

[Version 9.1, 11/2024]

I PRIEDAS
VETERINARINIO VAISTO APRAŠAS

1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

Carpcoat, 8 mg, plėvele dengtos tabletės šunims

2. KOKYBINĖ IR KIEKYBINĖ SUDĖTIS

Kiekvienoje tabletėje yra:

veikliosios medžiagos:

karprofeno 8 mg,

pagalbinių medžiagų:

Kokybinė pagalbinių medžiagų ir kitų sudedamųjų medžiagų sudėtis	Kiekybinė sudėtis, jei ta informacija būtina siekiant tinkamai naudoti veterinarinį vaistą
Tabletės šerdis:	
celiuliozė, mikrokristalinė	
sacharino natrio druska	
vanilinas	
laktozė monohidratas	
karboksietilkrakmolo A natrio druska	
magnio stearatas	
Tabletės apvalkalas:	
polivinilo alkoholis	
talkas	
titano dioksidas	
glicerolio monokaprilokapratas	
natrio laurilsulfatas	
juodojo geležies oksido (E172)	0,001 mg
raudonojo geležies oksido (E172)	0,002 mg

Rožinė, abipus išgaubta 5 mm skersmens plėvele dengta tabletė.

3. KLINIKINĖ INFORMACIJA

3.1. Paskirties gyvūnų rūšys

Šunys.

3.2. Naudojimo indikacijos, nurodant paskirties gyvūnų rūšis

Uždegimui ir skausmui malšinti sergant ūminėmis ir lėtinėmis raumenų ir skeleto sistemos ligomis (pvz., osteoartritu).

Pooperaciniam skausmui malšinti po minkštųjų audinių operacijos, prieš tai naudojusi parenterinius vaistus nuo skausmo.

3.3. Kontraindikacijos

Negalima naudoti esant padidėjusiam jautrumui karprofenui ar bet kuriai iš pagalbinių medžiagų.

Negalima naudoti šunims, sergantiems sunkia širdies, kepenų ar inkstų liga, arba jei virškinimo trakte gali būti opų ar galimas kraujavimas iš jo.

Negalima naudoti gyvūnams, kuriems pasireiškė dehidratacija, hipovolemija ar hipotenzija.
Negalima naudoti katėms.
Negalima naudoti vaikingoms kalėms ar laktacijos metu.

3.4. Specialieji įspėjimai

Nėra.

3.5. Specialiosios naudojimo atsargumo priemonės

Specialiosios atsargumo priemonės, naudojant vaistą paskirties gyvūnų rūšims

Naudojant jaunesniems nei 6 savaičių šuniukams arba senyviems šunims, gali kilti papildoma rizika. Jei tokio naudojimo išvengti neįmanoma, naudoti tik atsakingam veterinarijos gydytojui įvertinus naudą ir riziką, o gydomiems šunims gali būti reikalingas atidus klinikinis stebėjimas.

NVNU (nesteroidiniai vaistai nuo uždegimo) gali slopinti fagocitozę, todėl gydant uždegimines būkles, susijusias su bakterine infekcija, reikia kartu pradėti tinkamą antimikrobinį gydymą.

Specialiosios atsargumo priemonės asmenims, naudojantiems vaistą gyvūnams

Karprofenas yra nesteroidinis vaistas nuo uždegimo. Atsitiktinai prarijus šio veterinarinio vaisto, jis gali sukelti virškinimo trakto sutrikimus, tokius kaip pykinimas ir skrandžio skausmas, bei padidėjusio jautrumo reakcijas.

Reikia būti atsargiems, kad veterinarinio vaisto atsitiktinai neprarytų vaikai. Atsitiktinai prarijus, reikia nedelsiant kreiptis į gydytoją ir parodyti šio veterinarinio vaisto pakuotės lapelį ar etiketę. Po naudojimo reikia nusiplauti rankas.

Specialiosios aplinkos apsaugos atsargumo priemonės

Netaikytinos.

3.6. Nepageidaujami reiškiniai

Šunys:

Labai reta (< 1 gyvūnas iš 10 000 gydytų gyvūnų, įskaitant atskirus pranešimus)	Alerginė reakcija Padidėjęs kepenų fermentų kiekis, hepatopatija, kepenų veiklos sutrikimas Viduriavimas ¹ , melena ¹ , minkštos išmatos ¹ , vėmimas ¹ Padidėję inkstų rodikliai ¹ , padidėjęs šlapimo kiekis ¹ Oligurija ¹ Apetito praradimas ¹ , letargija ¹ , polidipsija ¹
---	--

¹ Tipinis šalutinis poveikis, susijęs su NVNU, yra laikinas, dažniausiai pasireiškia per pirmąją gydymo savaitę ir išnyksta nutraukus gydymą, bet labai retais atvejais gali būti labai sunkus ar net mirtinas. Jei pasireiškia šalutinis poveikis, gydymą reikia nedelsiant nutraukti ir kuo skubiau nugabenti šunį pas veterinarą.

Svarbu teikti informaciją apie nepageidaujamus reiškinius. Tai leidžia nuolat stebėti veterinarinio vaisto saugumą. Pranešimus, pageidautina, turėtų siųsti veterinarijos gydytojas registruotojui arba jo vietiniam atstovui 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

Veterinarinio vaisto saugumas vaikingumo ir laktacijos metu nenustatytas.

Vaikingumas ir laktacija

Laboratoriniais tyrimais su laboratoriniais gyvūnais (žiurkėmis, triušiais) nustatytas fetotoksinis karprofeno poveikis, panaudojus į terapinę dozę panašias dozes.

Negalima naudoti šunims vaikingumo ir laktacijos metu.

3.8. Sąveika su kitais vaistais ir kitos sąveikos formos

Karprofeno negalima naudoti kartu su gliukokortikoidais ir kitais NVNU.

Jei prieš tai buvo gydoma steroidiniais ar nesteroidiniais VNU, būtinas laikotarpis be gydymo, antraip galimas šalutinis poveikis gali sustiprėti. Karprofenas gali stipriai jungtis su plazmos baltymais ir konkuruoti su kitais gerai besijungiančiais vaistais, o tai gali sukelti toksinį poveikį. Todėl jo negalima naudoti vienu metu su kitomis medžiagomis, kurios gerai jungiasi su plazmos baltymais.

Reikia vengti tuo pačiu metu naudoti antikoagulantus, nes padidėja polinkis kraujuoti.

Reikia vengti tuo pačiu metu naudoti vaistus, galinčius turėti nefrotoksinį poveikį.

3.9. Dozės ir naudojimo būdas

Naudoti per burną.

Kartą per parą suduoti 4 mg karprofeno kilogramui kūno svorio dozę.

Nurodytos dozės padidinti negalima.

Gydymo trukmė priklauso nuo ligos klinikinės eigos ir ją turi nustatyti atsakingas veterinarijos gydytojas. Ilgalaikis gydymas gali būti taikomas tik prižiūrint veterinarijos gydytojui. Siekiant užtikrinti tinkamą vaisto dozę, reikia kuo tiksliau nustatyti gyvūno kūno svorį.

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

Šunims 14 dienų kartą per parą sudavus iki 9 mg/kg karprofeno, toksinio poveikio požymių nenustatyta. Perdozavus karprofeno, specifinio priešnuodžio nėra, bet turi būti taikomas bendras palaikomasis gydymas, taikomas klinikinio NVNU perdozavimo atvejais.

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. FARMAKOLOGINĖS SAVYBĖS

4.1. ATCvet kodas: QM01AE91

4.2. Farmakodinamika

Karprofenas yra nesteroidinis vaistas nuo uždegimo, priklausantis 2-arilpropiono rūgščių grupei. Jis pasižymi priešuždegiminiu, analgezinio ir antipiretinio poveikiu.

Kaip ir dauguma NVNU, karprofenas yra specifinis ciklooksigenazės inhibitorius vykstant arachidono rūgšties kaskadai. Taip pertraukiama prostaglandinų sintezė. Prostaglandinai atlieka svarbų vaidmenį formuojantis uždegiminėms reakcijoms ir veikia kaip vienas iš virškinimo trakto gleivinės apsauginių mechanizmų, saugančių nuo opų susidarymo. Yra du ciklooksigenazės (COX) izofermentai: COX-1 ir COX-2. COX-1 fermentas kraujyje yra nuolatos ir atlieka automatinio reguliavimo funkcijas (pvz., saugo virškinimo trakto gleivinę ir inkstus).

Priešingai, COX-2 kraujyje nuolatos nėra. Manoma, kad šis fermentas sukelia uždegiminį procesą. Nustatyta, kad COX-1 slopinimo laipsnis lemia virškinimo trakto opų susidarymo dažnį, o abiejų

izofermentų tarpusavio santykis – šalutinio poveikio reiškinių dažnį arba veiksmingumą. Šunų organizme karprofenas pasižymi palankiu COX-2:COX-1 santykiu.

Kiti tikslūs karprofeno veikimo mechanizmai dar nėra iki galo išaiškinti.

4.3. Farmakokinetika

Šunų organizme karprofenas absorbuojamas greitai. Šunims sušėrus vienkartinę 4 mg karprofeno 1 kg kūno svorio dozę, vidutinis laikas, per kurį pasiekta maksimali 26 µg/ml koncentracija kraujo plazmoje, buvo viena valanda (0,25–2 val.). Pasiskirstymo organizme tūris buvo mažas, nes 99 % prisijungė prie plazmos baltymų. Harmoninis vidutinis pusinės eliminacijos laikas ($t_{1/2}$) buvo 6,4 val.

Karprofenas daugiausia šalinamas su tulžimi: 70 % į veną suleistos karprofeno dozės pašalinama su išmatomis, daugiausia kaip gliukuronido konjugatas, o 8–15 % pašalinama su šlapimu.

5. FARMACINIAI DUOMENYS

5.1. Pagrindiniai nesuderinamumai

Netaikytini.

5.2. Tinkamumo laikas

Veterinarinio vaisto tinkamumo laikas, nepažeidus originalios pakuotės, – 30 mėn.

5.3. Specialieji laikymo nurodymai

Šiam veterinariniam vaistui specialių laikymo sąlygų nereikia.

5.4. Pirminės pakuotės pobūdis ir sudedamosios dalys

PVC/PE/PVDC-aliuminio lizdinės plokštelės po 10 tablečių.

Pakuočių dydžiai:

kartoninė dėžutė su 10, 20, 30, 40, 50, 60, 70, 80, 90, 100, 120 arba 250 tablečių.

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

Alfasan Nederland B.V.

7. REGISTRACIJOS NUMERIS (-IAI)

LT/2/25/2912/001-012

8. REGISTRAVIMO DATA

Registravimo data: 2025-11-24

9. PASKUTINĖ VETERINARINIO VAISTO APRAŠO PERŽIŪROS DATA

2025-11-24

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

KARTONINĖ DĖŽUTĖ

1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

Carpcoat, 8 mg, plėvele dengtos tabletės

2. VEIKLIOJI (-IOSIOS) MEDŽIAGA (-OS)

Kiekvienoje tabletėje yra:

karprofeno 8 mg.

3. PAKUOTĖS DYDIS

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

4. PASKIRTIES GYVŪNŲ RŪŠIS (-YS)

Šunys



5. INDIKACIJA (-OS)

6. NAUDOJIMO BŪDAS (-AI)

Naudoti per burną.

7. IŠLAUKA

8. TINKAMUMO DATA

Exp. {mėnuo/metai}

9. SPECIALIEJI LAIKYMO NURODYMAI

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

Alfasan Nederland B.V.

14. REGISTRACIJOS NUMERIS (-IAI)

LT/2/25/2912/001
LT/2/25/2912/002
LT/2/25/2912/003
LT/2/25/2912/004
LT/2/25/2912/005
LT/2/25/2912/006
LT/2/25/2912/007
LT/2/25/2912/008
LT/2/25/2912/009
LT/2/25/2912/010
LT/2/25/2912/011
LT/2/25/2912/012

15. SERIJOS NUMERIS

Lot {numeris}

**MINIMALŪS DUOMENYS, KURIE TURI BŪTI ANT MAŖŲ PIRMINIŲ PAKUOČIŲ
ALUMININĖ LIZDINĖ PLOKŠTELĖ**

1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

Carpcoat



2. VEIKLIŲJŲ MEDŖIAGŲ KIEKYBINĖ INFORMACIJA

Carprofen 8 mg/tablet

3. SERIJOS NUMERIS

Lot {numeris}

4. TINKAMUMO DATA

Exp. {mėnuo/metai}

B. PAKUOTĖS LAPELIS

PAKUOTĖS LAPELIS

1. Veterinarinio vaisto pavadinimas

Carpcoat, 8 mg, plėvele dengtos tabletės šunims
Carpcoat, 20 mg, plėvele dengtos tabletės šunims
Carpcoat, 40 mg, plėvele dengtos tabletės šunims
Carpcoat, 80 mg, plėvele dengtos tabletės šunims

2. Sudėtis

Kiekvienoje tabletėje yra:

Carpcoat 8 mg

veikliosios medžiagos:

karprofeno 8 mg,

pagalbinių medžiagų:

juodojo geležies oksido (E172) 0,001 mg,

raudonojo geležies oksido (E172) 0,002 mg.

Rožinė, abipus išgaubta 5 mm dydžio plėvele dengta tabletė.

Carpcoat 20 mg

veikliosios medžiagos:

karprofeno 20 mg,

pagalbinių medžiagų:

raudonojo geležies oksido (E172) 0,0004 mg,

geltonojo geležies oksido (E172) 0,157 mg.

Geltona, pakeistos rutulio formos 6 mm dydžio plėvele dengta tabletė.

Carpcoat 40 mg

veikliosios medžiagos:

karprofeno 40 mg,

pagalbinių medžiagų:

raudonojo geležies oksido (E172) 0,070 mg,

geltonojo geležies oksido (E172) 0,616 mg.

Oranžinė, pakeistos rutulio formos 8 mm dydžio plėvele dengta tabletė.

Carpcoat 80 mg

veikliosios medžiagos:

karprofeno 80 mg,

pagalbinė (-s) medžiaga (-os):

juodojo geležies oksido (E172) 1,036 mg,

raudonojo geležies oksido (E172) 1,829 mg,

geltonojo geležies oksido (E172) 0,942 mg.

Ruda, pakeistos rutulio formos 10 mm dydžio plėvele dengta tabletė.

3. Paskirties gyvūnų rūšys

Šunys.

4. Naudojimo indikacijos

Uždegimui ir skausmui malšinti sergant ūminėmis ir lėtinėmis raumenų ir skeleto sistemos ligomis (pvz., osteoartritu).

Pooperaciniam skausmui malšinti po minkštųjų audinių operacijos, prieš tai naudojus parenterinius vaistus nuo skausmo.

5. Kontraindikacijos

Negalima naudoti esant padidėjusiam jautrumui karprofenui ar bet kuriai iš pagalbinių medžiagų.

Negalima naudoti šunims, sergantiems sunkia širdies, kepenų ar inkstų liga, arba jei virškinimo trakte gali būti opų ar galimas kraujavimas iš jo.

Negalima naudoti gyvūnams, kuriems pasireiškė dehidratacija, hipovolemija ar hipotenzija.

Negalima naudoti katėms.

Negalima naudoti vaikingoms kalėms ar laktacijos metu.

6. Specialieji įspėjimai

Specialiosios atsargumo priemonės, naudojant vaistą paskirties gyvūnų rūšims

Naudojant jaunesniems nei 6 savaičių šuniukams arba senyviems šunims, gali kilti papildoma rizika. Jei tokio naudojimo išvengti neįmanoma, naudoti tik atsakingam veterinarijos gydytojui įvertinus naudą ir riziką, o gydomiems šunims gali būti reikalingas atidus klinikinis stebėjimas. NVNU (nesteroidiniai vaistai nuo uždegimo) gali slopinti fagocitozę, todėl gydant uždegimines būkles, susijusias su bakterine infekcija, reikia kartu pradėti tinkamą antimikrobinį gydymą.

Specialiosios atsargumo priemonės asmenims, naudojančiams vaistą gyvūnams

Karprofenas yra nesteroidinis vaistas nuo uždegimo. Atsitiktinai prarijus šio veterinarinio vaisto, jis gali sukelti poveikį virškinimo trakto sutrikimus, tokius kaip pykinimas ir skrandžio skausmas, bei padidėjusio jautrumo reakcijas. Reikia būti atsargiems, kad veterinarinio vaisto atsitiktinai neprarytų vaikai. Atsitiktinai prarijus, reikia nedelsiant kreiptis į gydytoją ir parodyti šio veterinarinio vaisto pakuotės lapelį ar etiketę. Po naudojimo reikia nusiplauti rankas.

Vaikingumas ir laktacija

Veterinarinio vaisto saugumas vaikingumo ar laktacijos metu nenustatytas. Laboratoriniais tyrimais su laboratoriniais gyvūnais (žiurkėmis, triušiais) nustatytas fetotoksinis karprofeno poveikis, panaudojus į terapinę dozę panašias dozes.

Negalima naudoti šunims vaikingumo ar laktacijos metu.

Sąveika su kitais vaistais ir kitos sąveikos formos

Karprofeno negalima naudoti kartu su gliukokortikoidais ir kitais NVNU.

Jei prieš tai buvo gydoma steroidiniais ar nesteroidiniais vaistais nuo uždegimo, būtinas laikotarpis be gydymo, antraip galimas šalutinis poveikis gali sustiprėti. Karprofenas gali stipriai jungtis su plazmos baltymais ir konkuruoja su kitais gerai besijungiančiais vaistais, o tai gali sukelti toksinį poveikį. Todėl jo negalima naudoti vienu metu su kitomis medžiagomis, kurios gerai jungiasi su plazmos baltymais.

Reikia vengti tuo pačiu metu naudoti antikoagulantus, nes padidėja polinkis kraujuoti.

Reikia vengti tuo pačiu metu naudoti vaistus, galinčius turėti nefrotoksinį poveikį.

Perdozavimas

Šunims 14 dienų kartą per parą sudavus iki 9 mg/kg karprofeno, toksinio poveikio požymių nenustatyta.

Perdozavus karprofeno, specifinio priešnuodžio nėra, bet turi būti taikomas bendras palaikomasis gydymas, taikomas klinikinio NVNU perdozavimo atvejais.

7. Nepageidaujami reiškiniai

Šunys:

Labai reta (< 1 gyvūnas iš 10 000 gydytų gyvūnų, įskaitant atskirus pranešimus)	Alerginė reakcija Padidėjęs kepenų fermentų kiekis, hepatopatija, kepenų veiklos sutrikimas Viduriavimas ¹ , melena ¹ , minkštos išmatos ¹ , vėmimas ¹ Padidėję inkstų rodikliai ¹ , padidėjęs šlapimo kiekis ¹ Oligurija ¹ Apetito praradimas ¹ , letargija ¹ , polidipsija ¹
---	--

¹

Tipinis šalutinis poveikis, susijęs su NVNU, yra laikinas, dažniausiai pasireiškia per pirmąją gydymo savaitę ir išnyksta nutraukus gydymą, bet labai retais atvejais gali būti labai sunkus ar net mirtinas. Jei pasireiškia šalutinis poveikis, gydymą reikia nedelsiant nutraukti ir kuo skubiau nugabenti šunį pas veterinarą.

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

Naudoti per burną.

Kartą per parą suduoti 4 mg karprofeno kilogramui kūno svorio dozę.

Nurodytos dozės padidinti negalima.

Gydymo trukmė priklauso nuo ligos klinikinės eigos ir ją turi nustatyti atsakingas veterinarijos gydytojas. Ilgalais gydymas gali būti taikomas tik prižiūrint veterinarijos gydytojui. Siekiant užtikrinti tinkamą vaisto dozę, reikia kuo tiksliau nustatyti gyvūno kūno svorį.

9. Nuorodos dėl tinkamo naudojimo

10. Išlauka

Netaikytina.

11. Specialieji laikymo nurodymai

Saugoti nuo vaikų.

Šiam veterinariniam vaistui specialių laikymo sąlygų nereikia.

Šio veterinarinio vaisto negalima naudoti pasibaigus tinkamumo laikui, nurodytam ant lizdinės plokštelės arba kartoninės dėžutės po „Exp.“. Vaistas tinkamas naudoti iki paskutinės nurodyto mėnesio dienos.

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

Carpcoat 8 mg: LT/2/25/2912/001-012

Carpcoat 20 mg: LT/2/25/2913/001-012

Carpcoat 40 mg: LT/2/25/2914/001-012

Carpcoat 80 mg: LT/2/25/2915/001-012

PVC/PE/PVDC-aliuminio lizdinės plokštelės po 10 tablečių.

Kartoninė dėžutė su 10, 20, 30, 40, 50, 60, 70, 80, 90, 100, 120 arba 250 tablečių.

Gali būti tiekiamos ne visų dydžių pakuotės.

15. Pakuotės lapelio paskutinės peržiūros data

2025-11-24

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:

Alfasan Nederland B.V.

Kuipersweg 9

3449 JA Woerden

Nyderlandai

Tel. +31 348 416945

Gamintojas, atsakingas už vaisto serijos išleidimą:

Lelypharma B.V.

Zuiveringsweg 42

8243 PZ Lelystad

Nyderlandai

Vietiniai atstovai ir kontaktiniai duomenys, skirti pranešti apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius:

17. Kita informacija