

SÚHRN CHARAKTERISTICKÝCH VLASTNOSTÍ LIEKU

1. NÁZOV VETERINÁRNEHO LIEKU

Caniphedrin 20 mg tablety pre psy

2. KVALITATÍVNE A KVANTITATÍVNE ZLOŽENIE

Každá tableta obsahuje:

Účinná látka:

Efedrínhydrochlorid 20 mg
(čo zodpovedá 16,4 mg efedrínu)

Pomocné látky:

Kvalitatívne zloženie pomocných látok a iných zložiek
Želatína
Zemiakový škrob
Monohydrát laktózy
Mastenec
Mikrokryštalická celulóza
Glycerín 85 %

Biele tablety s dvoma skríženými deliacimi ryhami. Tablety sa môžu rozdeliť na 2 alebo 4 rovnaké časti.

3. KLINICKÉ ÚDAJE

3.1 Cieľové druhy

Psy.

3.2 Indikácie na použitie pre každý cieľový druh

Na liečbu močovej inkontinencie spôsobenej nefunkčným mechanizmom zvierača močovodu u súk po ovariohysterektómii.

3.3 Kontraindikácie

Nepoužívať pri psoch s kardiovaskulárnym ochorením (napr. kardiomyopatiou, tachykardickou arytmiou, hypertenziou), hypertyreózou, diabetom mellitus, s poruchou funkcie obličiek alebo glaukómom.

Nepoužívať súbežne s halogénovanými narkotikami ako je halotán alebo metoxyflurán (pozri časť 3.8).

Nepoužívať v prípadoch precitlivenosti na účinnú látku alebo na niektorú z pomocných látok.

3.4 Osobitné upozornenia

Nie je vhodné používať veterinárny liek na neprimerané močenie spôsobené správaním zvierat'a.

Pri sukách mladších ako 1 rok sa majú pred liečbou zvážiť možné anatomické poruchy, ktoré prispievajú k inkontinencii.
Je dôležité identifikovať akékoľvek základné ochorenie spôsobujúce polyúriu/polydipsiu (PU/PD), ktoré môže byť nesprávne diagnostikované ako močová inkontinencia.

3.5 Osobitné opatrenia na používanie

Osobitné opatrenia na bezpečné používanie pri cieľových druhoch:

Pri psoch sa má pred začatím liečby veterinárnym liekom dôkladne posúdiť funkčnosť kardiovaskulárneho systému, ktorý sa má pravidelne sledovať počas liečby.

Osobitné opatrenia, ktoré má urobiť osoba podávajúca liek zvieratám:

Osoby so známou precitlivosťou na efedrín by sa mali vyhnúť kontaktu s veterinárnym liekom. Efedrínhydrochlorid môže byť pri požití toxický a požitie môže byť smrteľné, a to najmä u detí. Nežiaduce účinky môžu zahŕňať nespavosť a nervozitu, závrat, bolesti hlavy, zvýšený krvný tlak, zvýšené potenie a nevoľnosť.

Na zabránenie náhodného požitia, a to najmä deťmi, sa musí veterinárny liek podávať mimo dohľadu detí. Nepoužitá časti tabliet sa majú vrátiť na svoje miesto do otvoreného blistra a vložiť späť do škatule a uchovávať na bezpečnom mieste mimo dohľadu a dosahu detí.

V prípade náhodného požitia ihneď vyhľadajte lekársku pomoc, hlavne ak liek požili deti, a ukážte lekárovi písomnú informáciu pre používateľov alebo obal.

Dôrazne sa odporúča, aby tehotné ženy nosili pri manipulácii s tabletami nepriepustné rukavice. Po podaní veterinárneho lieku si dôkladne umyť ruky.

Osobitné opatrenia na ochranu životného prostredia:

Neuplatňujú sa.

3.6 Nežiaduce účinky

Psy:

Zriedkavé (u viac ako 1 ale menej ako 10 z 10 000 liečených zvierat):	Rýchly pulz ¹ , Ventrikulárna arytmia ¹ ; Excitácia ¹ .
Neznáma frekvencia (nie je možné určiť z dostupných údajov):	Tachykardia ² , Fibrilácia predsiení ² , Zvýšená frekvencia tepu ² , Periférna vazokonstrikcia ² ; Nespavosť ² , Úzkosť ² ; Svalový tras ² , Mydriáza ² ; Pľúcna porucha (bronchodilatácia a zníženie vylučovania hlienu v respiračných slizničných membránach) ² ; Znížená motilita tráviaceho traktu ² .

¹Tieto príznaky po znížení dávky alebo po ukončení liečby vymiznú.

²Z dôvodu farmakologických vlastností efedrínu sa môžu tieto účinky vyskytnúť pri odporúčanej terapeutickú dávke.

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 jeho miestnemu zástupcovi, alebo príslušnému národnému orgánu prostredníctvom národného systému hlásenia. Príslušné kontaktné údaje sa nájdete v písomnej informácii pre používateľov.

3.7 Použitie počas gravidity, laktácie, znášky

Neuplatňuje sa.

3.8 Interakcie s inými liekmi a ďalšie formy interakcií

Sila účinku efedrínu a riziko nežiaducich reakcií môžu byť zvýšené, keď sa podáva spolu s metylxantínmi a sympatomimetikami.

Efedrín môže zvýšiť metabolizáciu glukokortikoidov.

Súbežné používanie s MAO - inhibítormi môže spôsobiť hypertenziu.

Efedrín môže zvýšiť riziko toxicity teofylínu.

Pri kombinácii so srdcovými glykozidmi (napr. digoxín), chinínom, tricyklickými antidepresívami a halogénovanými narkotikami existuje riziko srdcovej arytmie (pozri časť 3.3).

Látky spôsobujúce zvýšenie pH hodnoty moču majú schopnosť predĺžiť vylučovanie efedrínu, čo môže viesť k zvýšenému riziku výskytu nežiaducich reakcií. Látky spôsobujúce zníženie pH hodnoty moču majú schopnosť urýchliť vylučovanie efedrínu, čo môže viesť k zníženej účinnosti.

Po súbežnej liečbe ergotovými alkaloidmi a oxytocínom sa môže vyskytnúť vazokonstrikcia.

Sympatolytiká môžu znížiť účinnosť efedrínu.

3.9 Cesty podania a dávkovanie

Perorálne použitie.

Tablety sa môžu rozdeliť na 2 alebo 4 rovnaké časti na zabezpečenie presného dávkovania.

Odporúčaná počiatočná dávka je 2 mg efedrínhydrochloridu (čo zodpovedá 1,64 mg efedrínu) na kg živej hmotnosti, čo zodpovedá 1 tablete na 10 kg živej hmotnosti, denne počas prvých 10 dní liečby. Denná dávka sa môže rozdeliť. Keď sa dosiahne želaný účinok, dávka sa môže znížiť na polovicu alebo menej. Na základe pozorovaného účinku a so zohľadnením výskytu nežiaducich účinkov sa má individuálna dávka upraviť tak, aby sa našla najnižšia účinná dávka. Pri dlhodobej liečbe sa má udržiavať najnižšia účinná dávka. V prípade opätovného zhoršenia stavu sa má dávka znovu zvýšiť na 2 mg efedrínhydrochloridu na kg živej hmotnosti. Po stanovení účinnej dávky treba psov naďalej sledovať v pravidelných intervaloch.

Sila tejto tablety nie je vhodná pre psy so živou hmotnosťou menej ako 2,5 kg (odporúčaná počiatočná dávka 2 mg/kg).

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

Pri vysokých predávkovaniach sa môžu vyskytnúť nasledujúce nežiaduce účinky: tachykardia, tachyarytmia, zvracanie, zvýšené potenie, hyperventilácia, svalová slabosť, tras s hyperexcitáciou a nepokoj, úzkosť a nespavosť.

Môže sa začať nasledujúca symptomatická liečba:

- výplach žalúdka, ak je to potrebné,
- v prípade ťažkej hyperexcitácie podanie sedatív ako je diazepam alebo neuroleptiká,
- v prípade tachyarytmie podanie beta-blokátorov,
- zrýchlené vylučovanie okyslením moču a zosilnenou diurézou.

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

3.12 Ochranné lehoty

Netýka sa.

4. FARMAKOLOGICKÉ ÚDAJE

4.1 ATCvet kód: QG04BX90

4.2 Farmakodynamika

Efedrín priamo stimuluje alfa- a beta-adrenergické receptory prítomné vo všetkých orgánových systémoch. Tiež stimuluje uvoľňovanie katecholamínov zo sympatických neurónov. Keďže efedrín prechádza cez krvno-mozgovú bariéru, indukuje tiež účinky sprostredkované centrálnym nervovým systémom. Efedrín špecificky spôsobuje kontrakciu vnútorných zvieračov močovodu a uvoľnenie svalov močového mechúra prostredníctvom sympatomimetického účinku na adrenergické receptory.

4.3 Farmakokinetika

Po perorálnom podaní sa rýchlo a prakticky úplne absorbuje, pričom maximálne plazmatické hladiny sa dosahujú po jednej hodine. Efedrín sa rýchlo distribuuje do všetkých tkanív a môže postupne preniknúť do CNS. Efedrín sa neodbúrava cez endogénnu katecholamínovú cestu, čo vysvetľuje predĺžené trvanie aktivity v porovnaní s adrenalinom. N-demetylácia vytvára norefedrín ako hlavný metabolit, ktorý je silným metabolitom tvoriacim sa u psov veľmi rýchlo a zdá sa, že významne prispieva k účinku efedrínu. K eliminácii dochádza cez obličky a je skoro kompletná po 24 hodinách. Polčas rozpadu je 3 až 6 hodín.

5. FARMACEUTICKÉ INFORMÁCIE

5.1 Závažné inkompatibility

Neuplatňujú sa.

5.2 Čas použiteľnosti

Čas použiteľnosti veterinárneho lieku zabaleného v neporušenom obale: 3 roky
Nepoužité rozdelené tablety sa majú vrátiť do blistra a použiť ako nasledujúca dávka.

5.3 Osobitné upozornenia na uchovávanie

Blistre uchovávať v škatuli, aby boli chránené pred svetlom. Neuchovávať v chladničke alebo mrazničke.

5.4 Charakter a zloženie vnútorného obalu

Zatavené balenie blistra skladajúce sa z hliníkovej fólie a PVC fólie s 10 tabletami v blistri.

Veľkosť balenia:

Lepenková škatuľa obsahujúca 10 blisterov po 10 tabliet.

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

VetViva Richter GmbH

7. REGISTRAČNÉ ČÍSLO(A)

96/017/DC/18-S

8. DÁTUM PRVEJ REGISTRÁCIE

Dátum prvej registrácie: 11/04/2018

9. DÁTUM POSLEDNEJ REVÍZIE SÚHRNU CHARAKTERISTICKÝCH VLASTNOSTÍ LIEKU

03/2025

10. KLASIFIKÁCIA VETERINÁRNEHO LIEKU

Výdaj veterinárneho 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**Lepenková škatuľa****1. NÁZOV VETERINÁRNEHO LIEKU**

Caniphedrin 20 mg tablety

Efedrínhydrochlorid

2. OBSAH ÚČINNÝCH LÁTOK

Každá tableta obsahuje:

Efedrínhydrochlorid 20 mg

(čo zodpovedá 16,4 mg efedrínu)

3. VEĽKOSŤ BALENIA

100 tabliet

4. CIEĽOVÉ DRUHY

Psy.

5. INDIKÁCIE**6. CESTY PODANIA**

Perorálne použitie.

7. OCHRANNÉ LEHOTY**8. DÁTUM EXSPIRÁCIE**

Exp. {mesiac/rok}

9. OSOBITNÉ PODMIENKY NA UCHOVÁVANIE

Blistre uchovávať v škatuli, aby boli chránené pred svetlom. Neučovávať v chladničke alebo mrazničke. Nepoužitú rozdelenú tabletu sa majú vrátiť do blistra a použiť ako nasledujúca dávka.

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

Náhodné požitie je nebezpečné. Tehotné ženy majú pri manipulácii s tabletami nosiť nepriepustné rukavice.

Pred použitím si prečítajte písomnú informáciu pre používateľov.

11. OZNAČENIE „LEN PRE ZVIERATÁ“

Len pre zvieratá.

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

Uchovávať mimo dohľadu a dosahu detí.

13. NÁZOV A ADRESA DRŽITEĽA ROZHODNUTIA O REGISTRÁCII
--

VetViva Richter 

14. REGISTRAČNÉ ČÍSLO (ČÍSLA)

96/017/DC/18-S

15. ČÍSLO VÝROBNEJ ŠARŽE

Lot {číslo}

MINIMÁLNE ÚDAJE, KTORÉ MAJÚ BYŤ UVEDENÉ NA MALOM VNÚTORNOM OBALE

Blister po 10 tabliet

1. NÁZOV VETERINÁRNEHO LIEKU

Caniphedrin



Psy

2. KVANTITATÍVNE ÚDAJE O ÚČINNÝCH LÁTKACH

Ephedrine hydrochloride / ephedrini hydrochloridum 20 mg

3. ČÍSLO ŠARŽE

Lot {číslo}

4. DÁTUM EXSPIRÁCIE

Exp. {mesiac/rok}

VetViva Richter (logo)

PÍ SOMNÁ INFORMÁCIA PRE POUŽÍVATEĽOV

1. Názov veterinárneho lieku

Caniphedrin 20 mg tablety pre psy

2. Zloženie

Každá tableta obsahuje:

Účinná látka:

Efedrínhydrochlorid 20 mg
(čo zodpovedá 16,4 mg efedrínu)

Biele tablety s dvoma skríženými deliacimi ryhami. Tablety sa môžu rozdeliť na 2 alebo 4 rovnaké časti.

3. Cieľové druhy

Psy.

4. Indikácie na použitie

Na liečbu močovej inkontinencie spôsobenej nefunkčným mechanizmom zvierača močovodu u súk po ovariohysterektómii.

5. Kontraindikácie

Nepoužívať pri psoch s kardiovaskulárnym ochorením (napr. kardiomyopatiou, tachykardickou arytmiou, hypertenziou), hypertyreózou, diabetom mellitus, s poruchou funkcie obličiek alebo glaukómom.

Nepoužívať súbežne s halogénovanými narkotikami ako je halotán alebo metoxyflurán (pozri časť 6).
Nepoužívať v prípadoch precitlivenosti na účinnú látku alebo na niektorú z pomocných látok.

6. Osobitné upozornenia

Osobitné upozornenia:

Nie je vhodné používať veterinárny liek na neprimerané močenie spôsobené správaním zvierat'a. Pri sukách mladších ako 1 rok sa majú pred liečbou zvážiť možné anatomické poruchy, ktoré prispievajú k inkontinencii.

Je dôležité identifikovať akékoľvek základné ochorenie spôsobujúce polyúriu/polydipsiu (PU/PD), ktoré môže byť nesprávne diagnostikované ako močová inkontinencia.

Osobitné opatrenia na bezpečné používanie pri cieľových druhoch:

Pri psoch sa má pred začatím liečby veterinárnym liekom dôkladne posúdiť funkčnosť kardiovaskulárneho systému, ktorý sa má pravidelne sledovať počas liečby.

Osobitné opatrenia, ktoré má urobiť osoba podávajúca liek zvieratám:

Osoby so známou precitlivenosťou na efedrín by sa mali vyhnúť kontaktu s veterinárnym liekom.

Efedrínhydrochlorid môže byť pri požití toxický a požitie môže byť smrteľné, a to najmä u detí. Nežiaduce účinky môžu zahŕňať nespavosť a nervozitu, závrat, bolesti hlavy, zvýšený krvný tlak, zvýšené potenie a nevoľnosť.

Na zabránenie náhodného požitia, a to najmä deťmi, sa musí veterinárny liek podávať mimo dohľadu detí. Nepoužité časti tabliet sa majú vrátiť na svoje miesto do otvoreného blistra a vložiť späť do škatule a uchovávať na bezpečnom mieste mimo dohľadu a dosahu detí.

V prípade náhodného požitia ihneď vyhľadajte lekársku pomoc, hlavne ak liek požili deti, a ukážte lekárovi písomnú informáciu pre používateľov alebo obal.

Dôrazne sa odporúča, aby tehotné ženy nosili pri manipulácii s tabletami nepriepustné rukavice.

Po podaní veterinárneho lieku si dôkladne umyť ruky.

Gravidita a laktácia:

Neuplatňuje sa.

Interakcie s inými liekmi a ďalšie formy interakcií:

Sila účinku efedrínu a riziko nežiaducich reakcií môžu byť zvýšené, keď sa podáva spolu s metylxantínmi a sympatomimetikami.

Efedrín môže zvýšiť metabolizáciu glukokortikoidov.

Súbežné používanie s MAO - inhibítormi môže spôsobiť hypertenziu.

Efedrín môže zvýšiť riziko toxicity teofylínu.

Pri kombinácii so srdcovými glykozidmi (napr. digoxín), chinínom, tricyklickými antidepresívami a halogénovanými narkotikami existuje riziko srdcovej arytmie (pozri časť 5).

Látky spôsobujúce zvýšenie pH hodnoty moču majú schopnosť predĺžiť vylučovanie efedrínu, čo môže viesť k zvýšenému riziku výskytu nežiaducich reakcií. Látky spôsobujúce zníženie pH hodnoty moču majú schopnosť urýchliť vylučovanie efedrínu, čo môže viesť k zníženej účinnosti.

Po súbežnej liečbe ergotovými alkaloidmi a oxytocínom sa môže vyskytnúť vazokonstrikcia.

Sympatolytiká môžu znížiť účinnosť efedrínu.

Predávkovanie:

Pri vysokých predávkovaniach sa môžu vyskytnúť nasledujúce nežiaduce účinky: tachykardia, tachyarytmia, zvracanie, zvýšené potenie, hyperventilácia, svalová slabosť, tras s hyperexcitáciou a nepokoj, úzkosť a nespavosť.

Môže sa začať nasledujúca symptomatická liečba:

- výplach žalúdka, ak je to potrebné,
- v prípade ťažkej hyperexcitácie podanie sedatív ako je diazepam alebo neuroleptiká,
- v prípade tachyarytmie podanie beta-blokátorov,
- zrýchlené vylučovanie okyslením moču a zosilnenou diurézou.

<Osobitné obmedzenia používania a osobitné podmienky používania:>

7. Nežiaduce účinky

Psy:

Zriedkavé (u viac ako 1 ale menej ako 10 z 10 000 liečených zvierat):

Rýchly pulz¹, Ventrikulárna arytmia¹; Excitácia¹.

Neznáma frekvencia (nie je možné určiť z dostupných údajov):

Tachykardia², Fibrilácia predsieni², Zvýšená frekvencia tepu², Periférna vazokonstrikcia²; Nespavosť², Úzkosť²; Svalový tras², Mydriáza²; Pľúcna porucha (bronchodilatácia a zníženie vylučovania hlienu v respiračných slizničných membránach)²; Znížená motilita tráviaceho traktu².

¹Tieto príznaky po znížení dávky alebo po ukončení liečby vymiznú.

²Z dôvodu farmakologických vlastností efedrínu sa môžu tieto účinky vyskytnúť pri odporúčanej terapeutickej dávke.

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

Ústav štátnej kontroly veterinárnych biopreparátov a liečiv

Biovetská 34

949 01 Nitra

Slovenská republika

Tel.: +421 37 69 33 541

e-mail: neziaduce_ucinky@uskvbl.sk

Webová stránka: www.uskvbl.sk časť Farmakovigilancia

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

Perorálne použitie.

Tablety sa môžu rozdeliť na 2 alebo 4 rovnaké časti na zabezpečenie presného dávkovania.

Odporúčaná počiatočná dávka je 2 mg efedrínhydrochloridu (čo zodpovedá 1,64 mg efedrínu) na kg živej hmotnosti, čo zodpovedá 1 tablete na 10 kg živej hmotnosti, denne počas prvých 10 dní liečby. Denná dávka sa môže rozdeliť. Keď sa dosiahne želaný účinok, dávka sa môže znížiť na polovicu alebo menej. Na základe pozorovaného účinku a so zohľadnením výskytu nežiaducich účinkov sa má individuálna dávka upraviť tak, aby sa našla najnižšia účinná dávka. Pri dlhodobej liečbe sa má udržiavať najnižšia účinná dávka. V prípade opätovného zhoršenia stavu sa má dávka znovu zvýšiť na 2 mg efedrínhydrochloridu na kg živej hmotnosti. Po stanovení účinnej dávky treba psov naďalej sledovať v pravidelných intervaloch.

Sila tejto tablety nie je vhodná pre psy so živou hmotnosťou menej ako 2,5 kg (odporúčaná počiatočná dávka 2 mg/kg).

9. Pokyn o správnom podaní

Tablety sa môžu rozdeliť na 2 alebo 4 rovnaké časti na zabezpečenie presného dávkovania.

Tehotné ženy majú pri manipulácii s tabletami nosiť nepriepustné rukavice

10. Ochranné lehoty

Netýka sa.

11. Osobitné opatrenia na uchovávanie

Uchovávať mimo dohľadu a dosahu detí.

Blistre uchovávať v škatuli, aby boli chránené pred svetlom. Neuchovávať v chladničke alebo mrazničke. Nepoužité rozdelené tablety sa majú vrátiť do blistra a použiť ako nasledujúca dávka.

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 veterinárneho lieku je viazaný na veterinárny predpis.

14. Registračné čísla a veľkosti balenia

96/017/DC/18-S

Veľkosť balenia:

Lepenková škatuľa obsahujúca 10 blistrov po 10 tabliet.

15. Dátum poslednej revízie písomnej informácie pre používateľov

03/2025

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:

VetViva Richter GmbH, Durisolstrasse 14, 4600 Wels, Rakúsko

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

MVDr. Dušan Cedzo

Podunajská 25

SK-821 06 Bratislava

tel: +421910765132

e-mail: dusan.cedzo@vetviva.com

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

<17. Ďalšie informácie>

--