

SÚHRN CHARAKTERISTICKÝCH VLASTNOSTÍ LIEKU

1. NÁZOV VETERINÁRNEHO LIEKU

Cefa-Safe 300 mg intramamálna suspenzia pre dojnice v období zasušenia

2. KVALITATÍVNE A KVANTITATÍVNE ZLOŽENIE

Účinná látka:

Každá 10 ml intramamálna striekačka obsahuje:

Účinná látka:

Cefapirín 300 mg
(čo zodpovedá 383,3 mg cefapirín benzatínu)

Pomocné látky:

Kvalitatívne zloženie pomocných látok a iných zložiek
Stearát hlinitý
Olej podzemnicový, rafinovaný

Krémová, olejovitá suspenzia.

3. KLINICKÉ ÚDAJE

3.1 Cieľové druhy

Hovädzí dobytok (dojnice v období zasušenia).

3.2 Indikácie na použitie pre každý cieľový druh

Liečba subklinických mastitíd v období zasušenia zapríčinených *Staphylococcus aureus*, koaguláza-negatívnymi stafylokokmi, *Streptococcus agalactiae*, *Streptococcus dysgalactiae* a *Streptococcus uberis* citlivými na cefapirín.

3.3 Kontraindikácie

Nepoužívať v prípadoch precitlivenosti na cefalosporíny, iné beta-laktámové antibiotiká alebo na niektorú z pomocných látok.

Nepoužívať pri zvieratách trpiacich závažným ochorením obličiek.

Nepoužívať pri dojniciach s klinickou mastitídou.

Vid' tiež bod 3.7.

3.4 Osobitné upozornenia

Nie sú.

3.5 Osobitné opatrenia na používanie

Osobitné opatrenia na bezpečné používanie pri cieľových druhoch:

Pri zvieratách trpiacich nedostatočnou funkciou obličiek použiť len po zhodnotení prínosu/rizika zodpovedným veterinárnym lekárom.

Použitie veterinárneho lieku má byť založené na teste citlivosti baktérií izolovaných zo zvierat. Ak to nie je možné, liečba má byť založená na lokálnej (regionálnej, farmovej) epidemiologickej informácii o citlivosti cieľových baktérií. Použitie veterinárneho lieku v rozpore s pokynmi uvedenými v súhrne charakteristických vlastností lieku (SPC) môže zvýšiť prevalenciu baktérií rezistentných na cefapirín a môže znížiť účinnosť liečby. Pri použití veterinárneho lieku má byť zohľadnená oficiálna, národná a regionálna antimikrobiálna politika.

Účinnosť veterinárneho lieku bola stanovená len proti patogénom uvedeným v časti 3.2. Preto po zasušení, v dôsledku prítomnosti iných druhov patogénov, predovšetkým *Pseudomonas aeruginosa*, môže dôjsť k závažným akútnym mastitídam (potenciálne fatálnym). Na zníženie rizika má byť dôsledne dodržiavaná správna hygienická prax.

V prítomnosti lézií na ceckoch nepoužívať čistiace utierky.

Osobitné opatrenia, ktoré má urobiť osoba podávajúca liek zvieratám:

Penicilíny a cefalosporíny môžu spôsobiť precitlivenosť (alergiu) po injekcii, inhalácii, požití alebo kontakte s kožou. Precitlivenosť na penicilín môže viesť ku skríženej citlivosti na cefalosporíny a naopak. Alergické reakcie na tieto látky môžu byť príležitostne závažné.

Osoby so známou precitlivenosťou na penicilíny alebo cefalosporíny by sa mali vyhnúť kontaktu s veterinárnym liekom.

Ak sa po expozícii vyvinú príznaky ako sú kožné vyrážky, ihneď vyhľadajte lekársku pomoc a ukážte lekárovi písomnú informáciu pre používateľov alebo obal veterinárneho lieku. Opuch tváre, pier alebo očí alebo ťažkosti s dýchaním sú závažné príznaky a vyžadujú neodkladné lekárske vyšetrenie.

Po použití čistiacich obrúskov si umyť ruky. Osoby so známou precitlivenosťou na izopropyl alkohol by sa mali vyhnúť priamemu kontaktu s čistiacimi obrúskami. Vyhnúť sa kontaktu očí s izopropyl alkoholom, nakoľko tento môže spôsobiť ich podráždenie.

Osobitné opatrenia na ochranu životného prostredia:

Neuplatňujú sa.

3.6 Nežiaduce účinky

Hovädzí dobytok (dojnice v období zasušenia):

Veľmi zriedkavé (< 1 zviera/10 000 liečených zvierat, vrátane ojedinelých hlásení):	Alergické reakcie
---	-------------------

Hlásenie nežiaducich účinkov je dôležité. Umožňuje priebežné monitorovanie bezpečnosti veterinárneho lieku. Hlásenia sa majú zasielať prednostne prostredníctvom veterinárneho lekára buď držiteľovi rozhodnutia o registrácii, alebo príslušnému národnému orgánu prostredníctvom národného systému hlásenia. Príslušné kontaktné údaje sa nachádzajú v písomnej informácii pre používateľov.

3.7 Použitie počas gravidity, laktácie, znášky

Laktácia:

Nepoužívať počas laktácie.

3.8 Interakcie s inými liekmi a ďalšie formy interakcií

Simultánne parenterálne podanie nefrotoxických látok (napr. amydoglykozidových a polypeptidových antibiotík) môže predĺžiť exkréciu cefapirínu.

Súbežné podanie cefalosporínov a nefrotoxických látok môže zvýšiť renálnu toxicitu.

Cefalosporíny by nemali byť podávané súčasne s bakteriostatickými antibiotikami.

3.9 Cesty podania a dávkovanie

Intramamálne použitie.

Len na jedno použitie.

Obsah jednej striekačky má byť vstreknutý do ceckového kanála každej štvrtky ihneď po poslednom dojení v rámci laktačnej periódy. Pred podaním má byť cecok starostlivo očistený a vydezinfikovaný priloženým čistiacim obrúskom.

Odstrániť úplne viečko tak, že jednou rukou pevne držíme valec striekačky a tlačíme viečko palcom smerom hore až kým sa viečko kliknutím neoddelí. Vyhnúť sa kontaminácii dýzy.

Dýzu neohýbať.

Vsunúť dýzu do ceckového kanála a vstreknúť obsah striekačky.

Pre lepšie rozptýlenie antibiotika do štvrtky držať koniec cecka jednou rukou a druhou jemne masírovať cecok smerom nahor.

Intramamálna striekačka môže byť použitá len jedenkrát.

Po ošetrovaní sa odporúča namočiť cecky do vhodného dezinfekčného roztoku.

3.10 Príznaky predávkovania (a ak je to potrebné, núdzové postupy, antidotá)

Nie sú známe.

3.11 Osobitné obmedzenia používania a osobitné podmienky používania vrátane obmedzení používania antimikrobiálnych a antiparazitických veterinárnych liekov s cieľom obmedziť riziko vzniku rezistencie

Neuplatňujú sa.

3.12 Ochranné lehoty

Mlieko: 24 hodín po otelení ak je interval medzi liečbou a otelením 32 dní alebo dlhší.

33 dní po podaní veterinárneho lieku ak je interval medzi liečbou a otelením kratší ako 32 dní.

Mäso a vnútornosti: 14 dní.

Vemeno liečených dojníc nesmie byť použité na konzum pre ľudí počas doby zasušenia a v nasledujúcej laktačnej perióde.

4. FARMAKOLOGICKÉ ÚDAJE

4.1 ATCvet kód: QJ51DB08

4.2 Farmakodynamika

Cefapirín má baktericídny účinok s časovo závislým mechanizmom pôsobenia a vyznačuje sa širokým terapeutickým spektrom účinku. Cefapirín je cefalosporín prvej generácie, ktorý pôsobí prostredníctvom inhibície syntézy bunkovej steny baktérií. Medzi cefalosporínmi a penicilínmi je nízka skrížená alergia (6-16 %).

Doteraz sú známe tri mechanizmy rezistencie na cefalosporíny: znížená permeabilita bunkovej steny, enzymatická inaktivácia a zmena špecifických väzbových miest pre penicilín. U grampozitívnych baktérií, a najmä stafylokokov, je hlavným mechanizmom rezistencie voči cefalosporínom zmena

proteínov viažucich penicilín. Rezistencia voči gramnegatívnym baktériám spočíva predovšetkým v produkcii β -laktamáz.

Cefapirín je zvyčajne účinný proti *Staphylococcus aureus* (vrátane penicilináza-pozitívnych kmeňov), koaguláza negatívnym stafylokokom, *Streptococcus agalactiae* a *uberis*.

Situácia ohľadom rezistencie voči streptokokom zostáva priaznivá, zatiaľ čo v prípade stafylokokov môže byť situácia rezistencie medzi regiónmi alebo jednotlivými chovmi variabilnejšia.

Prehľad hodnôt MIC₅₀ a MIC₉₀ cieľových patogénov spôsobujúcich mastitídu zozbieraných v Európe v priebehu rokov 2015 a 2016 v rámci programu VetPath z iniciatívy Európskeho centra pre štúdium zdravia zvierat (CEESA) je možné zhrnúť nasledovne:

Baktéria	Počet kmeňov	MIC ₅₀	MIC ₉₀
<i>S. aureus</i>	247	0,25	0,25
Koaguláza negatívne stafylokoky	189	0,12	0,25
<i>S. agalactiae</i>	33	0,12	0,25
<i>S. dysgalactiae</i>	132	≤0,03	≤0,03
<i>S. uberis</i>	208	0,25	0,25

4.3 Farmakokinetika

Pri liečbe počas obdobia státia nasucho sa tepareuticky účinné koncentrácie cefapirínu v mlieku udržiavajú najmenej 7 dní. Väzba na proteíny v mlieku je 60-75 %.

Maximálne hladiny v krvi 0,04 až 0,32 $\mu\text{g/ml}$ boli namerané po 4-6 hodinách. Koncentrácie v krvi klesli pod hranicu detekcie po 48 hodinách. Hlavným metabolitom cefapirínu je desacetyl-cefapirín, ktorý je mikrobiologicky aktívny. Po resorpcii z vena sú pôvodná látka a metabolity vylučované predovšetkým obličkami, v menšej miere žľazou, a po zahájení laktačného obdobia aj mliekom. Koncentrácie cefapirínu nad 0,02 $\mu\text{g/ml}$ boli zistené v moči až do 20 dní.

5. FARMACEUTICKÉ INFORMÁCIE

5.1 Závažné inkompatibility

Neuplatňujú sa.

5.2 Čas použiteľnosti

Čas použiteľnosti veterinárneho lieku zabaleného v neporušenom obale: 2 roky.

5.3 Osobitné upozornenia na uchovávanie

Uchovávať pri teplote neprevyšujúcej 25 °C. Chrániť pred svetlom.

5.4 Charakter a zloženie vnútorného obalu

Naplnená injekčná striekačka z polyetylénu pozostávajúca z valca z polyetylénu s nízkou hustotou (LDPE) bielej farby s bielym LDPE piestom a bledomodrým LDPE ochranným viečkom, obsahujúca

10 ml suspenzie na intramamálne použitie a čistiace obrúsky vo viacvrstvovom papier/PE/hliníkovom vrečku.

Veľkosti balení:

Kartónová krabica s 20 striekačkami a 20 čistiacimi obrúskami.

Plastové vedierko s 144 striekačkami a 144 čistiacimi obrúskami.

Na trh nemusia byť uvedené všetky veľkosti balenia.

5.5 Osobitné bezpečnostné opatrenia na zneškodňovanie nepoužitých veterinárnych liekov, prípadne odpadových materiálov vytvorených pri používaní týchto liekov

Lieky sa nesmú likvidovať prostredníctvom odpadovej vody ani odpadu v domácnostiach.

Pri likvidácii nepoužitého veterinárneho lieku alebo jeho odpadového materiálu sa riadte systémom spätného odberu v súlade s miestnymi požiadavkami a národnými zbernými systémami platnými pre daný veterinárny liek.

6. NÁZOV DRŽITEĽA ROZHODNUTIA O REGISTRÁCII

Intervet International B.V.

7. REGISTRAČNÉ ČÍSLO(A)

96/007/DC/22-S

8. DÁTUM PRVEJ REGISTRÁCIE

Dátum prvej registrácie: 11/04/2022

9. DÁTUM POSLEDNEJ REVÍZIE SÚHRNU CHARAKTERISTICKÝCH VLASTNOSTÍ LIEKU

05/2025

10. KLASIFIKÁCIA VETERINÁRNEHO LIEKU

Výdaj lieku je viazaný na veterinárny predpis.

Podrobné informácie o veterinárnom lieku sú dostupné v databáze liekov Únie (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

ÚDAJE, KTORÉ MAJÚ BYŤ UVEDENÉ NA VONKAJŠOM OBALE**KARTÓNOVÁ KRABICA A PLASTOVÉ VEDIERKO****1. NÁZOV VETERINÁRNEHO LIEKU**

Cefa-Safe 300 mg intramamálna suspenzia pre dojnice v období zasušenia

2. OBSAH ÚČINNÝCH LÁTOK

Každá 10 ml intramamálna striekačka obsahuje:

Cefapirín 300 mg
(čo zodpovedá 383,3 mg cefapirín benzatínu)

3. VEĽKOSŤ BALENIA

20 intramamálnych striekačiek
144 intramamálnych striekačiek

4. CIEĽOVÉ DRUHY

Hovädzí dobytok (dojnice v období zasušenia).

5. INDIKÁCIE**6. CESTY PODANIA**

Intramamálne použitie.

7. OCHRANNÉ LEHOTY

Ochranné lehoty:

Mlieko: 24 hodín po otelení ak je interval medzi liečbou a otelením 32 dní alebo dlhší.

33 dní po podaní veterinárneho lieku ak je interval medzi liečbou a otelením kratší ako 32 dní.

Mäso a vnútornosti: 14 dní.

Vemeno liečených dojníc nesmie byť použité na konzum pre ľudí počas doby zasušenia a v nasledujúcej laktáčnej perióde.

8. DÁTUM EXSPIRÁCIE

Exp. {mesiac/rok}

9. OSOBITNÉ PODMIENKY NA UCHOVÁVANIE

Uchovávať pri teplote neprevyšujúcej 25 °C.
Chrániť pred svetlom.

10. OZNAČENIE „PRED POUŽITÍM SI PREČÍTAJTE PÍSOMNÚ INFORMÁCIU PRE POUŽÍVATEĽOV“

Pred použitím si prečítajte písomnú informáciu pre používateľov.
Penicilíny a cefalosporíny môžu príležitostne spôsobiť závažné alergické reakcie.

11. OZNAČENIE „LEN PRE ZVIERATÁ“

Len pre zvieratá.

12. OZNAČENIE „UCHOVÁVAŤ MIMO DOHLĎADU A DOSAHU DETÍ“

Uchovávať mimo dohľadu a dosahu detí.

13. NÁZOV DRŽITEĽA ROZHODNUTIA O REGISTRÁCII

Intervet International B.V.

14. REGISTRAČNÉ ČÍSLO (ČÍSLA)

96/007/DC/22-S

15. ČÍSLO VÝROBNEJ ŠARŽE

Lot {číslo}

MINIMÁLNE ÚDAJE, KTORÉ MAJÚ BYŤ UVEDENÉ NA MALOM VNÚTORNOM OBALE INTRAMAMÁLNA STRIEKAČKA

1. NÁZOV VETERINÁRNEHO LIEKU

Cefa-Safe

2. KVANTITATÍVNE ÚDAJE O ÚČINNÝCH LÁTKACH
--

Cefapirín 300 mg

3. ČÍSLO ŠARŽE

Lot {číslo}

4. DÁTUM EXSPIRÁCIE

Exp. {mesiac/rok}

PÍ SOMNÁ INFORMÁCIA PRE POUŽÍVATEĽOV

1. Názov veterinárneho lieku

Cefa-Safe 300 mg intramamálna suspenzia pre dojnice v období zasušenia

2. Zloženie

Každá 10 ml intramamálna striekačka obsahuje:

Účinná látka:

Cefapirín 300 mg
(čo zodpovedá 383,3 mg cefapirín benzatínu)

Krémová, olejovitá suspenzia.

3. Cieľové druhy

Hovädzí dobytok (dojnice v období zasušenia).

4. Indikácie na použitie

Liečba subklinických mastitíd v období zasušenia zapríčinených *Staphylococcus aureus*, koaguláza-negatívnymi stafylokokmi, *Streptococcus agalactiae*, *Streptococcus dysgalactiae* a *Streptococcus uberis* citlivými na cefapirín.

5. Kontraindikácie

Nepoužívať v prípadoch precitlivenosti na cefalosporíny, iné beta-laktámové antibiotiká alebo na niektorú z pomocných látok.

Nepoužívať pri zvieratách trpiacich závažným ochorením obličiek.

Nepoužívať pri dojniciach s klinickou mastitídou.

Vid' tiež bod 6. „Osobitné upozornenia“.

6. Osobitné upozornenia

Osobitné opatrenia na používanie pri cieľových druhoch:

Pri zvieratách trpiacich nedostatočnou funkciou obličiek použiť len po zhodnotení prínosu/rizika zodpovedným veterinárnym lekárom.

Použitie veterinárneho lieku má byť založené na teste citlivosti baktérií izolovaných zo zvierat. Ak to nie je možné, liečba má byť založená na lokálnej (regionálnej, farmovej) epidemiologickej informácii o citlivosti cieľových baktérií. Použitie veterinárneho lieku v rozpore s pokynmi uvedenými v písomnej informácii pre používateľov môže zvýšiť prevalenciu baktérií rezistentných na cefapirín a môže znížiť účinnosť liečby. Pri použití veterinárneho lieku má byť zohľadnená oficiálna, národná a regionálna antimikrobiálna politika.

Účinnosť veterinárneho lieku bola stanovená len proti patogénom uvedeným v časti „Indikácie na použitie“. Preto po zasušení v dôsledku prítomnosti iných druhov patogénov, predovšetkým *Pseudomonas aeruginosa*, môže dôjsť k závažným akútnym mastitídam (potenciálne fatálnym). Na zníženie rizika má byť dôsledne dodržiavaná správna hygienická prax.

V prítomnosti lézií na ceckoch nepoužívať čistiace utierky.

Osobitné opatrenia, ktoré má urobiť osoba podávajúca liek zvieratám:

Penicilíny a cefalosporíny môžu spôsobiť precitlivenosť (alergiu) po injekcii, inhalácii, požití alebo kontakte s kožou. Precitlivenosť na penicilín môže viesť ku skríženej citlivosti na cefalosporíny a naopak. Alergické reakcie na tieto látky môžu byť príležitostne závažné.

Osoby so známou precitlivenosťou na penicilíny alebo cefalosporíny by sa mali vyhnúť kontaktu s veterinárnym liekom.

Ak sa po expozícii vyvinú príznaky ako sú kožné vyrážky, ihneď vyhľadajte lekársku pomoc a ukážte lekárovi písomnú informáciu pre používateľov alebo obal veterinárneho lieku. Opuch tváre, pier alebo očí alebo ťažkosti s dýchaním sú závažné príznaky a vyžadujú neodkladné lekárske vyšetrenie.

Po použití čistiacich obrúskov si umyť ruky. Osoby so známou precitlivenosťou na izopropyl alkohol by sa mali vyhnúť priamemu kontaktu s čistiacimi obrúskami. Vyhnúť sa kontaktu očí s izopropyl alkoholom, nakoľko tento môže spôsobiť ich podráždenie.

Laktácia:

Nepoužívať počas laktácie.

Interakcie s inými liekmi a ďalšie formy interakcií:

Simultánne parenterálne podanie nefrotoxických látok (napr. amydoglykozidových a polypeptidových antibiotík) môže predĺžiť exkréciu cefapirínu.

Súbežné podanie cefalosporínov a nefrotoxických látok môže zvýšiť renálnu toxicitu.

Cefalosporíny by nemali byť podávané súčasne s bakteriostatickými antibiotikami.

7. Nežiaduce účinky

Hovädzí dobytok (dojnice v období zasušenia):

Veľmi zriedkavé (< 1 zviera/10 000 liečených zvierat, vrátane ojedinelých hlásení):	Alergické reakcie
---	-------------------

Hlásenie nežiaducich účinkov je dôležité. Umožňuje priebežné monitorovanie bezpečnosti veterinárneho lieku. Ak zistíte akékoľvek nežiaduce účinky, aj tie, ktoré ešte nie sú uvedené v tejto písomnej informácii pre používateľov, alebo si myslíte, že veterinárny liek je neúčinný, kontaktujte v prvom rade veterinárneho lekára. Nežiaduce účinky môžete oznámiť aj držiteľovi rozhodnutia o registrácii alebo jeho miestnemu zástupcovi prostredníctvom kontaktných údajov na konci tejto písomnej informácie alebo prostredníctvom národného systému hlásenia: {údaje o národnom systéme}

8. Dávkovanie pre každý druh, cesty a spôsob podania lieku

Intramamálne použitie.

Len na jedno použitie.

Podat' 300 mg cefapirínu (obsah jednej striekačky) intramamálne do každej štvrtky.

9. Pokyn o správnom podaní

Obsah jednej striekačky má byť vstreknutý do ceckového kanála každej štvrtky ihneď po poslednom dojení v rámci laktačnej periódy. Pred podaním má byť cecok starostlivo očistený a vydezinfikovaný priloženým čistiacim obrúskom.

Odstrániť úplne viečko tak, že jednou rukou pevne držíme valec striekačky a tlačíme viečko palcom smerom hore až kým sa viečko kliknutím neoddelí. Vyhnúť sa kontaminácii dýzy.
Dýzu neohýbať.
Vsunúť dýzu do ceckového kanála a vstreknúť obsah striekačky.

Pre lepšie rozptýlenie antibiotika do štvrtky držať koniec cecka jednou rukou a druhou jemne masírovať cecok smerom nahor.
Intramamálna striekačka môže byť použitá len jedenkrát.

Po ošetrení sa odporúča namočiť cecky do vhodného dezinfekčného roztoku.

10. Ochranné lehoty

Mlieko: 24 hodín po otelení ak je interval medzi liečbou a otelením 32 dní alebo dlhší.
33 dní po podaní veterinárneho lieku ak je interval medzi liečbou a otelením kratší ako 32 dní.
Mäso a vnútornosti: 14 dní.

Vemeno liečených dojníc nesmie byť použité na konzum pre ľudí počas doby zasušenia a v nasledujúcej laktačnej perióde.

11. Osobitné opatrenia na uchovávanie

Uchovávať mimo dohľadu a dosahu detí.

Uchovávať pri teplote neprevyšujúcej 25 °C.

Chrániť pred svetlom.

Nepoužívať tento veterinárny liek po dátume expirácie uvedenom na obale po EXP.

Dátum expirácie sa vzťahuje na posledný deň v uvedenom mesiaci.

12. Špeciálne opatrenia na likvidáciu

Nelikvidujte lieky odpadovou vodou alebo domovým odpadom.

Pri likvidácii nepoužitého veterinárneho lieku alebo jeho odpadového materiálu sa riadte systémom spätného odberu v súlade s miestnymi požiadavkami a národnými zbernými systémami platnými pre daný veterinárny liek. Tieto opatrenia majú pomôcť chrániť životné prostredie.

O spôsobe likvidácie liekov, ktoré už nepotrebuje, sa poraďte s veterinárnym lekárom alebo lekárnikom.

13. Klasifikácia veterinárnych liekov

Výdaj lieku je viazaný na veterinárny predpis.

14. Registračné čísla a veľkosti balenia

96/007/DC/22-S

Naplnená injekčná striekačka z polyetylénu pozostávajúca z valca z polyetylénu s nízkou hustotou (LDPE) bielej farby s bielym LDPE piestom a bledomodrým LDPE ochranným viečkom, obsahujúca

10 ml suspenzie na intramamálne použitie a čistiace obrúsky vo viacvrstvovom papier/PE/hliníkovom vrecku.

Veľkosť balenia:

Kartónová krabica s 20 striekačkami a 20 čistiacimi obrúskami.

Plastové vedierko s 144 striekačkami a 144 čistiacimi obrúskami.

Na trh musia byť uvedené všetky veľkosti balenia.

15. Dátum poslednej revízie písomnej informácie pre používateľov

05/2025

Podrobné informácie o veterinárnom lieku sú dostupné v databáze liekov Únie (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Kontaktné údaje

Držiteľ rozhodnutia o registrácii a výrobca zodpovedný za uvoľnenie šarže a kontaktné údaje na hlásenie podozrenia na nežiaduce účinky:

Intervet International B.V.

Wim de Körverstraat 35

5831 AN Boxtmeer

Holandsko

Miestni zástupcovia a kontaktné údaje na hlásenie podozrenia na nežiaduce účinky:

Intervet s.r.o.

Tel: + 420 233 010 242

Ak potrebujete informácie o tomto veterinárnom lieku, kontaktujte miestneho zástupcu držiteľa rozhodnutia o registrácii.