

SÚHRN CHARAKTERISTICKÝCH VLASTNOSTÍ LIEKU

1. NÁZOV VETERINÁRNEHO LIEKU

TRINIDAZOL 100 mg/g prášok na perorálny roztok

2. KVALITATÍVNE A KVANTITATÍVNE ZLOŽENIE

1 g lieku obsahuje:

Účinná(-é) látka(-y):

Ornidazolum 100 mg

Pomocné látky:

Úplný zoznam pomocných látok je uvedený v časti 6.1.

3. LIEKOVÁ FORMA

Prášok na prípravu perorálneho roztoku.

Homogénny jemný nažltlý prášok.

4. KLINICKÉ ÚDAJE

4.1 Cieľové druhy

Športové holuby, okrasné vtáky.

4.2 Indikácie na použitie so špecifikovaním cieľových druhov

Prevenia a liečba trichomoniázy (*Trichomonas gallinae*), histomoniázy (*Histomonas meleagridis*) a aspergilózy (*Aspergillus flavus*, *Aspergillus fumigatus*).

4.3 Kontraindikácie

Nie sú známe.

4.4 Osobitné upozornenia pre každý cieľový druh

Nie sú.

4.5 Osobitné bezpečnostné opatrenia na používanie

Osobitné bezpečnostné opatrenia na používanie u zvierat

Na zabezpečenie účinnosti a bezpečnosti lieku presne dodržiavať dávkovanie a spôsob podávania.

Osobitné bezpečnostné opatrenia, ktoré má urobiť osoba podávajúca liek zvieratám

Ľudia so známou precitlivosťou na účinnú látku sa musia vyhýbať kontaktu s týmto liekom.

V prípade náhodného požitia ihneď vyhľadať lekársku pomoc a ukázať písomnú informáciu pre používateľov alebo obal lekárovi.

Pri manipulácii s liekom sa vyhnite inhalácii prachu, ako aj kontaktu s kožou a očami.

V prípade náhodného zasiahnutia kože alebo očí, opláchnite postihnuté miesto veľkým množstvom vody. V prípade inhalácie postihnutého ihneď vyviest' na čerstvý vzduch. Pri objavení sa vážnych ťažkostí s dýchaním vyhľadať lekársku pomoc a ukázať písomnú informáciu pre používateľov alebo obal lekárovi.

Počas manipulácie s liekom nefajčiť, nejesť a nepiť.
Po manipulácii s liekom si dôkladne umyť ruky.

4.6 Nežiaduce účinky (frekvencia výskytu a závažnosť)

Neboli pozorované.

4.7 Použitie počas gravidity, laktácie, znášky

Liek je určený výhradne na použitie u vtákov.

4.8 Liekové interakcie a iné formy vzájomného pôsobenia

Nie sú známe.

4.9 Dávkovanie a spôsob podania lieku

Liečba: 4 g lieku na liter pitnej vody po dobu 5-7 dní.

Liečebno-ochranné: 2 g lieku na liter pitnej vody po dobu 3-5 dní.

V období pretekov a odchovu mláďat sa odporúča podávať liečebno-ochranné dávky lieku 2 dni v 14-dňových intervaloch. Pred aplikáciou je potrebné liek rozpustiť v menšom množstve pitnej vody zohriatej na 55-60°C a následne po rozpustení zriediť vo zvyšnom objeme pitnej vody.

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

Pri predpísanom dávkovaní k intoxikácii nedochádza.

4.11 Ochranná(-é) lehota (-y)

Liek nie je určený pre potravinové zvieratá.

5. FARMAKOLOGICKÉ VLASTNOSTI

Farmakoterapeutická skupina: lieky určené na liečbu protozoárnych ochorení, deriváty nitroimidazolu
ATC vetkód: QP51AA03

5.1 Farmakodynamické vlastnosti

Ornidazol ako účinná látka druhej generácie derivátov 5-nitroimidazolu má dobrý účinok na širokú škálu prvokov, plesní a anaeróbných mikroorganizmov. Citlivé sú rody *Bacteroides* spp. (vrátane *Bacteroides fragilis*), *Fusobacterium* spp., *Clostridium* spp., *Veillonella* spp., *Peptococcus* spp. a *Peptostreptococcus* spp., na ktoré pôsobí baktericídne. Z protozoí má cídne účinky na rody *Giardia*, *Balantidium*, *Blastocystis* a *Trichomonas*. Ornidazol nepôsobí na aeróbne a fakultatívne aeróbne baktérie.

Za baktericídny účinok 5-nitroimidazolových derivátov na anaeróbne baktérie a prvoky je zodpovedná nitroskupina, ktorá sa redukuje s feredoxínom. Redukované medziprodukty potom ničia mikroorganizmy tak, že intracelulárne reagujú s makromolekulami DNA. Toxické medziprodukty sa potom rozpadajú na netoxické a neaktívne zlúčeniny, napr. na acetamid.

5.2 Farmakokinetické údaje

Ornidazol sa z gastrointestinálneho traktu holubov dobre vstrebáva. Po perorálnej aplikácii jednorazovej dávky 40 mg ornidazolu/kg ž.hm. dosahuje maximálne plazmatické koncentrácie (C_{max})

10 µg/ml za 1 hod. 15 min. (T_{max}). Eliminačný polčas v plazme ($T_{1/2}$) je 1,12 hod. a koncentrácie ornidazolu >2 µg/ml sa v sére testovaných holubov detegovali ešte 5 hod. po aplikácii. Hodnoty $AUC_{(9-\infty)}$ a $AUC_{(0-\infty)}$, sú 0,34 a 32,25 µg.hod/ml, distribučný objem 0,50 l a celková klírens 0,31 l/hod. Počas kontinuálnej perorálnej aplikácii ornidazolu holubom v dávke 40 mg ornidazolu/kg ž.hm. počas 5 dní boli hodnoty C_{max} 6-10 µg/ml dosahované za 1 hodinu. Priemerné koncentrácie C_{ss} ustáleného stavu po jednotlivých dávkach boli pre 8-hod. interval 4,03 µg/ml a pre 16 hod. interval 2,02 µg/ml.

Predklinické údaje vzťahujúce sa k bezpečnosti lieku

Liek je pri dodržaní terapeutických dávok a mechanizmu podávania dobre tolerovaný a bezpečný.

6. FARMACEUTICKÉ ÚDAJE

6.1 Zoznam pomocných látok

Kyselina askorbová
Tiamín hydrochlorid
Riboflavín
Pyridoxín hydrochlorid
Kalciumpantotenát
Nátriumpropionát

6.2 Závažné inkompatibility

Nie sú známe.

6.3 Čas použiteľnosti

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

Čas použiteľnosti po rozpustení v pitnej vode podľa návodu: 24 hodín.

6.4 Osobitné bezpečnostné opatrenia na uchovávanie

Uchovávať pri teplote do 25°C. Chrániť pred svetlom. Uchovávať na suchom mieste.

6.5 Charakter a zloženie vnútorného obalu

10 g - PE/Al/PET vrečko, PP dóza
30 x 10 g – PE/Al/PET vrečko, skladačka, kartón - prepravný obal
60 x 10 g –PE/Al/PET vrečko, skladačka, kartón - prepravný obal
500 g – PE dóza, PP dóza, kartón - prepravný obal

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 miestnymi požiadavkami.

7. DRŽITEĽ ROZHODNUTIA O REGISTRÁCII

PHARMAGAL spol. s r.o., Murgašova 5, 949 01 Nitra, Slovenská republika
e-mail: pharmagal@seznam.cz, pharmagal@pharmagal.sk
tel.: +421/37/741 97 59

8. REGISTRAČNÉ ČÍSLO(A)

96/061/02-S

9. DÁTUM REGISTRÁCIE / PREDLŽENIA REGISTRÁCIE

Dátum prvej registrácie: 25.10.2002

Dátum posledného predĺženia: 19.05.2016

10. DÁTUM REVÍZIE TEXTU

ZÁKAZ PREDAJA, DODÁVOK A/ALEBO POUŽÍVANIA

Neuplatňuje sa.

INÉ INFORMÁCIE

Výdaj lieku je viazaný na veterinárny predpis

ÚDAJE, KTORÉ MAJÚ BYŤ UVEDENÉ NA VONKAJŠOM OBALE**10 g PP dóza - skladačka****1. NÁZOV VETERINÁRNEHO LIEKU**

TRINIDAZOL 100 mg/g prášok na perorálny roztok
Ornidazolum

2. ÚČINNÉ LÁTKY

1 g lieku obsahuje:
Účinná(-é) látka(-y): Ornidazolum 100 mg

3. LIEKOVÁ FORMA**4. VEĽKOSŤ BALENIA**

10 g

5. CIEĽOVÉ DRUHY

Športové holuby, okrasné vtáky.

6. INDIKÁCIA (-IE)**7. SPÔSOB A CESTA PODANIA LIEKU**

Spôsob podania lieku: Perorálne.
Pred použitím si prečítajte písomnú informáciu pre používateľov.

8. OCHRANNÁ LEHOTA(-Y)

Ochranná lehota: Liek nie je určený pre potravinové zvieratá.

9. OSOBITNÉ UPOZORNENIE (-A), AK JE POTREBNÉ**10. DÁTUM EXSPIRÁCIE**

EXP {mesiac/rok}
Čas použiteľnosti po rozpustení v pitnej vode podľa návodu: 24 hodín.

11. OSOBITNÉ PODMIENKY NA UCHOVÁVANIE

Uchovávať pri teplote do 25°C. Chrániť pred svetlom. Uchovávať na suchom mieste.

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

Likvidácia: prečítajte si 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

PHARMAGAL, spol. s r. o., Murgašova 5, 949 01 Nitra, Slovenská republika
Tel.: +421/37/7419 759, e-mail: pharmagal@seznam.cz, pharmagal@pharmagal.sk

Logo spoločnosti bolo použité

16. REGISTRAČNÉ ČÍSLO (ČÍSLO)

Reg. č.SR: 96/061/02-S

17. ČÍSLO VÝROBNEJ ŠARŽE

Č.š.: {číslo}

MINIMÁLNE ÚDAJE, KTORÉ MAJÚ BYŤ UVEDENÉ NA MALOM VNÚTORNOM OBALE

10 g PP dóza - etiketa

1. NÁZOV VETERINÁRNEHO LIEKU

TRINIDAZOL 100 mg/g prášok na perorálny roztok
Ornidazolum

2. MNOŽSTVO ÚČINNEJ LÁTKY (-OK)

1 g lieku obsahuje:
Účinná(-é) látka(-y): Ornidazolum 100 mg

3. OBSAH V HMOTNOSTNÝCH, OBJEMOVÝCH JEDNOTKÁCH ALEBO POČET DÁVOK

10 g

4. SPÔSOB(-Y) PODANIA

Spôsob podania lieku: Perorálne.

5. OCHRANNÁ LEHOTA(-Y)

Ochranná lehota: Liek nie je určený pre potravinové zvieratá.

6. ČÍSLO ŠARŽE

Č.š. {číslo}

7. DÁTUM EXSPIRÁCIE

EXP{mesiac/rok}

Čas použiteľnosti po rozpustení v pitnej vode podľa návodu: 24 hodín.

8. OZNAČENIE „LEN PRE ZVIERATÁ“
--

Len pre zvieratá.

Logo spoločnosti bolo použité

ÚDAJE, KTORÉ MAJÚ BYŤ UVEDENÉ NA VNÚTORNOM OBALE – KOMBINOVANÝ OBAL A PÍSMONÁ INFORMÁCIA PRE POUŽÍVATEĽOV

10 g - vrečko PE/Al/PET (kompletná PIP na 2 etiketách)

30 x 10 g – hromadné balenie - vrečko PE/Al/PET, skladačka, kartón - prepravný obal

60 x 10 g – hromadné balenie - vrečko PE/Al/PET, skladačka, kartón- prepravný obal

500 g – PE dóza, PP dóza, kompletná PIP na etikete, kartón – prepravný obal

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 a výrobca zodpovedný za uvoľnenie šarže:

PHARMAGAL, spol. s r.o., Murgašova 5, 949 01 Nitra, Slovenská republika

2. Názov veterinárneho lieku

TRINIDAZOL 100 mg/g prášok na perorálny roztok

Ornidazolum

3. Obsah účinnej látky (-ok) a inej látky (-ok)

1 g lieku obsahuje:

Účinná(-é) látka(-y): Ornidazolum 100 mg

Pomocné látky: Kyselina askorbová, tiamín hydrochlorid, riboflavín, pyridoxín hydrochlorid, kalciumpantotenát, natriumpropionát.

4. Lieková forma

Prášok na perorálny roztok

5. Veľkosť balenia

10 g

30 x 10 g

60 x 10 g

500 g

6. Indikácia (Indikácie)

Prevenia a liečba trichomoniázy (*Trichomonas gallinae*), histomoniázy (*Histomonas meleagridis*) a aspergilózy (*Aspergillus flavus*, *Aspergillus fumigatus*).

7. Kontraindikácie

Nie sú známe.

8. Nežiaduce účinky

Neboli pozorované.

Ak zistíte akékoľvek nežiaduce účinky, aj tie, ktoré už nie sú uvedené na tejto etikete, alebo si myslíte, že liek je neúčinný, informujte vášho veterinárneho lekára.

9. Cieľové druhy

Športové holuby, okrasné vtáky.

10. Dávkovanie pre každý druh, cesta(-y) a spôsob podania lieku

Liečba: 4 g lieku na liter pitnej vody po dobu 5-7 dní.

Liečebno-ochranné: 2 g lieku na liter pitnej vody po dobu 3-5 dní.

V období pretekov a odchovu mláďat sa odporúča podávať liečebno-ochranné dávky lieku 2 dni v 14-dňových intervaloch.

Spôsob podania lieku: Perorálne.

11. Pokyn o správnom podaní

Pred aplikáciou je potrebné liek rozpustiť v menšom množstve pitnej vody zohriatej na 55-60°C a následne po rozpustení zriediť vo zvyšnom objeme pitnej vody.

12. Ochranná lehota (-y)

Ochranná lehota (-y):

Liek nie je určený pre potravinové zvieratá.

13. Osobitné bezpečnostné opatrenia na uchovávanie

Uchovávať mimo dosahu a dohľadu detí.

Uchovávať pri teplote do 25°C. Chrániť pred svetlom. Uchovávať na suchom mieste.

Nepoužívať tento veterinárny liek po dátume expirácie uvedenom na etikete po {skratka používaná pre EXP. Dátum expirácie sa vzťahuje na posledný deň v uvedenom mesiaci.

14. Osobitné upozornenie (upozornenia)

Osobitné bezpečnostné opatrenia na používanie u zvierat:

Na zabezpečenie účinnosti a bezpečnosti lieku presne dodržiavať dávkovanie a spôsob podávania.

Osobitné bezpečnostné opatrenia, ktoré má urobiť osoba podávajúca liek zvieratám:

Ľudia so známou precitlivosťou na účinnú látku sa musia vyhýbať kontaktu s týmto liekom.

V prípade náhodného požitia ihneď vyhľadať lekársku pomoc a ukázať písomnú informáciu pre používateľov alebo obal lekárovi.

Pri manipulácii s liekom sa vyhnite inhalácii prachu, ako aj kontaktu s kožou a očami.

V prípade náhodného zasiahnutia kože alebo očí, opláchnite postihnuté miesto veľkým množstvom vody. V prípade inhalácie postihnutého ihneď vyviest' na čerstvý vzduch. Pri objavení sa vážnych ťažkostí s dýchaním vyhľadať lekársku pomoc a ukázať písomnú informáciu pre používateľov alebo obal lekárovi.

Počas manipulácie s liekom nefajčiť, nejesť a nepiť.

Po manipulácii s liekom si dôkladne umyť ruky.

Gravidita a laktácia:

Liek je určený výhradne na použitie u vtákov.

Liekové interakcie a iné formy vzájomného pôsobenia:

Nie sú známe.

Predávkovanie (príznaky, núdzové postupy, antidotá):

Pri predpísanom dávkovaní k intoxikácii nedochádza.

Inkompatibility:

Nie sú známe.

15. 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.

16. Dátum posledného schválenia textu na etikete

17. Ďalšie informácie

Veľkosť balenia: 10 g, 30 x 10 g, 60 x 10 g, 500 g
Nie všetky veľkosti balenia sa musia uvádzať na trh.

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

Slovenská republika:

PHARMAGAL, spol. s r. o., Murgašova 5, 949 01 Nitra, Slovenská republika

Tel.: +421/37/7419 759

e-mail: pharmagal@seznam.cz, pharmagal@pharmagal.sk

18. 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.

19. Označenie “Uchovávať mimo dohľadu a dosahu detí”

Uchovávať mimo dohľadu a dosahu detí.

20. Dátum expirácie

EXP {mesiac/rok}

Čas použiteľnosti po rozpustení v pitnej vode podľa návodu: 24 hodín.

21. Registračné číslo (čísla)

96/061/02-S

22. Číslo výrobnej šarže

č. š.:

EXP:

EAN 10 g: 8586006801039

EAN 500 g: 8586006802173

PÍŠOMNÁ INFORMÁCIA PRE POUŽÍVATEĽOV
TRINIDAZOL 100 mg/g prášok na perorálny roztok
(10 g)

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 a výrobca zodpovedný za uvoľnenie šarže:
PHARMAGAL, spol. s r.o., Murgašova 5, 949 01 Nitra, Slovenská republika

2. NÁZOV VETERINÁRNEHO LIEKU

TRINIDAZOL 100 mg/g prášok na perorálny roztok
Ornidazolum

3. OBSAH ÚČINNEJ LÁTKY (-OK) A INEJ LÁTKY (-OK)

1 g lieku obsahuje:

Účinná(-é) látka(-y): Ornidazolum 100 mg

Pomocné látky: Kyselina askorbová, tiamín hydrochlorid, riboflavín, pyridoxín hydrochlorid, kalciumpantotenát, natriumpropionát.

4. INDIKÁCIA(-E)

Prevenčia a liečba trichomoniázy (*Trichomonas gallinae*), histomoniázy (*Histomonas meleagridis*) a aspergilózy (*Aspergillus flavus*, *Aspergillus fumigatus*).

5. KONTRAINDIKÁCIE

Nie sú známe.

6. NEŽIADUCE ÚČINKY

Neboli pozorované.

Ak zistíte akékoľvek nežiaduce účinky, aj tie, ktoré už nie sú uvedené v tejto písomnej informácii pre používateľov, alebo si myslíte, že liek je neúčinný, informujte vášho veterinárneho lekára.

7. CIEĽOVÝ DRUH

Športové holuby, okrasné vtáky.

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

Liečba: 4 g lieku na liter pitnej vody po dobu 5-7 dní.

Liečebno-ochranné: 2 g lieku na liter pitnej vody po dobu 3-5 dní.

V období pretekov a odchovu mláďat sa odporúča podávať liečebno-ochranné dávky lieku 2 dni v 14-dňových intervaloch.

Spôsob podania lieku: Perorálne.

9. POKYN O SPRÁVNOM PODANÍ

Pred aplikáciou je potrebné liek rozpustiť v menšom množstve pitnej vody zohriatej na 55-60°C a následne po rozpustení zriediť vo zvyšnom objeme pitnej vody.

10. OCHRANNÁ LEHOTA(-Y)

Liek nie je určený pre potravinové zvieratá.

11. OSOBITNÉ BEZPEČNOSTNÉ OPATRENIA NA UCHOVÁVANIE

Uchovávať mimo dosahu a dohľadu detí.

Uchovávať pri teplote do 25°C. Chrániť pred svetlom. Uchovávať na suchom mieste.

Nepoužívať tento veterinárny liek po dátume expirácie uvedenom na etikete po {skratka používaná pre EXP. Dátum expirácie sa vzťahuje na posledný deň v uvedenom mesiaci.

Čas použiteľnosti po rozpustení v pitnej vode podľa návodu: 24 hodín.

12. OSOBITNÉ UPOZORNENIA

Osobitné bezpečnostné opatrenia na používanie u zvierat:

Na zabezpečenie účinnosti a bezpečnosti lieku presne dodržiavať dávkovanie a spôsob podávania.

Osobitné bezpečnostné opatrenia, ktoré má urobiť osoba podávajúca liek zvieratám:

Ľudia so známou precitlivosťou na účinnú látku sa musia vyhýbať kontaktu s týmto liekom.

V prípade náhodného požitia ihneď vyhľadať lekársku pomoc a ukázať písomnú informáciu pre používateľov alebo obal lekárovi.

Pri manipulácii s liekom sa vyhnite inhalácii prachu, ako aj kontaktu s kožou a očami.

V prípade náhodného zasiahnutia kože alebo očí, opláchnite postihnuté miesto veľkým množstvom vody. V prípade inhalácie postihnutého ihneď vyviest' na čerstvý vzduch. Pri objavení sa vážnych ťažkostí s dýchaním vyhľadať lekársku pomoc a ukázať písomnú informáciu pre používateľov alebo obal lekárovi.

Počas manipulácie s liekom nefajčiť, nejesť a nepiť.

Po manipulácii s liekom si dôkladne umyť ruky.

Gravidita a laktácia:

Liek je určený výhradne na použitie u vtákov.

Liekové interakcie a iné formy vzájomného pôsobenia:

Nie sú známe.

Predávkovanie (príznaky, núdzové postupy, antidotá):

Pri predpísanom dávkovaní k intoxikácii nedochádza.

Inkompatibility:

Nie sú známe.

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

Veľkosť balenia: 10 g, 30 x 10 g, 60 x 10 g, 500 g.

Nie všetky veľkosti balenia sa musia uvádzať na trh.

Len pre zvieratá. Výdaj lieku je viazaný na veterinárny predpis.

Reg. č.SR: 96/061/02-S

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

Slovenská republika:

PHARMAGAL, spol. s r. o., Murgašova 5, 949 01 Nitra, Slovenská republika

Tel.:+421/37/7419 759

e-mail: pharmagal@seznam.cz, pharmagal@pharmagal.sk