

I PRIEDAS
VETERINARINIO VAISTO APRAŠAS

1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

Cartaxx, 50 mg/ml, injekcinis tirpalas šunims ir katėms

2. KOKYBINĖ IR KIEKYBINĖ SUDĖTIS

Viename mililitre yra:

Veiklioji medžiaga:

karprofenas 50 mg;

Pagalbinės medžiagos:

Kokybinė pagalbinių medžiagų ir kitų sudedamųjų medžiagų sudėtis	Kiekybinė sudėtis, jei ta informacija būtina siekiant tinkamai naudoti veterinarinį vaistą
Benzilo alkoholis (E1519)	10 mg
Natrio hidroksidas (pH reguliavimui)	
Glikocholio rūgštis	
Lecitinas	
L-argininas	
Vandenilio chloridas, skiestas (pH reguliavimui)	
Injekcinis vanduo	

Skaidrus, geltonas injekcinis tirpalas.

3. KLINIKINĖ INFORMACIJA

3.1. Paskirties gyvūnų rūšys

Šunys ir katės.

3.2. Naudojimo indikacijos, nurodant paskirties gyvūnų rūšis

Šunims: pooperaciniam skausmui ir uždegimui malšinti po ortopedinių ir minkštųjų audinių (įskaitant intraokulinius) operacijų.

Katėms: pooperaciniam skausmui malšinti po operacijų.

3.3. Kontraindikacijos

Negalima naudoti gyvūnams, sergantiems širdies, kepenų ar inkstų ligomis arba virškinimo trakto sutrikimais, jei yra virškinimo trakto išopėjimo ar kraujavimo galimybė.

Negalima naudoti esant padidėjusiam jautrumui veikliajai medžiagai arba bet kokiems kitiems nesteroidiniams vaistams nuo uždegimo (NVNU) ar bet kurioms pagalbinėms šio veterinarinio vaisto medžiagoms.

Negalima švirkšti į raumenis.

Negalima naudoti po operacijos, per kurią gyvūnas neteko daug kraujo.

Negalima naudoti katėms pakartotinai.

Negalima naudoti jaunesnėms nei 5 mėnesių katėms.

Negalima naudoti jaunesniams nei 10 savaičių šunims.

Negalima naudoti vaikingumo ir laktacijos laikotarpiu, taip pat žr. 3.7 skyrių.

3.4. Specialieji išpėjimai

Nėra.

3.5. Specialiosios naudojimo atsargumo priemonės

Specialiosios atsargumo priemonės, naudojant vaistą paskirties gyvūnų rūšims

Neviršykite rekomenduojamos dozės ar gydymo trukmės.

Naudojimas senyviems šunims ir katėms gali kelti papildomą riziką. Jei tokio skyrimo negalima išvengti, tokiems gyvūnams gali reikėti mažesnės dozės ir kruopštaus klinikinio gydymo.

Būtina vengti naudoti vaistą gyvūnams esant dehidracijai, hipovolemijai ar sumažėjus kraujospūdžiui, nes didėja toksiskumo inkstams galimybė.

NVNU gali slopinti fagocitozę, todėl gydant uždegimines būkles, susijusias su bakterine infekcija, kartu reikia skirti atitinkamą antimikrobinį gydymą.

Specialiosios atsargumo priemonės asmenims, naudojantiems vaistą gyvūnams

Laboratoriniais tyrimais nustatyta, kad kaip ir kiti NVNU, karprofenas pasižymi fotosensibilizuojančiu veikimu. Benzilo alkoholis gali sukelti padidėjusio jautrumo (alergines) reakcijas. Žmonės, kuriems nustatytas (padidėjęs) jautrumas karprofenui, NVNU ar benzilo alkoholiui, šį veterinarinį vaistą turi naudoti apdairiai. Venkite sąlyčio su oda. Bet kokius purslus nedelsdami nuplaukite švarių tekančiu vandeniu. Jei dirginimas išlieka, kreipkitės į gydytoją.

Saugokitės, kad neįsivirkštumėte. Atsitiktinai įsivirkštus, reikia kreiptis į gydytoją ir parodyti šio veterinarinio vaisto pakuotės lapelį ar etiketę.

Specialiosios aplinkos apsaugos atsargumo priemonės

Netaikytina.

3.6. Nepageidaujamos reakcijos

Šunims ir katėms:

Reta (1–10 gyvūnų iš 10 000 gydytų gyvūnų)	Virškinimo trakto sutrikimas: apetito praradimas, vėmimas, skrandžio ir žarnyno išopėjimas, laisvos išmatos, kraujas išmatose (nematomas), viduriavimas ^{1,2} Inkstų sutrikimas. Kepenų sutrikimas (idiosinkrazinis). Reakcijos injekcijos vietoje ³
Dažnis nenustatytas (negali būti apskaičiuotas pagal turimus duomenis)	Letargija. ^{1,2} Anemija.

¹ Reakcija dažniausiai būna trumpalaikė ir išnyksta nutraukus gydymą, tačiau labai retais atvejais gali būti rimta arba mirtina.

² Jei pasireiškia nepageidaujamos reakcijos, veterinarinio vaisto vartojimą reikia nutraukti ir kreiptis konsultacijos į veterinarijos gydytoją.

³ Po injekcijos po oda.

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. Žr. atitinkamus kontaktinius duomenis pakuotės lapelyje.

3.7. Naudojimas vaikingumo, laktacijos ar kiaušinių dėjimo metu

Vaikingumas

Laboratoriniais tyrimais su laboratoriniais gyvūnais (žiurkėmis, triušiais) nustatytas karprofeno fetotoksinis poveikis naudojant dozes, kurios artimos terapinei dozei.

Veterinarinio vaisto saugumas vaikingumo metu nenustatytas. Nenaudoti šunims ir katėms vaikingumo metu.

Laktacija

Veterinarinio vaisto saugumas laktacijos metu nenustatytas. Nenaudoti šunims ir katėms laktacijos metu.

3.8. Sąveika su kitais vaistais ir kitos sąveikos formos

Karprofeno negalima naudoti kartu su kitais NVNU, per 24 valandas nuo jų naudojimo arba kartu su gliukokortikosteroidais. Karprofenas gerai jungiasi su plazmos baltymais ir gali konkuruoti su kitais gerai besijungiančiais vaistais, todėl gali pasireikšti toksinis poveikis. Todėl būtina vengti naudoti kartu su potencialiai nefrotoksiškai veikiančiais vaistais.

3.9. Dozės ir naudojimo būdas

Švirkšti į veną arba po oda.

Veterinarinį vaistą geriausia švirkšti prieš operaciją – arba skiriant premedikaciją, arba pradedant sukelti nejautrą.

Šunims:

Rekomenduojama dozė yra 4 mg karprofeno kūno svorio kilogramui (atitinka 1 ml veterinarinio vaisto/12,5 kg kūno svorio).

Norint pratęsti analgezinį ir priešuždegiminį gydymą po operacijos, po 24 valandų galima skirti tolesnį parenterinį gydymą karprofeno tabletėmis po 4 mg/kg per parą iki 5 parų.

Katėms:

Rekomenduojama dozė yra 4 mg karprofeno kūno svorio kilogramui (atitinka 0,08 ml veterinarinio vaisto/1,0 kg kūno svorio).

Dėl ilgesnio pusinės eliminacijos periodo katėms ir siauresnio terapinio indekso reikia ypač stengtis neviršyti rekomenduojamos dozės ir jos nekartoti, o dozei tiksliai išmatuoti rekomenduojama naudoti 1 ml graduotą švirkštą.

Negalima skirti tolesnio parenterinio gydymo karprofeno tabletėmis.

Kamštelių negalima pradurti daugiau kaip 30 kartų.

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

Specifinio priešnuodžio karprofenui nėra, todėl perdozavus būtina taikyti bendrą palaikomąjį gydymą, kaip ir perdozavus kitų NVNU.

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

Netaikytina.

3.12. Išlauka

Netaikytina.

4. FARMAKOLOGINĖS SAVYBĖS

4.1. ATCvet kodas: QM01AE91

4.2. Farmakodinamika

Karprofenas priskiriamas NVNU 2-arilpropiono rūgšties darinių grupei, jis pasižymi priešuždegiminėmis, analgezinėmis ir antipiretinėmis savybėmis.

Kaip ir dauguma kitų NVNU, karprofenas slopina arachido rūgšties apykaitos fermentą ciklooksigenazę. Prostaglandinų sintezę karprofenas slopina mažiau, lyginant su priešuždegiminėmis ir analgezinėmis savybėmis. Naudojant terapines dozes šunims ir katėms, ciklooksigenazės (prostaglandinų ir tromboksano) arba lipoksigenazės (leukotrienų) preparatų slopinimo nebuvo arba jis buvo nedidelis.

4.3. Farmakokinetika

Šunims vieną kartą po oda švirkštus 4 mg karprofeno kūno svorio kilogramui, didžiausia koncentracija kraujo plazmoje (C_{max}) susidarė po (T_{max}) 4–5 val. ir buvo 16,0 µg/ml.

Katėms didžiausia koncentracija kraujo plazmoje (C_{max}) susidarė maždaug po (T_{max}) 3–4 valandų ir buvo 26,0 µg/ml. Biologinis prieinamumas šunims yra 85 %, o katėms – daugiau kaip 90 %.

Karprofeno pusinės eliminacijos iš kraujo plazmos laikas yra 10 valandų šunims ir 20 valandų katėms.

5. FARMACINIAI DUOMENYS

5.1. Pagrindiniai nesuderinamumai

Nesant suderinamumo tyrimų, šio veterinarinio vaisto negalima maišyti su kitais veterinariniais vaistais.

5.2. Tinkamumo laikas

Veterinarinio vaisto tinkamumo laikas, nepažeidus originalios pakuotės, – 30 mėn.

Tinkamumo laikas, atidarius pirminę pakuotę, – 28 dienos.

5.3. Specialieji laikymo nurodymai

Flakoną laikyti kartoninėje dėžutėje, kad vaistas būtų apsaugotas nuo šviesos.

Šiam veterinariniam vaistui specialių laikymo temperatūros sąlygų nereikia.

5.4. Pirminės pakuotės pobūdis ir sudedamosios dalys

Vienas skaidraus stiklo (I tipo) flakonas su pilku brombutilo gumos kamštelio ir aliuminio dangteliu kartoninėje dėžutėje.

Pakuočių dydžiai:

Kartoninė dėžutė, kurioje yra 1 flakonas su 10 ml.

Kartoninė dėžutė, kurioje yra 1 flakonas su 20 ml.

Kartoninė dėžutė, kurioje yra 1 flakonas su 50 ml.

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

Alfasan Nederland BV

7. REGISTRACIJOS NUMERIS (-IAI)

LT/2/24/2819/001-003

8. REGISTRAVIMO DATA

2024-05-08

9. PASKUTINĖ VETERINARINIO VAISTO APRAŠO PERŽIŪROS DATA

2024-04-07

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

Cartaxx, 50 mg/ml, injekcinis tirpalas

2. VEIKLIOJI (-IOSIOS) MEDŽIAGA (-OS)

Karprofenas 50 mg/ml

3. PAKUOTĖS DYDIS

10 ml

20 ml

50 ml

4. PASKIRTIES GYVŪNŲ RŪŠIS (-YS)



Šunys ir katės

5. INDIKACIJA (-OS)

6. NAUDOJIMO BŪDAS (-AI)

i.v., s.c.

7. IŠLAUKA

8. TINKAMUMO DATA

Exp. {mėnuo/metai}

Pradūrus kamštelį sunaudoti per 28 dienas.

Pradūrus kamštelį, sunaudoti iki...

9. SPECIALIEJI LAIKYMO NURODYMAI

Flakoną laikyti kartoninėje dėžutėje, kad vaistas būtų apsaugotas nuo šviesos.

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

Alfasan Nederland BV

Platintojas:

VetMarket

Nemuno g. 4, Virbališkių k., Kauno raj., LT-53458, Lietuva

14. REGISTRACIJOS NUMERIS (-IAI)

LT/2/24/2819/001-003

15. SERIJOS NUMERIS

Lot {numeris}

MINIMALŪS DUOMENYS, KURIE TURI BŪTI ANT MAŽŲ PIRMINIŲ PAKUOČIŲ

10 ml, 20 ml, 50 ml stiklinis flakonas

1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

Cartaxx



2. VEIKLIŲJŲ MEDŽIAGŲ KIEKYBINĖ INFORMACIJA

Karprofenas 50 mg/ml

3. SERIJOS NUMERIS

Lot {numeris}

4. TINKAMUMO DATA

Exp. {mėnuo/metai}

Pradūrus kamštelį sunaudoti per 28 dienas.

B. PAKUOTĖS LAPELIS

PAKUOTĖS LAPELIS

1. Veterinarinio vaisto pavadinimas

Cartaxx, 50 mg/ml, injekcinis tirpalas šunims ir katėms

2. Sudėtis

Viename mililitre yra:

Veikliosios medžiagos:

Karprofenas 50 mg

Pagalbinės medžiagos:

Benzilo alkoholis (E1519) 10 mg

Skaidrus, geltonas injekcinis tirpalas.

3. Paskirties gyvūnų rūšys

Šunys ir katės

4. Naudojimo indikacijos

Šunims: pooperaciniam skausmui ir uždegimui malšinti po ortopedinių ir minkštųjų audinių (įskaitant intraokulinius) operacijų.

Katėms: pooperaciniam skausmui malšinti po operacijų.

5. Kontraindikacijos

Negalima naudoti gyvūnams, sergantiems širdies, kepenų ar inkstų ligomis arba virškinimo trakto sutrikimais, jei yra virškinimo trakto išopėjimo ar kraujavimo galimybė.

Negalima naudoti esant padidėjusiam jautrumui veikliajai medžiagai arba bet kokiems kitiems nesteroidiniams vaistams nuo uždegimo (NVNU) ar bet kurioms pagalbinėms šio veterinarinio vaisto medžiagoms.

Negalima švirkšti į raumenis.

Negalima naudoti po operacijos, per kurią gyvūnas neteko daug kraujo.

Negalima naudoti katėms pakartotinai.

Negalima naudoti jaunesnėms nei 5 mėnesių katėms.

Negalima naudoti jaunesniams nei 10 savaičių šunims.

Negalima naudoti vaikingumo ir laktacijos laikotarpiu, taip pat žr. skyrių „Specialieji įspėjimai“.

6. Specialieji įspėjimai

Specialiosios atsargumo priemonės, siekiant užtikrinti saugų naudojimą paskirties rūšių gyvūnams

Neviršykite rekomenduojamos dozės ar gydymo trukmės.

Naudojimas senyviems šunims ir katėms gali kelti papildomą riziką. Jei tokio skyrimo negalima išvengti, tokiems gyvūnams gali reikėti mažesnės dozės ir kruopštaus klinikinio gydymo.

Būtina vengti naudoti vaistą gyvūnams esant dehidracijai, hipovolemijai ar sumažėjus kraujospūdžiui, nes didėja toksiškumo inkstams galimybė.

NVNU gali slopinti fagocitozę, todėl gydant uždegimines būkles, susijusias su bakterine infekcija, kartu reikia skirti atitinkamą antimikrobinį gydymą.

Specialiosios atsargumo priemonės asmenims, naudojančiams vaistą gyvūnams

Laboratoriniais tyrimais nustatyta, kad kaip ir kiti NVNU, karprofenas pasižymi fotosensibilizuojančiu veikimu. Benzilo alkoholis gali sukelti padidėjusio jautrumo (alerginės) reakcijas. Žmonės, kuriems nustatytas (padidėjęs) jautrumas benzilo alkoholiui, karprofenui ar NVNU, šį veterinarinį vaistą turi

naudoti apdairiai. Venkite sąlyčio su oda. Bet kokius purslus nedelsdami nuplaukite švariu tekančiu vandeniu. Jei dirginimas išlieka, kreipkitės į gydytoją.
Saugokitės, kad neįsivirkštumėte. Atsitiktinai įsivirkštus, reikia kreiptis į gydytoją ir parodyti šio veterinarinio vaisto pakuotės lapelį ar etiketę.

Vaikingumas

Laboratoriniais tyrimais su laboratoriniais gyvūnais (žiurkėmis, triušiais) nustatytas karprofeno fetotoksinis poveikis naudojant dozes, kurios artimos terapinei dozei.

Veterinarinio vaisto saugumas vaikingumo metu nenustatytas. Nenaudoti šunims ir katėms vaikingumo metu.

Laktacija

Veterinarinio vaisto saugumas laktacijos metu nenustatytas. Nenaudoti šunims ir katėms laktacijos metu.

Sąveika su kitais vaistais ir kitos sąveikos formos

Karprofeno negalima naudoti kartu su kitais NVNU, per 24 valandas nuo jų naudojimo arba kartu su gliukokortikosteroidais. Karprofenas gerai jungiasi su plazmos baltymais ir gali konkuruoti su kitais gerai besijungiančiais vaistais, todėl gali pasireikšti toksinis poveikis. Todėl būtina vengti naudoti kartu su potencialiai nefrotoksiškai veikiančiais vaistais.

Perdozavimas

Specifinio priešnuodžio karprofenui nėra, todėl perdozavus būtina taikyti bendrą palaikomąjį gydymą, kaip ir perdozavus kitų NVNU.

Pagrindiniai nesuderinamumai:

Nesant suderinamumo tyrimų, šio veterinarinio vaisto negalima maišyti su kitais veterinariniais vaistais.

7. Nepageidaujamos reakcijos

Šunims ir katėms:

Reta (1–10 gyvūnų iš 10 000 gydytų gyvūnų)	Virškinimo trakto sutrikimas: apetito praradimas, vėmimas, skrandžio ir žarnyno išopėjimas, laisvos išmatos, kraujas išmatose (nematomas), viduriavimas ^{1,2} Inkstų sutrikimas. Kepenų sutrikimas (idiosinkrazinis). Reakcijos injekcijos vietoje ³
Dažnis nenustatytas (negali būti apskaičiuotas pagal turimus duomenis)	Letargija. ^{1,2} Anemija.

¹ Reakcija dažniausiai būna trumpalaikė ir išnyksta nutraukus gydymą, tačiau labai retais atvejais gali būti rimta arba mirtina.

² Jei pasireiškia nepageidaujamos reakcijos, veterinarinio vaisto vartojimą reikia nutraukti ir kreiptis konsultacijos į veterinarijos gydytoją.

³ Po injekcijos po oda.

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 {www.vmvt.lt}.

8. Dozės, naudojimo būdai ir metodas kiekvienai rūšiai

Švirkšti į veną arba po oda.

Šunims:

Rekomenduojama dozė yra 4 mg karprofeno kūno svorio kilogramui (atitinka 1 ml veterinarinio vaisto/12,5 kg kūno svorio).

Norint pratęsti analgezinį ir priešuždegiminį gydymą po operacijos, po 24 valandų galima skirti tolesnį parenterinį gydymą karprofeno tabletėmis po 4 mg/kg per parą iki 5 parų.

Katėms:

Rekomenduojama dozė yra 4 mg karprofeno kūno svorio kilogramui (atitinka 0,08 ml veterinarinio vaisto/1,0 kg kūno svorio).

Dėl ilgesnio pusinės eliminacijos periodo katėms ir siauresnio terapinio indekso reikia ypač stengtis neviršyti rekomenduojamos dozės ir jos nekartoti, o dozei tiksliai išmatuoti rekomenduojama naudoti 1 ml graduotą švirkštą.

Negalima skirti tolesnio parenterinio gydymo karprofeno tabletėmis.

Kamštelių negalima pradurti daugiau kaip 30 kartų.

9. Nuorodos dėl tinkamo naudojimo

Veterinarinį vaistą geriausia švirkšti prieš operaciją – arba skiriant premedikaciją, arba pradedant sukelti nejautrą.

10. Išlauka

11. Specialieji laikymo nurodymai

Saugoti nuo vaikų.

Flakoną laikyti kartoninėje dėžutėje, kad vaistas būtų apsaugotas nuo šviesos.

Šiam veterinariniam vaistui specialių laikymo temperatūros sąlygų nereikia.

Šio veterinarinio vaisto negalima naudoti pasibaigus tinkamumo laikui, nurodytam ant dėžutės po Exp.

Vaistas tinkamas naudoti iki paskutinės nurodyto mėnesio dienos.

Tinkamumo laikas, atidarius pirminę pakuotę, – 28 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 veterinariu receptu.

14. Registracijos numeriai ir pakuočių dydžiai

Vienas skaidraus stiklo (I tipo) flakonas su pilku brombutilo gumos kamšteliu ir aliuminio dangteliu kartoninėje dėžutėje.

LT/2/24/2819/001-003

Pakuočių dydžiai:

Kartoninė dėžutė, kurioje yra 1 flakonas su 10 ml.

Kartoninė dėžutė, kurioje yra 1 flakonas su 20 ml.

Kartoninė dėžutė, kurioje yra 1 flakonas su 50 ml.

Gali būti tiekiamos ne visų dydžių pakuotės.

15. Pakuotės lapelio paskutinės peržiūros data

2024-05-07

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 ir kontaktiniai duomenys, skirti pranešti apie įtariamą nepageidaujamą reakciją:

Alfasan Nederland BV

Kuipersweg 9

3449 JA Woerden

Nyderlandai

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

VetMarket

Nemuno g. 4, Virbališkių k., Kauno raj., LT-53458, Lietuva

info@vetmarket.lt

+370 37 384003

Platintojas:

VetMarket

Nemuno g. 4, Virbališkių k., Kauno raj., LT-53458, Lietuva

17. Kita informacija