

I PRIEDAS
VETERINARINIO VAISTO APRAŠAS

1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

Enroxil Flavour, 150 mg, tabletės šunims

2. KOKYBINĖ IR KIEKYBINĖ SUDĖTIS

Kiekvienoje tabletėje yra:

Veiklioji (-iosios) medžiaga (-os):

Enrofloksacino 150 mg

pagalbinė (-s) medžiaga (-os):

Kokybinė pagalbinių medžiagų ir kitų sudedamųjų medžiagų sudėtis
Manitolis
Kukurūzų krakmolą
karboksietilkrakmolo A natrio druska
Mėsos kvapioji medžiaga 10022
Natrio laurilsulfatas
Bazinis butilintas metakrilato kopolimeras
Dibutilsebakatas
Kroskarmelozės natrio druska
Bevandenį koloidinis silicio dioksidas
Talkas
Magnio stearatas

Apvalios, šiek tiek abipus išgaubtos, kreminės arba rusvos tabletės, ant kurių gali būti matomos baltos ar tamsesnės dėmės, su nuožulniomis briaunomis. Vienoje pusėje yra vagelė. Tabletę galima dalyti į dalis.

3. KLINIKINĖ INFORMACIJA

3.1. Paskirties gyvūnų rūšys

Šunys.

3.2. Naudojimo indikacijos, nurodant paskirties gyvūnų rūšis

Šunims, sergantiems bakterijų sukeltomis virškinamojo trakto, kvėpavimo, šlapimo ir lyties organų ir odos infekcinėmis ligomis, gydyti, esant antrinėms žaizdų infekcijoms ir išorinės ausies uždegimui, jei, remiantis klinicine patirtimi ir atliktais ligos sukėlėjų jautrumo tyrimais, galima rinktis enrofloksaciną.

3.3. Kontraindikacijos

Negalima naudoti jaunesniams kaip 1 metų šunims bei jaunesniams kaip 18 mėnesių ypač didelių veislių šunims, kurie auga ilgiau, kadangi greito augimo laikotarpiu gali būti pažeista sąnario kremzlė.

Negalima naudoti, padidėjus jautrumui veikliajai medžiagai ar bet kuriai iš pagalbinių medžiagų.
 Negalima naudoti šunims, kuriems yra traukuliais pasireiškiančių sutrikimų, kadangi enrofloksacinas gali stimuliuoti CNS.
 Negalima naudoti profilaktikai.

3.4. Specialieji įspėjimai

Nėra.

3.5. Specialiosios naudojimo atsargumo priemonės

Specialiosios atsargumo priemonės, naudojant vaistą paskirties gyvūnų rūšims

Fluorokvinolonais galima gydyti tik tuomet, jei gydymas kitų klasių antimikrobinėmis medžiagomis yra neveiksmingas arba manoma, kad gali būti neveiksmingas.
 Jei įmanoma, fluorokvinolonų naudojimas turi būti pagrįstas jautrumo tyrimu. Jei veterinarinis vaistas naudojamas neatsižvelgiant į VVA pateiktus nurodymus, gali padidėti bakterijų atsparumo fluorokvinolonams paplitimas bei sumažėti gydymo kitais kvinolonais veiksmingumas, kadangi galimas kryžminis atsparumas. Naudojant šį veterinarinį vaistą, reikia atsižvelgti į oficialius bei vietinius antimikrobinų medžiagų naudojimo reikalavimus.
 Veterinarinio vaisto negalima naudoti, jei yra atsparumas kvinolonams, kadangi pasireiškia beveik visiškas kryžminis atsparumas kitiems kvinolonams bei visiškas kryžminis atsparumas kitiems fluorokvinolonams.

Neviršyti rekomenduojamos dozės.

Šunis, kurių inkstų ar kepenų funkcija yra labai sutrikusi, šiuo vaistu būtina gydyti atsargiai.

Specialiosios atsargumo priemonės asmenims, naudojantiems vaistą gyvūnams

Po naudojimo plauti rankas.

Jei vaisto pateko į akis, jas būtina plauti dideliu kiekiu švaraus vandens.

Atsitiktinai prarijus, nedelsiant reikia kreiptis į gydytoją ir parodyti šio veterinarinio vaisto pakuotės lapelį ar etiketę.

Žmonės, kuriems nustatytas padidėjęs jautrumas (fluoro) kvinolonams, turi vengti sąlyčio su veterinariniu vaistu.

Specialiosios aplinkos apsaugos atsargumo priemonės

Netaikytinos.

3.6. Nepageidaujamos reakcijos

Šunys:

Labai reta (<1 gyvūnas iš 10 000 gydytų gyvūnų, įskaitant atskirus pranešimus)	Anoreksija Vėmimas
Nenustatytas dažnis (negali būti įvertinta pagal turimus duomenis)	Sąnario kremzlės sutrikimas ¹

¹ Greito augimo laikotarpiu gali sutrikti sąnario kremzlės vystymasis.

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

Laktacija:

Enrofloksacinas patenka į patelės pieną. Galima naudoti tik atsakingam veterinarijos gydytojui įvertinus naudos ir rizikos santykį.

3.8. Sąveika su kitais vaistais ir kitos sąveikos formos

Šio vaisto negalima naudoti su tetraciklinais, fenikoliais ar makrolidais, kadangi galimas antagonistinis poveikis.

Fluorokvinolonai gali stiprinti kartu naudojamų geriamųjų antikoagulantų poveikį.

Šio vaisto negalima naudoti kartu su teofilinu, kadangi gali pailgėti jo eliminacija.

Jei kartu naudojama magnio ar aliuminio turinčių medžiagų, enrofloksacino absorbcija gali pailgėti.

3.9. Dozės ir naudojimo būdas

Tabletes reikia sušerti.

Neviršyti rekomenduojamos dozės. Vaisto paros dozė yra 5 mg enrofloksacino 1 kg kūno svorio. Ji turėtų būti suduota iš karto ar per du kartus su ėdalų arba be jo. Gydyti reikia 5–10 d.

Šunų gydymo trukmė gali būti ilgesnė ir priklauso nuo klinikinės reakcijos bei veterinarijos gydytojo sprendimo.

Gyvūną reikia kiek įmanoma tiksliau pasverti, kad būtų naudojama teisinga dozė.

Paros dozė dideliems šunims gali būti skaičiuojama taip:

1 tabletė 30 kg kūno svorio.

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

Atsitiktinai perdozavus, gyvūnas gali vemti, viduriuoti, gali atsirasti CNS bei elgesio pokyčių.

Priešnuodžio nėra, gydymas simptominis. Jei reikia, galima skirti antacidinių preparatų, kuriuose yra aliuminio ir magnio, arba aktyvintos anglies, kad būtų sumažinta enrofloksacino absorbcija.

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

Netaikytina.

4. FARMAKOLOGINĖS SAVYBĖS

4.1. ATCvet kodas:

QJ01MA90.

4.2. Farmakodinamika

Enrofloksacinas yra baktericidinis preparatas, veikiantis gramteigiamas ir gramneigiamas bakterijas bei mikoplazmas. Kvinolonų veikimo mechanizmas skiriasi nuo kitų antimikrobinių preparatų: jie veikia pirmiausia slopindami bakterijų DNR girazę – fermentą, kontroliuojantį bakterijų DNR

supersusivijimą replikacijos metu. Įprastinės dvigubos spiralės galų susijungimo slopinimas sukelia negrįžtamą chromosominės DNR degradaciją. Be to, fluorokvinolonai veikia ir bakterijas, kurios yra ramybės būsenoje, nes keičia fosfolipidinės ląstelės sienelės išorinės membranos laidumą.

Pasirinktų tikslinių patogenų jautrumas (MSK) yra:

- *Pasteurella multocida*: 0,03 mg/l,
- *Escherichia coli*: 0,03–0,06 mg/l,
- *Staphylococcus pseudointermedius*: 0,125 mg/l,
- *Pseudomonas aeruginosa*: 2,0 mg/l.

Jautrumo ribos yra: jautrus – $\leq 0,5$ mg/l; vidutinio jautrumo – 1–2 mg/l; atsparus – ≥ 4 mg/l.

Bakterijų atsparumas fluorokvinolonams dažniausiai pasireiškia dėl jų veikiamos DNR girazės mutacijos sukiamų pokyčių, rečiau dėl mutacijų pakinta kita poveikio vieta topoizomerazė IV. Kiti galimi atsparumo atsiradimo mechanizmai – bakterijos sukeliamas vaisto gebėjimo pakliūti į ląstelę sumažėjimas arba aktyvaus pernešimo iš ląstelės suaktyvinimas. Atsparumą paprastai sukelia chromosomų pokyčiai, todėl jis išlieka ir baigus antibakterinį gydymą. Gali pasireikšti kryžminis enrofloksacino bei kitų fluorokvinolonų atsparumas. *Campylobacter* ir *Salmonella* rūšių atsparumo fluorokvinolonams lygis yra stebimas, kadangi galimas poveikis žmonių sveikatai.

4.3. Farmakokinetika

Enrofloksacino farmakokinetikai šunų organizme būdinga tai, kad preparato panaudojus per burną ar parenteriniu būdu, koncentracija serume būna panaši.

Per burną, į raumenis ar po oda panaudotas enrofloksacinas greitai absorbuojamas.

Tyrimo metu šunims buvo skirta 4,91 mg/kg kūno svorio enrofloksacino dozė. Didžiausia koncentracija plazmoje buvo 1179,94 ($\pm 260,83$) ng/ml, T_{max} – 1,57 ($\pm 0,62$) val., pusinės eliminacijos laikas – 3,78 val. (harmonizuotas vidurkis), AUC_{tot} – 4037 ($\pm 1155,82$) ng val./ml.

Maždaug 40 % šunims sušertos ar į veną sušvirkštos enrofloksacino dozės metabolizuojama į ciprofloksaciną.

Vidutinė didžiausia ciprofloksacino koncentracija buvo 491,99 ($\pm 57,95$) ng/ml, t_{max} – 1,79 ($\pm 2,6$) val., tariamasis terminalinis pusinės eliminacijos laikas – 5,10 val. (harmonizuotas vidurkis).

Vidutinis ciprofloksacino AUC_{tot} buvo 3737,21 ($\pm 562,65$) ng val./ml.

Enrofloksacino pasiskirstymo tūris didelis. Koncentracija audiniuose būna 2–3 kartus didesnė nei serume (tai nustatyta ištyrus laboratorinius gyvūnus bei paskirties gyvūnų rūšis). Organai, kuriuose turėtų būti didelė koncentracija, yra plaučiai, kepenys, inkstai, oda, kaulai ir limfinė sistema.

Enrofloksacino patenka į cerebrospinalinį skystį, akies skystį bei vaikingų gyvūnų vaisių.

Enrofloksacinas šalinamas per inkstus, daugiausia vykstant glomerulų filtracijai bei sekrecijai kanalėliuose.

5. FARMACINIAI DUOMENYS

5.1. Pagrindiniai nesuderinamumai

Netaikytina.

5.2. Tinkamumo laikas

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

Per pusę padalytą tabletę reikia įdėti atgal į atplėštą lizdinę plokštelę ir sunaudoti per 24 valandas.

5.3. Specialieji laikymo nurodymai

Šiam veterinariniam vaistui specialių laikymo sąlygų nereikia.

5.4. Pirminės pakuotės pobūdis ir sudedamosios dalys

Poliamido, aliuminio ir polivinilchlorido plėvelės (OPA/AL/PVC) lizdinė plokštelė, uždaryta aliuminio folija naudojant karštį. Vienoje lizdinėje plokštelėje yra 10 tablečių. Vienoje kartoninėje dėžutėje – 100 tablečių, esančių 10 lizdinių plokštelių.

Poliamido, aliuminio ir polivinilchlorido plėvelės (OPA/AL/PVC) lizdinė plokštelė, uždaryta aliuminio folija naudojant karštį. Vienoje lizdinėje plokštelėje yra 10 tablečių. Vienoje kartoninėje dėžutėje – 10 tablečių, esančių 1 lizdinėje plokštelėje.

Gali būti tiekiamos ne visų dydžių pakuotės.

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

KRKA, d.d., Novo mesto

7. REGISTRACIJOS NUMERIS (-IAI)

LT/2/08/1821/001-002

8. REGISTRAVIMO DATA

2008-12-29

9. PASKUTINĖ VETERINARINIO VAISTO APRAŠO PERŽIŪROS DATA

2025-01-27

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>).

III PRIEDAS
ŽENKLINIMAS IR PAKUOTĖS LAPELIS

A. ŽENKLINIMAS

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

Enroxil Flavour 150 mg tabletės

2. VEIKLIOJI (-IOSIOS) MEDŽIAGA (-OS)

Kiekvienoje tabletėje yra: Enrofloksacino 150 mg.

3. PAKUOTĖS DYDIS

100 tablečių

10 tablečių

4. PASKIRTIES GYVŪNŲ RŪŠIS (-YS)

Šunys

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

Tabletes sušerti.

Tabletė sušeriama iš karto arba padalyta per du kartus su ėdalų arba be jo.

7. IŠLAUKA**8. TINKAMUMO DATA**

Exp. {mėnuo/metai}

Per pusę padalytą tabletę reikia įdėti atgal į atplėštą lizdinę plokštelę ir sunaudoti per 24 valandas.

9. SPECIALIEJI LAIKYMO NURODYMAI

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

KRKA, d.d., Novo mesto

14. REGISTRACIJOS NUMERIS (-IAI)

LT/2/08/1821/001

LT/2/08/1821/002

15. SERIJOS NUMERIS

Lot {numeris}

MINIMALŪS DUOMENYS, KURIE TURI BŪTI ANT MAŽŲ PIRMINIŲ PAKUOČIŲ**Lizdinės plokštelės****1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS**

Enroxil Flavour

**2. VEIKLIŲJŲ MEDŽIAGŲ KIEKYBINĖ INFORMACIJA**

150 mg

3. SERIJOS NUMERIS

Lot {numeris}

4. TINKAMUMO DATA

Exp. {mėnuo/metai}

B. PAKUOTĖS LAPELIS

PAKUOTĖS LAPELIS

1. Veterinarinio vaisto pavadinimas

Enroxil Flavour, 150 mg, tabletės šunims

2. Sudėtis

Kiekvienoje tabletėje yra:

Veikliosios medžiagos:

Enrofloksacino 150 mg

Apvalios, šiek tiek abipus išgaubtos, kreminės arba rusvos tabletės, ant kurių gali būti matomos baltos ar tamsesnės dėmės, su nuožulniomis briaunomis. Vienoje pusėje yra vagelė. Tabletes galima dalyti į dalis.

3. Paskirties gyvūnų rūšys

Šunys.



4. Naudojimo indikacijos

Šunims, sergantiems bakterijų sukeltomis virškinamojo trakto, kvėpavimo, šlapimo ir lyties organų ir odos infekcinėmis ligomis, gydyti, esant antrinėms žaizdų infekcijoms ir išorinės ausies uždegimui, jei, remiantis klinicine patirtimi ir atliktais ligos sukėlėjų jautrumo tyrimais, galima rinktis enrofloksaciną.

5. Kontraindikacijos

Negalima naudoti jaunesniams kaip 1 metų šunims bei jaunesniams kaip 18 mėnesių ypač didelių veislių šunims, kurie auga ilgiau, nes greito augimo laikotarpiu gali būti pažeista sąnario kremzlė. Negalima naudoti, padidėjus jautrumui veikliajai medžiagai ar bet kuriai iš pagalbinių medžiagų. Negalima naudoti šunims, kuriems yra traukuliais pasireiškiančių sutrikimų, kadangi enrofloksacinas gali stimuliuoti centrinę nervų sistemą. Negalima naudoti profilaktikai.

6. Specialieji įspėjimai

Fluorokvinolonais galima gydyti tik tuomet, jei gydymas kitų klasių antimikrobinėmis medžiagomis yra neveiksmingas arba manoma, kad gali būti neveiksmingas. Jei įmanoma, fluorokvinolonų naudojimas turi būti pagrįstas jautrumo tyrimu. Jei veterinarinis vaistas naudojamas neatsižvelgiant į VVA pateiktus nurodymus, gali padidėti bakterijų atsparumo fluorokvinolonams paplitimas bei sumažėti gydymo kitais kvinolonais veiksmingumas, kadangi galimas kryžminis atsparumas. Naudojant šį veterinarinį vaistą, reikia atsižvelgti į oficialius bei vietinius antimikrobinų medžiagų naudojimo reikalavimus.

Vaisto negalima naudoti, jei yra atsparumas kvinolonams, kadangi pasireiškia beveik visiškas kryžminis atsparumas kitiems kvinolonams bei visiškas kryžminis atsparumas kitiems fluorokvinolonams.

Neviršyti rekomenduojamos dozės.

Šunis, kurių inkstų ar kepenų funkcija yra labai sutrikusi, šiuo vaistu būtina gydyti atsargiai.

Specialiosios atsargumo priemonės asmenims, naudojančiams vaistą gyvūnams

Po naudojimo plauti rankas.

Jei vaisto pateko į akis, jas būtina plauti dideliu kiekiu švaraus vandens.

Atsitiktinai prarijus, nedelsiant reikia kreiptis į gydytoją ir parodyti šio vaisto pakuotės lapelį ar etiketę.

Žmonės, kuriems nustatytas padidėjęs jautrumas (fluoro)kvinolonams, turi vengti sąlyčio su veterinariniu vaistu

Laktacija:

Enrofloksacinas patenka į patelės pieną. Galima naudoti tik atsakingam veterinarijos gydytojui įvertinus naudos ir rizikos santykį.

Sąveika su kitais vaistais ir kitos sąveikos formos:

Šio veterinarinio vaisto negalima naudoti su tetraciklinais, fenikoliais ar makrolidais, kadangi galimas antagonistinis poveikis.

Fluorokvinolonai gali stiprinti kartu naudojamų geriamųjų antikoagulantų poveikį.

Šio vaisto negalima naudoti kartu su teofilinu, kadangi gali pailgėti jo eliminacija.

Jei kartu naudojama magnio ar aliuminio turinčių medžiagų, enrofloksacino absorbcija gali pailgėti.

Perdozavimas:

Atsitiktinai perdozavus, gyvūnas gali vemti, viduriuoti, gali atsirasti CNS bei elgesio pokyčių.

Priešnuodžio nėra, gydymas simptominis. Jei reikia, galima skirti antacidinių preparatų, kuriuose yra aliuminio ir magnio, arba aktyvintos anglies, kad būtų sumažinta enrofloksacino absorbcija.

7. Nepageidaujamos reakcijos

Šunys:

Labai reta (<1 gyvūnas iš 10 000 gydytų gyvūnų, įskaitant atskirus pranešimus)	Anoreksija Vėmimas
Nenustatytas dažnis (negali būti įvertinta pagal turimus duomenis)	Sąnario kremzlės sutrikimas ¹

¹ Greito augimo laikotarpiu gali sutrikti sąnario kremzlės vystymasis.

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 kokiais 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: <https://vmvt.lrv.lt/lt/fb/>

8. Dozės, naudojimo būdai ir metodas kiekvienai rūšiai

Tabletę reikia sušerti.

Neviršyti rekomenduojamos dozės. Vaisto paros dozė yra 5 mg enrofloksacino 1 kg kūno svorio. Ji turėtų būti suduota iš karto ar per du kartus su ėdalų arba be jo. Gydyti reikia 5–10 d.

Šunų gydymo trukmė gali būti ilgesnė ir priklauso nuo klinikinės reakcijos bei veterinarijos gydytojo sprendimo.

Gyvūną reikia kiek įmanoma tiksliau pasverti, kad būtų naudojama teisinga dozė.

Paros dozė katėms ir mažiems šunims gali būti skaičiuojama taip:
1 tabletė 30 kg kūno svorio.

9. Nuorodos dėl tinkamo naudojimo

Tabletę reikia duoti vieną kartą per parą arba padalijus dozę du kartus per dieną valgio metu arba nevalgius.

10. Išlauka

Netaikytina.

11. Specialieji laikymo nurodymai

Saugoti nuo vaikų.

Perpjautą tabletę grąžinkite į atidarytą lizdinę plokštelę ir suvartokite per 24 valandas.

Šiam veterinariniam vaistui specialių laikymo sąlygų nereikia.

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

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.

Veterinarijos gydytojas arba vaistininkas gali patarti, ką daryti su nereikalingais vaistais.

13. Veterinarinių vaistų klasifikacija

Parduodama tik su veterinariniu receptu.

14. Registracijos numeriai ir pakuočių dydžiai

LT/2/08/1821/001-002

100 tablečių, esančių 10 lizdinių plokštelių.
10 tablečių, esančių 1 lizdinėje plokštelėje.

Gali būti tiekiamos ne visų dydžių pakuotės.

15. Pakuotės lapelio paskutinės peržiūros data

2025-01-27

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

16. Kontaktiniai duomenys

Registruotojas ir kontaktiniai duomenys:

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

Gamintojas, atsakingas už vaisto serijos išleidimą ir kontaktiniai duomenys:

KRKA, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, 8501 Novo mesto, Slovėnija
Virbac S.A., 1ère avenue, 2065 m L.I.D., 06516 Carros Cedex, Prancūzija
KRKA - FARMA d.o.o., V. Holjevca 20/E, 10450 Jastrebarsko, Kroatija

Vietiniai atstovai ir kontaktiniai duomenys, skirti pranešti apie įtariamas nepageidaujamas reakcijas:

UAB KRKA Lietuva
Senasis Ukmergės kelias 4
Užubalių k.
14013 Vilniaus r.
Tel. + 370 5 236 2740

Norint gauti informacijos apie šį veterinarinį vaistą, reikia susisiekti su registruotojo vietiniu atstovu.