

SÚHRN CHARAKTERISTICKÝCH VLASTNOSTÍ LIEKU

1. NÁZOV VETERINÁRNEHO LIEKU

CARPRODYL F 100 mg, tablety pre psov

2. KVALITATÍVNE A KVANTITATÍVNE ZLOŽENIE

Každá tableta obsahuje:

Účinná látka:

Carprofenum 100 mg

Pomocné látky:

Žltý oxid železitý (E172) 0,1875 mg

Úplný zoznam pomocných látok je uvedený v časti 6.1.

3. LIEKOVÁ FORMA

Tablety.

Okrúhla, béžová, tableta s deliacou ryhou.

Tablety sa môžu rozdeliť na dve rovnaké polovice.

4. KLINICKÉ ÚDAJE

4.1 Cieľový druh

Psy.

4.2 Indikácie pre použitie so špecifikovaním cieľového druhu

Zmiernenie zápalu a bolesti pri muskuloskeletálnych ochoreniach a degeneratívnych ochoreniach kĺbov.

Tablety sú vhodné aj na tlmenie pooperačnej bolesti ako pokračovanie parenterálnej analgézie.

4.3 Kontraindikácie

Nepoužívať pre mačky.

Nepoužívať pre gravidné a laktujúce samice.

Nepoužívať v prípadoch známej hypersenzitivity na účinnú látku alebo niektorú z pomocných látok veterinárneho lieku.

Nepoužívať u zvierat trpiacich srdcovými, pečegovými alebo obličkovými ochoreniami, alebo u zvierat kde hrozí gastro-intestinálna ulcerácia, krvácanie alebo krvná dyskrázia.

Nepoužívať pre šteňatá mladšie ako 4 mesiace.

4.4 Osobitné upozornenia pre každý cieľový druh

Vid' odseky 4.3 a 4.5.

4.5 Osobitné bezpečnostné opatrenia na používanie

Osobitné bezpečnostné opatrenia na používanie u zvierat

Použitie u starších psov môže predstavovať určité riziko. Pokiaľ je to nevyhnutné, je potrebné klinické sledovanie .

Nepoužívať u dehydrovaných, hypoproteinemických, hypovolemických alebo hypotenzných psov, pretože hrozí riziko zvýšenia renálnej toxicity.

NSAIDs môžu spôsobiť inhibíciu fagocytózy a preto v prípade liečby zápalu spojeného s bakteriálnou infekciou, je nutné zväziť použitie antimikrobiálnej terapie .

Reakcia na dlhodobú liečbu by mala byť monitorovaná v pravidelných intervaloch veterinárnym lekárom.

Z dôvodu ochutnenia tabliet uchovávajúte tablety na bezpečnom mieste, mimo dosahu zvierat.

Osobitné bezpečnostné opatrenia, ktoré má urobiť osoba podávajúca liek zvieratám

V prípade náhodného požitia tabliet, vyhľadajte lekársku pomoc a ukážte lekárovi písomnú informáciu pre používateľov.

Po manipulácii s liekom si umyte ruky.

4.6 Nežiaduce účinky (frekvencia výskytu a závažnosť)

Môžu sa prejaviť charakteristické nežiaduce účinky spojené s užívaním NSAIDs ako zvracanie, mäkkšie výkaly/hnačky, melena, strata apetítu a letargia. Tieto nežiaduce účinky sa objavujú najčastejšie v priebehu prvého týždňa liečby a sú vo väčšine prípadov prechodného charakteru a vymiznú v priebehu liečby a zriedkavo majú vážny alebo fatálny priebeh .

Zriedkavo sa uvádzajú prípady gastrointestinálneho krvácania.

V prípade objavenia sa nežiaducich účinkov prestaňte veterinárny liek podávať a vyhľadajte veterinárneho lekára.

Rovnako ako pri ostatných NSAIDs hrozí zriedkavé riziko obličkových alebo idiosynkratických pečenných negatívnych reakcií.

4.7 Použitie počas gravidity, laktácie, znášky

Štúdie na laboratórnych zvieratách (potkany a zajace) preukázali fetotoxický účinok v dávkach približujúcich sa terapeutickú dávku.

Bezpečnosť veterinárneho prípravku pre gravidné a laktujúce suky nebola skúmaná. Nepoužívajte pre gravidné a laktujúce zvieratá.

4.8 Liekové interakcie a iné formy vzájomného pôsobenia

Karprofén nesmie byť používaný s glukokortikoidmi.

Neaplikovať súčasne alebo v priebehu 24 hodín iné NSAIDs. Niektoré NSAIDs sa môžu silne viazať na plazmatické proteíny a môžu súťažiť s inými silne naviazanými liečivami čo môže vyvolať toxický efekt.

Vyhýbať sa súbežnému použitiu potencionálne nefrotoxických liekov.

4.9 Dávkovanie a spôsob podania lieku

Perorálne podanie.

4 mg kaprofenu/ kg ž. hm. / deň

Na obmedzenie zápalu a zmiernenie bolesti spôsobenej poruchami muskuloskeletálneho systému a degeneratívnymi ochoreniami kĺbov sa doporučuje nasledovné dávkovanie:

Počiatočná dávka: 4 mg kaprofenu / kg / ž. hm. / deň, môže byť podaná ako jedna dávka alebo sa môže rozdeliť na dve dávky. V závislosti od klinickej odozvy môže byť denná dávka znížená.

Dĺžka liečby závisí od klinickej odozvy. Dlhodobá liečba by mala prebiehať pod dohľadom veterinárneho lekára.

Na predĺženie analgetického a protizápalového účinku po operácii, môže byť kaprofén podávaný ako pokračovanie parenterálnej predoperačnej liečby injekčným kaprofénom, v dávke 4 mg / kg ž. hm./deň po dobu 5 dní.

Neprekračujte odporúčané dávkovanie.

Tablety sú ochutené a väčšina psov ich prijíma spontánne.

4.10 Predávkovanie (príznaky, núdzové postupy, antidotá) ak sú potrebné

Neboli zaznamenané žiadne toxické účinky pri liečbe karprofénom v dávke nad 6 mg/kg ž. hm. 2 x denne po dobu 7 dní (3 násobné prekročenie odporúčanej dávky 4 mg/kg ž. hm./ deň) ani pri dávke 6 mg / kg ž. hm./ deň počas 7 dní (1,5 násobné prekročenie odporúčanej dávky 4 mg/kg ž. hm./ deň).

Neexistuje žiadne špecifické antidotum pri predávkovaní karprofénom, postupuje sa podľa všeobecných zásad podpornej terapie pre predávkovanie NSAIDs .

Pri požití väčšieho množstva tabliet sa môžu vyskytnúť nežiaduce reakcie. Ak máte podozrenie že Váš pes požil väčšie množstvo tabliet vyhľadajte veterinárneho lekára.

4.11 Ochranná (-é) lehota (-y)

Neuplatňuje sa.

5. FARMAKOLOGICKÉ VLASTNOSTI

Farmakoterapeutická skupina: nesteroidné antiflogistiká

kód ATCvet: : QM01AE91

5.1 Farmakodynamické vlastnosti

Karprofén je nesteroidné antiflogistikum ktoré patrí do skupiny 2 – arylpropionovej kyseliny . Má protizápalové, analgetické a antipyretické účinky.

Mechanizmus účinku karprofénu, podobne ako ostatných NSAIDs spočíva v inhibícii enzýmu cyklooxygenáza.

U cicavcov sa vyskytujú dva druhy enzýmu cyklooxygenáza. Jeden druh enzýmu (COX-1) sa podieľa na syntéze prostaglandínov potrebných pre normálnu činnosť gastrointestinálneho systému a obličiek. Druhý druh enzýmu (COX-2) sa podieľa na syntéze prostaglandínov ktoré sú súčasťou zápalového procesu. Inhibícia COX-1 je pravdepodobne spojená s gastrointestinálnou a obličkovou toxicitou a inhibícia COX-2 zabezpečuje protizápalový účinok. V štúdiách in vitro, v ktorých sa používali bunkové kultúry psov, bol preukázaný selektívny inhibičný účinok kaprofénu na COX-2 v prospech COX-1.

Platnosť týchto informácií však nebola klinicky potvrdená .

Karprofén takisto preukázal inhibičný účinok na niektoré prostaglandíny v dvoch typoch zápalových bunkových systémov: potkanie polymorfonukleárne leukocyty (PMN) a ľudské reumatoidné synoviálne bunky , inhibíciou akútnych (PMN systém) a chronických zápalových reakcií (synoviálny bunkový system)

V niekoľkých štúdiách bol preukázaný modulačný účinok na humorálnu aj celulárnu imunitnú odpoveď. Karprofén rovnako inhibuje aj produkciu osteoklasty aktivujúceho faktoru (OAF), PGE₁ and PGE₂ svojím inhibičným efektom na biosyntézu prostaglandínov.

5.2 Farmakokinetické údaje

Karprofén je rýchlo absorbovaný. Hodnoty C_{max} (maximálna koncentrácia v sére) 6,1 mg/l a 3,6 mg/l sú dosahované približne za hodinu pre Carprofén R (-) a Carprofén S (+). Polčas rozpadu pre oba enantioméry je 9 hodín. Analgetický účinok každej dávky pretrváva 12 hodín

Karprofén má malý distribučný objem, pomalý systémový clearance. Má vysokú afinitu k palzmatickým proteínom.

Karprofén je metabolizovaný v pečeni konjugáciou a oxidáciou. Väčšina glukuronidových konjugátov sa po biliárnej exkrécii vylúči trusom .

6. FARMACEUTICKÉ ÚDAJE

6.1 Zoznam pomocných látok

Bravčová aróma

Tabletové inaktivované kvasnice(inaktivované kvasnice, magnéziumstearát a fosforečnan vápenatý)

Nízko substituovaná hydroxypropyl celulóza

Žltý oxid železitý(E172)

Koloidný oxid kremičitý

Tabletový monohydrát laktózy (monohydrát laktózy, povidón, krospovidón)

Magnéziumstearát

6.2 Inkompatibility

Nie sú známe.

6.3 Čas použiteľnosti

Čas použiteľnosti veterinárneho lieku zabaleného v pôvodnom obale: 3 roky.

Rozpolené tablety by sa mali použiť v priebehu 7 dní.

6.4 Osobitné bezpečnostné opatrenia na uchovávanie

Tento liek nevyžaduje žiadne zvláštne skladovacie podmienky.

Skladujte tablety v pôvodných blistroch, chráňte pred svetlom.

6.5 Charakter a zloženie vnútorného obalu

Zloženie primárneho obalu

Blister (Polyamid/Aluminium/PVC)

Veľkosť balenia

Škatuľka obsahujúca 20 tabliet: 4 blistre po 5 tabliet

Škatuľka obsahujúca 100 tabliet: 20 blistrov po 5 tabliet

Škatuľka obsahujúca 200 tabliet: 40 blistrov po 5 tabliet

Škatuľka obsahujúca 500 tabliet: 100 blistrov po 5 tabliet

Nie všetky veľkosti balenia sa musia uvádzať na trh.

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

Každý nepoužitý veterinárny liek alebo odpadové materiály z tohto veterinárneho lieku musia byť zlikvidované v súlade s platnými predpismi.

7. DRŽITEĽ ROZHODNUTIA O REGISTRÁCII

CEVA ANIMAL HEALTH SLOVAKIA, s.r.o., Prievozská 5434/6A, 821 09 Bratislava - mestská časť Ružinov, Slovenská republika

8. REGISTRAČNÉ ČÍSLO(-A)

96/004/DC/08-S

**9. DÁTUM PRVÉHO ROZHODNUTIA O REGISTRÁCII ALEBO DÁTUM
PREDĹŽENIA PLATNOSTI ROZHODNUTIA O REGISTRÁCII**

Dátum prvej registrácie: 05/03/2008

10. DÁTUM REVÍZIE TEXTU

Výdaj lieku je viazaný na veterinárny predpis.

ÚDAJE, KTORÉ MAJÚ BYŤ UVEDENÉ NA VONKAJŠOM OBALE ALEBO AK LIEK NEMÁ VONKAJŠÍ OBAL, NA VNÚTORNOM OBALE

ŠKATULKA
100 mg

1. NÁZOV VETERINÁRNEHO LIEKU

CARPRODYL F 100 mg, tablety pre psov
Carprofenum

2. ZLOŽENIE: ÚČINNÉ LÁTKY A POMOCNÉ LÁTKY

Každá tableta obsahuje: Carprofenum 100 mg a žltý oxid železitý (E172)

3. LIEKOVÁ FORMA

Tablety

4. VEĽKOSŤ BALENIA

20 tabliet.
100 tabliet.
200 tabliet.
500 tabliet.

5. CIEĽOVÝ DRUH

Psy.

6. INDIKÁCIA (INDIKÁCIE)

7. SPÔSOB A CESTA PODANIA LIEKU

Pred použitím si prečítajte písomnú informáciu pre používateľov.

8. OCHRANNÁ LEHOTA

Neuplatňuje sa.

9. OSOBITNÉ UPOZORNENIE (-A), AK JE POTREBNÉ

Pred použitím si prečítajte písomnú informáciu pre používateľov.

10. DÁTUM EXSPIRÁCIE

EXP :

11. OSOBITNÉ PODMIENKY NA UCHOVÁVANIE

Skladovanie: pred použitím si prečítajte písomnú informáciu pre používateľov.

12. OSOBITNÉ BEZPEČNOSTNÉ OPATRENIA NA ZNEŠKODNENIE NEPOUŽITÉHO LIEKU(-OV) ALEBO ODPADOVÉHO MATERIÁLU, V PRÍPADE POTREBY

Likvidácia: pred použitím si prečítajte písomnú informáciu pre používateľov.

13. OZNAČENIE „LEN PRE ZVIERATÁ“ A PODMIENKY ALEBO OBMEDZENIA TÝKAJÚCE SA DODÁVKY A POUŽITIA, ak sa uplatňujú
--

Len pre zvieratá.

Výdaj lieku je viazaný na veterinárny predpis.

14. OZNAČENIE „UCHOVÁVAŤ MIMO DOHLĎADU A DOSAHU DETÍ“
--

Uchovávať mimo dohľadu a dosahu detí.

15. NÁZOV A ADRESA DRŽITEĽA ROZHODNUTIA O REGISTRÁCII
--

CEVA ANIMAL HEALTH SLOVAKIA, s.r.o., Prievozská 5434/6A, 821 09 Bratislava - mestská časť Ružinov, Slovenská republika

16. REGISTRAČNÉ ČÍSLO (ČÍSLA)

96/004/DC/08-S

17. ČÍSLO VÝROBNEJ ŠARŽE

Lot

MINIMÁLNE ÚDAJE, KTORÉ MAJÚ BYŤ UVEDENÉ NA BLISTROCH ALEBO STRIPOCH

Blister 100 mg

1. NÁZOV VETERINÁRNEHO LIEKU

CARPRODYL F 100 mg, tablety pre psov
Carprofenum

2. NÁZOV DRŽITEĽA ROZHODNUTIA O REGISTRÁCII



3. DÁTUM EXSPIRÁCIE

EXP:

4. ČÍSLO ŠARŽE

Lot:

5. OZNAČENIE „LEN PRE ZVIERATÁ“

Len pre zvieratá.

PÍSMONÁ INFORMÁCIA PRE POUŽÍVATEĽOV

CARPRODYL F 20 mg, tablety pre psov
CARPRODYL F 50 mg, tablety pre psov
CARPRODYL F 100 mg, tablety pre psov

1. NÁZOV A ADRESA DRŽITEĽA ROZHODNUTIA O REGISTRÁCII A DRŽITEĽA POVOLENIA NA VÝROBU ZODPOVEDNÉHO ZA UVOĽNENIE ŠARŽE, AK NIE SÚ IDENTICKÍ

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

CEVA ANIMAL HEALTH SLOVAKIA, s.r.o., Prievozská 5434/6A, 821 09 Bratislava - mestská časť Ružinov, Slovenská republika

Výrobca zodpovedný za uvoľnenie šarže:

Ceva Sante Animale – Z.I. Trés le Bois – 22600 Loudéac - Francúzsko

2. NÁZOV VETERINÁRNEHO LIEKU

CARPRODYL F 20 mg, tablety pre psov
CARPRODYL F 50 mg, tablety pre psov
CARPRODYL F 100 mg, tablety pre psov

3. ZLOŽENIE:ÚČINNÁ LÁTKA (LÁTKY) A INÉ ZLOŽKY

Každá tableta obsahuje:

Účinná látka:

CARPRODYL F 20 mg: Carprofenum 20 mg a žltý oxid železitý 0,0375 (E172) mg
CARPRODYL F 50 mg: Carprofenum 50 mg a žltý oxid železitý 0,09375 (E172) mg
CARPRODYL F 100 mg: Carprofenum 100 mg a žltý oxid železitý 0,1875 (E172) mg

Okrúhla, béžová, tableta s deliacou ryhou.

Tablety sa môžu rozdeliť na dve rovnaké polovice.

4. INDIKÁCIA(-E)

Zmiernenie zápalu a bolesti pri muskuloskeletálnych ochoreniach a degeneratívnych ochoreniach kĺbov.

Tablety sú vhodné aj na tlmenie pooperačnej bolesti ako pokračovanie parenterálnej analgézie.

5. KONTRAINDIKÁCIE

Nepoužívať pre mačky.

Nepoužívať pre gravidné a laktujúce samice.

Nepoužívať v prípadoch známej hypersenzitivity na účinnú látku alebo niektorú z pomocných látok veterinárneho lieku.

Nepoužívať u zvierat trpiacich srdcovými, pečevnými alebo obličkovými ochoreniami, alebo u zvierat kde hrozí gastro-intestinálna ulcerácia, krvácanie alebo krvná dyskrázia.

Nepoužívať pre šteňatá mladšie ako 4 mesiace.

6. NEŽIADUCE ÚČINKY

Môžu sa prejavovať charakteristické nežiaduce účinky spojené s užívaním NSAIDs ako zvracanie, mäkkšie výkaly/hnačky, melena, strata apetítu a letargia. Tieto nežiaduce účinky sa objavujú

najčastejšie v priebehu prvého týždňa liečby a sú vo väčšine prípadov prechodného charakteru a vymiznú v priebehu liečby a zriedkavo majú vážny alebo fatálny priebeh .

Zriedkavo sa uvádzajú prípady gastrointestinálneho krvácania.

V prípade objavenia sa nežiadúcich účinkov prestaňte veterinárny liek podávať a vyhľadajte veterinárneho lekára.

Rovnako ako pri ostatných NSAIDs hrozí zriedkavé riziko obličkových alebo idiosynkratických pečňových negatívnych reakcií .

Ak zistíte akékoľvek vážne účinky alebo iné vedľajšie účinky, ktoré nie sú uvedené v tejto písomnej informácii, informujte vášho veterinárneho lekára.

7. CIELOVÝ DRUH

Psy.

8. DÁVKOVANIE PRE KAŽDÝ DRUH, CESTA (-Y) A SPÔSOB PODANIA LIEKU

Perorálne podanie.

4 mg kaprofenu/ kg ž. hm. / deň

Na obmedzenie zápalu a zmiernenie bolesti spôsobenej poruchami muskuloskeletálneho systému a degeneratívnymi ochoreniami kĺbov sa odporúča nasledovné dávkovanie:

Počiatočná dávka: 4 mg kaprofenu / kg / ž. hm. / deň, môže byť podaná ako jedna dávka alebo sa môže rozdeliť na dve dávky. V závislosti od klinickej odozvy môže byť denná dávka znížená.

Dĺžka liečby závisí od klinickej odozvy. Dlhodobá liečba by mala prebiehať pod dohľadom veterinárneho lekára.

Na predĺženie analgetického a protizápalového účinku po operácii, môže byť kaprofén podávaný ako pokračovanie parenterálnej predoperačnej liečby injekčným kaprofénom, v dávke 4 mg / kg ž. hm./deň po dobu 5 dní.

Neprekračujte odporúčané dávkovanie.

Tablety sú ochutené a väčšina psov ich prijíma spontánne.

9. POKYN O SPRÁVNOM PODANÍ

10. OCHRANNÁ LEHOTA

Neuplatňuje sa.

11. OSOBITNÉ BEZPEČNOSTNÉ OPATRENIA NA UCHOVÁVANIE

Tento liek nevyžaduje žiadne zvláštne podmienky na uchovávanie.

Tablety uchovávať v pôvodných blistroch, chrániť pred svetlom.

Rozporené tablety spotrebovať v priebehu 7 dní.

Nepoužívať po dátume expirácie uvedenom na škatuli a blistri po „EXP“.

Uchovávať mimo dohľadu a dosahu detí.

12. OSOBITNÉ UPOZORNENIA

Osobitné bezpečnostné opatrenia na používanie u zvierat

Použitie u starších psov môže predstavovať určité riziko. Pokiaľ je to nevyhnutné, je potrebné klinické sledovanie .

Nepoužívať u dehydrovaných, hypoproteinemických, hypovolemických alebo hypotenzných psov, pretože hrozí riziko zvýšenia renálnej toxicity.

NSAIDs môžu spôsobiť inhibíciu fagocytózy a preto v prípade liečby zápalu spojeného s bakteriálnou infekciou, je nutné zväžiť použitie antimikrobiálnej terapie .

Reakcia na dlhodobú liečbu by mala byť monitorovaná v pravidelných intervaloch veterinárnym lekárom.

Z dôvodu ochutenia tabliet uchovávajúce tablety na bezpečnom mieste, mimo dosahu zvierat.

Osobitné bezpečnostné opatrenia, ktoré má urobiť osoba podávajúca liek zvieratám

V prípade náhodného požitia tabliet, vyhľadajte lekársku pomoc a ukážte lekárovi písomnú informáciu pre používateľov.

Po manipulácii s liekom si umyte ruky.

Použitie počas gravidity, laktácie, znášky

Štúdie na laboratórnych zvieratách (potkany a zajace) preukázali fetotoxický účinok v dávkach približujúcich sa terapeutickú dávku.

Bezpečnosť veterinárneho lieku pre gravidné a laktujúce suky nebola skúmaná. Nepoužívajte pre gravidné a laktujúce zvieratá.

Liekové interakcie a iné formy vzájomného pôsobenia

Karprofén nesmie byť používaný s glukokortikoidmi.

Neaplikovať súčasne alebo v priebehu 24 hodín iné NSAIDs. Niektoré NSAIDs sa môžu silne viazať na plazmatické proteíny a môžu súťažiť s inými silne naviazanými liečivami čo môže vyvolať toxický efekt.

Vyhýbať sa súbežnému použitiu potencionálne nefrotoxických liekov.

Predávkovanie (príznaky, núdzové postupy, antidotá) ak sú potrebné

Neboli zaznamenané žiadne toxické účinky pri liečbe karprofénom v dávke nad 6 mg/kg ž. hm. 2 x denne po dobu 7 dní (3 násobné prekročenie doporučenej dávky 4 mg/kg ž. hm./ deň) ani pri dávke 6 mg / kg ž. hm./ deň počas 7 dní (1,5 násobné prekročenie odporúčanej dávky 4 mg/kg ž. hm./ deň).

Neexistuje žiadne špecifické antidotum pri predávkovaní karprofénom, postupuje sa podľa všeobecných zásad podpornej terapie pre predávkovanie NSAIDs .

Pri požití väčšieho množstva tabliet sa môžu vyskytnúť nežiadúce reakcie. Ak máte podozrenie že Váš pes požil väčšie množstvo tabliet vyhľadajte veterinárneho lekára.

13. OSOBITNÉ BEZPEČNOSTNÉ OPATRENIA NA ZNEŠKODNENIE NEPOUŽITÉHO LIEKU(-OV) ALEBO ODPADOVÉHO MATERIÁLU, V PRÍPADE POTREBY

Každý nepoužitý veterinárny liek alebo odpadové materiály z tohto veterinárneho lieku musia byť zlikvidované v súlade s platnými predpismi.

14. DÁTUM POSLEDNÉHO SCHVÁLENIA TEXTU V PÍ SOMNEJ INFORMÁCII PRE POUŽÍVATEĽOV

15. ĎALŠIE INFORMÁCIE

Len pre zvieratá.

Výdaj lieku je viazaný na veterinárny predpis.

Tablety sú ochutené a väčšina psov ich prijíma spontánne.

Veľkosť balenia:

Carprodyl F 20 mg:

Škatuľka obsahujúca 20 tabliet: 2 blistre po 10 tabliet

Škatuľka obsahujúca 100 tabliet: 10 blistrov po 10 tabliet

Škatuľka obsahujúca 200 tabliet: 20 blisterov po 10 tabliet
Škatuľka obsahujúca 500 tabliet: 50 blisterov po 10 tabliet

Carprodyl F 50 mg a 100 mg:

Škatuľka obsahujúca 20 tabliet: 4 blistre po 5 tabliet
Škatuľka obsahujúca 100 tabliet: 20 blisterov po 5 tabliet
Škatuľka obsahujúca 200 tabliet: 40 blisterov po 5 tabliet
Škatuľka obsahujúca 500 tabliet: 100 blisterov po 5 tabliet

Nie všetky veľkosti balenia sa musia uvádzať na trh.

Ak potrebujete akúkoľvek informáciu o tomto veterinárnom lieku, kontaktujte miestneho zástupcu držiteľa rozhodnutia o registrácii:

CEVA ANIMAL HEALTH SLOVAKIA, s.r.o.
Prievozská 5434/6A
821 09 Bratislava - mestská časť Ružinov
Slovenská republika