεγμονής επιτυγχάνεται επίσης μέσω της σταθεροποιητικής επίδρασης της πρεδνιζολόνης στις μεμβράνες των λυσοσωμάτων.

- Τα κορτικοστεροειδή, μειώνουν την ανάπτυξη του φλεγμονώδους εξιδρώματος και του τοπικού οιδήματος, διεγείροντας την αγγειοσυστολή και μειώνοντας τη διαπερατότητα των τριχοειδών.
- Αντιαλλεργική δράση και ανοσοκαταστολή: αυτές οι δράσεις σχετίζονται εν μέρει με την αντιφλεγμονώδη δράση και στρέφονται κυρίως κατά της κυτταρικής (Τ λεμφοκύτταρα) ανοσολογικής αντίδρασης.

Επειδή τα από στόματος χορηγούμενα κορτικοστεροειδή αναπτύσσουν τη θεραπευτική τους δράση μόνο μετά από μερικές ώρες, είναι λιγότερο κατάλληλα για τη θεραπεία των (οξέων) αναφυλακτικών αντιδράσεων, όπως η σπηκτική καταπληξία.

4.3 Φαρμακοκινητική

Μετά την από στόματος χορήγηση, η πρεδνιζολόνη απορροφάται ικανοποιητικά από τη γαστρεντερική οδό και κατανέμεται σε όλους τους ιστούς, στα σωματικά υγρά, ακόμη και στο εγκεφαλονωτιαίο υγρό. Η πρεδνιζολόνη δεσμεύεται εκτεταμένα στις πρωτεΐνες του πλάσματος. Μεταβολίζεται στο ήπαρ και η απέκκριση γίνεται κυρίως μέσω των νεφρών.

5. ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΑ ΣΤΟΙΧΕΙΑ

5.1 Κύριες ασυμβατότητες

Δεν ισχύει.

5.2 Διάρκεια ζωής

Διάρκεια ζωής του κτηνιατρικού φαρμακευτικού προϊόντος σύμφωνα με τη συσκευασία πώλησης: 3 έτη.

Οποιοδήποτε αχρησιμοποίητο δισκίο, θα πρέπει να επιστραφεί στην κυψέλη και να χρησιμοποιηθεί εντός 4 ημερών.

5.3 Ιδιαίτερες προφυλάξεις κατά τη φύλαξη του προϊόντος

Κάθε αχρησιμοποίητο τμήμα του δισκίου πρέπει να επιστρέφεται στην ανοιγμένη κυψέλη και να τοποθετείται πίσω στο κουτί.

Το εν λόγω κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν δεν απαιτεί ιδιαίτερες συνθήκες θερμοκρασίας για την φύλαξή του.

5.4 Φύση και σύνθεση της στοιχειώδους συσκευασίας

Κυψέλη αλουμινίου - PVC/PE/PVDC.

Χάρτινο κουτί με 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10, 15, 25 ή 50 κυψέλες των 10 δισκίων.

Μπορεί να μην κυκλοφορούν όλες οι συσκευασίες.

5.5 Ειδικές προφυλάξεις απόρριψης ενός μη χρησιμοποιηθέντος κτηνιατρικού φαρμακευτικού προϊόντος ή άλλων υλικών που προέρχονται από τη χρήση του προϊόντος, αν υπάρχουν

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

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 εθνικά συστήματα συλλογής που ισχύουν για τα σχετικά κτηνιατρικά φαρμακευτικά προϊόντα.

6. ΟΝΟΜΑ ΤΟΥ ΚΑΤΟΧΟΥ ΤΗΣ ΑΔΕΙΑΣ ΚΥΚΛΟΦΟΡΙΑΣ

Dechra Regulatory B.V.

7. ΑΡΙΘΜΟΣ(ΟΙ) ΑΔΕΙΑΣ ΚΥΚΛΟΦΟΡΙΑΣ

A.A.K. Κύπρου: CY00511V

A.A.K Ελλάδα: 42229/11-5-2021/Κ-0209702

8. ΗΜΕΡΟΜΗΝΙΑ ΠΡΩΤΗΣ ΕΓΚΡΙΣΗΣ

Ημερομηνία 1ης έγκρισης: 19/8/2015

Ελλάδας: 08/03/2016

9. ΗΜΕΡΟΜΗΝΙΑ ΤΕΛΕΥΤΑΙΑΣ ΑΝΑΘΕΩΡΗΣΗΣ ΤΗΣ ΠΕΡΙΛΗΨΗΣ ΤΩΝ ΧΑΡΑΚΤΗΡΙΣΤΙΚΩΝ ΤΟΥ ΠΡΟΪΟΝΤΟΣ

04/2025

10. ΤΑΞΙΝΟΜΗΣΗ ΤΩΝ ΚΤΗΝΙΑΤΡΙΚΩΝ ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΩΝ ΠΡΟΪΟΝΤΩΝ

Να χορηγείται μόνον με κτηνιατρική συνταγή.

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>).