

I PRIEDAS
VETERINARINIO VAISTO APRAŠAS

1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

OvuGel, 0,1 mg/ml, makšties gelis

2. KOKYBINĖ IR KIEKYBINĖ SUDĖTIS

Kiekviename mililitre yra:

veikliosios medžiagos:

triptorelino (triptorelino acetato forma).....0,1 mg;

pagalbinių medžiagų:

Kokybinė pagalbinių medžiagų ir kitų sudedamųjų medžiagų sudėtis	Kiekybinė sudėtis, jei ta informacija būtina siekiant tinkamai naudoti veterinarinį vaistą
Natrio metilo parahidroksibenzoatas	0,9 mg
Natrio propilo parahidroksibenzoatas	0,1 mg
Natrio chloridas	
L-metioninas	
Natrio citratas	
Citrinų rūgštis bevandenė	
Metilceliuliozė	
Išgrynintas vanduo	

Skystas skaidrus ar šiek tiek drumstas gelis.

3. KLINIKINĖ INFORMACIJA

3.1. Paskirties gyvūnų rūšis (-ys)

Kiaulės (paršavedės reprodukcijai)

3.2. Naudojimo indikacijos, nurodant paskirties gyvūnų rūšis

Paršavedžių ovuliacijai sinchronizuoti po nujunkymo siekiant atlikti vienkartinį dirbtinį apvaisinimą numatytu laiku.

3.3. Kontraindikacijos

Negalima naudoti esant padidėjusiam jautrumui veikliajai medžiagai ar bet kuriai iš pagalbinių medžiagų.

Negalima naudoti vaikingumo ir (arba) laktacijos metu.

Nenaudoti paršavedėms, jei yra akivaizdi dauginimosi sistemos patologija.

3.4. Specialieji įspėjimai

OvuGel veiksmingumas kiaulaitėms (dar nesiparšiavusioms kiaulėms) nebuvo įrodytas, todėl šiems gyvūnams veterinarinio vaisto skirti nerekomenduojama. Paršavedžių atsakas į sinchronizavimo protokolus gali būti įtakojamas jų fiziologinės būsenos gydymo metu. Atsakas į gydymą bandose ar tarp atskirų individų gali būti netolygus.

3.5. Specialiosios naudojimo atsargumo priemonės

Specialiosios atsargumo priemonės, naudojant vaistą paskirties gyvūnų rūšims

Veterinarinio vaisto negalima skirti paršavedėms, kurioms nustatyta reprodukcinę organų patologiją, nevaisingumas ar bendri sveikatos sutrikimai.

Reprodukcijos saugumo tyrimas, atliktas paršavedėmis paskyrus 3 kartus už rekomenduojamą didesnę Ovugel dozę, neparodė jokio poveikio nei reprodukcijos rezultatams, nei paršeliams.

Tačiau gydymo saugumas paršavedėms per paskesnius reprodukcinis ciklus nepademonstruotas.

Galimo ilgalaikio cistų atsiradimo poveikio atmesti negalima.

Specialiosios atsargumo priemonės asmenims, naudojantiems vaistą gyvūnams

Veterinarinis vaistas gali dirginti akis. Žmonės, kuriems nustatytas padidėjęs jautrumas GnRH analogams ar juose esančioms pagalbinėms medžiagoms, turi vengti sąlyčio su šiuo veterinariniu vaistu.

Dirbant šiuo veterinariniu vaistu, būtina dėvėti apsauginius drabužius ir mūvėti pirštines.

Naudojant šį veterinarinį vaistą nevalgykite, negerkite ir nerūkykite.

Vengti tiesioginio sąlyčio su oda ar akimis, panaudojus veterinarinį vaistą nusiplauti rankas.

Atsitiktinai patekus į akis, jas reikia plauti vandeniu ir nedelsiant kreiptis į gydytoją.

Atsitiktinai patekus ant odos, užterštą sritį nuplauti vandeniu su muilu.

Triptorelinas moterims gali paveikti reprodukcinį ciklą; apie atsitiktinį poveikį nėščioms moterims nežinoma; todėl šio veterinarinio vaisto negali naudoti nėščios moterys. Vaisingo amžiaus moterys šį veterinarinį vaistą turi naudoti apdairiai.

Specialiosios aplinkos apsaugos atsargumo priemonės

Netaikytinos.

3.6. Nepageidaujamos reakcijos

Nežinomos.

Svarbu teikti informaciją apie nepageidaujamas reakcijas. Tai leidžia nuolat stebėti veterinarinio vaisto saugumą. Pranešimus, pageidautina, turėtų siųsti veterinarijos gydytojas registruotojui arba jo vietiniam atstovui arba nacionalinei kompetentingai institucijai per nacionalinę pranešimų teikimo sistemą. Taip pat žr. atitinkamus kontaktinius duomenis pakuotės lapelio 16 skyriuje.

3.7. Naudojimas vaikingumo, laktacijos ar kiaušinių dėjimo metu

Veterinarinio vaisto saugumas vaikingumo arba laktacijos metu nenustatytas.

Vaikingumas ir laktacija

Negalima naudoti vaikingumo ir (arba) laktacijos metu.

3.8. Sąveika su kitais vaistais ir kitos sąveikos formos

Nežinoma.

Nėra duomenų.

3.9. Dozės ir naudojimo būdas

Naudoti į makštį.

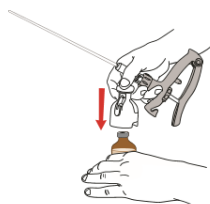
Naudojant komerciškai tiekiamą papildomą švirkštą su nuimama adata, ant kurio galima prijungti makšties infuzijos vamzdelį, kuriuo galima tiksliai dozuoti vaistą po 2 ml, vienai paršavei į makštį reikia sušvirkšti vieną 2 ml dozę (tai atitinka 0,2 mg).

OvuGel reikia sušvirkšti į makštį praėjus 96 val. $\pm$ 2 val. po atjunkymo.

Paršavedes reikia apvaisinti parėjus maždaug 22 val. $\pm$ 2 val. po veterinarinio vaisto panaudojimo.

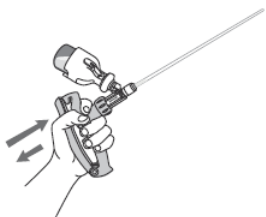
1. Reikia leisti flakonui mažiausiai 10 minučių sušilti iki kambario temperatūros.

2.



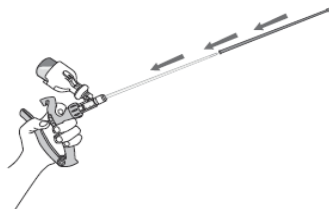
Nuo flakono viršaus nuimti folijos viršelį. Flakoną laikyti vertikaliajame padėtyje, apversti aplikatorių ir įkišti jį į flakoną.

3.



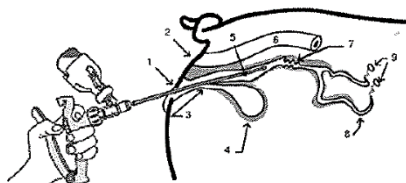
Lėtai suspausti ir atleisti aplikatoriaus rankenėlę, kad veterinarinis vaistas patektų į infuzinį vamzdelį, o kita dozė iš flakono užpildytą kamerą. Taip iš infuzinio vamzdelio išstumiamas oras.

4.



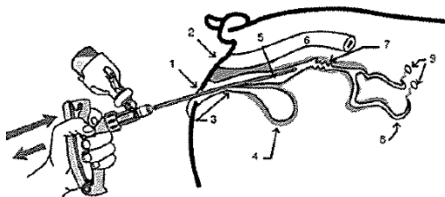
Kiekvienai paršavei naudoti vienkartinę apsauginę apvaskalę.

5.



Švelniai ir lėtai infuzinį vamzdelį nedideliu kampu iš viršaus (kad nepatektų į šlaplę) įkišti į makštį, kol pasijaus nestiprus pasipriešinimas (gimdos kaklelis) tada infuzinį vamzdelį ištraukti maždaug 1–3 cm.

6.



Veterinarinio vaisto dozę sušvirkšti į makštį ir ištraukti infuzinį vamzdelį iš makšties.

1-vulva

2-išangė

3-šlaplė

4-šlapimo pūslė

5-makštis

6-tiesioji žarna

7-gimdos kaklelis

8-gimdos ragas

9-kiaušidės

Dozių kiekis flakone priklauso nuo vietoje taikomos praktikos, įskaitant prietaiso tipą ir vaisto skyrimo būdą.

3.10. Perdozavimo simptomai (pirmosios pagalbos priemonės ir priešnuodžiai, jei būtina)

Veterinarinį vaistą 3 dienas iš eilės skiriant kiaulaitėms ir paršavedėms rekomenduojamą paros dozę 3 kartus viršijančiomis dozėmis, kiaušidėse atsirado liuteininių cistų, didžiausias dažnis pastebėtas po 3 dozių naudojimo.

3.11. Specialieji naudojimo apribojimai ir specialiosios naudojimo sąlygos, įskaitant antimikrobinių ir antiparazitinių veterinarinių vaistų naudojimo apribojimus, kuriais siekiama apriboti atsparumo išsivystymo riziką

Netaikytinos.

3.12. Išlauka

Skerdienai ir subproduktams – 0 parų.

4. FARMAKOLOGINĖS SAVYBĖS

4.1. ATC vet kodas

QH01CA97

4.2. Farmakodinamika

Triptorelinas yra sintetinis gonadotropiną atpalaiduojančio hormono (GnRH) analogas.

GnRH sintetina ir išskiria pagumburis, hormonas veikia priekinę hipofizės dalį, stimuliuodamas liuteinizuojančio hormono (LH) ir folikulus stimuliuojančio hormono (FDH) išskyrimą. Pastarieji stimuliuoja lytinių hormonų gamybą ir gametogenezę (ovuliaciją). GnRH išskyrimą pagumburyje kontroliuoja grįžtamasis biologinis cirkuliuojančių lytinių hormonų poveikis.

Triptorelino veikimo mechanizmas yra toks pat, kaip GnRH. GnRH sąveikauja su plazmine membrana prisijungdamas prie gonadotropiną atpalaiduojančio hormono receptorių, esančių ant hipofizio ląstelių gonadotropų. Taip aktyvinama kalcio mobilizacija ir dalyvaujant G-baltymui aktyvinamas C-tipo fermentas fosfolipazė. Paskesnis kalcio kaupimasis aktyvina kalmoduliną, kuris, kaip žinoma, skatina gonadotropinų išskyrimą.

78 to 81 % paršavedžių praėjus 48 val. po į makštį sušvirkštos 0,2 mg triptorelino dozės, pastebėta ovuliacija.

Tikėtinas antrinis farmakodinaminis poveikis, pasireiškęs po lėtinio preparato parenterino skyrimo buvo hipofizio desensibilizacija ir paskesnis lytinių liaukų slopinimas, sukeliantis lytinių steroidų kiekio serume sumažėjimą. Šis poveikis buvo pastebėtas preparatą vartojant žmonėms.

4.3. Farmakokinetika

Tiksliniams gyvūnams triptorelino kiekis kraujyje preparatą sušvirkštus į veną buvo gerokai didesnis, palyginti su gyvūnais, kuriems jo buvo sušvirkšta į makštį. Kiekybiškai aptinkami kiekiai buvo aptinkami praėjus 12 val. po injekcijos į veną, palyginti su 6 val. po sušvirkštimo į makštį.

$AUC_{galut.}$ vertės paršavedėms parodė, kad triptorelino poveikis sušvirkštus į makštį buvo 13 kartų mažesnis, palyginti su į veną sušvirkšta tokia pat doze. Sušvirkštus veterinarinio vaistinio preparato formos 0,2 mg triptorelino per makšties gleivinę absorbuojama mažiau kaip 7,45 % triptorelino dozės.

5. FARMACINIAI DUOMENYS

5.1. Pagrindiniai nesuderinamumai

Nežinoma.

5.2. Tinkamumo laikas

Veterinarinio vaisto tinkamumo laikas, nepažeidus originalios pakuotės, – 3 metai.

Tinkamumo laikas, atidarius pirminę pakuotę, – 28 dienos.

5.3. Specialieji laikymo nurodymai

Laikyti šaldytuve (2 °C – 8 °C).

Atidarius pirminę pakuotę, laikyti ne aukštesnėje kaip 25 °C temperatūroje.

5.4. Pirminės pakuotės pobūdis ir sudedamosios dalys

Daugiadoziai 50 ml, gintaro palvos I tipo stiklo flakonai, uždaryti brombutilo gumos kamščiu ir aliuminio gaubtelio.

5.5. Specialiosios nesunaudotų veterinarinių vaistų ar su jų naudojimu susijusių atliekų naikinimo nuostatos

Vaistų negalima išmesti į kanalizaciją ar su buitinėmis atliekomis.

Nesunaudotas veterinarinis vaistas ar su juo susijusios atliekos turi būti sunaikintos pagal šalies reikalavimus ir visas atitinkamam veterinariniam vaistui taikytinas nacionalines surinkimo sistemas.

6. REGISTRUOTOJO PAVADINIMAS

Vetoquinol S.A.

7. REGISTRACIJOS NUMERIS (-IAI)

EU/2/20/260/001

8. REGISTRAVIMO DATA

10/11/2020

9. PASKUTINĖ VETERINARINIO VAISTO APRAŠO PERŽIŪROS DATA

10. VETERINARINIŲ VAISTŲ KLASIFIKACIJA

Parduodama tik su veterinariniu receptu.

Išsamią informaciją apie šį veterinarinį vaistą galima rasti Sąjungos vaistų duomenų bazėje (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

II PRIEDAS

KITOS SĄLYGOS IR REIKALAVIMAI REGISTRUOTOJUI

Nėra.

III PRIEDAS
ŽENKLINIMAS IR PAKUOTĖS LAPELIS

A. ŽENKLINIMAS

DUOMENYS, KURIE TURI BŪTI ANT ANTRINĖS PAKUOTĖS**Dėžutė****1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS**

OvuGel 0,1 mg/ml, makšties gelis

2. VEIKLIOJI (-IOSIOS) MEDŽIAGA (-OS)

Triptorelino (triptorelino acetato forma).....0,1 mg/ml

3. PAKUOTĖS DYDIS

50 ml

4. PASKIRTIES GYVŪNŲ RŪŠIS (-YS)

Kiaulės (paršavedės reprodukcijai)

5. INDIKACIJA (-OS)**6. NAUDOJIMO BŪDAS (-AI)**

Naudoti į makštį

7. IŠLAUKAIšlauka:
skerdienai ir subproduktams – 0 parų.**8. TINKAMUMO DATA**

Exp. {mėnuo/metai}

Atidarius būtina sunaudoti iki 28 dienos.

9. SPECIALIEJI LAIKYMO NURODYMAILaikyti šaldytuve).
Atidarius pirminę pakuotę, laikyti ne aukštesnėje kaip 25 °C temperatūroje.

10. NUORODA „PRIEŠ NAUDOJIMĄ PERSKAITYTI PAKUOTĖS LAPELĮ“
--

Prieš naudojimą perskaityti pakuotės lapelį.

11. NUORODA „TIK VETERINARINIAM NAUDOJIMUI“
--

Tik veterinariniam naudojimui.

12. NUORODA „SAUGOTI NUO VAIKŲ“
--

Saugoti nuo vaikų.

13. REGISTRUOTOJO PAVADINIMAS

Vetoquinol S.A.

14. REGISTRACIJOS NUMERIS (-IAI)

EU/2/20/260/001

15. SERIJOS NUMERIS

Lot {numeris}

**DUOMENYS, KURIE TURI BŪTI ANT PIRMINĖS PAKUOTĖS
50 ml flakono etiketė**

1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

OvuGel 0,1 mg/ml, makšties gelis

2. VEIKLIOJI (-IOSIOS) MEDŽIAGA (-OS)

Triptorelino (triptorelino acetato forma).....0,1 mg/ml

3. PASKIRTIES GYVŪNŲ RŪŠIS (-YS)



Kiaulės (paršavedės reprodukcijai)

4. NAUDOJIMO BŪDAS (-AI)

Naudoti į makštį.

Prieš naudojant būtina perskaityti pakuotės lapelį.

5. IŠLAUKA

Išlauka:
Skerdieniai ir subproduktams – 0 parų.

6. TINKAMUMO DATA

Exp. {mėnuo/metai}

Atidarius būtina sunaudoti iki 28 dienos.

7. SPECIALIEJI LAIKYMO NURODYMAI

Laikyti šaldytuve).
Atidarius pirminę pakuotę, negalima laikyti aukštesnėje kaip 25 °C temperatūroje.

8. REGISTRUOTOJO PAVADINIMAS

Vetoquinol S.A.

9. SERIJOS NUMERIS

Lot {numerus}

B. PAKUOTĖS LAPELIS

PAKUOTĖS LAPELIS

1. Veterinarinio vaisto pavadinimas

OvuGel, 0,1 mg/ml, makšties gelis

2. Sudėtis

Kiekviename mililitre yra:

veikliosios medžiagos:

triptorelino (triptorelino acetato forma).....0,1 mg;

pagalbinių medžiagų:

Kokybinė pagalbinių medžiagų ir kitų sudedamųjų medžiagų sudėtis	Kiekybinė sudėtis, jei ta informacija būtina siekiant tinkamai naudoti veterinarinį vaistą
Natrio metilo parahidroksibenzoatas	0,9 mg
Natrio propilo parahidroksibenzoatas	0,1 mg
Natrio chloridas	
L-metioninas	
Natrio citratas	
Citrinų rūgštis bevandenė	
Metilceliuliozė	
Išgrynintas vanduo	

Skystas skaidrus ar šiek tiek drumstas gelis.

3. Paskirties gyvūnų rūšys



Kiaulės (paršavedės reprodukcijai)

4. Naudojimo indikacijos

Paršavedžių ovuliacijai sinchronizuoti po nujunkymo siekiant atlikti vienkartinį dirbtinį apvaisinimą numatytu laiku.

5. Kontraindikacijos

Negalima naudoti esant padidėjusiam jautrumui veikliajai medžiagai ar bet kuriai iš pagalbinių medžiagų.

Negalima naudoti vaikingumo ir (arba) laktacijos metu.

Nenaudoti paršavedėms, jei yra akivaizdi dauginimosi sistemos patologija.

6. Specialieji įspėjimai

Specialieji įspėjimai

OvuGel veiksmingumas kiaulaitėms (dar nesiparšiavusioms kiaulėms) nebuvo įrodytas, todėl šiems gyvūnams veterinarinio vaisto skirti nerekomenduojama. Paršavedžių atsakas į sinchronizavimo protokolus gali būti įtakojamas jų fiziologinės būsenos gydymo metu. Atsakas į gydymą bandose ar tarp atskirų individų gali būti netolygus.

Specialiosios atsargumo priemonės, siekiant užtikrinti saugų naudojimą paskirties rūšių gyvūnams
Veterinarinio vaisto negalima skirti paršavedėms, kurioms nustatyta reprodukcinų organų patologija, nevaisingumas ar bendri sveikatos sutrikimai.

Reprodukcijos saugumo tyrimas, atliktas paršavedėmis paskyrus 3 kartus už rekomenduojamą didesnę OvuGel dozę, neparodė jokio poveikio nei reprodukcijos rezultatams, nei paršeliams.

Tačiau gydymo saugumas paršavedėms per paskesnius reprodukcinus ciklus nepademonstruotas. Galimo ilgalaikio cistų atsiradimo poveikio atmesti negalima.

Specialiosios atsargumo priemonės asmenims, naudojantiems vaistą gyvūnams
Veterinarinis vaistas gali dirginti akis. Žmonės, kuriems nustatytas padidėjęs jautrumas GnRH analogams ar juose esančioms pagalbinėms medžiagoms, turi vengti sąlyčio su šiuo veterinariniu vaistu.

Dirbant šiuo veterinariniu vaistu, būtina dėvėti apsauginius drabužius ir mūvėti pirštines.

Naudojant šį veterinarinį vaistą nevalgykite, negerkite ir nerūkykite.

Vengti tiesioginio sąlyčio su oda ar akimis, panaudojus veterinarinį vaistą nusiplauti rankas.

Atsitiktinai patekus į akis, jas reikia plauti vandeniu ir nedelsiant kreiptis į gydytoją.

Atsitiktinai patekus ant odos, užterštą sritį nuplauti vandeniu su muilu.

Triptorelinas moterims gali paveikti reprodukcinį ciklą; apie atsitiktinį poveikį nėščioms moterims nežinoma; todėl šio veterinarinio vaisto negali naudoti nėščios moterys. Vaisingo amžiaus moterys šį veterinarinį vaistą turi naudoti apdairiai.

Vaikingumas ir laktacija

Negalima naudoti vaikingumo ir (arba) laktacijos metu.

Perdozavimas

Veterinarinį vaistą 3 dienas iš eilės skiriant kiaulaitėms ir paršavedėms rekomenduojamą paros dozę 3 kartus viršijančiomis dozėmis, kiaušidėse atsirado liuteininių cistų, didžiausias dažnis pastebėtas po 3 dozių naudojimo.

7. Nepageidaujamos reakcijos

Nežinomos.

Svarbu teikti informaciją apie nepageidaujamas reakcijas. Tai leidžia nuolat stebėti vaisto saugumą. Pastebėjus bet kokią šalutinį poveikį, net ir nepaminėtą šiame pakuotės lapelyje, arba manant, kad vaistas neveikė, pirmiausia būtina informuoti veterinarijos gydytoją. Apie bet kokias nepageidaujamas reakcijas taip pat galite pranešti registruotojui arba registruotojo vietiniam atstovui naudodamiesi šio lapelio pabaigoje pateiktais kontaktiniais duomenimis arba perduodami informaciją per savo nacionalinę pranešimų sistemą: {nacionalinės sistemos duomenys}.

8. Dozės, naudojimo būdai ir metodas kiekvienai rūšiai

Naudojant komerciškai tiekiamą pripildomą švirkštą su nuimama adata, ant kurio galima prijungti makšties infuzijos vamzdelį, kuriuo galima tiksliai dozuoti vaistą po 2 ml, vienai paršavedei į makštį reikia sušvirkšti vieną 2 ml dozę (tai atitinka 0,2 mg).

OvuGel reikia sušvirkšti į makštį praėjus maždaug 96 val. po atjunkymo.

Paršavedes reikia apvaisinti taikant standartinius dirbtinio apvaisinimo metodus praėjus maždaug 22 val. $\pm$ 2 val. po veterinarinio vaisto panaudojimo.

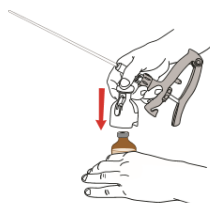
Dozių kiekis flakone priklausys nuo vietoje taikomos praktikos, įskaitant prietaiso tipą ir vaisto skyrimo būdo.

9. Nuorodos dėl tinkamo naudojimo

OvuGel reikia sušvirkšti į makštį praėjus 96 val. $\pm$ 2 val. po atjunkymo.

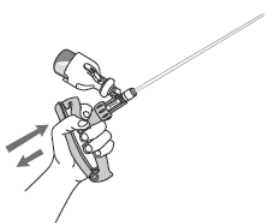
Prieš vartojimą veterinarinį vaistą reikia 10 minučių pašildyti iki kambario temperatūros.

1.



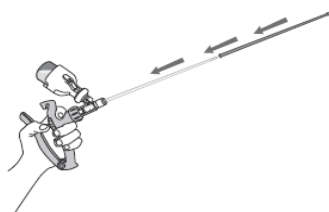
Nuo flakono viršaus nuimti folijos viršelį. Flakoną laikyti vertikaliai, apversti aplikatorių ir įkišti jį į flakoną.

2.



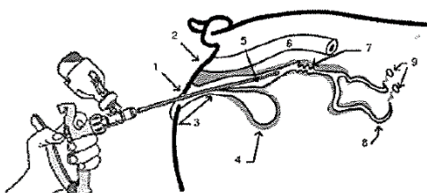
Lėtai suspausti ir atleisti aplikatoriaus rankenėlę, kad veterinarinis vaistas patektų į infuzinį vamzdelį, o kita dozė iš flakono užpildytą kamerą. Taip iš infuzinio vamzdelio išstumiamas oras.

3.



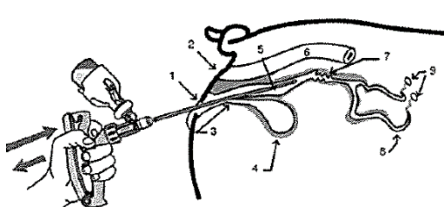
Kiekvienai paršavei naudoti vienkartinę apsauginę apvaskalą.

4.



Švelniai ir lėtai infuzinį vamzdelį nedideliu kampu iš viršaus (kad nepatektų į šlaplę) įkišti į makštį, kol pasijus nestiprus pasipriešinimas (gimdos kaklelis) tada infuzinį vamzdelį ištraukti maždaug 1–3 cm.

5.



Veterinarinio vaisto dozę sušvirkšti į makštį ir infuzinį vamzdelį ištraukti iš makšties.

1-vulva

2-išangė

3-šlaplė

4-šlapimo pūsle

5-makštis

6-tiesioji žarna

7-gimdos kaklelis

8-gimdos ragas

9-kiaušidės

10. Išlauka

Skardienai ir subproduktams – 0 parų.

11. Specialieji laikymo nurodymai

Saugoti nuo vaikų.

Laikyti šaldytuve (2 °C – 8 °C).

Atidarius pirminę pakuotę, laikyti ne aukštesnėje kaip 25 °C temperatūroje.

Šio veterinarinio vaisto negalima naudoti pasibaigus tinkamumo laikui, nurodytam ant etiketės ir dėžutės po „Exp“. Vaistas tinkamas naudoti iki paskutinės nurodyto mėnesio dienos.

Tinkamumo laikas, pirmą kartą pirmą kartą atidarius talpyklę, – 28 paros

12. Specialiosios atliekų naikinimo nuostatos

Vaistų negalima išmesti į kanalizaciją ar su buitinėmis atliekomis.

Nesunaudotas veterinarinis vaistas ar su juo susijusios atliekos turi būti sunaikintos pagal šalies reikalavimus ir visas atitinkamam veterinariniam vaistui taikytinas nacionalines surinkimo sistemas. Šios priemonės turi padėti apsaugoti aplinką.

13. Veterinarinių vaistų klasifikacija

Parduodama tik su veterinariniu receptu.

14. Registracijos numeriai ir pakuočių dydžiai

EU/2/20/260/001

Dėžutė, kurioje yra vienas 50 ml flakonas.

15. Pakuotės lapelio paskutinės peržiūros data

XXXX m. {mėnuo} mėn.

Išsamią informaciją apie šį veterinarinį vaistą galima rasti Sąjungos vaistų duomenų bazėje (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Kontaktiniai duomenys

Registruotojas ir gamintojas, atsakingas už vaisto serijos išleidimą:

Vetoquinol S.A.
Magny-Vernois
70200 Lure
Prancūzija

Vietiniai atstovai ir kontaktiniai duomenys, skirti pranešti apie įtariamą nepageidaujamą reakciją:

Vetoquinol S.A.
Magny-Vernois
70200 Lure
Prancūzija

Tel: +33 3 84 62 55 55