

I PIELIKUMS
VETERINĀRO ZĀĻU APRAKSTS

1. VETERINĀRO ZĀĻU NOSAUKUMS

Benestermycin suspensija ievadīšanai tesmenī liellopiem

2. KVALITATĪVAIS UN KVANTITATĪVAIS SASTĀVS

Viens injektors (5 ml) satur:

Aktīvās vielas:

Penetamāta hidroiodīds	100 mg
Benetamīna penicilīns	280 mg
Framicetīna sulfāts	100 mg

Palīgvielas:

Palīgvielu un citu sastāvdaļu kvalitatīvais sastāvs
Vazelīneļļa
Alumīnija monostearāts
Rīcineļļa, hydrogenizēta

Balta vai gandrīz balta homogēna suspensija.

3. KLĪNISKĀ INFORMĀCIJA

3.1. Mērķsugas

Liellopi (slaucamās govīs cietstāves periodā).

3.2. Lietošanas indikācijas katrai mērķsugai

Subklīniska mastīta ārstēšanai, sākoties cietstāves periodam jaunas tesmens bakteriālas infekcijas novēršanai piena govīm cietstāves periodā, kuru izraisa pret penicilīnu un framiceīnu jutīgas baktērijas.

Subklīniska mastīta vērtēšanas kritēriji var būt somatisko šūnu skaita izmaiņas iepriekšējās laktācijas beigās, kā arī atzītas metodes subklīniska mastīta noteikšanai (piemēram, Šalma mastīta tests) vai bakterioloģiska izmeklēšana.

3.3. Kontrindikācijas

Nelietot laktējošām govīm.

Nelietot, ja konstatēta klīniski redzama tesmeņa ceturkšņu saslimšana.

Nelietot, ja konstatēta rezistence pret neomicīnu un/vai penicilīnu.

Nelietot gadījumos, ja konstatēta pastiprināta jutība pret penicilīniem, cefalosporīniem, neomicīnu vai citām aminoglikozīdu antibiotikām, kā arī pret jodu.

Nelietot dzīvniekiem ar nieru vai aknu darbības traucējumiem un dzirdes vai līdzsvara traucējumiem.

3.4. Īpaši brīdinājumi

Liellopiem ir pierādīta krusteniskā rezistence starp benzilpenicilīnu un framiceīnu un dažādām beta laktāma vai aminoglikozīdu antibiotikām. Šo veterināro zāļu lietošana rūpīgi jāapsver, ja jutības testos ir konstatēta rezistence pret benzilpenicilīnu vai framiceīnu, jo tā iedarbīgums var samazināties.

3.5. Īpaši piesardzības pasākumi lietošanā

Īpaši piesardzības pasākumi drošai lietošanai mērksugām:

Šo veterināro zāļu lietošana jāpamato ar no dzīvnieka izolētu mērķa patogēnu identificēšanu un jutības testu rezultātiem. Ja tas nav iespējams, ārstēšana jāpamato ar vietējiem (reģiona, saimniecības līmeņa) epidemioloģiskajiem datiem un zināšanām par mērķa patogēnu jutību.

Lietojot šīs veterinārās zāles, jāņem vērā vispārpieņemtie antibakteriālo zāļu lietošanas pamatprincipi. Šo antibiotiku kombināciju drīkst lietot tikai tad, ja diagnostiskā pārbaude liecina, ka ir nepieciešama vienlaicīga katras aktīvās vielas ievadīšana.

Īpaši piesardzības pasākumi, kas jāievēro personai, kura ievada veterinārās zāles dzīvniekiem:

Penicilīni un cefalosporīni pēc pašinjicēšanas, inhalācijas, norīšanas vai saskares ar ādu var radīt pastiprinātas jutības reakciju. Pastiprināta jutība pret penicilīniem var izraisīt krustenisko reakciju pret cefalosporīniem un otrādi. Alerģiskās reakcijas pret šīm vielām, reizēm, var būt nopietnas. Nelietot, ja konstatēta pastiprināta jutība vai ja Jums ieteikts izvairīties no saskares ar šāda veida zālēm.

Izvairīties no *Benestermycin* injektora satura tiešas saskares ar ādu vai gļotādām, īpaši, ja konstatēta pastiprināta jutība pret kādu no aktīvajām vielām. Ja notikusi nejauša saskare ar ādu vai gļotādām, skarto vietu skalot ar lielu daudzumu ūdens.

Īpaši piesardzības pasākumi vides aizsardzībai:

Nav piemērojami.

3.6. Blakusparādības

Liellopi:

Ļoti reti (<1 dzīvniekam/10 000 ārstētajiem dzīvniekiem, tostarp atsevišķi ziņojumi):	Alerģiska reakcija uz ādas ¹ Anafilaktiskais šoks ²
---	--

¹ Alerģiskas reakcijas gadījumā ārstēšana ir simptomātiska. Ārstēšana alerģiskas ādas reakcijas gadījumā – antihistamīna līdzekļi un/vai glikokortikoīdi.

² Anafilaktiskā šoka gadījumā, ārstēšana ir simptomātiska. Pasākumi anafilaktiskā šoka gadījumā – intravenoza epinefrīna (adrenalīna) un glikokortikoīdu ievadīšana.

Ir svarīgi ziņot par blakusparādībām. Tas ļauj pastāvīgi uzraudzīt veterināro zāļu drošumu. Ziņojumus vēlams nosūtīt ar veterinārārsta starpniecību vai nu tirdzniecības atļaujas turētājam vai valsts kompetentajai iestādei, izmantojot nacionālo ziņošanas sistēmu. Attiecīgo kontaktinformāciju skatīt lietošanas instrukcijā.

3.7. Lietošanas grūsnības, laktācijas vai dēšanas laikā

Laktācija:

Nelietot laktācijas laikā.

3.8. Mijiedarbība ar citām zālēm un citi mijiedarbības veidi

Iespējamās nesaderības dēļ, izvairīties no kombinēšanas ar citām veterinārajām zālēm.

Šīm veterinārajām zālēm ir izteikts antagonisms pret bakteriostatiskas iedarbības antibiotikām (tetraciklīns, eritromicīns, linkomicīns).

Benzilpenicilīna elimināciju var paildzināt fenilbutazons, sulfapirazols un acetilsalicilskābe.

3.9. Lietošanas veids un devas

Lietošanai tesmenī.

Vienreizēja ievadīšana visos tesmeņa ceturkšņos pēc pēdējās slaukšanas, pirms cietlaidības.

100 mg penetamāta hidrojoīda, 280 mg benetamīna penicilīna un 100 mg framīcētīna sulfāta atbilst viena *Benestermycin* injektorā saturam ievadīšanai vienā tesmeņa ceturksnī.

Pirms ārstēšanas rūpīgi izslaukt visus tesmeņa ceturkšņus. Notīrīt pupu galus ar dezinfekcijas līdzekli, tad katrā tesmeņa ceturksnī ievadīt viena *Benestermycin* injektorā saturu, kas iepriekš sasildīts līdz istabas temperatūrai. Pēc ārstēšanas tesmeni neslaukt. Zāles nedrīkst iemasēt tesmenī.

3.10. Pārdozēšanas simptomi (ārkārtas procedūras un antidoti, ja piemērojami)

Nav zināma.

3.11. Īpaši lietošanas ierobežojumi un īpaši lietošanas nosacījumi, tostarp antimikrobiālo un pretparazītu veterināro zāļu lietošanas ierobežojumi, lai ierobežotu rezistences veidošanās risku

Nav piemērojami.

3.12. Ierobežojumu periods

Gaļai un blakusproduktiem: 8 dienas.

Pienam:
- ja ārstēšana veikta vismaz 35 dienas pirms dzemdībām, nelietot pienu 36 stundas pēc dzemdībām;
- ja ārstēšana veikta mazāk nekā 35 dienas pirms dzemdībām, nelietot pienu 37 dienas pēc ārstēšanas.

4. FARMAKOLOĢISKĀS ĪPAŠĪBAS

4.1. ATĶvet kods:

QJ51RC25.

4.2. Farmakodinamiskās īpašības

Benestermycin ir penetamāta hidrojoīda, benetamīna penicilīna un framīcētīna kombinācija ievadīšanai tesmenī.

Penetamāta hidrojoīds un benetamīna penicilīns pieder beta laktāma antibiotiku grupai; framīcētīna sulfāts – aminoglikozīdu antibiotiku grupai.

Benetamīna benzilpenicilīns ir ūdenī grūti šķīstošs depo penicilīns, no kura organismā disociācijas ceļā atbrīvojas benetamīns un benzilpenicilīns. Brīvais benzilpenicilīns iedarbojas, galvenokārt, uz grampozīviem patogēniem mikroorganismiem ar minimālo inhibējošo koncentrāciju (MIK) pret jutīgajiem mikroorganismiem mazāku nekā 0,10 IU/ml (atbilstoši 0,06 µg/ml). Penicilīna baktericīdā koncentrācija *in vivo* ir aptuveni 5 līdz 20 reizes lielāka nekā minimālā inhibīcijas koncentrācija. Penicilīns iedarbojas baktericīdi uz augošiem mikroorganismiem, inhibējot šūnapvalka sintēzi. Benzilpenicilīns ir neizturīgs pret skābi, un to inaktivē baktēriju β-laktamāze.

Penetamāta hidrojoīds ir benzilpenicilīna dietilaminoesteris, kuru veterināro zāļu sastāvā lieto hidrojoīda veidā. Mērķaudos benzilpenicilīns atbrīvojas ar hidrolizējošu esterāžu palīdzību. Penetamāta hidrojoīds slikti šķīst ūdenī.

Framīcētīns, saukts arī par neomicīnu B, ir aminoglikozīdu grupas antibiotika. Baktēriju proteīnu sintēzes inhibēšana un iespējamie baktēriju šūnu membrānu caurlaidības traucējumi veicina baktēriju šūnu bojāeju.

Benestermycin pretmikrobās iedarbības spektrā ir daudzas grampozitīvas un gramnegatīvas baktērijas. Bieži sagaidāma rezistence. Pret streptomcīnu un gentamicīnu pastāv daļēja krusteniska rezistence. Neomicīns kombinācijā ar β-laktāma antibiotikām darbojas sinerģiski, īpaši pret grampozitīviem patogēniem mikroorganismiem, jo aminoglikozīdu iekļūšanu baktēriju šūnās noteikti atvieglo β-laktāma antibiotiku izraisītais baktēriju šūnapvalka bojājums.

4.3. Farmakokinētiskās īpašības

Lai benzilpenicilīni, kas ir *Benestermycin* sastāvā, varētu iedarboties, tiem vispirms ir jāizšķīst. Penetamāta hidrojordīds ātri biotransformējas par benzilpenicilīnu; tā eliminācijas pusperiods ūdens šķīdumā fizioloģiskos apstākļos ir 23 minūtes.

Benetamīna penicilīns slikti šķīst ūdenī, un tāpēc tam ir novēlota iedarbība.

Pēc ievadīšanas tesmenī benzilpenicilīns daļēji uzsūcas. Asins serumā, pasīvās difūzijas ceļā, nokļūst tikai nedisociētie penicilīna joni. Tā kā benzilpenicilīns stipri disociē, serumā tā līmenis ir ļoti zems. Intracisternāli ievadītais benzilpenicilīns daļēji (25 %), atgriezeniski saistās ar olbaltumvielām pienā un audos.

Pēc parenterālās ievadīšanas framīcētīns slikti biotransformējas un eliminējas, galvenokārt, caur nierēm. Pēc ievadīšanas tesmenī framīcētīns resorbējas nelielā daudzumā. Šis nelielais daudzums 24 stundu laikā tiek izvadīts ar urīnu.

Benestermycin ilgstošā iedarbība saistīta ar palīgvielām – alumīnija dihidroksīda stearātu un vazelinēļļu. Bakteriostatiskā aktivitāte saglabājas arī pēc 3–4 nedēļām.

5. FARMACEITISKĀ INFORMĀCIJA

5.1. Būtiska nesaderība

Iespējamās nesaderības dēļ nelietot maisījumā ar citām veterinārajām zālēm.

5.2. Derīguma termiņš

Veterināro zāļu derīguma termiņš izplatīšanai paredzētajā iepakojumā: 2 gadi.

5.3. Īpaši uzglabāšanas nosacījumi

Uzglabāt temperatūrā līdz 25 °C.

5.4. Tiešā iepakojuma veids un saturs

Kartona kaste ar 20 polietilēna injektoriem. Viens injektors satur 5 ml suspensijas ievadīšanai tesmenī.

5.5. Īpaši norādījumi neizlietotu veterināro zāļu vai to atkritumu iznīcināšanai

Neizmest veterinārās zāles kanalizācijā vai kopā ar sadzīves atkritumiem.

Visu neizlietoto veterināro zāļu vai to atkritumu iznīcināšanai izmantot nevajadzīgo veterināro zāļu nodošanas shēmas saskaņā ar nacionālajām prasībām un jebkurām valsts atkritumu savākšanas sistēmām, kas piemērojamas attiecīgajām veterinārajām zālēm.

6. TIRDZNIECĪBAS ATĻAUJAS TURĒTĀJS

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

7. TIRDZNIECĪBAS ATĻAUJAS NUMURS(-I)

V/NRP/96/0294

8. PIRMĀS TIRDZNICĪBAS ATĻAUJAS PIEŠĶIRŠANAS DATUMS

Pirmās tirdzniecības atļaujas piešķiršanas datums: 21/02/1996

9. VETERINĀRO ZĀĻU APRAKSTA PĒDĒJĀS PĀRSKATĪŠANAS DATUMS

04/2024

10. VETERINĀRO ZĀĻU KLASIFIKĀCIJA

Recepšu veterinārās zāles.

Sīkāka informācija par šīm veterinārajām zālēm ir pieejama Savienības zāļu datubāzē (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

III PIELIKUMS

MARKĒJUMS UN LIETOŠANAS INSTRUKCIJA

A. MARĶĒJUMS

UZ ĀRĒJĀ IEPAKOJUMA NORĀDĀMĀ INFORMĀCIJA

Kartona kaste (20 injektori)

1. VETERINĀRO ZĀĻU NOSAUKUMS

Benestermycin suspensija ievadīšanai tesmenī liellopiem

2. INFORMĀCIJA PAR AKTIVAJĀM VIELĀM

Viens injektors (5 ml) satur:

Aktīvās vielas:

Penetamāta hidroiodīds	100 mg
Benetamīna penicilīns	280 mg
Framicetīna sulfāts	100 mg

3. IEPAKOJUMA LIELUMS

20 x 5 ml

4. MĒRĶSUGAS

Liellopi (slaucamās govīs cietstāves periodā)

5. INDIKĀCIJAS

6. LIETOŠANAS VEIDI

Lietošanai tesmenī.

7. IEROBEŽOJUMU PERIODS

Ierobežojumu periods:

Gaļai un blakusproduktiem: 8 dienas.

Pienam:

- ja ārstēšana veikta vismaz 35 dienas pirms dzemdībām, nelietot pienu 36 stundas pēc dzemdībām;
- ja ārstēšana veikta mazāk nekā 35 dienas pirms dzemdībām, nelietot pienu 37 dienas pēc ārstēšanas.

8. DERĪGUMA TERMIŅŠ

Exp. {mēnesis/gads}

9. ĪPAŠI UZGLABĀŠANAS NOSACĪJUMI

Uzglabāt temperatūrā līdz 25 °C.

10. VĀRDI “PIRMS LIETOŠANAS IZLASIET LIETOŠANAS INSTRUKCIJU”

Pirms lietošanas izlasiet lietošanas instrukciju.

11. VĀRDI “LIETOŠANAI DZĪVNIEKIEM”

Lietošanai dzīvniekiem.

12. VĀRDI “UZGLABĀT BĒRNIEM NEREDZAMĀ UN NEPIEEJAMĀ VIETĀ”

Uzglabāt bērniem neredzamā un nepieejamā vietā.

13. TIRDZNIECĪBAS ATĻAUJAS TURĒTĀJS

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

14. TIRDZNIECĪBAS ATĻAUJAS NUMURI

V/NRP/96/0294

15. SĒRIJAS NUMURS

Lot {numurs}

UZ MAZA IZMĒRA TIEŠĀ IEPAKOJUMA NORĀDĀMĀ INFORMĀCIJA

Injektors

1. VETERINĀRO ZĀĻU NOSAUKUMS

Benestermycin suspensija ievadīšanai tesmenī liellopiem

2. AKTĪVO VIELU KVANTITATĪVIE DATI

Viens injektors (5 ml) satur:

Aktīvās vielas:

Penetamāta hidroiodīds	100 mg
Benetamīna penicilīns	280 mg
Framicetīna sulfāts	100 mg

3. SĒRIJAS NUMURS

Lot { numurs }

4. DERĪGUMA TERMIŅŠ

Exp. { mm/gggg }

B. LIETOŠANAS INSTRUKCIJA

LIETOŠANAS INSTRUKCIJA

1. Veterināro zāļu nosaukums

Benestermycin suspensija ievadīšanai tesmenī liellopiem

2. Sastāvs

Viens injektors (5 ml) satur:

Aktīvās vielas:

Penetamāta hidroiodīds	100 mg
Benetamīna penicilīns	280 mg
Framicetīna sulfāts	100mg

Balta vai gandrīz balta homogēna suspensija.

3. Mērķsugas

Liellopi (slaucamās govīs cietstāves periodā).

4. Lietošanas indikācijas

Subklīniska mastīta ārstēšanai, sākoties cietstāves periodam un jaunas tesmens bakteriālas infekcijas novēršanai piena govīm cietstāves periodā, kuru izraisa pret penicilīnu un framīcētīnu jutīgas baktērijas. Subklīniska mastīta vērtēšanas kritēriji var būt somatisko šūnu skaita izmaiņas laktācijas beigās, kā arī atzītas metodes subklīniska mastīta pierādīšanai (piemēram, Šalma mastīta tests) vai bakterioloģiska izmeklēšana.

5. Kontrindikācijas

Nelietot laktējošām govīm.

Nelietot, ja konstatēta klīniski redzama tesmeņa ceturkšņu sasilšana.

Nelietot, ja konstatēta rezistence pret neomicīnu un/vai penicilīnu.

Nelietot gadījumos, ja konstatēta pastiprināta jutība pret penicilīniem, cefalosporīniem, neomicīnu vai citām aminoglikozīdu antibiotikām, kā arī pret jodu.

Nelietot dzīvniekiem ar nieru vai aknu darbības traucējumiem un dzirdes vai līdzsvara traucējumiem.

6. Īpaši brīdinājumi

Īpaši brīdinājumi:

Liellopiem ir pierādīta krusteniskā rezistence starp benzilpenicilīnu un framīcētīnu un dažādām beta laktāma vai aminoglikozīdu antibiotikām. Šo veterināro zāļu lietošana rūpīgi jāapsver, ja jutības testos ir konstatēta rezistence pret benzilpenicilīnu vai framīcētīnu, jo tā iedarbīgums var samazināties.

Īpaši piesardzības pasākumi drošai lietošanai mērķsugām:

Šo veterināro zāļu lietošana jāpamato ar no dzīvnieka izolētu mērķa patogēnu identificēšanu un jutības testu rezultātiem. Ja tas nav iespējams, ārstēšana jāpamato ar vietējiem (reģiona, saimniecības līmeņa) epidemioloģiskajiem datiem un zināšanām par mērķa patogēnu jutību.

Lietojot šīs veterinārās zāles, jāņem vērā vispārpieņemtie antibakteriālo zāļu lietošanas pamatprincipi.

Šo antibiotiku kombināciju drīkst lietot tikai tad, ja diagnostiskā pārbaude liecina, ka ir nepieciešama

vienlaicīga katras aktīvās vielas ievadīšana.

Īpaši piesardzības pasākumi, kas jāievēro personai, kura ievada veterinārās zāles dzīvniekiem:

Penicilīni un cefalosporīni pēc pašinjicēšanas, inhalācijas, norīšanas vai saskares ar ādu var izraisīt pastiprinātas jutības reakciju. Pastiprināta jutība pret penicilīniem var izraisīt krustenisko reakciju ar cefalosporīniem un otrādi. Alerģiskās reakcijas pret šīm vielām, reizēm, var būt nopietnas.

Nelietot, ja konstatēta pastiprināta jutība vai ja Jums ieteikts izvairīties no saskares ar šāda veida zālēm. Izvairīties no Benestermycin injektora satura tiešas saskares ar ādu vai gļotādām, īpaši, ja konstatēta pastiprināta jutība pret kādu no aktīvajām vielām. Ja notikusi nejauša saskare ar ādu vai gļotādām, skarto vietu skalot ar lielu daudzumu ūdens.

Laktācija:

Nelietot laktācijas laikā.

Mijiedarbība ar citām zālēm un citi mijiedarbības veidi:

Iespējamās nesaderības dēļ, izvairīties no kombinēšanas ar citām veterinārajām zālēm.

Šīm veterinārajām zālēm ir izteikts antagonisms pret bakteriostatiskas iedarbības antibiotikām (tetraciklīns, eritromicīns, linkomicīns).

Benzilpenicilīna elimināciju var paildināt fenilbutazons, sulfapirazols un acetilsalicilskābe.

Būtiska nesaderība:

Iespējamās nesaderības dēļ nelietot maisījumā ar citām veterinārajām zālēm.

7. Blakusparādības

Liellopi:

Ļoti reti (<1 dzīvniekam/10 000 ārstētajiem dzīvniekiem, tostarp atsevišķi ziņojumi):	Alerģiska reakcija uz ādas ¹ Anafilaktiskais šoks ²
---	--

¹ Alerģiskas reakcijas gadījumā ārstēšana ir simptomātiska. Ārstēšana alerģiskas ādas reakcijas gadījumā – antihistamīna līdzekļi un/vai glikokortikoidi.

² Anafilaktiskā šoka gadījumā, ārstēšana ir simptomātiska. Pasākumi anafilaktiskā šoka gadījumā – intravenoza epinefrīna (adrenalīna) un glikokortikoidu ir ievadīšana.

Ir svarīgi ziņot par blakusparādībām. Tas ļauj pastāvīgi uzraudzīt veterināro zāļu drošumu. Ja novērojat jebkuras blakusparādības, arī tās, kas nav minētas šajā lietošanas instrukcijā, vai domājat, ka zāles nav iedarbojušās, lūdzu, informējiet savu veterinārārstu. Jūs varat ziņot par jebkurām blakusparādībām arī tirdzniecības atļaujas turētājam vai, izmantojot kontaktinformāciju šīs instrukcijas beigās vai nacionālo ziņošanas sistēmu: <https://www.pvd.gov.lv/lv>.

8. Deva katrai dzīvnieku sugai, lietošanas veids un metode

Lietošanai tesmenī.

Vienreizēja ievadīšana visos tesmeņa ceturkšņos pēc pēdējās slaukšanas, pirms cietlaišanas.

100 mg penetamāta hidroiodīda, 280 mg benetamīna penicilīna un 100 mg framiceīna sulfāta atbilst viena Benestermycin injektora saturam ievadīšanai vienā tesmeņa ceturksnī.

9. Ieteikumi pareizai lietošanai

Pirms ārstēšanas rūpīgi izslaukt visus tesmeņa ceturkšņus. Notīrīt pupu galus ar dezinfekcijas līdzekli, tad katrā tesmeņa ceturksnī ievadīt viena Benestermycin injektora saturu, kas iepriekš sasildīts līdz

istabas temperatūrai. Pēc ārstēšanas tesmeni neslaukt. Zāles nedrīkst iemasēt tesmenī.

10. Ierobežojumu periods

Gaļai un blakusproduktiem: 8 dienas.

Pienam: - ja ārstēšana veikta vismaz 35 dienas pirms dzemdībām, nelietot pienu 36 stundas pēc dzemdībām;
- ja ārstēšana veikta mazāk nekā 35 dienas pirms dzemdībām, nelietot pienu 37 dienas pēc ārstēšanas.

11. Īpaši uzglabāšanas nosacījumi

Uzglabāt bērniem neredzamā un nepieejamā vietā.

Uzglabāt temperatūrā līdz 25 °C.

Nelietot šīs veterinārās zāles, ja beidzies derīguma termiņš, kas norādīts marķējumā pēc Exp.

12. Īpaši norādījumi atkritumu iznīcināšanai

Neizmest veterinārās zāles kanalizācijā vai kopā ar sadzīves atkritumiem.

Visu neizlietoto veterināro zāļu vai to atkritumu iznīcināšanai izmantot nevajadzīgo veterināro zāļu nodošanas shēmas saskaņā ar nacionālajām prasībām un jebkurām valsts atkritumu savākšanas sistēmām, kas piemērojamas attiecīgajām veterinārajām zālēm. Šādi pasākumi palīdzēs aizsargāt vidi.

Jautājiet savam veterinārārstam vai farmaceitam, kā atbrīvoties no nevajadzīgām veterinārajām zālēm.

13. Veterināro zāļu klasifikācija

Recepšu veterinārās zāles.

14. Tirdzniecības atļaujas numuri un iepakojuma lielumi

V/NRP/96/0294

20 x 5 ml injektorī.

15. Datums, kad lietošanas instrukcija pēdējo reizi pārskatīta

04/2024

16. Kontaktinformācija:

Tirdzniecības atļaujas turētājs:
Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH
Binger Str. 173
55216 Ingelheim am Rhein
Vācija

Par sērijas izlaidi atbildīgais ražotājs:
Lohmann Pharma Herstellung GmbH
Heinz-Lohmann-Strasse 5
27472 Cuxhaven
Vācija

Haupt Pharma Latina S.r.l
S.S. 156 Monti Lepini Km 47,600
04100 Borgo San Michele - Latina
Itālija

Lai iegūtu papildu informāciju par šīm veterinārajām zālēm, lūdzam sazināties ar tirdzniecības atļaujas turētāja vietējo pārstāvi:

Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG Animal Health
Dr. Boehringer Gasse 5-11
A-1121 Vīne
Austrija
AHRCVAnimalHealthPV.AT@boehringer-ingelheim.com
Tel.: +371 67 240 011

17. Cita informācija