

I PIELIKUMS
VETERINĀRO ZĀĻU APRAKSTS

1. VETERINĀRO ZĀĻU NOSAUKUMS

Duplocillin LA suspensija injekcijām zirgiem, liellopiem, aitām, cūkām, suņiem un kaķiem

2. KVALITATĪVAIS UN KVANTITATĪVAIS SASTĀVS

Katrs ml satur:

Aktīvās vielas:

Prokaīna benzilpenicilīns 150 mg (150000 IU)
Benzatīna benzilpenicilīns 125 mg (150000 IU)

Palīgvielas:

Palīgvielu un citu sastāvdaļu kvalitatīvais sastāvs	Kvantitatīvais sastāvs, ja šī informācija ir būtiska veterināro zāļu pareizai ievadīšanai
Metilparahidroksibenzoāts	1,0 mg
Propilparahidroksibenzoāts	0,12 mg
Nātrijs citrāts	
Kālija dihidrogēnfosfāts	
Dimetikons	
Sorbitāna monopalmīts	
Polisorbāts 40	
Nātrijs hlorīds	
Lecitīns	
Ūdens injekcijām	

Balta vai gandrīz balta suspensija.

3. KLĪNISKĀ INFORMĀCIJA

3.1. Mērķsugas

Zirgi, liellopi, aitas, cūkas, suņi un kaķi.

3.2. Lietošanas indikācijas katrai mērķsugai

Pret penicilīniem jutīgu baktēriju izraisītu infekcijas slimību ārstēšanai zirgiem, liellopiem, aitām, cūkām, suņiem un kaķiem.

3.3. Kontrindikācijas

Nelietot gadījumos, ja konstatēta pastiprināta jutība pret aktīvajām vielām vai pret jebkuru no palīgvielām.

Nelietot gadījumos, ja infekcijas ierosinātāji ir β -laktamāzi producējošie stafilokoki.

Nelietot mazajiem zālēdājiem vai putniem.

3.4. Īpaši brīdinājumi

Nav.

3.5. Īpaši piesardzības pasākumi lietošanā

Īpaši piesardzības pasākumi drošai lietošanai mērksugām:

Šīs veterinārās zāles atkārtoti injicēt dažādās injekciju vietās.

Lietojot šīs veterinārās zāles, jāņem vērā oficiālā, valsts un reģionālā antimikrobiālā politika. Šo veterināro zāļu lietošana, jāpamato ar no dzīvnieka izolētu baktēriju jutības testu rezultātiem. Ja tas nav iespējams, ārstēšana jāpamato ar vietējiem (reģiona, saimniecības līmeņa) epidemioloģiskajiem datiem par mērķa baktēriju jutību. Lietojot šīs veterinārās zāles atšķirīgi no zāļu aprakstā dotajiem norādījumiem var palielināties baktēriju izplatība, kuras rezistentas pret penicilīniem un pavājināties ārstēšanas efektivitāte. Ārstēšanas laikā pārbaudīt nieru funkcionālos rādītājus. Pārtraukt šo veterināro zāļu lietošanu, ja parādās nieru mazspējas simptomi.

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

Penicilīni un cefalosporīni pēc injekcijas, ieelpošanas, norīšanas vai saskares ar ādu var izraisīt pastiprinātas jutības reakcijas (alerģiju). Pastiprināta jutība pret penicilīniem var radīt krustenisko reakciju pret cefalosporīniem un otrādi. Pret šīm vielām dažkārt var būt nopietnas alerģiskas reakcijas. Personām ar zināmu pastiprinātu jutību pret penicilīniem jāizvairās no saskares ar šīm veterinārajām zālēm. Šīs veterinārās zāles lietot piesardzīgi, ievērojot visus ieteiktos piesardzības pasākumus.

Ja pēc šo veterināro zāļu lietošanas novērojami tādi simptomi kā ādas izsitumi, nekavējoties meklēt medicīnisko palīdzību un uzrādīt lietošanas instrukciju vai iepakojuma marķējumu ārstam. Ja novērojami tādi simptomi kā sejas, lūpu vai acu pietūkums vai apgrūtināta elpošana, kas ir daudz nopietnāki simptomi, nepieciešama tūlītēja medicīniskā palīdzība.

Ja notikusi nejauša pašinjicēšana, nekavējoties meklēt medicīnisko palīdzību un uzrādīt lietošanas instrukciju vai iepakojuma marķējumu ārstam.

Īpaši piesardzības pasākumi vides aizsardzībai:

Nav piemērojami.

3.6. Blakusparādības

Zirgi, liellopi, aitas, cūkas, suņi un kaķi:

Ļoti reti (<1 dzīvniekam / 10 000 ārstētajiem dzīvniekiem, tostarp atsevišķi ziņojumi):	Pietūkums injekcijas vietā Gremošanas trakta traucējumi ¹ ; Pastiprinātas jutības reakcija
---	---

¹ Kuņģa-zarnu trakta darbības traucējumi.

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. Lietošana grūsnības, laktācijas vai dēšanas laikā

Grūsnība un laktācija:

Literatūras dati neuzrāda toksisku ietekmi uz vīriešu vai sieviešu kārtas dzīvnieku reproduktīvo sistēmu. Tomēr nav konkrētu pētījumu par mērķsugām.

Lietot tikai pēc ārstējošā veterinārārsta ieguvuma un riska attiecības izvērtēšanas.

3.8. Mijiedarbība ar citām zālēm un citi mijiedarbības veidi

Ir konstatēts antagonisms starp šo veterināro zāļu sastāvā esošajām aktīvajām vielām un bakteriostatiskas darbības antimikrobiālajām zālēm.

Pastiprināta jutība pret penicilīniem var izraisīt krusteniskas pastiprinātas jutības reakcijas pret citām β -laktāma grupas antibiotikām un otrādi.

Iespējams sinerģisms mijiedarbībā ar baktericīdas darbības antimikrobiālajām zālēm.

3.9. Lietošanas veids un devas

Intramuskulārai vai subkutānai lietošanai.

Devas:

Liellopi un zirgi: 1 ml šo veterināro zāļu/25 kg ķermeņa svara intramuskulāras injekcijas veidā;

Aitas un cūkas: 1 ml šo veterināro zāļu/20 kg ķermeņa svara intramuskulāras injekcijas veidā;

Kaži un suņi: 1 ml šo veterināro zāļu/10 kg ķermeņa svara subkutānas injekcijas veidā.

Ja nepieciešams, ievadīšanu var atkārtot pēc 72 stundām.

Atkārtotas injekcijas veikt dažādās injekciju vietās.

Lai nodrošinātu pareizu devu, ķermeņa svars jānosaka pēc iespējas precīzāk.

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

Nepārsniegt noteikto devu, lai izvairītos no prokaīna pārdozēšanas, īpaši jauniem dzīvniekiem, piemēram, sivēniem. Pēc dubultas devas injicēšanas divas reizes ar 72 stundu intervālu netika novērotas nekādas blakusparādības.

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

Liellopi, zirgi:

Gaļai un blakusproduktiem: 14 dienas;

Audiem injekcijas vietā: 70 dienas;

Pienam: 60 stundas.

Aitas:

Gaļai un blakusproduktiem: 14 dienas;

Audiem injekcijas vietā: 56 dienas;

Pienam: 60 stundas.

Cūkas:

Gaļai un blakusproduktiem: 14 dienas;

Audiem injekcijas vietā: 70 dienas.

4. FARMAKOLOĢISKĀS ĪPAŠĪBAS

4.1. ATĶvet kods: QJ01CR50.

4.2. Farmakodinamiskās īpašības

Šīs veterinārās zāles satur penicilīnu grupas antibiotikas ar baktericīdu darbību galvenokārt pret grampozitīvām baktērijām.

4.3. Farmakokinētiskās īpašības

Prokaīna benzilpenicilīns sasniedz augstu sākotnējo penicilīna terapeitisko koncentrāciju organismā. Benzatīna benzilpenicilīns paildzina penicilīna iedarbības periodu līdz 3 – 4 dienām.

5. FARMACEITISKĀ INFORMĀCIJA

5.1. Būtiska nesaderība

Tā kā nav veikti saderības pētījumi, nelietot šīs veterinārās zāles maisījumā ar citām veterinārajām zālēm.

5.2. Derīguma termiņš

Veterināro zāļu derīguma termiņš izplatīšanai paredzētajā iepakojumā: 3 gadi.
Derīguma termiņš pēc pirmreizējas tiešā iepakojuma atvēršanas: 28 dienas.

5.3. Īpaši uzglabāšanas nosacījumi

Uzglabāt ledusskapī (2 °C – 8 °C).
Nesasaldēt.

5.4. Tiešā iepakojuma veids un saturs

100 ml un 250 ml II tipa (Ph.Eur.) stikla vai polietilēna tereftalāta (PET) flakons ar halogēna butilgumijas aizbāzni, kas noslēgts ar alumīnija vāciņu un ievietots kartona kastītē.

Iepakojuma lielumi:

Kartona kastīte ar vienu 100 ml stikla flakonu;
Kartona kastīte ar vienu 250 ml stikla flakonu;
Kartona kastīte ar vienu 100 ml PET flakonu;
Kartona kastīte ar vienu 250 ml PET flakonu.

Ne visi iepakojuma lielumi var tikt izplatīti.

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

Intervet International B.V.

7. TIRDZniecības atļaujas numurs(-i)

V/NRP/96/0457

8. Pirmās tirdzniecības atļaujas piešķiršanas datums

Pirmās tirdzniecības atļaujas piešķiršanas datums: 11/07/1996

9. Veterināro zāļu apraksta pēdējās pārskatīšanas datums

06/2025

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. MARKĒJUMS

UZ ĀRĒJĀ IEPAKOJUMA NORĀDĀMĀ INFORMĀCIJA

KARTONA KASTĪTE – 100 ml vai 250 ml stikla vai PET flakonam

1. VETERINĀRO ZĀĻU NOSAUKUMS

Duplocillin LA suspensija injekcijām

2. INFORMĀCIJA PAR AKTĪVAJĀM VIELĀM

Katrs ml satur:

Prokaīna benzilpenicilīns 150 mg (150000 IU)

Benzatīna benzilpenicilīns 125 mg (150000 IU)

3. IEPAKOJUMA LIELUMS

100 ml

250 ml

4. MĒRĶSUGAS

Zirgi, liellopi, aitas, cūkas, suņi un kaķi.

5. INDIKĀCIJAS

6. LIETOŠANAS VEIDI

Intramuskulārai vai subkutānai lietošanai.

7. IEROBEŽOJUMU PERIODS

Ierobežojumu periodi:

Liellopi, zirgi:

Gaļai un blakusproduktiem: 14 dienas.

Audiem injekcijas vietā: 70 dienas.

Pienam: 60 stundas.

Aitas:

Gaļai un blakusproduktiem: 14 dienas.

Audiem injekcijas vietā: 56 dienas.

Pienam: 60 stundas.

Cūkas:

Gaļai un blakusproduktiem: 14 dienas.

Audiem injekcijas vietā: 70 dienas.

8. DERĪGUMA TERMIŅŠ

Exp. {mēnesis/gads}
Pēc caurduršanas izlietot 28 dienu laikā.
Izlietot līdz ...

9. ĪPAŠI UZGLABĀŠANAS NOSACĪJUMI

Uzglabāt ledusskapī.
Nesasaldēt.

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
--

Intervet International B.V.

14. TIRDZNIECĪBAS ATĻAUJAS NUMURI
--

V/NRP/96/0457

15. SĒRIJAS NUMURS

Lot {numurs}

UZ TIEŠĀ IEPAKOJUMA NORĀDĀMĀ INFORMĀCIJA

100 ml vai 250 ml stikla vai PET flakons

1. VETERINĀRO ZĀĻU NOSAUKUMS

Duplocillin LA suspensija injekcijām

2. INFORMĀCIJA PAR AKTĪVAJĀM VIELĀM

Katrs ml satur:

Prokaīna benzilpenicilīns 150 mg (150000 IU)

Benzatīna benzilpenicilīns 125 mg (150000 IU)

3. MĒRĶSUGAS

Zirgi, liellopi, aitas, cūkas, suņi un kaķi.

4. LIETOŠANAS VEIDI

Intramuskulārai vai subkutānai lietošanai.

Pirms lietošanas izlasiet lietošanas instrukciju.

5. IEROBEŽOJUMU PERIODS

Ierobežojumu periodi:

Liellopi, zirgi:

Gaļai un blakusproduktiem: 14 dienas.

Audiem injekcijas vietā: 70 dienas.

Pienam: 60 stundas.

Aitas:

Gaļai un blakusproduktiem: 14 dienas.

Audiem injekcijas vietā: 56 dienas.

Pienam: 60 stundas.

Cūkas:

Gaļai un blakusproduktiem: 14 dienas.

Audiem injekcijas vietā: 70 dienas.

6. DERĪGUMA TERMIŅŠ

Exp. {mēnesis/gads}

Pēc caurduršanas izlietot 28 dienu laikā.

Izlietot līdz ...

7. ĪPAŠI UZGLABĀŠANAS NOSACĪJUMI

Uzglabāt ledusskapī.
Nesasaldēt.

8. TIRDZNIECĪBAS ATĻAUJAS TURĒTĀJS

Intervet International B.V.

9. SĒRIJAS NUMURS

Lot {numurs}

B. LIETOŠANAS INSTRUKCIJA

LIETOŠANAS INSTRUKCIJA

1. Veterināro zāļu nosaukums

Duplocillin LA suspensija injekcijām zirgiem, liellopiem, aitām, cūkām, suņiem un kaķiem

2. Sastāvs

Katrs ml satur:

Aktīvās vielas:

Prokaīna benzilpenicilīns 150 mg (150000 IU)
Benzatīna benzilpenicilīns 125 mg (150000 IU)

Palīgvielas:

Metilparahidroksibenzoāts	1,0 mg
Propilparahidroksibenzoāts	0,12 mg

Balta vai gandrīz balta suspensija.

3. Mērķsugas

Zirgi, liellopi, aitas, cūkas, suņi un kaķi.

4. Lietošanas indikācijas

Pret penicilīniem jutīgu baktēriju izraisītu infekcijas slimību ārstēšanai zirgiem, liellopiem, aitām, cūkām, suņiem un kaķiem.

5. Kontrindikācijas

Nelietot gadījumos, ja konstatēta pastiprināta jutība pret aktīvajām vielām vai pret jebkuru no palīgvielām.

Nelietot gadījumos, ja infekcijas ierosinātāji ir β -laktamāzi producējošie stafilokoki.

Nelietot mazajiem zālēdājiem vai putniem.

6. Īpaši brīdinājumi

Īpaši piesardzības pasākumi drošai lietošanai mērķsugām:

Šīs veterinārās zāles atkārtoti injicēt dažādās injekciju vietās.

Lietojot šīs veterinārās zāles, jāņem vērā oficiālā, valsts un reģionālā antimikrobiālā politika.

Šo veterināro zāļu lietošana ar no dzīvnieka izolētu baktēriju jutības testu rezultātiem. Ja tas nav iespējams, ārstēšana jāpamato ar vietējiem (reģiona, saimniecības līmeņa) epidemioloģiskajiem datiem par mērķa baktēriju jutību. Lietojot šīs veterinārās zāles atšķirīgi no zāļu aprakstā dotajiem norādījumiem var palielināties baktēriju izplatība, kuras rezistentas pret penicilīniem un pavājināties ārstēšanas efektivitāte.

Ārstēšanas laikā pārbaudīt nieru funkcionālos rādītājus. Pārtraukt šo veterināro zāļu lietošanu, ja parādās nieru mazspējas simptomi.

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

Penicilīni un cefalosporīni pēc injekcijas, ieelpošanas, norīšanas vai saskares ar ādu var izraisīt pastiprinātas jutības reakcijas (alerģiju). Pastiprināta jutība pret penicilīniem var radīt krustenisko reakciju pret cefalosporīniem un otrādi. Pret šīm vielām dažkārt var būt nopietnas alerģiskas reakcijas. Personām ar zināmu pastiprinātu jutību pret penicilīniem jāizvairās no saskares ar šīm veterinārajām zālēm. Šīs veterinārās zāles lietot piesardzīgi, ievērojot visus ieteiktos piesardzības pasākumus.

Ja pēc šo veterināro zāļu lietošanas novērojami tādi simptomi kā ādas izsitumi, nekavējoties meklēt medicīnisko palīdzību un uzrādīt lietošanas instrukciju vai iepakojuma marķējumu ārstam. Ja novērojami tādi simptomi kā sejas, lūpu vai acu pietūkums vai apgrūtināta elpošana, kas ir daudz nopietnāki simptomi, nepieciešama tūlītēja medicīniskā palīdzība.

Ja notikusi nejauša pašinjicēšana, nekavējoties meklēt medicīnisko palīdzību un uzrādīt lietošanas instrukciju vai iepakojuma marķējumu ārstam.

Grūsnība un laktācija:

Literatūras dati neuzrāda toksisku ietekmi uz vīriešu vai sieviešu kārtas dzīvnieku reproduktīvo sistēmu. Tomēr nav konkrētu pētījumu par mērķsugām.

Lietot tikai pēc ārstējošā veterinārārsta ieguvuma un riska attiecības izvērtēšanas.

Mijiedarbība ar citām zālēm un citi mijiedarbības veidi:

Ir konstatēts antagonisms starp šo veterināro zāļu sastāvā esošajām aktīvajām vielām un bakteriostatiskās darbības antimikrobiālajām zālēm.

Pastiprināta jutība pret penicilīniem var izraisīt krusteniskas pastiprinātas jutības reakcijas pret citām β -laktāma grupas antibiotikām un otrādi.

Iespējams sinerģisms mijiedarbībā ar baktericīdas darbības antimikrobiālajām zālēm.

Pārdozēšana:

Nepārsniegt noteikto devu, lai izvairītos no prokaīna pārdozēšanas, īpaši jauniem dzīvniekiem, piemēram, sīvēniem. Pēc dubultas devas injicēšanas divas reizes ar 72 stundu intervālu netika novērotas nekādas blakusparādības.

Būtiska nesaderība:

Tā kā nav veikti saderības pētījumi, nelietot šīs veterinārās zāles maisījumā ar citām veterinārajām zālēm.

7. Blakusparādības

Zirgi, liellopi, aitas, cūkas, suņi un kaķi:

Ļoti reti (<1 dzīvniekam / 10 000 ārstētajiem dzīvniekiem, tostarp atsevišķi ziņojumi):	Pietūkums injekcijas vietā Gremošanas trakta traucējumi ¹ Pastiprinātas jutības reakcija
---	---

¹ Kuņģa-zarnu trakta darbības traucējumi.

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, izmantojot kontaktinformāciju šīs instrukcijas beigās vai nacionālo ziņošanas sistēmu: <https://www.pvd.gov.lv>

8. Deva katrai dzīvnieku sugai, lietošanas veids un metode

Intramuskulārai vai subkutānai lietošanai .

Devas:

Liellopi un zirgi: 1 ml šo veterināro zāļu/25 kg ķermeņa svara intramuskulāras injekcijas veidā;

Aitas un cūkas: 1 ml šo veterināro zāļu/20 kg ķermeņa svara intramuskulāras injekcijas veidā;
Kaķi un suņi: 1 ml šo veterināro zāļu/10 kg ķermeņa svara subkutānas injekcijas veidā.

Ja nepieciešams, ievadišanu var atkārtot pēc 72 stundām.

9. Ieteikumi pareizai lietošanai

Atkārtotas injekcijas veikt dažādās injekciju vietās.
Lai nodrošinātu pareizu devu, ķermeņa svars jānosaka pēc iespējas precīzāk.

10. Ierobežojumu periods

Liellopi, zirgi:
Gaļai un blakusproduktiem: 14 dienas.
Audiem injekcijas vietā: 70 dienas.
Pienam: 60 stundas.

Aitas:
Gaļai un blakusproduktiem: 14 dienas.
Audiem injekcijas vietā: 56 dienas.
Pienam: 60 stundas.

Cūkas:
Gaļai un blakusproduktiem: 14 dienas.
Audiem injekcijas vietā: 70 dienas.

11. Īpaši uzglabāšanas nosacījumi

Uzglabāt bērniem neredzamā un nepieejamā vietā.

Uzglabāt ledusskapī (2 °C – 8 °C).
Nesasaldēt.

Nelietot šīs veterinārās zāles, ja beidzies derīguma termiņš, kas norādīts marķējumā pēc Exp. Derīguma termiņš attiecas uz norādītā mēneša pēdējo dienu.

Derīguma termiņš pēc pirmreizējas tiešā iepakojuma atvēršanas: 28 dienas.

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/96/0457

Iepakojuma lielumi:

Kartona kastīte ar vienu 100 ml stikla flakonu;

Kartona kastīte ar vienu 250 ml stikla flakonu;

Kartona kastīte ar vienu 100 ml PET flakonu;

Kartona kastīte ar vienu 250 ml PET flakonu.

Ne visi iepakojuma lielumi var tikt izplatīti.

15. Datums, kad lietošanas instrukcija pēdējo reizi pārskatīta

06/2025

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

16. Kontaktinformācija:

Tirdzniecības atļaujas turētājs un kontaktinformācija, lai ziņotu par iespējamām blakusparādībām:

Intervet International B.V.

Wim de Körverstraat 35

5831 AN Boxmeer

Nīderlande

Tel: + 37052196111

Par sērijas izlaidi atbildīgais ražotājs:

Intervet Productions S.r.l.

Via Nettunense Km. 20,300

04011 Aprilia (LT)

Itālija