

I PIELIKUMS
VETERINĀRO ZĀĻU APRAKSTS

1. VETERINĀRO ZĀĻU NOSAUKUMS

Carpcoat 40 mg košļājamās tabletes suņiem

2. KVALITATĪVAIS UN KVANTITATĪVAIS SASTĀVS

Katra tablete satur:

Aktīvās vielas:

Karprofēns 40 mg

Palīgvielas:

Palīgvielu un citu sastāvdaļu kvalitatīvais sastāvs	Kvantitatīvais sastāvs, ja šī informācija ir būtiska veterināro zāļu pareizai ievadīšanai
Tabletes kodols	
Celuloze, mikrokristāliskā	
Saharīna nātrijs sāls	
Vanilīns	
Laktozes monohidrāts	
Nātrija cietes glikolāts (A tips)	
Magnija stearāts	
Tabletes apvalks	
Polivinilspirts	
Talks	
Titāna dioksīds	
Glicerīna monokaprīlkaprāts	
Nātrija laurilsulfāts	
Melnais dzelzs oksīds (E172)	0,070 mg
Sarkanais dzelzs oksīds (E172)	0,616 mg

Oranža apvalkotā tablete ar pārveidotas bumbiņas formu (8 mm diametrs).

3. KLĪNISKĀ INFORMĀCIJA

3.1. Mērķsugas

Suņi.

3.2. Lietošanas indikācijas katrai mērķsugai

Iekaisuma un sāpju mazināšanai akūtu un hronisku skeleta-muskuļu sistēmas slimību (piem., osteoartrīta) gadījumā.

Pēcoperācijas sāpju mazināšanai pēc mīksto audu operācijas, kad iepriekš parenterāli ir ievadīti pretsāpju līdzekļi.

3.3. Kontrindikācijas

Nelietot gadījumos, ja konstatēta pastiprināta jutība pret karprofēnu vai pret jebkuru no palīgvielām.

Nelietot suņiem ar smagām sirds, aknu vai nieru slimībām vai gadījumā, ja pastāv čūlu veidošanās kuņģa-zarnu traktā vai asiņošanas iespējamība.

Nelietot dehidratētiem, hipovolēmiskiem un hipotensīviem dzīvniekiem.
Nelietot kaķiem.
Nelietot kucēm grūsnības vai laktācijas laikā.

3.4. Īpaši brīdinājumi

Nav.

3.5. Īpaši piesardzības pasākumi lietošanā

Īpaši piesardzības pasākumi drošai lietošanai mērksugām:

Lietošana suņiem, kas jaunāki par 6 nedēļām, vai veciem suņiem var radīt papildu risku. Ja no šādas lietošanas nevar izvairīties, lietot tikai saskaņā ar atbildīgā veterinārārsta veikto ieguvuma un riska izvērtējumu, un ārstētajiem suņiem var būt nepieciešama rūpīga klīniskā uzraudzība.

NSPL (nesteroīdie pretiekaisuma līdzekļi) var izraisīt fagocitozes inhibīciju. Tāpēc, ārstējot bakteriālas infekcijas izraisītu iekaisumu, vienlaicīgi jāuzsāk piemērota antimikrobiāla terapija.

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

Karprofēns ir nesteroīdais pretiekaisuma līdzeklis. Šo veterināro zāļu nejauša norīšana var izraisīt kuņģa-zarnu trakta darbības traucējumus, piemēram, sliktu dūšu un sāpes vēderā, un pastiprinātas jutības reakcijas.

Uzmanīties, lai bērni nejauši nenorītu zāles. Ja notikusi nejauša norīšana, nekavējoties meklēt medicīnisko palīdzību un uzrādīt lietošanas instrukciju vai iepakojuma marķējumu ārstam. Pēc rīkošanās ar veterinārajām zālēm mazgāt rokas.

Īpaši piesardzības pasākumi vides aizsardzībai:

Nav piemērojami.

3.6. Blakusparādības

Suņi:

Ļoti reti (<1 dzīvniekam / 10 000 ārstētajiem dzīvniekiem, tostarp atsevišķi ziņojumi):	Alerģiska reakcija Paaugstināts aknu enzīmu līmenis, hepatopātija, aknu slimības Diareja ¹ , melēna ¹ , mīksti izkārnījumi ¹ , vemšana ¹ Paaugstināti nieru darbības parametri ¹ , palielināts urīna tilpums ¹ Oligūrija ¹ Ēstgribas zudums ¹ , letarģija ¹ , polidipsija ¹
--	---

¹ Tipiskas blakusparādības, kas saistītas ar NSPL; īslaicīgas, parasti rodas pirmajā ārstēšanas nedēļā un izzūd pēc ārstēšanas pārtraukšanas, taču ļoti retos gadījumos tās var būt ļoti nopietnas vai pat izraisīt nāvi. Ja rodas blakusparādības, ārstēšana nekavējoties jāpārtrauc un suns nekavējoties jānogādā pie veterinārārsta.

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

Nav pierādīts šo veterināro zāļu drošums grūsnības un laktācijas laikā.

Grūsnība un laktācija:

Laboratoriskajos pētījumos laboratorijas dzīvniekiem (žurkām, trušiem) tika konstatēta karprofēna fetotoksiska iedarbība devās, kas līdzīgas terapeitiskajai devai.

Nelietot suņiem grūsnības un laktācijas laikā.

3.8. Mijiedarbība ar citām zālēm un citi mijiedarbības veidi

Karprofēnu nedrīkst lietot kopā ar glikokortikoidiem un citiem NSPL.

Ja iepriekš veikta ārstēšana ar steroīdiem vai NSPL, stingri jāievēro periods bez ārstēšanas, pretējā gadījumā iespējamās blakusparādības var pasliktināties. Karprofēns var izteikti saistīties ar plazmas olbaltumvielām un konkurēt ar citām vielām ar augstu saistīšanās spēju, kā rezultātā var būt toksiska iedarbība. Tādēļ to nedrīkst lietot vienlaikus ar citām vielām, kurām arī ir augsta saistīšanās spēja ar plazmas proteīniem.

Jāizvairās no vienlaicīgas antikoagulantu lietošanas, jo pastāv paaugstināta asiņošanas tendence.

Jāizvairās no potenciāli nefrotoksisku zāļu vienlaicīgas lietošanas.

3.9. Lietošanas veids un devas

Iekšķīgai lietošanai.

Lietot 4 mg karprofēna uz kg ķermeņa svara vienu reizi dienā.

Norādīto devu nedrīkst palielināt.

Ārstēšanas ilgums ir atkarīgs no slimības klīniskās gaitas, un to nosaka atbildīgais veterinārārsts. Ilgstoša ārstēšana jāveic tikai veterinārārsta uzraudzībā. Lai nodrošinātu pareizu devu, ķermeņa svars jānosaka pēc iespējas precīzāk.

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

Suņiem, lietojot karprofēnu līdz 9 mg/kg vienu reizi dienā 14 dienas, netika novērotas toksicitātes pazīmes.

Karprofēna pārdozēšanas gadījumā nav specifiska antidota, bet jāpiemēro vispārēja atbalstoša terapija, tāda pati kā klīniskas NSPL pārdozēšanas gadījumā.

3.11. Īpaši lietošanas ierobežojumi un īpaši lietošanas nosacījumi, tostarp antimikrobiālo un pretparazītu veterināro zāļu lietošanas ierobežojumi, lai ierobežotu rezistences veidošanās risku

Nav piemērojami.

3.12. Ierobežojumu periods

Nav piemērojams.

4. FARMAKOLOĢISKĀS ĪPAŠĪBAS

4.1. ATĶvet kods: QM01AE91

4.2. Farmakodinamiskās īpašības

Karprofēns ir nesteroīdais pretiekaisuma līdzeklis, kas pieder 2-arilpropionskābju grupai. Tam piemīt pretiekaisuma, pretsāpju un pretdrudža iedarbība.

Karprofēns, tāpat kā lielākā daļa NSPL, ir specifisks ciklooksigenāzes inhibitors arahidonskābes kaskādē. Tas traucē prostaglandīnu sintēzi. Prostaglandīniem ir svarīga loma iekaisuma reakciju veidošanā, un tie ir viens no kuņģa-zarnu trakta gļotādas aizsardzības mehānismiem pret čūlu veidošanos. Ciklooksigenāzei (COX) ir divi izoenzīmi — COX-1 un COX-2. COX-1 enzīms pastāvīgi atrodas asinīs, un tam ir autoregulēšanas funkcijas (piemēram, gļotādas aizsardzība kuņģa-zarnu traktā un nieru aizsardzība).

Turpretī COX-2 neatrodas asinīs pastāvīgi. Tiek uzskatīts, ka šis enzīms izraisa iekaisuma procesu.

Secināts, ka COX-1 inhibīcijas pakāpe nosaka kuņģa-zarnu trakta čūlu veidošanās ātrumu, un izoenzīmu

attiecība vienam pret otru nosaka blakusparādību biežumu vai efektivitāti. Suņiem karprofēnam ir labvēlīga COX-2:COX-1 attiecība.

Citi precīzi karprofēna darbības mehānismi vēl nav pilnībā noskaidroti.

4.3. Farmakokinētiskās īpašības

Suņiem karprofēns uzsūcas ātri. Pēc vienreizējas iekšķīgas 4 mg karprofēna uz kg ķermeņa svara lietošanas suņiem vidējais laiks, lai sasniegtu maksimālo plazmas koncentrāciju 26 µg/ml, ir viena stunda (0,25–2 stundas). Izklīdes tilpums organismā ir mazs, jo saistīšanās ar plazmas proteīniem ir 99%. Harmoniskais vidējais eliminācijas pusperiods ($t_{1/2}$) ir 6,4 stundas. Karprofēns galvenokārt izdalās žultī, 70% no intravenozas karprofēna devas izvadoties ar fekālijām, galvenokārt glikuronīda konjugāta veidā, un 8–15% — ar urīnu.

5. FARMACEITISKĀ INFORMĀCIJA

5.1. Būtiska nesaderība

Nav piemērojama.

5.2. Derīguma termiņš

Veterināro zāļu derīguma termiņš izplatīšanai paredzētajā iepakojumā: 30 mēneši.

5.3. Īpaši uzglabāšanas nosacījumi

Šīm veterinārajām zālēm nav nepieciešami īpaši uzglabāšanas apstākļi.

5.4. Tiešā iepakojuma veids un saturs

PVH/PE/PVDH-alumīnija blisteri, katrā pa 10 tabletēm.

Iepakojuma lielumi:

Kartona kastīte ar 10, 20, 30, 40, 50, 60, 70, 80, 90, 100, 120 vai 250 tabletēm.

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

Alfasan Nederland B.V.

7. TIRDZNIECĪBAS ATĻAUJAS NUMURS(-I)

V/DCP/25/0067

8. PIRMĀS TIRDZniecības ATĻAUJAS PIEŠĶIRŠANAS DATUMS

Pirmās tirdzniecības atļaujas piešķiršanas datums: 06/11/2025

9. VETERINĀRO ZĀĻU APRAKSTA PĒDĒJĀS PĀRSKATĪŠANAS DATUMS

11/2025

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 kastīte

1. VETERINĀRO ZĀĻU NOSAUKUMS

Carpcoat 40 mg apvalkotās tabletes

2. INFORMĀCIJA PAR AKTĪVAJĀM VIELĀM

Katra tablete satur:

Karprofēns 40 mg

3. IEPAKOJUMA LIELUMS

10 tabletes
20 tabletes
30 tabletes
40 tabletes
50 tabletes
60 tabletes
70 tabletes
80 tabletes
90 tabletes
100 tabletes
120 tabletes
250 tabletes

4. MĒRĶSUGAS

Suņi



5. INDIKĀCIJAS

6. LIETOŠANAS VEIDI

Iekšķīgai lietošanai.

7. IEROBEŽOJUMU PERIODS

8. DERĪGUMA TERMIŅŠ

Exp. {mm/gggg}

9. ĪPAŠI UZGLABĀŠANAS NOSACĪJUMI

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
--

Alfasan Nederland B.V.

14. TIRDZNIECĪBAS ATĻAUJAS NUMURI
--

V/DCP/25/0067

15. SĒRIJAS NUMURS

Lot {numurs}

UZ MAZA IZMĒRA TIEŠĀ IEPAKOJUMA NORĀDĀMĀ INFORMĀCIJA

Alumīnija blisteris

1. VETERINĀRO ZĀĻU NOSAUKUMS

Carpcoat



2. AKTĪVO VIELU KVANTITATĪVIE DATI

Carprofen 40 mg /tablet

3. SĒRIJAS NUMURS

Lot {numurs}

4. DERĪGUMA TERMIŅŠ

Exp. {mm/gggg}

B. LIETOŠANAS INSTRUKCIJA

LIETOŠANAS INSTRUKCIJA

1. Veterināro zāļu nosaukums

Carpcoat 8 mg apvalkotās tabletes suņiem
Carpcoat 20 mg apvalkotās tabletes suņiem
Carpcoat 40 mg apvalkotās tabletes suņiem
Carpcoat 80 mg apvalkotās tabletes suņiem

2. Sastāvs

Katra tablete satur:

Carpcoat 8 mg

Aktīvās vielas:

Karprofēns 8 mg

Palīgvielas:

Melnais dzelzs oksīds (E172) 0,001 mg

Sarkanais dzelzs oksīds (E172) 0,002 mg

Rozā apvalkotā tablete ar abpusēji izliektu formu (izmērs 5 mm).

Carpcoat 20 mg

Aktīvās vielas:

Karprofēns 20 mg

Palīgvielas:

Sarkanais dzelzs oksīds (E172) 0,0004 mg

Dzeltenais dzelzs oksīds (E172) 0,157 mg

Dzeltena apvalkotā tablete ar lodveida formu (izmērs 6 mm).

Carpcoat 40 mg

Aktīvās vielas:

Karprofēns 40 mg

Palīgvielas:

Sarkanais dzelzs oksīds (E172) 0,070 mg

Dzeltenais dzelzs oksīds (E172) 0,616 mg

Oranža apvalkotā tablete ar lodveida formu (izmērs 8 mm).

Carpcoat 80 mg

Aktīvās vielas:

Karprofēns 80 mg

Palīgvielas:

Melnais dzelzs oksīds (E172) 1,036 mg

Sarkanais dzelzs oksīds (E172) 1,829 mg

Dzeltenais dzelzs oksīds (E172) 0,942 mg

Brūna apvalkotā tablete ar lodveida formu (izmērs 10 mm).

3. Mērķsugas

Suņi

4. Lietošanas indikācijas

Iekaisuma un sāpju mazināšanai akūtu un hronisku skeleta-muskuļu sistēmas slimību (piem., osteoartrīta) gadījumā.

Pēcoperācijas sāpju mazināšanai pēc mīksto audu operācijas, kad iepriekš parenterāli ir ievadīti pretsāpju līdzekļi.

5. Kontrindikācijas

Nelietot gadījumos, ja konstatēta pastiprināta jutība pret karprofēnu vai pret jebkuru no palīgvielām.

Nelietot suņiem ar smagām sirds, aknu vai nieru slimībām vai gadījumā, ja pastāv čūlu veidošanās kuņģa-zarnu traktā vai asiņošanas iespējamība.

Nelietot dehidratētiem, hipovolēmiskiem un hipotensīviem dzīvniekiem.

Nelietot kaķiem.

Nelietot kucēm grūsnības vai laktācijas laikā.

6. Īpaši brīdinājumi

Īpaši piesardzības pasākumi drošai lietošanai mērķsugām:

Lietošana suņiem, kas jaunāki par 6 nedēļām, vai veciem suņiem var radīt papildu risku. Ja no šādas lietošanas nevar izvairīties, lietot tikai saskaņā ar atbildīgā veterinārārsta veikto ieguvuma un riska izvērtējumu, un ārstētajiem suņiem var būt nepieciešama rūpīga klīniskā uzraudzība. NSPL (nesteroīdie pretiekaisuma līdzekļi) var izraisīt fagocitozes inhibīciju. Tāpēc, ārstējot bakteriālas infekcijas izraisītu iekaisumu, vienlaicīgi jāuzsāk piemērota antimikrobiāla terapija.

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

Karprofēns ir nesteroīdais pretiekaisuma līdzeklis. Šo veterināro zāļu nejauša norīšana var izraisīt kuņģa-zarnu trakta darbības traucējumus, piemēram, sliktu dūšu un sāpes vēderā, un pastiprinātas jutības reakcijas. Uzmanīties, lai bērni nejauši nenorītu zāles. Ja notikusi nejauša norīšana, nekavējoties meklēt medicīnisko palīdzību un uzrādīt lietošanas instrukciju vai iepakojuma marķējumu ārstam. Pēc rīkošanās ar veterinārajām zālēm mazgāt rokas.

Grūsnība un laktācija:

Nav pierādīts šo veterināro zāļu drošums grūsnības vai laktācijas laikā. Laboratoriskajos pētījumos laboratorijas dzīvniekiem (žurkām, trušiem) tika konstatēta karprofēna fetotoksiska iedarbība devās, kas līdzīga terapeitiskajai devai.

Nelietot suņiem grūsnības un laktācijas laikā.

Mijiedarbība ar citām zālēm un citi mijiedarbības veidi:

Karprofēnu nedrīkst lietot kopā ar glikokortikoidiem un citiem NSPL.

Ja iepriekš veikta ārstēšana ar steroīdiem vai nesteroīdajiem un pretiekaisuma līdzekļiem, stingri jāievēro periods bez ārstēšanas, pretējā gadījumā iespējamās blakusparādības var pasliktināties. Karprofēns var izteikti saistīties ar plazmas olbaltumvielām un konkurēt ar citām vielām ar augstu saistīšanās spēju, kā rezultātā var būt toksiska iedarbība. Tādēļ to nedrīkst lietot vienlaikus ar citām vielām, kurām arī ir augsta saistīšanās spēja ar plazmas proteīniem.

Jāizvairās no vienlaicīgas antikoagulantu lietošanas, jo pastāv paaugstināta asiņošanas tendence.

Jāizvairās no potenciāli nefrotoksisku zāļu vienlaicīgas lietošanas.

Pārdozēšana:

Suņiem, lietojot karprofēnu līdz 9 mg/kg vienu reizi dienā 14 dienas, netika novērotas toksicitātes pazīmes.

Karprofēna pārdozēšanas gadījumā nav specifiska antidota, bet jāpiemēro vispārēja atbalstoša terapija, tāda pati kā klīniskas NSPL pārdozēšanas gadījumā.

7. Blakusparādības

Suņi:

Ļoti reti (<1 dzīvniekam / 10 000 ārstētajiem dzīvniekiem, tostarp atsevišķi ziņojumi):	Alerģiska reakcija Paaugstināts aknu enzīmu līmenis, hepatopātija, aknu slimības Diareja ¹ , melēna ¹ , mīksti izkārnījumi ¹ , vemšana ¹ Paaugstināti nieru darbības parametri ¹ , palielināts urīna tilpums ¹ Oligūrija ¹ Ēstgribas zudums ¹ , letarģija ¹ , polidipsija ¹
--	---

¹ Tipiskas blakusparādības, kas saistītas ar NSPL; īslaicīgas, parasti rodas pirmajā ārstēšanas nedēļā un izzūd pēc ārstēšanas pārtraukšanas, taču ļoti retos gadījumos tās var būt ļoti nopietnas vai pat izraisīt nāvi. Ja rodas blakusparādības, ārstēšana nekavējoties jāpārtrauc un suns nekavējoties jānogādā pie veterinārārsta.

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, lūdzu, informējiet savu veterinārārstu. Jūs varat ziņot par jebkurām blakusparādībām arī tirdzniecības atļaujas turētājam vai tā 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

Iekšķīgai lietošanai.

Lietot 4 mg karprofēna uz kg ķermeņa svara vienu reizi dienā.

Norādīto devu nedrīkst palielināt.

Ārstēšanas ilgums ir atkarīgs no slimības klīniskās gaitas, un to nosaka atbildīgais veterinārārsts. Ilgstoša ārstēšana jāveic tikai veterinārārsta uzraudzībā. Lai nodrošinātu pareizu devu, ķermeņa svars jānosaka pēc iespējas precīzāk.

9. Ieteikumi pareizai lietošanai

10. Ierobežojumu periods

Nav piemērojams.

11. Īpaši uzglabāšanas nosacījumi

Uzglabāt bērniem neredzamā un nepieejamā vietā.

Šīm veterinārajām zālēm nav nepieciešami īpaši uzglabāšanas apstākļi.

Nelietot šīs veterinārās zāles, ja beidzies derīguma termiņš, kas norādīts uz blistera/ārējā iepakojuma pēc "Exp". Derīguma termiņš attiecas uz norādītā mēneša pēdējo dienu.

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

Carpcoat 8 mg: V/DCP/25/0065

Carpcoat 20 mg: V/DCP/25/0066

Carpcoat 40 mg: V/DCP/25/0067

Carpcoat 80 mg: V/DCP/25/0068

PVH/PE/PVDH-alumīnija blisteri, katrā pa 10 tabletēm.

Kartona kastīte ar 10, 20, 30, 40, 50, 60, 70, 80, 90, 100, 120 vai 250 tabletēm.

Ne visi iepakojuma lielumi var tikt izplatīti.

15. Datums, kad lietošanas instrukcija pēdējo reizi pārskatīta

11/2025

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:

Alfasan Nederland B.V.

Kuipersweg 9

3449 JA Woerden

Nīderlande

Tālr.: +31(0)348 416945

Par sērijas izlaidi atbildīgais ražotājs:

Lelypharma B.V.

Zuiveringsweg 42

8243 PZ Lelystad

Nīderlande