

SÚHRN CHARAKTERISTICKÝCH VLASTNOSTÍ LIEKU

1. NÁZOV VETERINÁRNEHO LIEKU

Quiflor 100 mg/ml injekčný roztok pre hovädzí dobytok a ošípané (prasnice)

2. KVALITATÍVNE A KVANTITATÍVNE ZLOŽENIE

Každý ml injekčného roztoku obsahuje:

Účinná látka:

Marbofloxacinum 100 mg

Pomocné látky:

Dinatrium-edetát 0,10 mg

Monothioglycerol 1 mg

Metakrezol 2 mg

Úplný zoznam pomocných látok je uvedený v časti 6.1.

3. LIEKOVÁ FORMA

Injekčný roztok.

Číry, zelenožltý až hnedožltý roztok.

4. KLINICKÉ ÚDAJE

4.1 Cieľové druhy

Hovädzí dobytok a ošípané (prasnice).

4.2 Indikácie pre použitie so špecifikovaním cieľového druhu

Hovädzí dobytok:

Liečba respiračných infekcií spôsobených citlivými kmeňmi *Pasteurella multocida*, *Mannheimia haemolytica* a *Mycoplasma bovis*.

Liečba akútnej mastitídy spôsobenej kmeňmi *Escherichia coli* citlivými na marbofloxacín počas laktačného obdobia.

Prasnice:

Liečba MMA syndrómu (Metritis Mastitis Agalactia syndrome) spôsobeného bakteriálnymi kmeňmi citlivými na marbofloxacín.

Tento liek sa môže používať len na základe testov citlivosti.

4.3 Kontraindikácie

Nepodávať zvieratám so známou precitlivosťou na marbofloxacín alebo iné chinolóny alebo precitlivosťou na ktorúkoľvek z pomocných látok.

Nepoužívať v prípadoch, kedy je patogén rezistentný voči iným fluorochinolónom (skrížená rezistencia).

4.4 Osobitné upozornenia pre každý cieľový druh

Nie sú.

4.5 Osobitné bezpečnostné opatrenia na používanie

Osobitné bezpečnostné opatrenia na používanie u zvierat

Pri používaní zohľadniť národnú a miestnu antimikrobiálnu politiku.

Fluorochinolóny používať len na liečbu klinických stavov, ktoré reagujú slabo, alebo sa očakáva ich slabá odpoveď na liečbu inými druhmi antibiotík.

Vždy, keď je to možné, používať fluorochinolóny len na základe testu citlivosti.

Použitie lieku v rozpore s pokynmi uvedenými v SPC môže zvýšiť prevalenciu baktérií rezistentných voči fluorochinolónom a môže znížiť účinnosť liečby inými chinolónmi v dôsledku možnosti skríženej rezistencie.

Osobitné bezpečnostné opatrenia, ktoré má urobiť osoba podávajúca liek zvieratám

Ľudia so známou precitlivosťou na (fluoro)chinolóny by sa mali vyhnúť kontaktu s veterinárnym liekom.

Vyhnuť sa kontaktu kože a očí s liekom. Po náhodnom poliatí pokožky alebo očí vypláchnuť postihnutú oblasť s dostatočným množstvom vody.

Vyhnuť sa náhodnému sebainjekovaniu, pretože to môže spôsobiť lokálne podráždenie. V prípade náhodného sebainjekovania alebo požitia veterinárneho lieku vyhľadať ihneď lekársku pomoc a ukázať písomnú informáciu alebo obal lekárovi.

Po použití si umyť ruky.

4.6 Nežiaduce účinky (frekvencia výskytu a závažnosť)

Intramuskulárne podanie môže vyvolať prechodnú lokálnu reakciu ako bolesť a opuch v mieste vpichu a vznik zápalových lézií, ktoré môžu pretrvávajúť minimálne 12 dní po injekcii. Avšak, u hovädzieho dobytku bolo subkutánne podanie lepšie tolerované ako intramuskulárne podanie. Preto sa subkutánne podanie odporúča u dospelého hovädzieho dobytku.

4.7 Použitie počas gravidity, laktácie alebo znášky

Štúdie na laboratórnych zvieratách (krysy alebo králiky) nepreukázali žiadne teratogénne, embryotoxické alebo maternotoxické účinky marbofloxacínu u gravidných zvierat.

Používať len na základe posúdenia prospechu/rizika zodpovedným veterinárnym lekárom.

Pozri časť 4.11 pre ochranné lehoty.

Môže sa používať u gravidných a laktujúcich kráv a prasníc.

4.8 Liekové interakcie a iné formy vzájomného pôsobenia

Nie sú známe.

4.9 Dávkovanie a spôsob podania lieku

Odporúčaná dávka je 2 mg/kg/deň (1 ml/50 kg) pri jednorazovej injekcii podanej intramuskulárne, subkutánne alebo intravenózne u hovädzieho dobytku a intramuskulárne u ošípaných.

Dĺžka liečby je 3 dni u ošípaných a 3-5 dní u hovädzieho dobytku.

Na určenie správnej dávky je potrebné určiť živú hmotnosť čo najpresnejšie, aby sa zabránilo poddávkovaniu.

Aby sa zabránilo kontaminácii lieku, odporúča sa znížiť počet prepichnutí membrány použitím ihly na opakované použitie.

4.10 Predávkovanie (príznaky, núdzové postupy, antidotá) ak sú potrebné

Príznaky predávkovania neboli pozorované ani po podaní trojnásobnej dávky.
Predávkovanie marbofloxacinom môže spôsobiť neurologické symptómy, ktoré sa liečia symptomaticky.

4.11 Ochranné lehoty

Hovädzí dobytok:

Mäso a vnútornosti: 6 dní

Mlieko: 36 hodín

Ošipané (prasnice):

Mäso a vnútornosti: 4 dni.

5. FARMAKOLOGICKÉ VLASTNOSTI

Farmakoterapeutická skupina: antiinfektíva na systémové použitie, fluorochinolóny.
ATCvet kód: QJ01MA93

5.1 Farmakodynamické vlastnosti

Marbofloxacin je syntetická, baktericídna antimikrobiálna látka, patriaca do skupiny fluorochinolónov, ktoré spôsobujú inhibíciu DNA gyrázy. Je účinný proti širokému spektru grampozitívnych baktérií (najmä *Staphylococcus*) a gramnegatívnych baktérií (*Escherichia coli*, *Salmonella typhimurium*, *Campylobacter jejuni*, *Citrobacter*, *Enterobacter*, *Proteus* spp., *Klebsiella* spp., *Actinobacillus pleuropneumoniae*, *Bordetella bronchiseptica*, *Mannheimia haemolytica*, *Pasteurella multocida*, *Histophilus* spp., *Moraxella* spp., *Pseudomonas aeruginosa*) ako aj proti mykoplazmám (*Mycoplasma bovis*, *Mycoplasma dispar*, *Mycoplasma hyopneumoniae*).

U streptokokov sa môže vyskytnúť rezistencia.

Rezistencia voči fluorochinolónom vzniká chromozomálnou mutáciou troma spôsobmi: poklesom permeability bakteriálnej bunkovej steny, expresiou efluxnej pumpy alebo mutáciou enzýmov zodpovedných za viazanie molekúl.

5.2 Farmakokinetické údaje

Po subkutánnom alebo intramuskulárnom podaní u hovädzieho dobytku alebo ošipáných v odporúčenej dávke 2 mg/kg ž.hm. sa marbofloxacin rýchlo rezorbuje a jeho biodostupnosť je takmer 100 %. Slabo sa viaže na plazmatické bielkoviny (< 10 % u ošipáných, < 30 % u hovädzieho dobytku). Veľmi dobre sa distribuuje do tkanív (pečeň, obličky, koža, pľúca, maternica), v ktorých dosahuje vyššie koncentrácie ako v plazme.

U hovädzieho dobytku sa marbofloxacin vylučuje pomaly u teliat s nevyvinutým bachorom ($t_{1/2\beta} = 5-9$ hodín) najmä v aktívnej forme močom (3/4) a výkalmi (1/4).

U ošipáných sa marbofloxacin vylučuje pomaly ($t_{1/2\beta} = 8-10$ hodín) najmä v aktívnej forme močom (2/3) a výkalmi (1/3).

6. FARMACEUTICKÉ ÚDAJE

6.1 Zoznam pomocných látok

Metakrezol
Dinatrium edetát
Glukónolaktón

Monothioglycerol
Voda na injekciu

6.2 Inkompatibility

Z dôvodu chýbania štúdií na kompatibilitu sa tento veterinárny liek nesmie miešať s ďalšími veterinárnymi liekmi.

6.3 Čas použiteľnosti

Čas použiteľnosti u veterinárneho lieku zabaleného v pôvodnom obale: 3 roky.
Čas použiteľnosti po prvom otvorení vnútorného balenia: 28 dní.

6.4. Osobitné bezpečnostné opatrenia pre uchovávanie

Uchovávať v pôvodnom obale na ochranu pred svetlom.
Nezmrazovať.

6.5 Charakter a zloženie vnútorného obalu

Liekovka (jantárové sklo, typ II), bromobutylová gumená zátk, hliníkový uzáver: 50 ml injekčného roztoku, v škatuľke.
Liekovka (jantárové sklo, typ II), bromobutylová gumená zátk, hliníkový uzáver: 100 ml injekčného roztoku, v škatuľke.
Liekovka (jantárové sklo, typ II), bromobutylová gumená zátk, hliníkový uzáver: 250 ml injekčného roztoku, v škatuľke.

Nie všetky veľkosti balenia sa musia uvádzať na trh.

6.6 Osobitné bezpečnostné opatrenia pre zneškodňovanie nepoužitých veterinárnych liekov, prípadne odpadových materiálov vytvorených pri používaní týchto liekov, ak sú potrebné.

Každý nepoužitý veterinárny liek alebo odpadové materiály z tohto veterinárneho lieku musia byť zlikvidované v súlade s platnými predpismi.

7. DRŽITEĽ ROZHODNUTIA O REGISTRÁCII

KRKA, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, 8501 Novo mesto, Slovinsko

8. REGISTRAČNÉ ČÍSLO

96/039/DC/11-S

9. DÁTUM PRVEJ REGISTRÁCIE/PREDĹŽENIA REGISTRÁCIE

Dátum prvej registrácie: 07/07/2011

10. DÁTUM REVÍZIE TEXTU

ZÁKAZ PREDAJA, DODÁVOK A/ALEBO POUŽÍVANIA

Výdaj lieku je viazaný na veterinárny predpis.

ÚDAJE, KTORÉ MAJÚ BYŤ UVEDENÉ NA VONKAJŠOM OBALE ALEBO AK LIEK NEMÁ VONKAJŠÍ OBAL, NA VNÚTORNOM OBALE

ŠKATUĽKA

1. NÁZOV VETERINÁRNEHO LIEKU

Quiflor 100 mg/ml injekčný roztok pre hovädzí dobytok a ošípané (prasnice)
Marbofloxacinum

2. ZLOŽENIE: ÚČINNÉ LÁTKY A POMOCNÉ LÁTKY

Každý ml injekčného roztoku obsahuje 100 mg marbofloxacinu

3. LIEKOVÁ FORMA

Injekčný roztok

4. VEĽKOSŤ BALENIA

50 ml
100 ml
250 ml

5. CIEĽOVÝ DRUH

6. INDIKÁCIA (INDIKÁCIE)

7. SPÔSOB A CESTA PODANIA LIEKU

Pred použitím si prečítajte písomnú informáciu pre používateľov.

Hovädzí dobytok: s.c, i.v, i.m
Ošípané: i.m

8. OCHRANNÁ LEHOTA

Ochranná lehota:
Hovädzí dobytok:
Mäso a vnútornosti): 6 dní
Mlieko: 36 hodín

Ošípané (prasnice):
Mäso a vnútornosti): 4 dni

9. OSOBITNÉ UPOZORNENIE (-A), AK JE POTREBNÉ

10. DÁTUM EXSPIRÁCIE

EXP :

Po prepichnutí použiť do:...

Čas použiteľnosti po prvom otvorení vnútorného balenia: 28 dní

11. OSOBITNÉ PODMIENKY NA UCHOVÁVANIE

Uchovávať v pôvodnom obale na ochranu pred svetlom.

Nezmrazovať.

12. OSOBITNÉ BEZPEČNOSTNÉ OPATRENIA NA ZNEŠKODNENIE NEPOUŽITÉHO LIEKU(-OV) ALEBO ODPADOVÉHO MATERIÁLU, V PRÍPADE POTREBY

Každý nepoužitý veterinárny liek alebo odpadové materiály z tohoto lieku musia byť zlikvidované v súlade s platnými predpismi.

13. OZNAČENIE „LEN PRE ZVIERATÁ“ A PODMIENKY ALEBO OBMEDZENIA TÝKAJÚCE SA DODÁVKY A POUŽITIA, ak sa uplatňujú

Len pre zvieratá.

Výdaj lieku je viazaný na veterinárny predpis.

14. OZNAČENIE „UCHOVÁVAŤ MIMO DOHLĎADU A DOSAHU DETÍ“

Uchovávať mimo dohľadu a dosahu detí.

15. NÁZOV A ADRESA DRŽITEĽA ROZHODNUTIA O REGISTRÁCII

KRKA, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, 8501 Novo mesto, Slovinsko

16. REGISTRAČNÉ ČÍSLO (ČÍSLA)

96/039/DC/11-S

17. ČÍSLO VÝROBNEJ ŠARŽE

Lot:

ÚDAJE, KTORÉ MAJÚ BYŤ UVEDENÉ NA VONKAJŠOM OBALE

ETIKETA

1. NÁZOV VETERINÁRNEHO LIEKU

Quiflor 100 mg/ml injekčný roztok pre hovädzí dobytok a ošípané (prasnice)
Marbofloxacinum

2. ZLOŽENIE: ÚČINNÉ LÁTKY A POMOCNÉ LÁTKY

Každý ml injekčného roztoku obsahuje 100 mg marbofloxacinu

3. LIEKOVÁ FORMA

Injekčný roztok.

4. VEĽKOSŤ BALENIA

100 ml
250 ml

5. CIEĽOVÝ DRUH

6. INDIKÁCIA (INDIKÁCIE)

7. SPÔSOB A CESTA PODANIA LIEKU

Pred použitím si prečítajte písomnú informáciu pre používateľov.

Hovädzí dobytok: s.c, i.v, i.m
Ošípané: i.m

8. OCHRANNÁ LEHOTA

Ochranná lehota:
Hovädzí dobytok:
Mäso a vnútornosti): 6 dní
Mlieko: 36 hodín

Ošípané (prasnice):
Mäso a vnútornosti): 4 dni

9. OSOBITNÉ UPOZORNENIE (-A), AK JE POTREBNÉ

10. DÁTUM EXSPIRÁCIE

EXP :
Po prepichnutí použiť do:...

Čas použiteľnosti po prvom otvorení vnútorného balenia: 28 dní

11. OSOBITNÉ PODMIENKY NA UCHOVÁVANIE
--

Uchovávať v pôvodnom obale na ochranu pred svetlom.
Nezmrazovať.

12. OSOBITNÉ BEZPEČNOSTNÉ OPATRENIA NA ZNEŠKODNENIE NEPOUŽITÉHO LIEKU(-OV) ALEBO ODPADOVÉHO MATERIÁLU, V PRÍPADE POTREBY

13. OZNAČENIE „LEN PRE ZVIERATÁ“ A PODMIENKY ALEBO OBMEDZENIA TÝKAJÚCE SA DODÁVKY A POUŽITIA, ak sa uplatňujú
--

Len pre zvieratá.
Výdaj lieku je viazaný na veterinárny predpis.

14. OZNAČENIE „UCHOVÁVAŤ MIMO DOHLADU A DOSAHU DETÍ“

15. NÁZOV A ADRESA DRŽITEĽA ROZHODNUTIA O REGISTRÁCII
--

KRKA, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, 8501 Novo mesto, Slovinsko

16. REGISTRAČNÉ ČÍSLO (ČÍSLA)

96/039/DC/11-S

17. ČÍSLO VÝROBNEJ ŠARŽE

Lot:

**MINIMÁLNE ÚDAJE, KTORÉ MAJÚ BYŤ UVEDENÉ NA MALOM VNÚTORNOM OBALE
ETIKETA**

1. NÁZOV VETERINÁRNEHO LIEKU

Quiflor 100 mg/ml injekčný roztok pre hovädzí dobytok a ošípané (prasnice)
Marbofloxacin

2. MNOŽSTVO ÚČINNEJ LÁTKY (LÁTOK)

100 mg/ml

**3. OBSAH V HMOTNOSTNÝCH, OBJEMOVÝCH ALEBO KUSOVÝCH
JEDNOTKÁCH**

50 ml

4. SPÔSOB PODANIA LIEKU

Hovädzí dobytok (teľatá): s.c ,i.m, i.v
Ošípané (prasnice): i.m

5. OCHRANNÁ LEHOTA

Ochranná lehota:
Hovädzí dobytok:
Mäso a vnútornosti): 6 dní
Mlieko: 36 hodín

Ošípané (prasnice):
Mäso a vnútornosti): 4 dni

6. ČÍSLO ŠARŽE

Lot:

7. DÁTUM EXSPIRÁCIE

EXP:
Po prepichnutí použite do:...
Čas použiteľnosti po prvom otvorení obalu: 28 dní

8. OZNAČENIE „LEN PRE ZVIERATÁ“

Len pre zvieratá.

PÍ SOMNÁ INFORMÁCIA PRE POUŽÍVATEĽOV

Quiflor 100 mg/ml injekčný roztok pre hovädzí dobytok a ošípané (prasnice)

1. NÁZOV A ADRESA DRŽITEĽA ROZHODNUTIA O REGISTRÁCII A DRŽITEĽA POVOLENIA NA VÝROBU ZODPOVEDNÉHO ZA UVOĽŇOVANIE ŠARŽE, AK NIE SÚ IDENTICKÍ

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

KRKA, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, 8501 Novo mesto, Slovinsko

Výrobca zodpovedný za uvoľnenie šarže:

KRKA, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, 8501 Novo mesto, Slovinsko

TAD Pharma GmbH, Heinz-Lohmann-Str.5, 27472 Cuxhaven, Nemecko

2. NÁZOV VETERINÁRNEHO LIEKU

Quiflor 100 mg/ml injekčný roztok pre hovädzí dobytok a ošípané (prasnice)
Marbofloxacinum

3. ZLOŽENIE: ÚČINNÁ LÁTKA A INÉ ZLOŽKY

Každý ml injekčného roztoku obsahuje:

Účinná látka:

Marbofloxacinum 100 mg

Pomocné látky:

Dinatrium-edetát 0,10 mg

Monothioglycerol 1 mg

Metakrezol 2 mg

Číry, zelenožltý až hnedožltý roztok.

4. INDIKÁCIE

Hovädzí dobytok:

Liečba respiračných infekcií spôsobených citlivými kmeňmi *Pasteurella multocida*, *Mannheimia haemolytica* a *Mycoplasma bovis*.

Liečba akútnej mastitídy spôsobenej kmeňmi *Escherichia coli* citlivými na marbofloxacín počas laktačného obdobia.

Prasnice:

Liečba MMA syndrómu (Metritis Mastitis Agalactia syndrome) spôsobeného bakteriálnymi kmeňmi citlivými na marbofloxacín.

Tento liek sa môže používať len na základe testov citlivosti.

5. KONTRAINDIKÁCIE

Nepodávať zvieratám so známou precitlivosťou na marbofloxacín alebo iné chinolóny alebo precitlivosťou na ktorúkoľvek z pomocných látok.

Nepoužívať v prípadoch, kedy je patogén rezistentný voči iným fluorochinolónom (skrížená rezistencia).

6. NEŽIADUCE ÚČINKY

Intramuskulárne podanie môže vyvolať prechodnú lokálnu reakciu ako bolesť a opuch v mieste vpichu a vznik zápalových lézií, ktoré môžu pretrvávajúť minimálne 12 dní po injekcii. Avšak, u hovädzieho dobytku bolo subkutánne podanie lepšie tolerované ako intramuskulárne podanie. Preto sa subkutánne podanie odporúča u dospelého hovädzieho dobytku.

Uprednostňovať krk ako injekčné miesto pre hovädzí dobytok a ošípané.
U hovädzieho dobytku a ošípaných neboli pozorované žiadne ďalšie nežiaduce účinky.

Ak zistíte akékoľvek vážne účinky alebo iné vedľajšie účinky, ktoré nie sú uvedené v tejto písomnej informácii pre používateľov, informujte Vášho veterinárneho lekára.

7. CIEĽOVÝ DRUH

Hovädzí dobytok a ošípané (prasnice).

8. DÁVKOVANIE PRE KAŽDÝ DRUH, CESTA (-Y) A SPÔSOB PODANIA LIEKU

Odporúčaná dávka je 2 mg/kg/deň (1 ml/50 kg) pri jednorazovej injekcii podanej intramuskulárne, subkutánne alebo intravenózne u hovädzieho dobytku a intramuskulárne u ošípaných.

Dĺžka liečba je 3 dni u ošípaných a 3-5 dní u hovädzieho dobytku.

Na určenie správnej dávky je potrebné určiť živú hmotnosť čo najpresnejšie, aby sa zabránilo poddávkovaniu.

9. POKYNY O SPRÁVNOM PODANÍ

Aby sa zabránilo kontaminácii lieku, odporúča sa znížiť počet prepichnutí membrány použitím ihly na opakované použitie.

10. OCHRANNÁ LEHOTA

Hovädzí dobytok:
Mäso a vnútornosti: 6 dní
Mlieko: 36 hodín

Ošípané (prasnice):
Mäso a vnútornosti: 4 dni

11. OSOBITNÉ BEZPEČNOSTNÉ OPATRENIA NA UCHOVÁVANIE

Uchovávať mimo dohľadu a dosahu detí.

Uchovávať v pôvodnom obale na ochranu pred svetlom.
Nezmrazovať.

Nepoužívať tento veterinárny liek po dátume expirácie, ktorý je uvedený na etikete a škatuľke po EXP. Dátum expirácie sa vzťahuje na posledný deň v danom mesiaci.

Čas použiteľnosti po prvom otvorení vnútorného balenia: 28 dní.
Po prvom otvorení veterinárneho lieku je potrebné vyrátať čas použiteľnosti nepoužitého lieku na základe času použiteľnosti uvedeného v písomnej informácii pre používateľov. Tento dátum by mal byť napísaný v poskytnutom priestore.

12. OSOBITNÉ UPOZORNENIA

Pri používaní zohľadniť národnú a miestnu antimikrobiálnu politiku.

Fluorochinolóny používať len na liečbu klinických stavov, ktoré reagujú slabo, alebo sa očakáva ich slabá odpoveď na liečbu inými druhmi antibiotík.

Vždy, keď je to možné, používať fluorochinolóny len na základe testu citlivosti.

Použitie lieku v rozpore s pokynmi uvedenými v SPC môže zvýšiť prevalenciu baktérií rezistentných voči fluorochinolónom a môže znížiť účinnosť liečby inými chinolónmi v dôsledku možnosti skríženej rezistencie.

Príznaky predávkovania neboli pozorované ani po podaní trojnásobnej dávky.

Predávkovanie marbofloxacinom môže spôsobiť neurologické symptómy, ktoré sa liečia symptomaticky.

Z dôvodu chýbania štúdií na kompatibilitu sa tento veterinárny liek nesmie miešať s ďalšími veterinárnymi liekmi.

Osobitné bezpečnostné opatrenia, ktoré má urobiť osoba podávajúca liek zvieratám

Ľudia so známou precitlivosťou na (fluoro)chinolóny by sa mali vyhnúť kontaktu s veterinárnym liekom.

Vyhnuť sa kontaktu kože a očí s liekom. Po náhodnom poliatí pokožky alebo očí vypláchnuť postihnutú oblasť s dostatočným množstvom vody.

Vyhnuť sa náhodnému sebainjekovaniu, pretože to môže spôsobiť lokálne podráždenie. V prípade náhodného sebainjekovania alebo požitia veterinárneho lieku vyhľadať ihneď lekársku pomoc a ukázať písomnú informáciu alebo obal lekárovi.

Po použití si umyť ruky.

13. OSOBITNÉ BEZPEČNOSTNÉ OPATRENIA NA ZNEŠKODŇOVANIE NEPOUŽITÉHO LIEKU ALEBO ODPADOVÉHO MATERIÁLU, V PRÍPADE POTREBY

Každý nepoužitý veterinárny liek alebo odpadové materiály z tohto veterinárneho lieku musia byť zlikvidované v súlade s platnými predpismi.

14. DÁTUM POSLEDNÉHO SCHVÁLENIA TEXTU V PÍ SOMNEJ INFORMÁCII PRE POUŽÍVATEĽOV

15. INÉ INFORMÁCIE

Len pre zvieratá.

Výdaj lieku je viazaný na veterinárny predpis.

Injekčný roztok je dostupný v sklenených liekovkách s obsahom 50 ml, 100 ml a 250 ml v škatuľke. Nie všetky veľkosti balenia sa musia uvádzať na trh.

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