

[Version 9.1, 11/2024]

I PRIEDAS
VETERINARINIO VAISTO APRAŠAS

1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

Biocan Novel Pi/L4, liofilizatas ir suspensija injekcinei suspensijai ruošti šunims

2. KOKYBINĖ IR KIEKYBINĖ SUDĖTIS

Kiekvienoje dozėje (1 ml) yra:

veikliųjų medžiagų:

lioofilizate (gyvų nusilpnintų):

2 tipo CPiV-2 Bio 15 padermės šunų paragripo virusų

mažiausiai
 $10^{3,1}$ TCID₅₀*

daugiausiai
 $10^{5,1}$ TCID₅₀*;

suspensijoje (inaktyvintų):

MSLB 1089 padermės Icterohaemorrhagiae serovarianto

Icterohaemorrhagiae serogrupės *Leptospira interrogans*

GMT** $\geq$ 1:51 ALR***,

MSLB 1090 padermės Canicola serovarianto

Canicola serogrupės *Leptospira interrogans*

GMT** $\geq$ 1:51 ALR***,

MSLB 1091 padermės Grippotyphosa serovarianto

Grippotyphosa serogrupės *Leptospira kirschneri*

GMT** $\geq$ 1:40 ALR***,

MSLB 1088 padermės Bratislava serovarianto

Australis serogrupės *Leptospira interrogans*

GMT** $\geq$ 1:51 ALR***;

* 50 % audinių kultūros užkrečianti dozė.

** Geometrinis titrų vidurkis.

*** Antikūnų mikroaglutinacijos-lizės reakcija (triušių kraujo tyrimas).

adjuvanto:

aliuminio hidroksido (Al₂O₃)

1,8–2,2 mg;

pagalbinių medžiagų:

Kokybinė pagalbinių medžiagų ir kitų sudedamųjų medžiagų sudėtis
Liofilizatas
Trometamolis
Edeto rūgštis
Sacharozė
Dekstranas 70
Suspensija
Natrio chloridas
Kalio chloridas
Kalio divandenilio fosfatas
Dinatrio vandenilio fosfato dodekahidratas
Injekcinis vanduo

Išvaizda:

liofilizatas: baltos spalvos korėta medžiaga.

Suspensija: balkšvos spalvos skystis su kratant lengvai išsimaišančiomis nuosėdomis.

3. KLINIKINĖ INFORMACIJA

3.1. Paskirties gyvūnų rūšys

Šunys.

3.2. Naudojimo indikacijos, nurodant paskirties gyvūnų rūšis

Šunims nuo 6 savaičių amžiaus aktyviai imunizuoti norint:

- apsaugoti nuo šunų paragripo virusų sukeltų klinikinių požymių (nosies ir akių išskyrių) pasireiškimo ir sumažinti virusų išskyrimą į aplinką (CPiV),
- apsaugoti nuo Australis serogrupės Bratislava serovarianto *L. interrogans* sukeltų klinikinių požymių pasireiškimo, infekcijos ir išskyrimo su šlapimu,
- apsaugoti nuo Canicola serogrupės Canicola serovarianto *L. interrogans* ir Icterohaemorrhagiae serogrupės Icterohaemorrhagiae serovarianto *L. interrogans* sukeltų klinikinių požymių pasireiškimo ir išskyrimo su šlapimu bei sumažinti infekciją,
- apsaugoti nuo Grippotyphosa serogrupės Grippotyphosa serovarianto *L. kirschneri* sukeltų klinikinių požymių pasireiškimo, sumažinti infekciją ir išskyrimą su šlapimu.

Imuniteto pradžia:

3 savaitės po pirminės vakcinacijos kurso šunų paragripo virusams ir

4 savaitės po pirminės vakcinacijos kurso *Leptospira* komponentams.

Imuniteto trukmė:

mažiausiai 1 metai po pirminės vakcinacijos kurso visiems Biocan Novel Pi/L4 komponentams.

3.3. Kontraindikacijos

Negalima naudoti padidėjus jautrumui adjuvantui arba bet kuriai iš pagalbinių medžiagų.

3.4. Specialieji įspėjimai

Vakcinuoti tik sveikus gyvūnus.

3.5. Specialiosios naudojimo atsargumo priemonės

Specialiosios atsargumo priemonės, naudojant vaistą paskirties gyvūnų rūšims

Vakcinuoti šunys gali išskirti gyvų virusų vakcinines CpiV padermes, bet dėl mažo šių padermių patogeniškumo vakcinuotų šunų nebūtina laikyti atskirai nuo nevakcinuotų šunų.

Specialiosios atsargumo priemonės asmenims, naudojantiems vaistą gyvūnams

Atsitiktinai įsišvirkštus, nedelsiant reikia kreiptis į gydytoją ir parodyti šio veterinarinio vaisto pakuotės lapelį ar etiketę.

Specialiosios aplinkos apsaugos atsargumo priemonės

Netaikytinos.

3.6. Nepageidaujami reiškiniai

Šunys:

Dažna (1–10 gyvūnų iš 100 gydytų gyvūnų)	Injekcijos vietos patinimas ¹
Reta (1–10 gyvūnų iš 10 000 gydytų gyvūnų)	Padidėjusio jautrumo reakcija ² Virškinamojo trakto sutrikimas (pvz., viduriavimas, vėmimas, anoreksija, sumažėjęs aktyvumas)

¹Laikinas, nedidelis patinimas (iki 5 cm), kuris gali būti skausmingas, šiltas arba paraudęs; savaime išnyksta arba labai sumažėja per 14 dienų po vakcinacijos.

²Tokiu atveju nedelsiant reikia taikyti simptominių gydymą.

Svarbu teikti informaciją apie nepageidaujamus reiškinius. Tai leidžia nuolat stebėti veterinarinio vaisto saugumą. Pranešimus, pageidautina, turėtų siųsti veterinarijos gydytojas registruotojui arba nacionalinei kompetentingai institucijai per nacionalinę pranešimų teikimo sistemą. Taip pat žr. atitinkamus kontaktinius duomenis pakuotės lapelyje.

3.7. Naudojimas vaikingumo, laktacijos ar kiaušinių dėjimo metu

Vaikingumas ir laktacija

Veterinarinio vaisto saugumas vaikingumo ir laktacijos metu nebuvo nustatytas. Nerekomenduojama naudoti vaikingumo ir laktacijos metu.

3.8. Sąveika su kitais vaistais ir kitos sąveikos formos

Nėra duomenų apie šios vakcinės saugumą ir veiksmingumą vienu metu naudojant su kitu veterinariniu vaistu. Sprendimas naudoti šią vakciną prieš ar po bet kokio kito vaisto naudojimo turi būti priimtas kiekvienu atveju atskirai.

3.9. Dozės ir naudojimo būdas

Švirkšti po oda.

Dozė ir naudojimo būdas

Liofilizatą reikia aseptiškai atskiesti suspensja. Gerai suplakti ir nedelsiant švirkšti visą paruoštos vakcinės kiekį (1 ml).

Atskiesta vakcina: balkšvos ar gelsvos spalvos, šiek tiek opalescuojanti.

Pirminės vakcinacijos schema

Reikia švirkšti dvi dozes Biocan Novel Pi /L4 kas 3–4 savaites nuo 6 savaičių amžiaus.

Pakartotinės vakcinacijos schema

Kas metus reikia vakcinuoti viena Biocan Novel Pi/L4 doze.

3.10. Perdozavimo simptomai (pirmosios pagalbos priemonės ir priešnuodžiai, jei būtina)

Sušvirkštus 10 kartų didesnę vakcinės dozę, jokių kitų nepageidaujamų reiškinių, išskyrus paminėtus 3.6 skyriuje („Nepageidaujamos reakcijos“), nepastebėta. Nedidelei daliai gyvūnų iš karto po 10 kartų didesnės liofilizuoto komponento dozės injekcijos vietoje pasireiškė skausmas. Skausmas truko iki 1 minutės ir praėjo be jokio gydymo.

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

Netaikytinos.

3.12. Išlauka

Netaikytina.

4. IMUNOLOGINĖS SAVYBĖS

4.1. ATCvet kodas: QI07AI08

Vakcina skirta sveikiems šuniukams ir šunims imunizuoti nuo ligų, kurias sukelia šunų paragripo virusai, Icterohaemorrhagiae serogrupės Icterohaemorrhagiae serovarianto *Leptospira interrogans*, Canicola serogrupės Canicola serovarianto *Leptospira interrogans*, Australis serogrupės Bratislava serovarianto *Leptospira interrogans*, bakterijų, Grippotyphosa serogrupės, Grippotyphosa serotipo *Leptospira kirschneri*.

5. FARMACINIAI DUOMENYS

5.1. Pagrindiniai nesuderinamumai

Negalima maišyti su jokių kitų veterinarinių vaistų.

5.2. Tinkamumo laikas

Veterinarinio vaisto tinkamumo laikas, nepažeidus originalios pakuotės, – 2 metai.
Tinkamumo laikas, paruošus pagal nurodymus, – sunaudoti nedelsiant.

5.3. Specialieji laikymo nurodymai

Laikyti ir gabenti šaltai (2–8° C).
Negalima sušaldyti.
Saugoti nuo šviesos.

5.4. Pirminės pakuotės pobūdis ir sudedamosios dalys

Vakcina yra I tipo stiklo Ph. Eur. flakonuose. Liofilizato flakonai užkimšti bromobutilinės gumos kamšteliais su aliumininiais gaubteliais. Suspensijos flakonai užkimšti chlorobutilinės gumos kamšteliais su aliumininiais gaubteliais.

Pakuotės dydžiai

Plastikinė dėžutė, kurioje yra 10 liofilizato flakonų (1 dozė) ir 10 suspensijos flakonų (1 ml).
Plastikinė dėžutė, kurioje yra 25 liofilizato flakonai (1 dozė) ir 25 suspensijos flakonai (1 ml).
Plastikinė dėžutė, kurioje yra 50 liofilizato flakonų (1 dozė) ir 50 suspensijos flakonų (1 ml).

Gali būti tiekiamos ne visų dydžių pakuotės.

5.5. Specialiosios nesunaudotų veterinarinių vaistų ar su jų 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

Bioveta, a.s.

7. REGISTRACIJOS NUMERIS (-IAI)

LT/2/14/2251/001-003

8. REGISTRAVIMO DATA

Registravimo data: 2014-11-03.

9. PASKUTINĖ VETERINARINIO VAISTO APRAŠO PERŽIŪROS DATA

2026-02-25

10. VETERINARINIŲ VAISTŲ KLASIFIKACIJA

Parduodama tik su veterinariniu receptu.

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**PLASTIKINĖ DĖŽUTĖ****(pakuotės po 25 x 1, 10 x 1 arba 50 x 1)****1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS**

Biocan Novel Pi/L4, liofilizatas ir suspensija injekcinei suspensijai

**2. VEIKLIOJI (-IOSIOS) MEDŽIAGA (-OS)**

Kiekvienoje dozėje (1 ml) yra:

veikliųjų medžiagų:**liofilizate (gyvų nusilpnintų):**

šunų 2 tipo paragripo virusų

mažiausiai $10^{3,1}$ TCID₅₀**daugiausiai** $10^{5,1}$ TCID₅₀;**Suspensijoje (inaktyvintų):***Leptospira interrogans*, Icterohaemorrhagiae serovariantoGMT $\geq$ 1:51 ALR,*Leptospira interrogans*, Canicola serovariantoGMT $\geq$ 1:51 ALR,*Leptospira kirschneri*, Grippotyphosa serovariantoGMT $\geq$ 1:40 ALR,*Leptospira interrogans*, Bratislava serovariantoGMT $\geq$ 1:51 ALR.**3. PAKUOTĖS DYDIS**

10 x 1 dozė

25 x 1 dozė

50 x 1 dozė

4. PASKIRTIES GYVŪNŲ RŪŠIS (-YS)

Šunys.

5. INDIKACIJA (-OS)

-

6. NAUDOJIMO BŪDAS (-AI)

Švirkšti po oda.

7. IŠLAUKA

8. TINKAMUMO DATA

Exp. {mėnuo/metai}

Paruošus sunaudoti nedelsiant.

9. SPECIALIEJI LAIKYMO NURODYMAI

Laikyti ir gabenti šaltai.

Negalima sušaldyti.

Saugoti nuo šviesos.

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

Bioveta, a.s.

14. REGISTRACIJOS NUMERIS (-IAI)

LT/2/14/2251/001

LT/2/14/2251/002

LT/2/14/2251/003

15. SERIJOS NUMERIS

Lot {numeris}

<logo>

MINIMALŪS DUOMENYS, KURIE TURI BŪTI ANT MAŽŲ PIRMINIŲ PAKUOČIŲ

Flakonas (1 liofilizato dozė)

1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

Biocan Novel Pi/L4



2. VEIKLIŲJŲ MEDŽIAGŲ KIEKYBINĖ INFORMACIJA

CPiV-2

1 dozė

3. SERIJOS NUMERIS

Lot {numeris}

4. TINKAMUMO DATA

Exp. {mėnuo/metai}

Paruošus sunaudoti nedelsiant.

<logo>

MINIMALŪS DUOMENYS, KURIE TURI BŪTI ANT MAŽŲ PIRMINIŲ PAKUOČIŲ

Flakonas (1 ml suspensijos)

1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

Biocan Novel Pi/L4



2. VEIKLIŲJŲ MEDŽIAGŲ KIEKYBINĖ INFORMACIJA

L4

1 ml

3. SERIJOS NUMERIS

Lot {numeris}

4. TINKAMUMO DATA

Exp. {mėnuo/metai}

Paruošus sunaudoti nedelsiant.

<logo>

B. PAKUOTĖS LAPELIS

PAKUOTĖS LAPELIS

1. Veterinarinio vaisto pavadinimas

Biocan Novel Pi/L4, liofilizatas ir suspensija injekcinei suspensijai ruošti šunims

2. Sudėtis

Kiekvienoje dozėje (1 ml) yra:

veikliųjų medžiagų:

liofilizate (gyvūnų nusilpnintu):

2 tipo CPiV-2 Bio 15 padermės šunų paragripo virusų

mažiausiai

$10^{3,1}$ TCID₅₀*

daugiausiai

$10^{5,1}$ TCID₅₀;

suspensijoje (inaktyvintu):

MSLB 1089 padermės Icterohaemorrhagiae serovarianto

Icterohaemorrhagiae serogrupės *Leptospira interrogans*

GMT** ≥ 1:51 ALR***,

MSLB 1090 padermės Canicola serovarianto

Canicola serogrupės *Leptospira interrogans*

GMT** ≥ 1:51 ALR***,

MSLB 1091 padermės Grippotyphosa serovarianto

Grippotyphosa serogrupės *Leptospira kirschneri*

GMT** ≥ 1:40 ALR***,

MSLB 1088 padermės Bratislava serovarianto

Australis serogrupės *Leptospira interrogans*

GMT** ≥ 1:51 ALR***;

* 50 % audinių kultūros užkrečianti dozė.

** Geometrinis titrų vidurkis.

*** Antikūnų mikroaglutinacijos-lizės reakcija(triušių kraujo tyrimas).

adjuvanto:

aliuminio hidroksido (Al₂O₃)

1,8–2,2 mg.

Išvaizda prieš skiedimą:

liofilizatas: baltos spalvos korėta medžiaga;

Suspensija: balkšvos spalvos skystis su kratant lengvai išsimaišančiomis nuosėdomis.

3. Paskirties gyvūnų rūšys

Šunys.



4. Naudojimo indikacijos

Šunims nuo 6 savaičių amžiaus aktyviai imunizuoti norint:

- apsaugoti nuo šunų paragripo virusų sukeltų klinikinių požymių (nosies ir akių išskyry) pasireiškimo ir sumažinti virusų išskyrimą į aplinką (CPiV),
- apsaugoti nuo Australis serogrupės Bratislava serovarianto *L. interrogans* sukeltų klinikinių požymių pasireiškimo, infekcijos ir išskyrimo su šlapimu,
- apsaugoti nuo Canicola serogrupės Canicola serovarianto *L. interrogans* ir Icterohaemorrhagiae serogrupės Icterohaemorrhagiae serovarianto *L. interrogans* sukeltų klinikinių požymių pasireiškimo ir išskyrimo su šlapimu bei sumažinti infekciją,

- apsaugoti nuo Grippotyphosa serogrupės Grippotyphosa serovarianto *L. kirschneri* sukeltų klinikinių požymių pasireiškimo, sumažinti infekciją ir išsiskyrimą su šlapimu.

Imuniteto pradžia:

3 savaitės po pirminės vakcinacijos kurso šunų paragripo virusams ir

4 savaitės po pirminės vakcinacijos kurso *Leptospira* komponentams.

Imuniteto trukmė:

mažiausiai 1 metai po pirminės vakcinacijos kurso visiems Biocan Novel Pi/L4 komponentams.

5. Kontraindikacijos

Negalima naudoti padidėjus jautrumui veikliajai medžiagai, adjuvantui arba bet kuriai iš pagalbinių medžiagų.

6. Specialieji įspėjimai

Specialieji įspėjimai

Vakcinuoti galima tik kliniškai sveikus gyvūnus.

Specialiosios atsargumo priemonės, naudojant vaistą paskirties gyvūnų rūšims

Vakcinuoti šunys kelias dienas po vakcinacijos gali išskirti gyvų virusų vakcinines CpiV padermes, bet dėl mažo šių padermių patogeniškumo vakcinuotų šunų nebūtina laikyti atskirai nuo nevakcinuotų šunų.

Specialiosios atsargumo priemonės asmenims, naudojantiems vaistą gyvūnams

Atsitiktinai įsišvirkštus, nedelsiant reikia kreiptis į gydytoją ir parodyti šio veterinarinio vaisto pakuotės lapelį ar etiketę.

Vaikingumas ir laktacija

Veterinarinio vaisto saugumas vaikingumo ir laktacijos metu nebuvo nustatytas. Nerekomenduojama naudoti vaikingumo ir laktacijos metu.

Sąveika su kitais vaistais ir kitos sąveikos formos

Nėra duomenų apie šios vakcinės saugumą ir veiksmingumą vienu metu naudojant su kitu veterinariniu vaistu. Sprendimas naudoti šią vakciną prieš ar po bet kokio kito vaisto naudojimo turi būti priimtas kiekvienu atveju atskirai.

Perdozavimas

Sušvirkštus 10 kartų didesnę vakcinės dozę, jokių kitų nepageidaujamų reiškinių, išskyrus paminėtus skyriuje „Nepageidaujami reiškiniai“, nepastebėta. Nedidelei daliai gyvūnų iš karto po 10 kartų didesnės liofilizuoto komponento dozės injekcijos vietoje pasireiškė skausmas. Skausmas truko iki 1 minutės ir praėjo be jokio gydymo.

Pagrindiniai nesuderinamumai

Negalima maišyti su jokių kitu veterinariniu vaistu.

7. Nepageidaujami reiškiniai

Šunys:

Dažna (1–10 gyvūnų iš 100 gydytų gyvūnų)
--

Injekcijos vietos patinimas ¹
Reta (1–10 gyvūnų iš 10 000 gydytų gyvūnų)
Padidėjusio jautrumo reakcija ²
Virškinamojo trakto sutrikimas (pvz., viduriavimas, vėmimas, anoreksija, sumažėjęs aktyvumas)

¹Laikinas, nedidelis patinimas (iki 5 cm), kuris gali būti skausmingas, šiltas arba paraudęs; savaime išnyksta arba labai sumažėja per 14 dienų po vakcinacijos.

²Tokiu atveju nedelsiant reikia taikyti simptominių gydymą.

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

Valstybinė maisto ir veterinarijos tarnyba

El. paštas: vaistu.registracija@vmvt.lt

Pranešimo forma:

<https://vmvt.lrv.lt/lt/fb/>

8. Dozės, naudojimo būdai ir metodas kiekvienai rūšiai

Švirkšti po oda.

Pagrindinės vakcinacijos schema

Reikia švirkšti dvi dozes Biocan Novel Pi /L4 kas 3–4 savaites nuo 6 savaičių amžiaus.

Pakartotinės vakcinacijos schema

Kas metus reikia vakcinuoti viena Biocan Novel Pi/L4 doze.

9. Nuorodos dėl tinkamo naudojimo

Liofilizatą reikia aseptiškai atskiesti suspensija. Gera suplakti ir nedelsiant švirkšti visą paruoštos vakcinos kiekį (1 ml).

Atskiesta vakcina: balkšvos ar gelsvos spalvos, šiek tiek opalescuojanti.

10. Išlauka

Netaikytina.

11. Specialieji laikymo nurodymai

Saugoti nuo vaikų.

Laikyti ir gabenti šaltai (2–8° C).

Negalima sušaldyti.

Saugoti nuo šviesos.

Šio veterinarinio vaisto negalima naudoti pasibaigus tinkamumo laikui, nurodytam ant etiketės po „EXP“. Vaistas tinkamas naudoti iki paskutinės nurodyto mėnesio dienos.

Tinkamumo laikas paruošus pagal nurodymus, – sunaudoti nedelsiant.

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

Parduodama tik su veterinariniu receptu.

14. Registracijos numeriai ir pakuočių dydžiai

LT/2/14/2251/001-003

Plastikinė dėžutė, kurioje yra 10 liofilizato flakonų (1 dozė) ir 10 suspensijos flakonų (1 ml).
Plastikinė dėžutė, kurioje yra 25 liofilizato flakonai (1 dozė) ir 25 suspensijos flakonai (1 ml).
Plastikinė dėžutė, kurioje yra 50 liofilizato flakonų (1 dozė) ir 50 suspensijos flakonų (1 ml).

Gali būti tiekiamos ne visų dydžių pakuotės.

15. Pakuotės lapelio paskutinės peržiūros data

2026-02-25

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 vaisto serijos išleidimą ir kontaktiniai duomenys, skirti pranešti apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius:

Bioveta, a. s.,
Komenského 212/12
683 23 Ivanovice na Hané
Čekijos Respublika
Tel. 00420 517 318 911
email: reklamace@bioveta.cz

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

17. Kita informacija

Parduodama tik veterinarijos gydytojui.