

[Version 9.1, 11/2024]

ANEXA I

REZUMATUL CARACTERISTICILOR PRODUSULUI

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Chanhold 15 mg soluție spot-on pentru pisici și câini ≤ 2,5 kg
Chanhold 30 mg soluție spot-on pentru câini 2,6-5,0 kg
Chanhold 45 mg soluție spot-on pentru pisici 2,6-7,5 kg
Chanhold 60 mg soluție spot-on pentru pisici 7,6-10,0 kg
Chanhold 60 mg soluție spot-on pentru câini 5,1-10,0 kg
Chanhold 120 mg soluție spot-on pentru câini 10,1-20,0 kg
Chanhold 240 mg soluție spot-on pentru câini 20,1-40,0 kg
Chanhold 360 mg soluție spot-on pentru câini 40,1-60,0 kg

2. COMPOZIȚIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ

Fiecare pipetă conține:

Substanțe active:

Chanhold 15 mg pentru pisici și câini	Soluție 6% g/v	Selamectină	15 mg
Chanhold 30 mg pentru câini	Soluție 12% g/v	Selamectină	30 mg
Chanhold 45 mg pentru pisici	Soluție 6% g/v	Selamectină	45 mg
Chanhold 60 mg pentru pisici	Soluție 6% g/v	Selamectină	60 mg
Chanhold 60 mg pentru câini	Soluție 12% g/v	Selamectină	60 mg
Chanhold 120 mg pentru câini	Soluție 12% g/v	Selamectină	120 mg
Chanhold 240 mg pentru câini	Soluție 12% g/v	Selamectină	240 mg
Chanhold 360 mg pentru câini	Soluție 12% g/v	Selamectină	360 mg

Excipienți:

Compoziția calitativă a excipienților și a altor constituenți	Compoziția cantitativă, dacă această informație este esențială pentru administrarea corectă a produsului medicinal veterinar
Hidroxitoluen butilat (E321)	0,8 mg/ml
Eter metilic de dipropilenglicol	
Alcool izopropilic	

Soluție limpede, incoloră până la galbenă.

3. INFORMAȚII CLINICE

3.1 Specii țintă

Câini și pisici.

3.2 Indicații de utilizare pentru fiecare specie țintă

Pisici și câini:

- **Tratamentul și prevenirea infestărilor cu purici** cauzate de *Ctenocephalides* spp. timp de o lună după o singură administrare. Acest lucru se datorează proprietăților adulticide, larvicide și ovicide ale produsului. Produsul medicinal veterinar este ovicid timp de 3 săptămâni după

administrare. Prin reducerea populației de purici, tratamentul lunar al animalelor gestante și lactante va ajuta, de asemenea, la prevenirea infestărilor cu purici în așternut până la vârsta de șapte săptămâni. Produsul medicinal veterinar poate fi utilizat ca parte a unei strategii de tratament pentru dermatita alergică la purici și, prin acțiunea sa ovicidă și larvicidă, poate ajuta la controlul infestărilor cu purici existente în zonele în care animalul are acces.

- **Prevenirea dirofilariozei** cauzate de *Dirofilaria immitis* cu administrare lunară. Produsul medicinal veterinar poate fi administrat în condiții de siguranță animalelor infectate cu dirofilarioză, cei adulți, cu toate acestea, se recomandă, în conformitate cu bunele practici veterinare, ca toate animalele cu vârsta de 6 luni sau mai mult care trăiesc în țări în care există un vector să fie testate pentru infecții existente cu dirofilarioză cardiacă la adulți înainte de a începe tratamentul cu produsul medicinal veterinar. De asemenea, se recomandă ca, câinii să fie testați periodic pentru infecții cu dirofilarioză la adulți, ca parte integrantă a strategiei de prevenire a dirofilariozei, chiar și atunci când produsul medicinal veterinar a fost administrat lunar. Acest produs medicinal veterinar nu este eficient împotriva adulților cu *D. immitis*.
- **Tratamentul acarienilor urechii** (*Otodectes cynotis*).

Pisici:

- Tratamentul infestărilor cu păduchi (*Felicola subrostratus*)
- Tratamentul viermilor rotunzi adulți (*Toxocara cati*)
- Tratamentul viermilor cu cârlig adulți (*Ancylostoma tubaeforme*).

Câini:

- Tratamentul infestărilor cu păduchi (*Trichodectes canis*)
- Tratamentul râiei sarcoptice (cauzate de *Sarcoptes scabiei*)
- Tratamentul viermilor rotunzi intestinali adulți (*Toxocara canis*).

3.3 Contraindicații

A nu se utiliza la animale sub 6 săptămâni.

Nu utilizați la pisicile care suferă de boli concomitente sau sunt slăbite și subponderale (pentru dimensiune și vârstă).

Nu se utilizează în cazurile de hipersensibilitate la substanța activă sau la oricare dintre excipienți.

3.4 Atenționări speciale

Animalele pot fi îmbăiate la 2 ore după tratament fără pierderea eficacității.

Nu aplicați când blana animalului este udă. Cu toate acestea, șamponarea sau înmuierea animalului la 2 sau mai multe ore după tratament nu va reduce eficacitatea produsului.

Pentru tratamentul acarienilor, nu aplicați direct pe canalul urechii.

Este important să aplicați doza așa cum este indicată pentru a minimiza cantitatea pe care animalul o poate linge. Dacă apare un lins continuu, o scurtă perioadă de hipersalivație poate fi rar observată la pisici.

3.5 Precauții speciale pentru utilizare

Precauții speciale pentru utilizarea în siguranță la speciile țintă:

Acest produs medicinal veterinar trebuie aplicat numai pe suprafața pielii. Nu se administrează pe cale orală sau parenterală.

Țineți animalele tratate, departe de incendii și alte surse de aprindere timp de cel puțin 30 de minute sau până când blana de păr este uscată.

Precauții speciale care trebuie luate de persoana care administrează produsul medicinal veterinar la animale:

Acest produs medicinal veterinar este foarte inflamabil; A se păstra departe de căldură, scânteii, flăcări deschise sau alte surse de aprindere.

Produsul medicinal veterinar este un iritant pentru piele și ochi.

Nu fumați, nu mâncați sau nu beți în timpul manipulării produsului medicinal veterinar.

Spălați-vă pe mâini după utilizare și spălați imediat orice produs în contact cu pielea cu apă și săpun. Dacă apare expunerea accidentală a ochilor, spălați imediat ochii cu apă, solicitați imediat sfatul medicului și prezentați prospectul sau eticheta medicului.

Evitați contactul direct cu animalele tratate până când locul de aplicare este uscat. În ziua tratamentului, copiii nu trebuie să manipuleze animalele tratate și animalele nu trebuie să aibă voie să doarmă cu stăpânii lor, în special copiii. Aplicatoarele folosite trebuie aruncate imediat și nu lăsate la vedere sau îndemâna copiilor.

Persoanele cu piele sensibilă sau alergii cunoscute la produsele medicinale veterinare de acest tip trebuie să manipuleze produsul cu precauție.

Precauții speciale pentru protecția mediului:

Nu permiteți animalelor tratate să se scalde în cursurile de apă decât la cel puțin două ore după administrarea tratamentului.

Alte măsuri de precauție:

Nu se aplică

3.6 Evenimente adverse

Pisici:

Rar (1 până la 10 animale / 10 000 de animale tratate):	alopecie la locul de aplicare ^{1,2} schimbarea părului la locul de aplicare ³ hipersalivație ⁶
Foarte rar (<1 animal/10 000 de animale tratate, inclusiv raportările izolate):	iritația locului de aplicare ^{1,4} semne neurologice (inclusiv convulsii) ⁵

Câini:

Rar (1 până la 10 animale / 10 000 de animale tratate):	schimbarea părului la locul de aplicare ³
Foarte rar (<1 animal/10 000 de animale tratate, inclusiv raportările izolate):	semne neurologice (inclusiv convulsii) ⁵

¹ În mod normal, terapia auto-rezolvată, dar simptomatică poate fi aplicabilă în anumite circumstanțe.

² Ușor și tranzitoriu.

³ Aglomerarea temporară locală a părului la locul de aplicare și/sau apariția ocazională a unei cantități mici de pulbere albă, care dispare de obicei în decurs de 24 de ore de la administrarea tratamentului și nu afectează nici siguranța, nici eficacitatea produsului medicinal veterinar.

⁴ Tranzitoriu și focal.

⁵ Reversibil ca și în cazul altor lactone macrociclice.

⁶ Scurt dacă există lins semnificativ.

Raportarea evenimentelor adverse este importantă. Permite monitorizarea continuă a siguranței unui produs medicinal veterinar. Rapoartele ar trebui trimise, de preferință prin intermediul unui medic veterinar, fie deținătorului autorizației de comercializare, fie reprezentantului local al acestuia, fie autorității naționale competente prin intermediul sistemului național de raportare. Consultați prospectul pentru datele de contact respective.

3.7 Utilizarea în timpul gestației, lactației sau a ouatului

Gestație și lactație :

Produsul medicinal veterinar poate fi utilizat în timpul gestației și alăptării pisicilor și câinilor.

Fertilitate:

Produsul medicinal veterinar poate fi utilizat la pisicile și câinii de reproducție.

3.8 Interacțiunea cu alte produse medicinale și alte forme de interacțiune

Nu se cunosc.

3.9 Căi de administrare și doze

Produsul medicinal veterinar trebuie administrat ca o singură aplicare a unei singure doze care eliberează minimum 6 mg/kg selamectină.

În cazul în care infestările sau infecțiile concomitente la același animal urmează să fie tratate cu produsul medicinal veterinar, trebuie administrată o singură dată din doza recomandată de 6 mg/kg. Durata corespunzătoare a perioadei de tratament pentru paraziți individuali este specificată mai jos.

Se administrează în conformitate cu următorul tabel:

Pisici (kg)	Produs	mg de selamectină eliberată	Potență (mg/ml)	Dimensiunea nominală a pipetei (ml)
≤ 2,5	1 pipetă de Chanhhold 15 mg pentru pisici și câini ≤ 2,5 kg	15	60	0,25
2,6–7,5	1 pipetă de Chanhhold 45 mg pentru pisici 2,6-7,5 kg	45	60	0,75
7,6–10,0	1 pipetă de Chanhhold 60 mg pentru pisici 7,6-10 kg	60	60	1,0
> 10		Combinăție adecvată de pipete	60	Combinăție adecvată de pipete

Câini (kg)	Produs	mg de selamectină eliberată	Potență (mg/ml)	Dimensiunea nominală a pipetei (ml)
≤ 2,5	1 pipetă de Chanhold 15 mg pentru pisici și câini ≤ 2,5 kg	15	60	0,25
2,6–5,0	1 pipetă de Chanhold 30 mg pentru câini 2,6-5,0 kg	30	120	0,25
5,1–10,0	1 pipetă de Chanhold 60 mg pentru câini 5,1-10,0 kg	60	120	0,5
10,1–20,0	1 pipetă de Chanhold 120 mg pentru câini 10,1-20,0 kg	120	120	1,0
20,1–40,0	1 pipetă de Chanhold 240 mg pentru câini 20,1-40,0 kg	240	120	2,0
40,1–60,0	1 pipetă de Chanhold 360 mg pentru câini 40,1-60,0 kg	360	120	3,0
> 60		Comparație adecvată de pipete	60/120	Comparație adecvată de pipete

Tratamentul și prevenirea puricilor (pisici și câini)

După administrarea produsului medicinal veterinar, puricii adulți de pe animal sunt uciși, nu se produc ouă viabile iar larvele (găsite numai în mediu) sunt, de asemenea, ucise. Acest lucru oprește reproducerea puricilor, întrerupe ciclul de viață al puricilor și poate ajuta la controlul infestărilor cu purici existente în zonele la care animalul are acces.

Pentru prevenirea infestărilor cu purici, produsul medicinal veterinar trebuie administrat la intervale lunare pe tot parcursul sezonului de purici, începând cu o lună înainte ca puricii să devină activi. Prin reducerea populației de purici, tratamentul lunar al animalelor gestante și care alăptează va ajuta la prevenirea infestărilor cu purici în așternut până la vârsta de șapte săptămâni.

Pentru utilizare ca parte a unei strategii de tratament pentru dermatita alergică la purici, produsul medicinal veterinar trebuie administrat la intervale lunare.

Prevenirea dirofilariozei cardiace (pisici și câini)

Produsul medicinal veterinar poate fi administrat pe tot parcursul anului sau cel puțin în termen de o lună de la prima expunere a animalului la țânțari și ulterior lunar până la sfârșitul sezonului de țânțari. Doza finală trebuie administrată în termen de o lună de la ultima expunere la țânțari. Dacă se omite o doză și se depășește un interval lunar între doze, administrarea imediată a produsului medicinal veterinar și reluarea administrării lunare vor reduce la minimum posibilitatea apariției dirofilariozei adulte. La înlocuirea unui alt produs medicinal veterinar preventiv pentru dirofilarioză într-un program de prevenire a dirofilariozei, prima doză de produs medicinal veterinar trebuie administrată în termen de o lună de la ultima doză a medicamentului anterior.

Tratamentul infecțiilor cu viermi rotunzi (pisici și câini)

Trebuie administrată o singură doză de produs medicinal veterinar.

Tratamentul păduchilor (pisici și câini)

Trebuie administrată o singură doză de produs medicinal veterinar.

Tratamentul acarienilor urechii (pisici)

Trebuie administrată o singură doză de produs medicinal veterinar.

Tratamentul acarienilor urechii (câini)

Trebuie administrată o singură doză de produs medicinal veterinar. Resturile libere trebuie îndepărtate ușor din canalul urechii externe în momentul tratamentului. Se recomandă un examen veterinar suplimentar la 30 de zile după tratament, deoarece unele animale pot necesita un al doilea tratament.

Tratamentul infecțiilor cu viermi cu cârlig (pisici)

Trebuie administrată o singură doză de produs medicinal veterinar.

Tratamentul râiei sarcoptice (câini)

Pentru eliminarea completă a acarienilor, trebuie administrată o singură doză de produs medicinal veterinar timp de două luni consecutive.

Mod de administrare:

Scoateți pipeta produsului din ambalajul său de protecție.

Țineți pipeta în poziție verticală.

Atingeți partea îngustă a pipetei pentru a vă asigura că conținutul rămâne în corpul principal al pipetei.

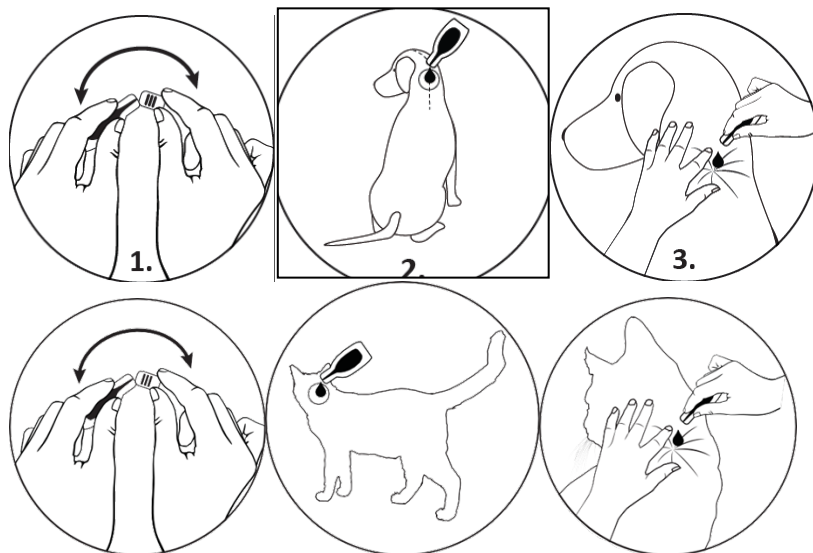
Fixați vârful înapoi.

Împărțiți blana animalului la baza gâtului în fața omoplaților până când pielea este vizibilă.

Așezați vârful pipetei pe piele și strângeți pipeta de mai multe ori pentru a-i goli conținutul complet și direct pe piele într-un singur loc.

Aplicați pe pielea de la baza gâtului în fața omoplaților.

Evitați contactul dintre produs și degete.



3.10 Simptome de supradozaj (și, după caz, proceduri de urgență și antidoturi)

Nu au fost observate efecte nedorite după administrarea de 10 ori doza recomandată.

Selamectina a fost administrată de 3 ori doza recomandată pisicilor și câinilor infectați cu dirofilarioză cardiacă adultă și nu au fost observate efecte nedorite. Selamectina a fost, de asemenea, administrată de 3 ori doza recomandată pisicilor și câinilor de reproducție masculi și femele, inclusiv femelele gestante și care alăptează și de 5 ori doza recomandată la Collie sensibil la ivermectină și nu au fost observate efecte nedorite.

3.11 Restricții speciale de utilizare și condiții speciale de utilizare, inclusiv restricții privind utilizarea produselor medicinale veterinare antimicrobiene și antiparazitare, pentru a limita riscul de dezvoltare a rezistenței

Nu se aplică.

3.12 Perioade de așteptare

Nu se aplică.

4. INFORMAȚII FARMACOLOGICE

4.1 Codul veterinar ATC: QP54AA05

4.2 Farmacodinamie

Selamectina este un compus semisintetic din clasa avermectinei. Selamectina paraliză și/sau ucide o gamă largă de paraziți nevertebrați prin interferența cu conductanța canalului lor de clorură, provocând perturbarea neurotransmisiei normale. Acest lucru inhibă activitatea electrică a celulelor nervoase din nematode și celulele musculare din artropode, ducând la paraliză și/sau moartea acestora.

Selamectina are activitate adulticidă, ovicidă și larvicidă împotriva puricilor. Prin urmare, întrerupe efectiv ciclul de viață al puricilor prinuciderea adulților (pe animal), prevenirea eclozării ouălor (pe animal și în mediul său) și prinuciderea larvelor (numai în mediu).

Activitatea a fost demonstrată și împotriva larvelor de dirofilarioză.

4.3 Farmacocinetică

După administrarea spot on ului, selamectina este absorbită de pe piele, atingând concentrații plasmatiche maxime la aproximativ 1 și, respectiv, 3 zile după administrare la pisici și câini.

După absorbția din piele, selamectina se distribuie sistemic și este eliminată lent din plasmă, manifestându-se prin concentrații plasmatiche detectabile la câini și pisici la 30 de zile după administrarea unei doze topice unice de 6 mg/kg. Persistența prelungită și eliminarea lentă a selamectinei din plasmă se reflectă în valorile timpului de înjumătățire prin eliminare terminală de 8 și, respectiv, 11 zile la pisici și câini. Persistența sistemică a selamectinei în plasmă și lipsa metabolizării extinse asigură concentrații eficiente de selamectină pe durata intervalului între dozări (30 de zile).

5. INFORMAȚII FARMACEUTICE

5.1 Incompatibilități majore

Nu se aplică.

5.2 Termen de valabilitate

Termenul de valabilitate al produsului medicinal veterinar așa cum este ambalat pentru vânzare: 3 ani.

5.3 Precauții speciale pentru depozitare

Acest produs medicinal veterinar nu necesită condiții speciale de depozitare.

5.4 Natura și compoziția ambalajului primar

Produsul medicinal veterinar este prezentat într-o pipetă din plastic alb formată dintr-un strat de polipropilenă/copolimer de olefină ciclică/polipropilenă cu un strat de polietilenă/etilenă alcool vinilic/polietilenă.

Produsul medicinal veterinar este disponibil în cutii de trei pipete (toate concentrațiile), șase pipete (toate concentrațiile cu excepția 15 mg) sau cincisprezece pipete (numai concentrația de 15 mg) în pliculețe individuale din folie într-o cutie exterioară.

Este posibil ca nu toate dimensiunile ambalajelor să fie comercializate.

5.5 Precauții speciale pentru eliminarea produselor medicinale veterinare neutilizate sau a deșeurilor provenite din utilizarea acestor produse

Medicamentele nu trebuie aruncate în apele uzate sau în deșeurile menajere.

Produsul medicinal veterinar nu trebuie să intre în cursurile de apă, deoarece selamectina poate fi periculoasă pentru pești și alte organisme acvatice.

Utilizarea sistemelor de preluare pentru eliminarea oricărui medicament de uz veterinar neutilizat sau a deșeurilor derivate din acestea, în conformitate cu cerințele locale și cu orice sisteme naționale de colectare aplicabile produsului medicinal veterinar în cauză.

6. NUMELE DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd.

7. NUMĂRUL(NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

EU/2/19/236/001-016

8. DATA PRIMEI AUTORIZĂRI

Data primei autorizări: 17/04/2019

9. DATA ULTIMEI REVIZUIRI A REZUMATULUI CARACTERISTICILOR PRODUSULUI

<{ZZ/LL/AAAA}>

10. CLASIFICAREA PRODUSELOR MEDICINALE VETERINARE

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție .

Informații detaliate privind acest produs medicinal veterinar sunt disponibile în [baza de date a Uniunii privind produsele \(https://medicines.health.europa.eu/veterinary\)](https://medicines.health.europa.eu/veterinary).

ANEXA II

ALTE CONDIȚII ȘI CERINȚE ALE AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

Nu există

ANEXA III
ETICHETAREA ȘI PROSPECTUL

A. ETICHETAREA

INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL SECUNDAR

CUTIE DE CARTON, 15 mg

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Chanhold 15 mg soluție spot-on

2. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE

Fiecare pipetă conține:

Selamectină 15 mg

3. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI

3 pipete
15 pipete
0,25ml

4. SPECII ȚINTĂ

Pisici și câini cu greutatea de 2,5 kg sau mai puțin

5. INDICAȚII

6. CĂI DE ADMINISTRARE

Administrare spot- on

7. PERIOADE DE AȘTEPTARE

8. DATA EXPIRĂRII

Exp. { ll/aaaa }

9. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

10. MENȚIUNEA „A SE CITI PROSPECTUL ÎNAINTE DE UTILIZARE”

A se citi prospectul înainte de utilizare.

11. MENȚIUNEA „NUMAI PENTRU UZ VETERINAR”

Numai pentru uz veterinar.

12. MENȚIUNEA „A NU SE LĂSA LA VEDEREA ȘI ÎNDEMÂNA COPILOR”

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

13. NUMELE DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd

14. NUMERELE AUTORIZAȚIILOR DE COMERCIALIZARE

EU/2/19/236/001 3 pipete

EU/2/19/236/002 15 pipete

15. NUMĂRUL SERIEI

Lot {număr}

INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL SECUNDAR

CUTIE DE CARTON, 30 mg, 60 mg, 120 mg, 240 mg, 360 mg pentru câini

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Chanhold 30 mg soluție spot-on
Chanhold 60 mg soluție spot-on
Chanhold 120 mg soluție spot-on
Chanhold 240 mg soluție spot-on
Chanhold 360 mg soluție spot-on

2. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE

Fiecare pipetă conține:

Selamectină 30 mg
Selamectină 60 mg
Selamectină 120 mg
Selamectină 240 mg
Selamectină 360 mg

3. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI

3 pipete
6 pipete
0,25ml
0,5ml
1,0ml
2,0ml
3,0ml

4. SPECII ȚINTĂ

Câini cu greutatea de 2,6-5,0 kg.
Câini cu greutatea de 5,1-10,0 kg.
Câini cu greutatea de 10,1-20,0 kg.
Câini cu greutatea de 20,1-40,0 kg.
Câini cu greutatea de 40,1-60,0 kg.

5. INDICAȚII

6. CĂI DE ADMINISTRARE

Administrare spot on

7. PERIOADE DE AȘTEPTARE

8. DATA EXPIRĂRII

Exp. {ll/aaaa}

9. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE**10. MENȚIUNEA „A SE CITI PROSPECTUL ÎNAINTE DE UTILIZARE”**

A se citi prospectul înainte de utilizare.

11. MENȚIUNEA „NUMAI PENTRU UZ VETERINAR”

Numai pentru uz veterinar.

12. MENȚIUNEA „A NU SE LĂSA LA VEDEREA ȘI ÎNDEMÂNA COPIILOR”

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

13. NUMELE DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd

14. NUMERELE AUTORIZAȚIILOR DE COMERCIALIZARE

EU/2/19/236/007-3 pipete
EU/2/19/236/008-6 pipete
EU2/19/236/009-3 pipete
EU/2/19/236/010-6 pipete
EU2/19/236/011-3 pipete
EU2/19/236/012-6 pipete
EU/2/19/236/013-3 pipete
EU/2/19/236/014-6 pipete
EU/2/19/236/015-3 pipete
EU/2/19/236/016-6 pipete

15. NUMĂRUL SERIEI

Lot {număr}

INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL SECUNDAR**CUTIE DE CARTON, 45 mg, 60 mg pentru pisici****1.DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR**

Chanhold 45 mg soluție spot-on

Chanhold 60 mg soluție spot-on

2.DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE

Fiecare pipetă conține:

Selamectină 45 mg

Selamectină 60 mg

3. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI

3 pipete

6 pipete

0,75 ml

1,0 ml

4.SPECII ȚINTĂ

Pisici cu greutatea de 2,6-7,5 kg.

Pisici cu greutatea de 7,6-10,0 kg.

5.INDICAȚII**6.CĂI DE ADMINISTRARE**

Administrare spot - on

7.PERIOADE DE AȘTEPTARE**8.DATA EXPIRĂRII**

Exp. { ll/aaaa }

9.PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE**10. MENȚIUNEA "A SE CITI PROSPECTUL ÎNAINTE DE UTILIZARE"**

A se citi prospectul înainte de utilizare.

11. MENȚIUNEA "NUMAI PENTRU UZ VETERINAR "

Numai pentru uz veterinar .

12. MENȚIUNEA „A NU SE LĂSA LA VEDEREA ȘI ÎNDEMÂNA COPILOR”

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

13. NUMELE DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd

14. NUMERELE AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

EU/2/19/236/003 - 3 pipete

EU/2/19/236/004 - 6 pipete

EU/2/19/236/005 - 3 pipete

EU/2/19/236/006 - 6 pipete

15. NUMĂRUL SERIEI

Lot {număr}

INFORMAȚII MINIME CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJELE PRIMARE MICI

Folie plic, 15mg, 30mg, 45mg, 60mg, 120mg, 240mg, 360mg

1.DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Chanhold 15 mg soluție spot-on pentru pisici și câini
Chanhold 30 mg soluție spot-on pentru caini
Chanhold 45 mg soluție spot-on pentru pisici
Chanhold 60 mg soluție spot-on pentru pisici
Chanhold 60 mg soluție spot-on pentru caini
Chanhold 120 mg soluție spot-on pentru caini
Chanhold 240 mg soluție spot-on pentru caini
Chanhold 360 mg soluție spot-on pentru caini

2. INFORMAȚII CANTITATIVE PRIVIND SUBSTANȚELE ACTIVE

15 mg selamectină
30 mg selamectină
45 mg selamectină
60 mg selamectină
120 mg selamectină
240 mg selamectină
360 mg selamectină

3.NUMĂRUL SERIEI

Lot {număr}

4.DATA EXPIRĂRII

Exp. { ll/aaaa }

INFORMAȚII MINIME CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJELE PRIMARE MICI

Folie plic, 15mg, 30mg, 45mg, 60mg, 120mg, 240mg, 360mg

1.DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Chanhold 

2.DETALII CANTITATIVE ALE SUBSTANȚELOR ACTIVE

0,25 ml

0,5 ml

0,75 ml

1,0 ml

2,0 ml

3,0 ml

3. NUMĂRUL SERIEI

Lot {număr}

4. DATA EXPIRĂRII

Exp. { ll/aaaa }

B. PROSPECTUL

PROSPECTUL

1. Denumirea produsului medicinal veterinar

Chanhold 15 mg soluție spot-on pentru pisici și câini ≤ 2,5 kg
Chanhold 30 mg soluție spot-on pentru câini 2,6-5,0 kg
Chanhold 45 mg soluție spot-on pentru pisici 2,6-7,5 kg
Chanhold 60 mg soluție spot-on pentru pisici 7,6-10,0 kg
Chanhold 60 mg soluție spot-on pentru câini 5,1-10,0 kg
Chanhold 120 mg soluție spot-on pentru câini 10,1-20,0 kg
Chanhold 240 mg soluție spot-on pentru câini 20,1-40,0 kg
Chanhold 360 mg soluție spot-on pentru câini 40,1-60,0 kg

2. Compoziție

Substanțe active:

Chanhold 15 mg pentru pisici și câini	Soluție 6% g/v	Selamectină	15 mg
Chanhold 30 mg pentru câini	Soluție 12% g/v	Selamectină	30 mg
Chanhold 45 mg pentru pisici	Soluție 6% g/v	Selamectină	45 mg
Chanhold 60 mg pentru pisici	Soluție 6% g/v	Selamectină	60 mg
Chanhold 60 mg pentru câini	Soluție 12% g/v	Selamectină	60 mg
Chanhold 120 mg pentru câini	Soluție 12% g/v	Selamectină	120 mg
Chanhold 240 mg pentru câini	Soluție 12% g/v	Selamectină	240 mg
Chanhold 360 mg pentru câini	Soluție 12% g/v	Selamectină	360 mg

Excipienți:

Compoziția calitativă a excipienților și a altor constituenți	Compoziția cantitativă, în cazul în care aceste informații sunt esențiale pentru administrarea corectă a produsului medicinal veterinar
Hidroxitoluen butilat (E321)	0,8 mg/ml

Soluție limpede, incoloră până la galbenă.

3. Specii țintă

Pisici și câini



4. Indicații de utilizare

Pisici și câini:

- **Tratamentul și prevenirea infestărilor cu purici** cauzate de *Ctenocephalides* spp. timp de o lună după o singură administrare. Acest lucru se datorează proprietăților adulticide, larvicide și ovicide ale produsului. Produsul este ovicid timp de 3 săptămâni după administrare. Prin reducerea populației de purici, tratamentul lunar al animalelor gestante și care alăptează va ajuta, de asemenea, la prevenirea infestărilor cu purici în așternut până la vârsta de șapte săptămâni. Produsul poate fi utilizat ca parte a unei strategii de tratament pentru dermatita

alergică la purici și, prin acțiunea sa ovicidă și larvicidă, poate ajuta la controlul infestărilor cu purici existente în zonele la care animalul are acces.

- **Prevenirea dirofilariozei** cauzate de *Dirofilaria immitis* cu administrare lunară. Produsul poate fi administrat în condiții de siguranță animalelor infectate cu dirofilarioză cardiacă adultă, cu toate acestea, se recomandă, în conformitate cu bunele practici veterinare, ca toate animalele cu vârsta de 6 luni sau mai mult care trăiesc în țări în care există un vector să fie testate pentru infecții existente cu dirofilarioză cardiacă la adulți înainte de a începe tratamentul cu produsul. De asemenea, se recomandă ca câinii să fie testați periodic pentru infecții cu dirofilarioză la adulți, ca parte integrantă a unei strategii de prevenire a dirofilariozei, chiar și atunci când produsul a fost administrat lunar. Acest produs nu este eficient împotriva adulților cu *D. immitis*.
- **Tratamentul acarienilor urechii** (*Otodectes cynotis*).

Pisici:

- Tratamentul infestărilor cu păduchi (*Felicola subrostratus*)
- Tratamentul viermilor rotunzi adulți (*Toxocara cati*)
- Tratamentul viermilor cu cârlig (*Ancylostoma tubaeforme*).

Câini:

- Tratamentul infestărilor cu păduchi (*Trichodectes canis*)
- Tratamentul râiei sarcoptice (cauzate de *Sarcoptes scabiei*)
- Tratamentul viermilor rotunzi intestinali adulți (*Toxocara canis*).

5. Contraindicații

A nu se utiliza la animale sub 6 săptămâni.

Nu utilizați la pisicile care suferă de boli concomitente sau sunt slăbite și subponderale (pentru dimensiune și vârstă).

Nu se utilizează în cazurile de hipersensibilitate la substanța activă sau la oricare dintre excipienți.

6. Atenționări speciale

Atenționări speciale:

Animalele pot fi scăldate la 2 ore după tratament fără pierderea eficacității.

Nu aplicați când blana animalului este udă. Cu toate acestea, șamponarea sau înmuierea animalului la 2 sau mai multe ore după tratament nu va reduce eficacitatea produsului.

Pentru tratamentul acarienilor, nu aplicați direct pe canalul urechii.

Este important să aplicați doza așa cum este indicată pentru a minimiza cantitatea pe care animalul o poate linge. Dacă apare un lins continuu, o scurtă perioadă de hipersalivație poate fi rar observată la pisici.

Precauții speciale pentru utilizarea în siguranță la speciile țintă:

Acest produs medicinal veterinar trebuie aplicat numai pe suprafața pielii. Nu se administrează pe cale orală sau parenterală.

Țineți animalele tratate departe de incendii și alte surse de aprindere timp de cel puțin 30 de minute sau până când blana de păr este uscată.

Precauții speciale care trebuie luate de persoana care administrează produsul medicinal veterinar la animale:

Acest produs este foarte inflamabil; A se păstra departe de căldură, scânteii, flăcări deschise sau alte surse de aprindere.

Produsul este iritant pentru piele și ochi.

Nu fumați, mâncați sau beți în timp ce manipulați produsul.

Spălați-vă pe mâini după utilizare și spălați imediat orice produs în contact cu pielea cu apă și săpun.

Dacă apare expunerea accidentală a ochilor, spălați imediat ochii cu apă, solicitați imediat sfatul medicului și prezentați prospectul sau eticheta medicului.

Evitați contactul direct cu animalele tratate până când locul de aplicare este uscat. În ziua tratamentului, copiii nu trebuie să manipuleze animalele tratate și animalele nu trebuie să aibă voie să doarmă cu stăpânii lor, în special copiii. Aplicatoarele folosite trebuie aruncate imediat și nu lăsate la vedere sau îndemâna copiilor.

Persoanele cu piele sensibilă sau alergii cunoscute la medicamentele de uz veterinar de acest tip trebuie să manipuleze produsul cu precauție.

Precauții speciale pentru protecția mediului:

Nu permiteți animalelor tratate să se scalde în cursurile de apă decât la cel puțin două ore după administrarea tratamentului.

Gestație și lactație :

Poate fi utilizat în timpul gestației și alăptării pisicilor și câinilor .

Fertilitate:

Poate fi utilizat la pisicile și câinii de reproducție.

Interacțiunea cu alte produse medicinale și alte forme de interacțiune:

Nu se cunosc.

Supradozaj:

Nu au fost observate efecte nedorite după administrarea de 10 ori doza recomandată. Selamectina a fost administrată de 3 ori doza recomandată pisicilor și câinilor infectați cu dirofilarioză cardiacă adultă și nu au fost observate efecte nedorite. Selamectina a fost, de asemenea, administrată de 3 ori doza recomandată pisicilor și câinilor de reproducție masculi și femele, inclusiv femelele gestante și lactante și de 5 ori doza recomandată la Collie sensibil la ivermectină și nu au fost observate efecte nedorite.

7. Evenimente adverse

Pisici:

Rar (1 până la 10 animale / 10 000 de animale tratate):	alopecie la locul de aplicare ^{1,2} schimbarea părului la locul de aplicare ³ hipersalivație ⁶
Foarte rar (<1 animal/10 000 de animale tratate, inclusiv raportările izolate):	a iritația locului de aplicare ^{1,4} semne neurologice (inclusiv convulsii) ⁵

Câini:

Rar (1 până la 10 animale / 10 000 de animale tratate):	schimbarea părului la locul de aplicare ³
Foarte rar (<1 animal/10 000 de animale tratate, inclusiv raportările izolate):	semne neurologice (inclusiv convulsii) ⁵

¹ În mod normal, terapia auto-rezolvată, dar simptomatică poate fi aplicabilă în anumite circumstanțe.

² Ușor și tranzitoriu.

³ Aglomerarea temporară locală a părului la locul de aplicare și/sau apariția ocazională a unei cantități mici de pulbere albă, care dispare de obicei în decurs de 24 de ore de la administrarea tratamentului și nu afectează nici siguranța, nici eficacitatea produsului medicinal veterinar.

⁴ Tranzitoriu și focal.

⁵ Reversibil ca și în cazul altor lactone macrociclice.

⁶ Scurt dacă există lins semnificativ.

Raportarea evenimentelor adverse este importantă. Permite monitorizarea continuă a siguranței unui produs. Dacă observați orice reacții adverse, chiar și cele care nu sunt deja menționate în acest prospect, sau credeți că medicamentul nu a avut efect, vă rugăm să contactați în primul rând medicul dumneavoastră veterinar. De asemenea, puteți raporta orice eveniment advers deținătorului autorizației de comercializare sau reprezentantului său local folosind datele de contact de la sfârșitul acestui prospect sau prin intermediul sistemului național de raportare: {detaliile sistemului național}.

8. Doze pentru fiecare specie, căi de administrare și metode de administrare

Administrare spot-on .

Produsul trebuie administrat ca o singură aplicare a unei doze unice care eliberează minimum 6 mg/kg selamectină. În cazul în care infestările sau infecțiile concomitente la același animal urmează să fie tratate cu produsul medicinal veterinar, trebuie administrată o singură dată din doza recomandată de 6 mg/kg. Durata corespunzătoare a perioadei de tratament pentru paraziți individuali este specificată mai jos.

Se administrează în conformitate cu următorul tabel:

Pisici (kg)	Produs	mg de selamectină eliberată	Potență (mg/ml)	dimensiunea nominală a pipetei, ml
≤ 2,5	1 pipetă de Chanhhold 15 mg pentru pisici și câini ≤ 2,5 kg	15	60	0,25
2,6–7,5	1 pipetă de Chanhhold 45 mg pentru pisici 2,6-7,5 kg	45	60	0,75
7,6–10,0	1 pipetă de Chanhhold 60 mg pentru pisici 7,6-10 kg	60	60	1,0
> 10		Comparație adecvată de pipete	60	Comparație adecvată de pipete

Câini (kg)	Produs	mg de selamectină eliberată	Potență (mg/ml)	dimensiunea nominală a pipetei,
------------	--------	-----------------------------	-----------------	---------------------------------

≤ 2,5	1 pipetă de Chanhold 15 mg pentru pisici și câini ≤ 2,5 kg	15	60	0,25
2,6–5,0	1 pipetă de Chanhold 30 mg pentru câini 2,6-5,0 kg	30	120	0,25
5,1–10,0	1 pipetă de Chanhold 60 mg pentru câini 5,1-10,0 kg	60	120	0,5
10,1–20,0	1 pipetă de Chanhold 120 mg pentru câini 10,1-20,0 kg	120	120	1,0
20,1–40,0	1 pipetă de Chanhold 240 mg pentru câini 20,1-40,0 kg	240	120	2,0
40,1–60,0	1 pipetă de Chanhold 360 mg pentru câini 40,1-60,0 kg	360	120	3,0
> 60		Combinăție adecvată de pipete	60/120	Combinăție adecvată de pipete

Tratamentul și prevenirea puricilor (pisici și câini)

După administrarea produsului medicinal veterinar, puricii adulți de pe animal sunt uciși, nu se produc ouă viabile și larvele (găsite numai în mediu) sunt, de asemenea, ucise. Acest lucru oprește reproducerea puricilor, întrerupe ciclul de viață al puricilor și poate ajuta la controlul infestărilor cu purici existente în zonele la care animalul are acces.

Pentru prevenirea infestărilor cu purici, produsul medicinal veterinar trebuie administrat la intervale lunare pe tot parcursul sezonului de purici, începând cu o lună înainte ca puricii să devină activi. Prin reducerea populației de purici, tratamentul lunar al animalelor gestante și care alăptează va ajuta la prevenirea infestărilor cu purici în așternut până la vârsta de șapte săptămâni.

Pentru utilizare ca parte a unei strategii de tratament pentru dermatita alergică la purici, produsul medicinal veterinar trebuie administrat la intervale lunare.

Prevenirea dirofilariozei cardiace (pisici și câini)

Produsul medicinal veterinar poate fi administrat pe tot parcursul anului sau cel puțin în termen de o lună de la prima expunere a animalului la țânțari și ulterior lunar până la sfârșitul sezonului de țânțari. Doza finală trebuie administrată în termen de o lună de la ultima expunere la țânțari. Dacă se omite o doză și se depășește un interval lunar între doze, administrarea imediată a produsului medicinal veterinar și reluarea administrării lunare vor reduce la minimum posibilitatea apariției dirofilariozei adulte. La înlocuirea unui alt produs medicinal veterinar preventiv pentru dirofilarioză într-un program de prevenire a dirofilariozei, prima doză de produs medicinal veterinar trebuie administrată în termen de o lună de la ultima doză a medicamentului anterior.

Tratamentul infecțiilor cu viermi rotunzi (pisici și câini)

Trebuie administrată o singură doză de produs medicinal veterinar.

Tratamentul păduchilor mușcătorii (pisici și câini)

Trebuie administrată o singură doză de produs medicinal veterinar.

Tratamentul acarienilor urechii (pisici)

Trebuie administrată o singură doză de produs medicinal veterinar.

Tratamentul acarienilor urechii (câini)

Trebuie administrată o singură doză de produs medicinal veterinar. Resturile libere trebuie îndepărtate ușor din canalul urechii externe în momentul tratamentului. Se recomandă un examen veterinar suplimentar la 30 de zile după tratament, deoarece unele animale pot necesita un al doilea tratament.

Tratamentul infecțiilor cu viermi cu cârlig (pisici)

Trebuie administrată o singură doză de produs medicinal veterinar.

Tratamentul râiei sarcoptice (câini)

Pentru eliminarea completă a acarienilor, trebuie administrată o singură doză de produs medicinal veterinar timp de două luni consecutive.

9. Recomandări privind administrarea corectă

Mod de administrare:

Scoateți pipeta produsului din ambalajul său de protecție.

Țineți pipeta în poziție verticală.

Atingeți partea îngustă a pipetei pentru a vă asigura că conținutul rămâne în corpul principal al pipetei.

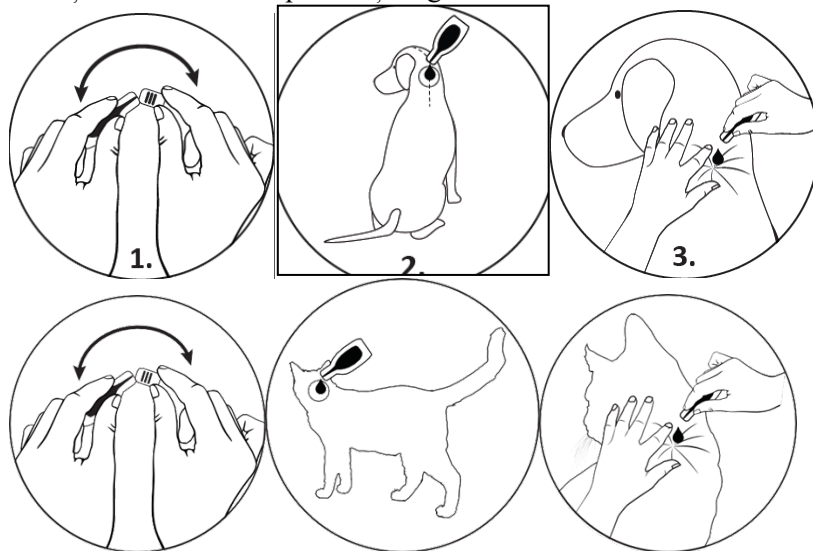
Fixați vârful înapoi.

Împărțiți blana animalului la baza gâtului în fața omoplaților până când pielea este vizibilă.

Așezați vârful pipetei pe piele și strângeți pipeta de mai multe ori pentru a-i goli conținutul complet și direct pe piele într-un singur loc.

Aplicați pe pielea de la baza gâtului în fața omoplaților.

Evitați contactul dintre produs și degete.



10. Perioade de așteptare

Nu se aplică.

11. Precauții speciale pentru depozitare

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

Acest produs medicinal veterinar nu necesită condiții speciale de depozitare.

Nu utilizați acest produs medicinal veterinar după data de expirare menționată pe etichetă, cutie, după Exp. Data de expirare se referă la ultima zi a lunii respective.

12. Precauții speciale pentru eliminare

Medicamentele nu trebuie aruncate în apele uzate sau în deșeurile menajere.

Produsul nu trebuie să intre în cursurile de apă, deoarece Selamectin poate fi periculos pentru pești și alte organisme acvatice.

Utilizarea sistemelor de preluare pentru eliminarea oricărui medicament de uz veterinar neutilizat sau a deșeurilor derivate din acestea, în conformitate cu cerințele locale și cu orice sisteme naționale de colectare aplicabile. Aceste măsuri ar trebui să contribuie la protejarea mediului.

Întrebați medicul veterinar farmacist cum să eliminați medicamentele care nu mai sunt necesare.

13. Clasificarea produselor medicinale veterinare

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție .

14. Numerele autorizațiilor de comercializare și dimensiunile de ambalaj

EU/2/19/236/001-016

Produsul medicinal veterinar este disponibil în cutii de trei pipete (toate concentrațiile), șase pipete (toate concentrațiile cu excepția 15 mg) sau cincisprezece pipete (numai concentrațiile de 15 mg).

Este posibil ca nu toate dimensiunile de ambalaj să fie comercializate.

15. Data ultimei revizuirii a prospectului

{ZZ/LL/AAAA}

Informații detaliate privind acest produs medicinal veterinar sunt disponibile în [baza de date a Uniunii privind produsele \(https://medicines.health.europa.eu/veterinary\)](https://medicines.health.europa.eu/veterinary).

16. Date de contact

Deținătorul autorizației de comercializare și producătorul responsabil pentru eliberarea seriei :

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd,
Loughrea,
Comitatul Galway,
Irlanda
Tel: + 353 91 841788
vetpharmacoviggroup@chanellegroup.ie

Reprezentanți locali și date de contact pentru raportarea evenimentele adverse suspectate:

België/Belgique/Belgia

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd.
Loughrea
Comitatul Galway
Irlanda/ Irlanda/ Ireland
Tél/Tel: +353 91 841788

Luxemburg/Luxemburg

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd
Loughrea
Comitatul Galway
Irlanda
Tél/Tel: +353 91 841788

Bulgaria

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd.
Loughrea
Comitatul Galway
Irlanda
Tél/Tel: +353 91 841788

Ungaria

Reprezentanța în Ungaria:
Orion Pharma Kft.
Pap Károly u. 4-6
HU-1139 Budapest
Tel.: +36 1 2370603

Republica Cehă

Reprezentantul local al deținătorului autorizației
de comercializare :
Orion Pharma s.r.o.
Na Strži 2102/61a
CZ-140 00 Praha
Tel: +420 227 027 263

Malta

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd
Loughrea
Comitatul Galway
Irlanda
Tel: + 353 91 841788

Danemarca

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd.
Loughrea
Comitatul Galway
Irlanda
Tel: + 353 91 841788

Olanda

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd
Loughrea
Comitatul Galway
Irlanda
Tel: + 353 91 841788

Germania

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd.
Loughrea
Comitatul Galway
Irlanda
Tel: + 353 91 841788

Norvegia

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd
Loughrea
Comitatul Galway
Irlanda
Tel: + 353 91 841788

Estonia

**Reprezentantul local al deținătorului
autorizației de comercializare :**
AS Dimedium
Roheline 9, Tähtvere,
61410 Tartu, Estonia
Tel: +372 739 0660

Austria

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd
Loughrea
Comitatul Galway
Irlanda
Tel: + 353 91 841788

Grecia

**Reprezentantul local al deținătorului
autorizației de comercializare :**
Neocell Ltd.
Km 10 Drumul Național Atena-Lamia
14452 Metamorfosi, Atena,
Tel: 210 2844333

Polonia

**Reprezentantul local al deținătorului
autorizației de comercializare**
Orion Pharma Poland Sp. z o.o.
ul. Fabryczna 5A
PL-00-446 Warszawa
Tel: +48 22 833 31 77

Spania

Fatro Ibérica S.L.
Constituția 1, P.B. 3
08960 Sant Just Desvern
(Barcelona) Spania
Tel. + 34 93 480 2277

Portugalia

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd.
Loughrea
Comitatul Galway
Irlanda
Tel: + 353 91 841788

Franța

Laboratorul Perrigo Franța
200 Avenue de Paris
92320 Chatillon
Franța
Tel: +33 (0)1 55 48 18 00
CHCIFRLOPFQualiteProduit@perrigo.com

Irlanda

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd.
Loughrea
Comitatul Galway
Irlanda
Tel: + 353 91 841788

Íslanda

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd.
Loughrea
Comitatul Galway
Írland
Sími: + 353 91 841788

Italia

Compania terapeutică italiană A.T.I. s.r.l.
Via Emilia, 285
Ozzano dell'Emilia (BO),
Italia
Tel: +39 051791501

Cipru

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd.
Loughrea
Comitatul Galway
Irlanda
Tel: + 353 91 841788

Lituania

AS Dimedium Latvija
Strada Ozolu 28, Jaunmarupe,
Marupes novads, LV-2166, Letonia
Tel: +371 67610001

Lituania

Dimedium Lietuva UAB
Islandijos pl. 217-13, LT-49165
Kaunas, Lituania
Tel: +370 615 64241

România

S.C. MONTERO VET S.R.L.,
Oras Bragadiru
Strada Celofibreii nr. 25-27
077025, România
Tel: 0729 290 738
E-mail: client@montero.vet

Slovenia

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd.
Loughrea
Comitatul Galway
Irska
Tel: + 353 91 841788

Slovacia

Reprezentantul local al deținătorului autorizației
de comercializare :
Orion Pharma s.r.o.
Na strži 2102/61a
140 00 Praha
Česko
Tel: +420 227 027 263

Finlanda

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd.
Loughrea
Comitatul Galway
Irlanti
Puh/Tel: + 353 91 841788

Suedia

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd.
Loughrea
Comitatul Galway
Irlanda
Tel: + 353 91 841788

Regatul Unit (Irlanda de Nord)

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd.
Loughrea
Comitatul Galway
Irlanda
Tel: + 353 91 841788

Pentru orice informații referitoare la acest produs medicinal veterinar, vă rugăm să contactați reprezentantul local al deținătorului autorizației de comercializare .

