

[2022-03, 9 versija] kor. 2022-11

I PRIEDAS
VETERINARINIO VAISTO APRAŠAS

1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

PRAZITEL 230/20 mg, kvapiosios plėvele dengtos tabletės katėms

2. KOKYBINĖ IR KIEKYBINĖ SUDĖTIS

Plėvele dengtos tabletės sudėtis:

Veiklioji (-iosios) medžiaga (-os):

Pirantelio embonatas 230 mg

Prazikvantelis 20 mg

Pagalbinė (-s) medžiaga (-os):

Pagalbinių medžiagų ir kitų sudedamųjų dalių kokybinė sudėtis
<u>Tabletės vidus:</u>
kukurūzų krakmolos
mikrokristalinė celiuliozė
krospovidonas
magnio stearatas
koloidinis bevandenis silicis
<u>Tabletės dangalas:</u>
keptos mėsos kvapo medžiaga
Opadry II White (polivinilo alkoholis, titano dioksidas (E171), makrogolis 3350 ir talkas (E553b)).

Balta ar balkšva apvali, abipus išgaubta dengta tabletė su laužimo linija vienoje pusėje ir lygi kitoje pusėje.

Tabletes galima padalinti į dvi lygias dalis.

3. KLINIKINIAI DUOMENYS

3.1 Paskirties gyvūnų rūšis (-ys)

Katės.

3.2 Naudojimo indikacijos, nurodant paskirties gyvūnų rūšis

Katėms gydyti, esant mišrioms virškinimo trakto nematodų ir cestodų infekcijoms:

nematodu: *Toxocara cati*, *Toxascaris leonina*,

cestodu: *Dipylidium caninum*, *Taenia taeniaeformis*, *Echinococcus multilocularis*.

3.3 Kontraindikacijos

Negalima naudoti jaunesniems kaip 6 sav. amžiaus kačiukams.

Negalima naudoti, – esant padidėjusiam jautrumui veikliajai (-iosioms) medžiagai (-oms) ar bet kuriai iš pagalbinių medžiagų.

3.4 Specialieji įspėjimai

Blusos yra vienos labiausiai paplitusios kaspinočių rūšies *Dipylidium caninum* tarpiniai šeimininkai. Užsikrėtimas kaspinočiais kartojasi, jei neišnaikinami tarpiniai šeimininkai, pvz., blusos, pelės ir kt.

Esant pakartotinio užkrėtimo pavojus, reikėtų pasikonsultuoti su veterinarijos gydytoju dėl pakartotinio katėms numatyto vartojimo poreikio ir dažnumo. Reikėtų atsižvelgti į vietos epidemiologinę informaciją ir kačių gyvenimo sąlygas. Taip pat svarbu pašalinti galimus pakartotinės infekcijos šaltinius, pvz., blusas ir peles.

Parazitų atsparumas tam tikros klasės antihelmin tikams gali išsivystyti dažnai ir pakartotinai vartojant tos klasės antihelmin tiką.

3.5 Specialiosios naudojimo atsargumo priemonės

Specialiosios atsargumo priemonės, naudojant vaistą paskirties gyvūnų rūšims

Tabletės yra aromatizuotos, todėl jos turėtų būti laikomos saugioje vietoje, kurios negalėtų pasiekti gyvūnai. Prieš duodamas vaistus veterinarijos gydytojas turi apžiūrėti, ar gyvūnai nėra prastos būklės ir sunkiai užsikrėtę. Priešingu atveju gali pasireikšti tokie simptomai kaip viduriavimas, vėmimas, parazitai išmatose ir vėmaluose, prasta kailio būklė. Jei katės yra labai silpnos ar sunkiai užsikrėtę, vaistus naudokite tik veterinarijos gydytojui įvertinus galimą naudą ar riziką.

Specialiosios atsargumo priemonės asmenims, naudojantiems vaistą gyvūnams

Laikantis geros higienos reikalavimų, asmenys, tabletes katei sudavę į burną arba sušėrę su ėdalu, po to turi nusiplauti rankas.

Atsitiktinai prarijus, nedelsiant reikia kreiptis į gydytoją ir parodyti šio vaisto informacinį lapelį ar etiketę.

Specialios aplinkos apsaugos atsargumo priemonės

Netaikytina.

Kitos atsargumo priemonės

Echinokozė yra pavojinga žmonėms. Kadangi echinokozė yra liga, apie kurią reikia pranešti Pasaulio gyvūnų sveikatos organizacijai (PGSO), iš atitinkamos kompetentingos institucijos reikia gauti tikslius nurodymus dėl gydymo, tolesnio stebėjimo ir asmeninių apsaugos priemonių.

3.6 Nepageidaujamos reakcijos

Katės.

Labai retai (mažiau nei 1 iš 10 000 gydytų gyvūnų, skaičiuojant ir atskirus pranešimus):	Virškinimo trakto sutrikimai (pvz., vėmimas ir (arba) padidėjęs seilėtekis). Neurologiniai sutrikimai (pvz., ataksija ir raumenų drebulys).
---	--

Svarbu teikti informaciją apie nepageidaujamas reakcijas. Tai leidžia nuolat stebėti veterinarinio vaisto saugumą. Pranešimus, pageidautina, turėtų siųsti veterinarijos gydytojas registruotojui <arba jo vietiniam atstovui> arba nacionalinei kompetentingai institucijai per nacionalinę pranešimų teikimo sistemą. Taip pat žr. atitinkamus kontaktinius duomenis pakuotės lapelio 16 skyriuje.

3.7 Naudojimas vaikingumo, laktacijos ar kiaušinių dėjimo metu

Vaikingumas ir laktacija

Negalima naudoti vaikingoms patelėms.
Galima gydyti kates laktacijos metu.

3.8 Sąveika su kitais vaistais ir kitos sąveikos formos

Negalima naudoti kartu su piperazino junginiais.

3.9 Dozės ir naudojimo būdas

Vartojimas per burną.

Norint užtikrinti tinkamą dozę, būtina kuo tiksliau nustatyti gyvūno kūno svorį.

Dozavimas

Rekomenduojama vienkartinė dozė yra 20 mg pirantelio (atitinka 57,5 mg pirantelio embonato) ir 5 mg prazikvantelio 1 kg kūno svorio arba viena tabletė 4 kg kūno svorio.

Kūno svoris	Tablečių kiekis
1,0 – 2,0 kg	½
2,1 – 4,0 kg	1
4,1 – 6,0 kg	1 ½
6,1 – 8,0 kg	2

Tabletes galima sušerti katei tiesiogiai, bet jei reikia, galima sumaišyti su ėdalų.

Užsikrėtus askaridėmis, ypač kačiukams, ne visada galima tikėtis visiško pasveikimo ir pavojus užsikrėsti žmogui gali išlikti. Dėl to būtina tinkamu veterinariniu vaistu nuo nematodų gydyti pakartotinai kas 14 d. iki 2-3 savaičių po atjunkymo. Jei ligos požymiai išlieka arba pasireiškia, kreipkitės į veterinarijos gydytoją.

3.10 Perdozavimas (simptomai, pirmosios pagalbos priemonės, priešnuodžiai, jei būtina)

Penkis kartus viršijus rekomenduojamą vaisto dozę, pasireiškė netoleravimo požymiai, pvz., vėmimas.

3.11 Specialieji naudojimo apribojimai ir specialiosios naudojimo sąlygos, įskaitant antimikrobinių ir antiparazitinių veterinarinių vaistų naudojimo apribojimus, kuriais siekiama apriboti atsparumo išsivystymo riziką

Netaikytinos.

3.12 Išlauka

Netaikytina.

4. FARMAKOLOGINĖS SAVYBĖS

4.1 ATCvet kodas: QP52AA51.

4.2 Farmakodinamika

Šiame vaiste yra antihelminčių medžiagų, veikiančių virškinimo trakto apvaliąsias kirmėles ir kaspinuočius. Vaisto sudėtyje yra dvi veikliosios medžiagos:

1. pirantelio embonatas (pamoatas), tetrahidropirimidino darinys,
2. prazikvantelis, dalinai hidrintas pirazinoizokvinolino darinys.

Pirantelis veikia, kaip cholinerginis agonistas. Jis stimuliuoja parazito nikotino cholinerginius receptorių, sukeldamas nematodų spastinį paralyžių ir tokiu būdu vykstant peristaltikai padėdamas pašalinti juos iš virškinimo trakto.

Prazikvantelis greitai absorbuojamas parazito paviršiuje ir pasiskirsto jo organizme. Atlikus tyrimus *in vitro* ir *in vivo*, nustatyta, kad prazikvantelis pažeidžia parazito išorinį dangalą, sukelia kontrakciją ir parazito paralyžių. Beveik akimirksniu parazito raumenys tetaniškai susitraukia ir greitai įvyksta sincitinio apvalkalo vakuolizacija. Šis greitas susitraukimas paaiškinamas dvivalenčių jonų, ypač kalcio, srautų pokyčiais.

Šiame fiksuotame derinyje pirantelis veikia askarides *Toxocara cati* ir *Toxascaris leonina*, o prazikvantelis – kaspinuočius, ypač *Dipylidium caninum* ir *Taenia taeniaeformis*.

Kadangi derinyje yra prazikvantelio, veterinarinis vaistas veikia ir *Echinococcus multilocularis*.

4.3 Farmakokinetika

Prazikvantelis greitai absorbuojamas, metabolizuojamas ir pasiskirsto organizme. Taip pat manoma, kad jis per gleivinės sienelę yra grąžinamas į žarnų spindį.

Vaisto davus katėms, didžiausia prazikvantelio koncentracija kraujo plazmoje pasiekama maždaug po 2 val.

Pirantelis absorbuojamas menkai, todėl didelė naudotos dozės dalis lieka virškinimo trakte, kur veikia helmintus ir išsiskiria daugiausia nepakitusi su išmatomis.

Vaisto davus katėms, didžiausia pirantelio koncentracija kraujo plazmoje pasiekama maždaug po 3 val.

5. FARMACINIAI DUOMENYS

5.1 Pagrindiniai nesuderinamumai

Nežinoma.

5.2 Tinkamumo laikas

Veterinarinio vaisto tinkamumo laikas, nepažeidus originalios pakuotės, 5 metai.

Nesunaudotas perlaužtas tabletes reikia saugiai sunaikinti.

5.3 Specialieji laikymo nurodymai

Šiam veterinariniam vaistui specialių laikymo sąlygų nereikia.

5.4 Pirminės pakuotės pobūdis ir sudedamosios dalys

Šis vaistas pateikiamas:

Lizdinėse plokštelėse iš 20 µm lako/aliuminio plėvele karščiu užlydyto PVC/PE/PCTFE balto matinio kopolimero po 2, 4, 6, 8, 10, 12, 14, 16, 18 arba 20 tablečių.

arba

Lizdinėse plokštelėse iš 20 µm lako/aliuminiu plėvele karščiu užlydyto 45 µm PVC/aliuminio/orientuoto poliamido po 2 arba 8 tabletes.

Lizdinės plokštelės kartoninėse dėžutėse po 2, 4, 6, 8, 10, 12, 14, 16, 18, 20, 24, 28, 30, 32, 36, 40, 42, 44, 48, 50, 52, 56, 60, 64, 68, 70, 72, 76, 80, 84, 88, 92, 96, 98, 100, 104, 106, 108, 112, 116, 120, 128, 136, 140, 144, 150, 152, 160, 168, 176, 180, 184, 192, 200, 204, 206, 208, 216, 224, 232, 240, 248, 250, 280, 300, 500, 1 000 tablečių.

Gali būti tiekiamos ne visų dydžių pakuotės.

5.5 Specialiosios nesunaudoto veterinarinio vaisto ar su jo naudojimu susijusių atliekų naikinimo nuostatos

Vaistų negalima išmesti į kanalizaciją <ar su buitinėmis atliekomis>.

Nesunaudotas veterinarinis vaistas ar su juo susijusios atliekos turi būti sunaikintos pagal šalies reikalavimus ir visas atitinkamam veterinariniam vaistui taikytinas nacionalines surinkimo sistemas.

6. REGISTRUOTOJO PAVADINIMAS

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

7. REGISTRACIJOS NUMERIS (-IAI)

LT/2/14/2209/001-067

8. REGISTRAVIMO DATA

2014-03-12

9. PASKUTINĖ VETERINARINIO VAISTO APRAŠO PERŽIŪROS DATA

2024-07-29

10. VETERINARINIŲ VAISTŲ KLASIFIKACIJA

Parduodamas be recepto.

Išsamią informaciją apie šį veterinarinį vaistą galima rasti Sąjungos vaistų duomenų bazėje (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

III PRIEDAS

ŽENKLINIMAS IR PAKUOTĖS LAPELIS

A. ŽENKLINIMAS

DUOMENYS, KURIE TURI BŪTI ANT ANTRINĖS PAKUOTĖS

**KARTONINĖ DĖŽUTĖ PO 2, 4, 6, 8, 10, 12, 14, 16, 18, 20, 24, 28, 30, 32, 36, 40, 42
IR 44
TABLETES**

1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

PRAZITEL 230/20 mg, kvapiosios plėvele dengtos tabletės katėms

2. VEIKLIOJI (-IOSIOS) MEDŽIAGA (-OS)

Vienoje plėvele dengtoje tabletėje yra 230 mg pirantelio embonato ir 20 mg prazikvantelio.

3. PAKUOTĖS DYDIS

2, 4, 6, 8, 10, 12, 14, 16, 18, 20, 24, 28, 30, 32, 36, 40, 42, 44, 48, 50, 52, 56, 60, 64, 68, 70,
72, 76, 80, 84, 88, 92, 96, 98, 100, 104, 106, 108, 112, 116, 120, 128, 136, 140, 144, 150, 152,
160, 168, 176, 180, 184, 192, 200, 204, 206, 208, 216, 224, 232, 240, 248, 250, 280, 300, 500
arba 1 000 tablečių

4. PASKIRTIES GYVŪNŲ RŪŠIS (-YS)

Katės.

5. INDIKACIJA (-OS)

Produktams, kuriems veterinarinis receptas nereikalingas:
Gdyti, esant mišrioms virškinimo trakto nematodų ir cestodų infekcijoms.

6. NAUDOJIMO BŪDAS (-AI) IR METODAS

Vaistą reikia sušerti.
1 tabletė 4 kg kūno svorio.

7. IŠLAUKA**8. TINKAMUMO DATA**

Tinka iki {mėnuo/metai}

Nesunaudotas perlaužtas tabletes būtina saugiai sunaikinti.

9. SPECIALIEJI LAIKYMO NURODYMAI

10. NUORODA „PRIEŠ NAUDOJIMĄ PERSKAITYTI PAKUOTĖS LAPELĮ“

Prieš naudojimą perskaityti pakuotės lapelį.

11. NUORODA „TIK VETERINARINIAM NAUDOJIMUI“

Tik veterinariniam naudojimui.

12. NUORODA „SAUGOTI NUO VAIKŲ“

Saugoti nuo vaikų.

13. REGISTRUOTOJO PAVADINIMAS

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

14. REGISTRACIJOS NUMERIS (-IAI)

LT/2/14/2209/001-067

15. SERIJOS NUMERIS

Serija {numeris}

**MINIMALŪS DUOMENYS, KURIE TURI BŪTI ANT MAŽŲ PIRMINIŲ PAKUOČIŲ
{LIZDINĖS PLOKŠTELĖS }**

1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

PRAZITEL



2. VEIKLIŲJŲ MEDŽIAGŲ KIEKYBINĖ INFORMACIJA

Vienoje plėvele dengtoje tabletėje yra 230 mg pirantelio embonato ir 20 mg prazikvantelio.

3. SERIJOS NUMERIS

Serijs {numeris}

4. TINKAMUMO DATA

<Tinka iki {mėnuo/metai}>

Nesunaudotas perlaužtas tabletės būtina saugiai sunaikinti.

B. PAKUOTĖS LAPELIS

PAKUOTĖS LAPELIS

1. Veterinarinio vaisto pavadinimas

PRAZITEL, 230/20 mg, kvapiosios plėvele dengtos tabletės katėms

2. Sudėtis

Vienoje plėvele dengtoje tabletėje yra 230 mg pirantelio embonato ir 20 mg prazikvantelio.

Balta ar balkšva apvali, abipus išgaubta dengta tabletė su laužimo linija vienoje pusėje ir lygi kitoje pusėje.

Tabletę galima padalinti į dvi lygias dalis.

3. Paskirties gyvūnų rūšys

Katės.

4. Naudojimo indikacijos

Katėms gydyti, esant mišrioms virškinimo trakto nematodų ir cestodų infekcijoms:

nematodų: *Toxocara cati*, *Toxascaris leonina*,

cestodų: *Dipylidium caninum*, *Taenia taeniaeformis*, *Echinococcus multilocularis*.

5. Kontraindikacijos

Negalima naudoti jaunesniems kaip 6 sav. amžiaus kačiukams.

Negalima naudoti padidėjus jautrumui veikliajai ar bet kuriai iš pagalbinių medžiagų.

6. Specialieji įspėjimai

Specialieji įspėjimai

Blusos veikia kaip vieno paplitusio kaspinočių tipo *Dipylidium caninum* tarpininkai.

Kaspinočių įsiskverbimas vyksta nekontroliuojant tarpininkų, pvz., blusų, pelių ir kt.

Jei yra pakartotinio užkrėtimo pavojus, reikėtų pasikonsultuoti su veterinarijos gydytoju dėl pakartotinio katėms numatyto vartojimo poreikio ir dažnumo. Reikėtų atsižvelgti į vietos epidemiologinę informaciją ir kačių gyvenimo sąlygas. Taip pat svarbu pašalinti galimus pakartotinės infekcijos šaltinius, pvz., blusas ir peles.

Parazitų atsparumas tam tikrai antihelmintikų klasei gali pasireikšti po dažno ir pakartotinio šios klasės antihelmintikų naudojimo.

Specialiosios atsargumo priemonės, siekiant užtikrinti saugų naudojimą paskirties rūšių gyvūnams
Tabletės yra aromatizuotos, todėl jos turėtų būti laikomos saugioje vietoje, kurios negalėtų pasiekti gyvūnai. Prieš duodamas vaistus veterinarijos gydytojas turi apžiūrėti, ar gyvūnai nėra prastos būklės ir sunkiai užsikrėtę. Priešingu atveju gali pasireikšti tokie simptomai kaip viduriavimas, vėmimas, parazitai išmatose ir vėmaluose, prasta kailio būklė. Jei katės yra labai silpnos ar sunkiai užsikrėtę, vaistus naudokite tik veterinarijos gydytojui įvertinus galimą naudą ar riziką.

Specialiosios atsargumo priemonės asmenims, naudojantiems vaistą gyvūnams

Laikantis geros higienos reikalavimų, asmenys, tabletes katei sudavę į burną arba sušėrę su ėdalų, po to turi nusiplauti rankas.
Atsitiktinai prarijus, nedelsiant reikia kreiptis į gydytoją ir parodyti šio vaisto informacinį lapelį ar etiketę.

Kitos atsargumo priemonės

Echinokokozę yra pavojinga žmonėms. Kadangi echinokokozę yra liga, apie kurią reikia pranešti Pasaulio gyvūnų sveikatos organizacijai (WOAH), iš atitinkamos kompetentingos institucijos reikia gauti tikslius nurodymus dėl gydymo, tolesnio stebėjimo ir asmeninių apsaugos priemonių.

Vaikingumas ir laktacija

Negalima naudoti vaikingoms patelėms.
Galima gydyti laktacijos metu.

Sąveika su kitais vaistais ir kitos sąveikos formos
Nevartoti kartu su piperazino junginiais.

Perdozavimas

Sušėrus 5 kartus didesnes dozes nei rekomenduojama, pastebėta netoleravimo požymių, tokių kaip vėmimas.

7. Nepageidaujamos reakcijos

Katės.

Labai retai (mažiau nei 1 iš 10 000 gydytų gyvūnų, skaičiuojant ir atskirus pranešimus):
Virškinimo trakto sutrikimai (pvz., vėmimas ir (arba) padidėjęs seilėtekis). Neurologiniai sutrikimai (pvz., ataksija ir raumenų drebulys).

Svarbu teikti informaciją apie nepageidaujamas reakcijas. Tai leidžia nuolat stebėti vaisto saugumą. Pastebėjus bet koki šalutinį poveikį, net ir nepaminėtą šiame pakuotės lapelyje, arba manant, kad vaistas neveikė, pirmiausia būtina informuoti veterinarijos gydytoją. Apie bet kokias nepageidaujamas reakcijas taip pat galite pranešti registruotojui <arba registruotojo vietiniam atstovui> naudodamiesi šio lapelio pabaigoje pateiktais kontaktiniais duomenimis arba perduodami informaciją per savo nacionalinę pranešimų sistemą: www.vmv.lt

8. Dozės, naudojimo būdas būdai(-ai) ir metodas kiekvienai rūšiai

Vaistą reikia sušerti.

Dozavimas

Rekomenduojama dozė yra 20 mg pirantelio (atitinka 57,5 mg pirantelio embonato) ir 5 mg prazikvantelio 1 kg kūno svorio arba viena tabletė 4 kg kūno svorio.

Kūno svoris	Tablečių kiekis
1,0 – 2,0 kg	½
2,1 – 4,0 kg	1
4,1 – 6,0 kg	1 ½
6,1 – 8,0 kg	2

Tabletes galima sušerti katei tiesiogiai, bet jei reikia, galima sumaišyti su ėdalų.

Užsikrėtus askaridėmis, ypač kačiukams, ne visada galima tikėtis visiško pasveikimo ir pavojus užsikrėsti žmogui gali išlikti. Dėl to būtina tinkamu veterinariniu vaistu nuo nematodų gydyti pakartotinai kas 14 d. iki 2-3 savaičių po atjunkymo. Jei ligos požymiai išlieka arba pasireiškia, kreipkitės į veterinarijos gydytoją.

9. Nuorodos dėl tinkamo naudojimo

Norint užtikrinti tinkamą dozę, būtina kuo tiksliau nustatyti gyvūno kūno svorį.

10. Išlauka

Netaikytina.

11. Specialieji laikymo nurodymai

Saugoti nuo vaikų.

Nesunaudotas perlaužtas tabletes būtina saugiai sunaikinti.

Šiam veterinariniam vaistui specialių laikymo sąlygų.

Nenaudoti šio veterinarinio vaisto pasibaigus tinkamumo laikui, nurodytam ant lizdinės plokštelės ar dėžutės Galiojimo pabaigos data yra paskutinė to mėnesio diena.

12. Specialiosios atliekų naikinimo nuostatos

Vaistų negalima išmesti į kanalizaciją ar su buitinėmis atliekomis.

Nesunaudotas veterinarinis vaistas ar su juo susijusios atliekos turi būti sunaikintos pagal šalies reikalavimus ir visas atitinkamam veterinariniam vaistui taikytinas nacionalines surinkimo sistemas. Šios priemonės turi padėti apsaugoti aplinką.

Veterinarijos gydytojas arba vaistininkas gali patarti, ką daryti su nereikalingais vaistais.

13. Veterinarinių vaistų klasifikacija

Parduodamas be recepto.

Išsamią informaciją apie šį veterinarinį vaistą galima rasti Sąjungos vaistų duomenų bazėje (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

14. Registracijos numeriai ir pakuočių dydžiai

LT/2/14/2209/001-067

Lizdinės plokštelės, supakuotos į dėžutes, kuriose yra: 2, 4, 6, 8, 10, 12, 14, 16, 18, 20, 24, 28, 30, 32, 36, 40, 42, 44, 48, 50, 52, 56, 60, 64, 68, 70, 72, 76, 80, 84, 88, 92, 96, 98, 100, 104, 106, 108, 112, 116, 120, 128, 136, 140, 144, 150, 152, 160, 168, 176, 180, 184, 192, 200, 204, 206, 208, 216, 224, 232, 240, 248, 250, 280, 300, 500 arba 1 000 tablečių.

Gali būti tiekiamos ne visų dydžių pakuotės.

15. Pakuotės lapelio paskutinės peržiūros data

2024-07-29

Išsamią informaciją apie šį veterinarinį vaistą galima rasti Sąjungos vaistų duomenų bazėje (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Kontaktiniai duomenys

Registruotojas ir gamintojas, atsakingas už serijos išleidimą, ir kontaktiniai duomenys, kuriais galima pranešti apie įtariamas nepageidaujamas reakcijas:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited.
Loughrea
Co. Galway
Airija
Telephone: +353 (0)91 841788
vetpharmacoviggroup@chanellegroup.ie

Vietiniai atstovai ir kontaktiniai duomenys, skirti pranešti apie įtariamas nepageidaujamas reakcijas:

Norint gauti informacijos apie šį veterinarinį vaistą, reikia susisiekti su registruotojo vietiniu atstovu.