

## ZUSAMMENFASSUNG DER MERKMALE DES TIERARZNEIMITTELS

### 1. BEZEICHNUNG DES TIERARZNEIMITTELS

Presedine 10 mg/ml Injektionslösung für Pferde und Rinder

### 2. QUALITATIVE UND QUANTITATIVE ZUSAMMENSETZUNG

Jeder ml enthält:

**Wirkstoff:**

Detomidinhydrochlorid 10,0 mg  
(entsprechend 8,36 mg Detomidin)

**Sonstige Bestandteile:**

<b>Qualitative Zusammensetzung sonstiger Bestandteile und anderer Bestandteile</b>	<b>Quantitative Zusammensetzung, falls diese Information für die ordnungsgemäße Verabreichung des Tierarzneimittels wesentlich ist</b>
Methyl-4-hydroxybenzoat (E218)	1,0 mg
Natriumchlorid	
Salzsäure, verdünnt (zur pH-Einstellung)	
Natriumhydroxid (zur pH-Einstellung)	
Wasser für Injektionszwecke	

Klare und farblose Injektionslösung

### 3. KLINISCHE ANGABEN

#### 3.1 Zieltierart(en)

Pferd und Rind.

#### 3.2 Anwendungsgebiete für jede Zieltierart

Zur Sedierung und Analgesie bei Pferden und Rindern während verschiedener Untersuchungen und Behandlungen und in Situationen, in denen der Umgang mit den Tieren durch die Verabreichung des Tierarzneimittels erleichtert wird.

Zur Prämedikation vor der Verabreichung von Injektions- oder Inhalationsnarkotika.

#### 3.3 Gegenanzeigen

Nicht anwenden bei Tieren mit schwerer Herzinsuffizienz, Herzomalien, vorbestehendem AV/SA- Block, schweren respiratorischen Erkrankungen oder stark eingeschränkter Leber- oder Nierenfunktion.

Nicht anwenden bei Pferden mit Kolik in Kombination mit Butorphanol, ohne weitere Überwachung des Pferdes zur Erkennung von Anzeichen einer klinischen Verschlechterung.

Nicht gleichzeitig mit sympathomimetischen Aminen oder intravenös verabreichten potenzierten Sulfonamiden anwenden. Die gleichzeitige Anwendung mit intravenös verabreichten potenzierten Sulfonamiden kann zu Herzrhythmusstörungen mit tödlichem Ausgang führen.

Nicht anwenden bei Überempfindlichkeit gegen den Wirkstoff oder einen der sonstigen Bestandteile.

### 3.4 Besondere Warnhinweise

Keine.

### 3.5 Besondere Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung

#### Besondere Vorsichtsmaßnahmen für die sichere Anwendung bei den Zieltierarten:

Eine Nutzen-Risiko-Bewertung sollte durch den behandelnden Tierarzt vor der Anwendung des Tierarzneimittels bei folgenden Tieren durchgeführt werden: Tiere mit drohendem oder bestehendem endotoxischen oder traumatischen Schock, Tiere mit Dehydratation oder respiratorischen Erkrankungen, Pferde mit vorbestehender Bradykardie, Fieber oder in extremen Stresszuständen. Während einer längeren Sedierung muss die Körpertemperatur überwacht werden und gegebenenfalls müssen Maßnahmen ergriffen werden, um eine normale Körpertemperatur aufrecht zu erhalten.

Nach der Verabreichung des Tierarzneimittels sollte das Tier in einer möglichst ruhigen Umgebung untergebracht sein. Bevor mit der beabsichtigten Untersuchung/ Behandlung begonnen wird, sollte die Sedierung ihre maximale Ausprägung erreicht haben (etwa 10 – 15 Minuten nach intravenöser Verabreichung).

Mit dem Wirkungseintritt kann es zum Schwanken des Tieres und Senken des Kopfes kommen. Rinder, und speziell Jungtiere, können sich gelegentlich hinlegen, wenn hohe Dosen Detomidin verwendet werden. Um das Risiko von Verletzungen, Tympanie oder Aspiration zu minimieren, sollten Maßnahmen ergriffen werden, wie die Auswahl einer geeigneten Umgebung für die Behandlung und das Absenken des Kopfes und des Halses.

Es wird empfohlen, Pferde vor einer geplanten Anästhesie 12 Stunden fasten zu lassen. Futter und Wasser sollten behandelten Tieren vorenthalten werden, bis die sedierende Wirkung des Tierarzneimittels abgeklungen ist.

Bei schmerzhaften Eingriffen sollte das Tierarzneimittel in Kombination mit (einem) anderen Analgetikum (Analgetika) angewendet werden.

#### Besondere Vorsichtsmaßnahmen für den Anwender:

Einige Pferde können trotz scheinbar tiefer Sedierung noch auf äußere Reize reagieren. Daher sollten routinemäßig Sicherheitsmaßnahmen getroffen werden, um Tierarzt und Hilfspersonal zu schützen.

Bei Detomidin handelt es sich um einen Alpha-2-Adrenozeptor-Agonisten, der beim Menschen Sedierung, Somnolenz, verminderten Blutdruck und eine verminderte Herzfrequenz verursacht.

Bei versehentlicher Einnahme oder Selbstinjektion ist unverzüglich ein Arzt zu Rate zu ziehen und die Packungsbeilage oder das Etikett vorzuzeigen. KEIN FAHRZEUG FÜHREN, da eine beruhigende Wirkung und Blutdruckveränderungen auftreten können.

Vermeiden Sie Haut-, Augen- oder Schleimhautkontakt.

Waschen Sie Hautbereiche, die mit dem Tierarzneimittel in Berührung gekommen sind, unverzüglich nach Kontakt mit reichlich Wasser. Ziehen Sie kontaminierte Kleidungsstücke, die unmittelbar der Haut aufliegen, aus.

Sollte das Tierarzneimittel versehentlich in die Augen gelangen, spülen Sie diese mit reichlich frischem Wasser aus. Sollten Symptome auftreten, wenden Sie sich an einen Arzt.

Bei Handhabung des Tierarzneimittels durch schwangere Frauen ist mit besonderer Vorsicht vorzugehen, um eine Selbsteinjektion zu vermeiden, da es nach einer versehentlichen systemischen Exposition zu Uteruskontraktionen und einem Blutdruckabfall beim Fötus kommen kann.

Für den Arzt:

Bei Detomidinhydrochlorid handelt es sich um einen Alpha-2-Adrenozeptor-Agonisten. Als Symptome einer Resorption können u. a. klinische Wirkungen wie dosisabhängige Sedierung, Atemdepression, Bradykardie, Hypotonie, trockener Mund und Hyperglykämie auftreten. Auch ventrikuläre Arrhythmien wurden berichtet. Respiratorische und hämodynamische Symptome sind symptomatisch zu behandeln.

Besondere Vorsichtsmaßnahmen für den Umweltschutz:

Nicht zutreffend.

### 3.6 Nebenwirkungen

Rind:

Sehr häufig (> 1 Tier / 10 behandelte Tiere):	Bradykardie, Hypertonie (vorübergehend), Hypotonie (vorübergehend) Hyperglykämie Harnaabsatz <sup>1</sup> Penisvorfall (vorübergehend) <sup>2</sup>
Häufig (1 bis 10 Tiere / 100 behandelte Tiere):	Pansentympanie <sup>3</sup> , Hypersalivation (vorübergehend) Ataxie, Muskelzittern Uteruskontraktionen Nasenausfluss <sup>4</sup> , Atemdepression (leicht) <sup>5</sup> Hyperthermie, Hypothermie
Selten (1 bis 10 Tiere / 10.000 behandelte Tiere):	Arrhythmie <sup>6</sup> Vermehrtes Schwitzen (vorübergehend)
Sehr selten (< 1 Tier/10.000 behandelte Tiere, einschließlich Einzelfallberichte):	Erregung Herzblock <sup>7</sup> Hyperventilation (leicht) <sup>8</sup>

<sup>1</sup> Ein diuretischer Effekt kann 45 bis 60 Minuten nach der Behandlung beobachtet werden.

<sup>2</sup> Ein teilweiser Penisvorfall kann vorkommen.

<sup>3</sup> Substanzen dieser Klasse hemmen die Pansen- und Darm-Motilität. Kann beim Rind zu leichter Aufblähung führen.

<sup>4</sup> Muköser Nasenausfluss kann durch ein längeres Absenken des Kopfes während der Sedierung beobachtet werden.

<sup>5,8</sup> Verursacht Veränderungen der Atemfrequenz.

<sup>6,7</sup> Verursacht Veränderungen der Leitfähigkeit des Herzmuskels, die sich in Form von partiellen atrioventrikulären und sinuatrialen Blocks äußern.

Pferd:

Sehr häufig (> 1 Tier / 10 behandelte Tiere):	Arrhythmie <sup>1</sup> , Bradykardie, Herzblock <sup>2</sup> , Hypertonie (vorübergehend), Hypotonie (vorübergehend) Hyperglykämie Ataxie, Muskelzittern Harnaabsatz <sup>3</sup>
---	---

	Penisvorfall (vorübergehend) <sup>4</sup> , Uteruskontraktionen Vermehrtes Schwitzen (vorübergehend), Piloerektion Hyperthermie, Hypothermie
Häufig (1 bis 10 Tiere / 100 behandelte Tiere):	Hypersalivation (vorübergehend) Nasenausfluss <sup>5</sup> Hautschwellung <sup>6</sup>
Selten (1 bis 10 Tiere / 10.000 behandelte Tiere):	Kolik <sup>7</sup> Urtikaria Hyperventilation, Atemdepression
Sehr selten (< 1 Tier/10.000 behandelte Tiere, einschließlich Einzelfallberichte):	Erregung Überempfindlichkeitsreaktion

<sup>1,2</sup> Verursacht Veränderungen der Leitfähigkeit des Herzmuskels, die sich in Form von partiellen atrioventrikulären und sinuatrialen Blocks äußern.

<sup>3</sup> Ein diuretischer Effekt kann 45 bis 60 Minuten nach der Behandlung beobachtet werden.

<sup>4</sup> Ein partieller Penisvorfall kann bei Hengsten und Wallachen vorkommen.

<sup>5,6</sup> Muköser Nasenausfluss und Ödeme des Kopfes und Gesichts können aufgrund eines längeren Absenkens des Kopfes während der Sedierung beobachtet werden.

<sup>7</sup> Wirkstoffe dieser Klasse hemmen die Darm-Motilität.

Schwach ausgeprägte Nebenwirkungen sind Berichten zufolge ohne Behandlung wieder abgeklungen. Nebenwirkungen sollten symptomatisch behandelt werden.

Die Meldung von Nebenwirkungen ist wichtig. Sie ermöglicht die kontinuierliche Überwachung der Verträglichkeit eines Tierarzneimittels. Die Meldungen sind vorzugsweise durch einen Tierarzt über das nationale Meldesystem entweder an den Zulassungsinhaber oder seinen örtlichen Vertreter oder die zuständige nationale Behörde zu senden. Die entsprechenden Kontaktdaten finden Sie in der Packungsbeilage.

### 3.7 Anwendung während der Trächtigkeit, Laktation oder der Legeperiode

#### Trächtigkeit:

Nicht anwenden während des letzten Drittels der Trächtigkeit, da Detomidin Uteruskontraktionen und einen Abfall des fetalen Blutdrucks verursachen kann.

In anderen Stadien der Trächtigkeit nur anwenden nach entsprechender Nutzen-Risiko-Bewertung durch den behandelnden Tierarzt.

Laboruntersuchungen an Ratten und Kaninchen ergaben keine Hinweise auf teratogene, fetotoxische oder maternotoxische Wirkungen.

#### Laktation:

Detomidin wird in Spuren mit der Milch ausgeschieden. Nur anwenden nach entsprechender Nutzen- Risiko-Bewertung durch den behandelnden Tierarzt.

#### Fortpflanzungsfähigkeit:

Die Unbedenklichkeit des Tierarzneimittels bei Zuchtpferden ist nicht belegt. Nur anwenden nach entsprechender Nutzen-Risiko-Bewertung durch den behandelnden Tierarzt.

### 3.8 Wechselwirkung mit anderen Arzneimitteln und sonstige Wechselwirkungen

Detomidin hat eine additive/synergistische Wirkung mit anderen Sedativa, Anästhetika, Hypnotika und Analgetika, daher kann eine entsprechende Dosisanpassung erforderlich sein.

Wenn das Tierarzneimittel als Prämedikation vor einer Allgemeinanästhesie verwendet wird, kann es den Wirkungseintritt der Einleitung verzögern.

Detomidin sollte nicht in Verbindung mit sympathomimetischen Aminen wie Adrenalin, Dobutamin und Ephedrin angewendet werden, da diese Wirkstoffe der sedierenden Wirkung von Detomidin entgegenwirken, es sei denn, es handelt sich um Narkosezwischenfälle.

Zu intravenös verabreichten potenzierten Sulfonamiden siehe Abschnitt 3.3 „Gegenanzeigen“.

### 3.9 Art der Anwendung und Dosierung

Zur intramuskulären oder intravenösen Anwendung.

Zur intramuskulären oder langsamen intravenösen Injektion von Detomidinhydrochlorid in einer Dosis von 10–80 µg/kg, abhängig vom Grad und der Dauer der erforderlichen Sedierung und Analgesie. Nach intravenöser Verabreichung tritt die Wirkung schneller ein.

Um eine korrekte Dosierung zu gewährleisten, sollte das Körpergewicht so genau wie möglich ermittelt werden.

#### Einmalige Anwendung (Pferde und Rinder)

		Wirkung	Wirkungsdauer (Std.)	Andere Wirkungen
ml/100 kg	µg/kg			
0,1–0,2	10–20	Sedierung	0,5–1	
0,2–0,4	20–40	Sedierung und Analgesie	0,5–1	Leichtes Schwanken
0,4–0,8	40–80	Tiefere Sedierung und stärkere Analgesie	0,5–2	Schwanken, Schwitzen, Piloerektion, Muskelzittern

Der Wirkungseintritt erfolgt 2–5 Minuten nach einer i.v. Injektion. Die volle Wirkung tritt 10–15 Minuten nach einer i.v. Injektion ein. Falls erforderlich, kann Detomidinhydrochlorid bis zu einer Gesamtdosis von 80 µg/kg verabreicht werden.

Die folgenden Dosierungsanweisungen zeigen verschiedene Kombinationsmöglichkeiten von Detomidinhydrochlorid. Die gleichzeitige Anwendung mit anderen Tierarzneimitteln sollte jedoch immer auf der Grundlage einer Nutzen-Risiko-Bewertung durch den behandelnden Tierarzt erfolgen und muss unter Berücksichtigung der Fachinformation der jeweiligen Tierarzneimittel erfolgen.

#### Kombinationen mit Detomidin zur Verstärkung der Sedierung oder Analgesie beim stehenden Pferd

Detomidinhydrochlorid 10–30 µg/kg i.v. in Kombination mit entweder

- Butorphanol 0,025 - 0,05 mg/kg i.v. oder
- Levomethadon 0,05 - 0,1 mg/kg i.v. oder
- Acepromazin 0,02 – 0,05 mg/kg i.v.

#### Kombinationen mit Detomidin zur Verstärkung der Sedierung oder Analgesie beim Rind

Detomidinhydrochlorid 10–30 µg/kg i.v. in Kombination mit

- Butorphanol 0,05 mg/kg i.v.

### **Kombinationen mit Detomidin zur Einleitung der Allgemeinnarkose beim Pferd**

Die folgenden Anästhetika können nach Detomidinhydrochlorid-Prämedikation (10–20 µg/kg) zum Ablegen bei Vollnarkose eingesetzt werden:

- Ketamin 2,2 mg/kg i.v. oder
- Thiopental 3–6 mg/kg i.v. oder
- Guaifenesin i.v. (bis zur Wirkung), gefolgt von Ketamin 2,2 mg/kg i.v.

Die Tierarzneimittel sollten vor Ketamin verabreicht werden und für das Eintreten der Sedierung sollte genügend Zeit (5 Minuten) eingeplant werden. Ketamin und das Tierarzneimittel dürfen daher niemals gleichzeitig in derselben Spritze verabreicht werden.

### **Kombinationen mit Detomidin und Inhalationsnarkotika beim Pferd**

Detomidinhydrochlorid kann als sedierende Prämedikation (10–30 µg/kg) vor der Einleitung und Aufrechterhaltung der Inhalationsnarkose angewendet werden. Inhalationsnarkotika werden nach Wirkung verabreicht. Die notwendige Menge an Inhalationsnarkotika wird durch die Prämedikation mit Detomidin signifikant herabgesetzt.

### **Kombination mit Detomidin zur Aufrechterhaltung der Injektionsnarkose (totale intravenöse Anästhesie TIVA) beim Pferd**

Detomidin kann in Kombination mit Ketamin und Guaifenesin zur Aufrechterhaltung der totalen intravenöse Anästhesie (TIVA) verwendet werden.

Die best-dokumentierte Lösung enthält Guaifenesin 50–100 mg/ml, Detomidinhydrochlorid 20 µg/ml und Ketamin 2 mg/ml. 1 g Ketamin und 10 mg Detomidinhydrochlorid werden zu 500 ml 5–10 %igem Guaifenesin gegeben; Die Anästhesie wird durch eine Infusion von 1 ml/kg/h aufrechterhalten.

### **Kombinationen mit Detomidin zur Einleitung und Aufrechterhaltung der Allgemeinnarkose beim Rind**

Detomidinhydrochlorid 20 µg/kg (0,2 ml/100 kg) mit

- Ketamin 0,5–1 mg/kg i.v., i.m. oder
- Thiopental 6–10 mg/kg i.v.

Die Wirkung von Detomidin-Ketamin hält 20–30 Minuten an, die Wirkung von Detomidin-Thiopental 10–20 Minuten.

Folgende Vorgehensweise wird empfohlen:

Verwenden Sie zwei sterile Nadeln, eine zum Füllen der Spritze aus der Durchstechflasche und eine für die Injektion. Sobald die erforderliche Menge aus der Durchstechflasche entnommen wurde, kann die Nadel von der Spritze entfernt werden. Eine weitere sterile Nadel kann auf die Spritze aufgesetzt werden.

Der Verschluss kann mit einer 18-Gauge-Nadel bis zu 10-mal und mit einer 21-Gauge-Nadel bis zu 30-mal sicher durchstochen werden.

### **3.10 Symptome einer Überdosierung (und gegebenenfalls Notfallmaßnahmen und Gegenmittel)**

Eine Überdosierung äußert sich hauptsächlich in einer verzögerten Erholung nach der Sedierung oder Anästhesie. Es kann zu Kreislauf- und Atemdepressionen kommen.

Wenn sich die Erholung verzögert, sollte darauf geachtet werden, dass sich das Tier an einem ruhigen und warmen Ort aufhalten kann.

Bei Kreislauf- und Atemdepression kann eine Sauerstoffzufuhr und/oder eine symptomatische Behandlung angezeigt sein.

Die Wirkung des Tierarzneimittels kann durch ein Gegenmittel mit dem Wirkstoff Atipamezol, einem Alpha-2-Adrenozeptor-Antagonisten, aufgehoben werden. Atipamezol wird in einer Dosierung verabreicht, die dem 2- bis 10-fachen der Dosierung dieses Tierarzneimittels entspricht, berechnet in  $\mu\text{g}/\text{kg}$ . Wenn einem Pferd beispielsweise dieses Tierarzneimittel in einer Dosierung von  $20 \mu\text{g}/\text{kg}$  ( $0,2 \text{ ml}/100 \text{ kg}$ ) verabreicht wurde, sollte die Atipamezol-Dosis  $40\text{--}200 \mu\text{g}/\text{kg}$  ( $0,8\text{--}4 \text{ ml}/100 \text{ kg}$ ) betragen.

### **3.11 Besondere Anwendungsbeschränkungen und besondere Anwendungsbedingungen, einschließlich Beschränkungen für die Anwendung von antimikrobiellen und antiparasitären Tierarzneimitteln, um das Risiko einer Resistenzentwicklung zu begrenzen**

Nicht zutreffend.

### **3.12 Wartezeiten**

Pferd, Rind:

Essbare Gewebe:	2 Tage
Milch:	12 Stunden

## **4. PHARMAKOLOGISCHE ANGABEN**

### **4.1 ATCvet-Code: QN05CM90**

### **4.2 Pharmakodynamik**

Das Tierarzneimittel enthält als Wirkstoff Detomidin. Seine chemische Struktur ist 4-(2,3-Dimethylbenzyl)-imidazol-hydrochlorid. Detomidin ist ein Alpha-2-Adrenozeptor-Agonist mit einer zentralen Wirkung, der die Übertragung von Noradrenalin-vermittelten Nervenimpulsen hemmt. Beim Tier wird der Bewusstseinsgrad gesenkt und die Schmerzschwelle erhöht. Dauer und Ausmaß der Sedierung und Analgesie sind dosisabhängig.

Bei der Verabreichung von Detomidin sinkt die Herzfrequenz, der Blutdruck steigt zunächst an und fällt dann stetig wieder auf den Normalwert ab. Es kann zu einer vorübergehenden Änderung der Leitfähigkeit des Herzmuskels kommen, was sich in partiellen atrioventrikulären (AV) und sinuatrialen (SA) Blocks äußert. Zu den respiratorischen Reaktionen gehört eine anfängliche Verlangsamung der Atmung innerhalb weniger Sekunden bis 1–2 Minuten nach der Verabreichung, die innerhalb von 5 Minuten wieder auf den Normalwert ansteigt. Besonders bei hohen Dosen kommt es häufig zu Schwitzen, Piloerektion, Speichelfluss und leichtem Muskelzittern. Bei Hengsten und Wallachen kann es zu einem teilweisen, vorübergehenden Penisvorfall kommen. Bei Rindern wurden reversible, leichte Tympanie und erhöhte Speichelsekretion beobachtet. Bei beiden Tierarten ist die Blutzuckerkonzentration erhöht.

#### **4.3 Pharmakokinetik**

Detomidin wird nach intramuskulärer Injektion schnell resorbiert und die  $t_{max}$  variiert zwischen 15 und 30 Minuten. Detomidin wird ebenfalls schnell verteilt.  $V_d$  variiert zwischen 0,75 l/kg und 1,89 l/kg.

Die Proteinbindung beträgt 75 % bis 85 %. Detomidin wird hauptsächlich in der Leber oxidiert; ein kleiner Teil wird in der Niere methyliert. Die meisten Metaboliten werden mit dem Urin ausgeschieden.  $T_{1/2}$  beträgt 1–2 Stunden. Die Ausscheidung von Detomidin in der Milch von Rindern ist gering. 23 Stunden nach der Verabreichung sind keine nachweisbaren Mengen vorhanden.

### **5. PHARMAZEUTISCHE ANGABEN**

#### **5.1 Wesentliche Inkompatibilitäten**

Da keine Kompatibilitätsstudien durchgeführt wurden, darf dieses Tierarzneimittel nicht mit anderen Tierarzneimitteln gemischt werden.

#### **5.2 Dauer der Haltbarkeit**

Haltbarkeit des Tierarzneimittels im unversehrten Behältnis: 30 Monate.

Haltbarkeit nach erstmaligem Öffnen/Anbruch des Behältnisses: 28 Tage.

#### **5.3 Besondere Lagerungshinweise**

Für dieses Tierarzneimittel sind keine besonderen Lagerungsbedingungen erforderlich.

#### **5.4 Art und Beschaffenheit des Behältnisses**

Umkarton mit einer Durchstechflasche aus Klarglas Typ I mit 5 ml des Arzneimittels (in einer Durchstechflasche mit 10 ml) oder einer Durchstechflasche aus Klarglas Typ I mit 10 ml des Arzneimittels (in einer Durchstechflasche mit 10 ml) oder einer Durchstechflasche aus Klarglas Typ I mit 20 ml des Arzneimittels (in einer Durchstechflasche mit 20 ml), mit beschichtetem grauem Brombutylkautschukstopfen und Aluminiumschutzkappe.

Es werden möglicherweise nicht alle Packungsgrößen in Verkehr gebracht.

#### **5.5 Besondere Vorsichtsmaßnahmen für die Entsorgung nicht verwendeter Tierarzneimittel oder bei der Anwendung entstehender Abfälle**

Arzneimittel sollten nicht über das Abwasser oder den Haushaltsabfall entsorgt werden.

Nutzen Sie Rücknahmesysteme für die Entsorgung nicht verwendeter Tierarzneimittel oder daraus entstandener Abfälle nach den örtlichen Vorschriften und die für das betreffende Tierarzneimittel geltenden nationalen Sammelsysteme.

### **6. NAME DES ZULASSUNGSHABERS**

Alfasan Nederland B.V.

### **7. ZULASSUNGSNUMMER(N)**

BE-V661660

**8. DATUM DER ERTEILUNG DER ERSTZULASSUNG**

Datum der Erstzulassung: 04/08/2023

**9. DATUM DER LETZTEN ÜBERARBEITUNG DER ZUSAMMENFASSUNG DER MERKMALE DES ARZNEIMITTELS**

10/10/2025

**10. EINSTUFUNG VON TIERARZNEIMITTELN**

Tierarzneimittel, das der Verschreibungspflicht unterliegt.

Detaillierte Angaben zu diesem Tierarzneimittel sind in der Produktdatenbank der Europäischen Union verfügbar (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).