

[Version 9.1,11/2024]

I PRIEDAS
VETERINARINIO VAISTO APRAŠAS

1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

LIMOXIN WS, 1 000 mg/g, milteliai geriamajam tirpalui ruošti galvijams, ožkoms, avims, vištoms, kalakutams ir kiaulėms

2. KOKYBINĖ IR KIEKYBINĖ SUDĖTIS

1 g yra:

veikliosios medžiagos:

oksitetraciklino hidrochlorido 1 000 mg.

Geltoni vandenyje tirpūs milteliai.

3. KLINIKINĖ INFORMACIJA

3.1. Paskirties gyvūnų rūšys

Galvijai (neatrajojančios veršeliai), ožkos, avys, vištos (broileriai), kalakutai ir kiaulės.

3.2. Naudojimo indikacijos, nurodant paskirties gyvūnų rūšis

Neatrajojančioms veršeliams, ožkoms, paukščiams (viščiukams broileriams ir kalakutams), avims ir kiaulėms gydyti, sergant virškinimo trakto ir kvėpavimo takų infekcinėmis ligomis, sukeltomis oksitetraciklinui jautrių bakterijų, pvz., *Bordetella* spp, *Bacillus* spp, *Corynebacterium* spp, *Campylobacter* spp, *E. coli*, *Haemophilus* spp, *Pasteurella* spp, *Salmonella* spp, *Staphylococcus* spp bei *Streptococcus* spp. ir *Mycoplasma* spp, *Rickettsia* spp bei *Chlamydia* spp.

3.3. Kontraindikacijos

Negalima naudoti esant padidėjusiam jautrumui tetraciklinui.

Negalima naudoti gyvūnams, esant sunkiam inkstų ir (arba) kepenų nepakankamumui.

Negalima naudoti kartu su penicilinais, cefalosporinais, kvinolonais ir cikloserinu.

Negalima naudoti gyvūnams, kurių virškinimo trakte vyksta aktyvus mikrobinis virškinimas (triušiams, jūrų kiaulytėms, žiurkėnams, šinšiloms ar kitiems smulkiesiems žolėdžiams).

3.4. Specialieji įspėjimai

Negalima naudoti atrajojančioms galvijams.

3.5. Specialiosios naudojimo atsargumo priemonės

Specialiosios atsargumo priemonės, naudojant vaistą paskirties gyvūnų rūšims

Veterinarinio vaisto naudojimas turi būti pagrįstas iš gyvūnų išskirtų bakterijų jautrumo tyrimais. Jeigu tai neįmanoma, gydymas turi būti pagrįstas vietine (regiono, ūkio) epidemiologine informacija apie tikslinių bakterijų jautrumą. Naudojant vaistą, reikia atsižvelgti į oficialią, nacionalinę ir regioninę antimikrobinių medžiagų naudojimo politiką.

Negalima naudoti subterpinėmis dozėmis.

Specialiosios atsargumo priemonės asmenims, naudojančioms vaistą gyvūnams

Žmonės, kuriems nustatytas jautrumas tetraciklinams, turi vengti sąlyčio su veterinariniu vaistu.

Ruošiant ir naudojant vandenį su vaistu, būtina vengti sąlyčio su oda ir stengtis neįkvėpti susidariusių dulkių.

Naudojant veterinarinį vaistą, reikia dėvėti asmenines apsaugos priemones (vienkartinės gumines ar lateksines pirštines bei tinkamą veido kaukę).

Atsitiktinai prarijus, patekus į akis ar pasireiškus klinikiškiems simptomams, pvz., odos bėrimams, reikia nedelsiant kreiptis į gydytoją ir parodyti šio veterinarinio vaisto pakuotės lapelį ar etiketę. Veido, lūpų ar akių patinimas bei apsunkintas kvėpavimas yra rimtesni simptomai, kuriems pasireiškus medicininės pagalbos reikia kreiptis nedelsiant.

Po naudojimo būtina plauti rankas.

Vaistą reikia naudoti apdairiai, laikantis saugos reikalavimų.

Specialiosios aplinkos apsaugos atsargumo priemonės

Netaikytinos.

3.6. Nepageidaujami reiškiniai

Galvijai (neatrajojančios veršeliai), ožkos, avys, vištos (broileriai), kalakutai ir kiaulės:

Nenurodytas dažnis (negalima įvertinti remiantis turimais duomenimis):	Padidėjusio jautrumo reakcija. Dantų spalvos pakitimas ¹
---	--

¹Jauniems gyvūnams

Svarbu teikti informaciją apie nepageidaujamus reiškinius. 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 lapelyje ant pirminės pakuotės.

3.7. Naudojimas vaikingumo, laktacijos ar kiaušinių dėjimo metu

Laboratoriniais tyrimais su gyvūnais nenustatytas embriotoksinis ir teratogeninis poveikis.

Oksitetraciklinas praeina žinduolių placentos barjerą ir gali sukelti dantų spalvos pakitimus ir sulėtinti embriono vystymąsi. Tetracikliną randama ir motinos piene.

Veterinarinio vaisto saugumas vaikingumo ir laktacijos metu nenustatytas.

Naudoti tik atsakingam veterinarijos gydytojui įvertinus naudą ir riziką.

3.8. Sąveika su kitais vaistais ir kitos sąveikos formos

Susidarantys su divalenčiais ir trivalenčiais katijonais chelatai gali slopinti oksitetraciklino antimikrobinį veikimą ir įsisavinimą virškinimo trakte. Biologinį prieinamumą galima pagerinti pridėjus citrinų rūgšties ar natrio tereftalato.

Skiriant tetraciklinus kartu su baktericidiškai veikiančiais antibiotikais (penicilinais, cefalosporinais, trimetoprimu), jie gali veikti antagonistiškai.

3.9. Dozės ir naudojimo būdas

Miltelius reikia sugirdyti su geriamuoju vandeniu.

Veršeliui, ožkai ar aviai reikia skirti: 20 mg oksitetraciklino 1 kg kūno svorio, t.y. 1 g geriamųjų miltelių 50 kg kūno svorio per dieną kas 12 val., gydyti 3–5 d. iš eilės.

Paukščiams ir kiaulėms reikia skirti: 20 mg oksitetraciklino 1 kg kūno svorio per dieną, t.y., 1 kg miltelių 5 000 l geriamojo vandens, girdyti 3–5 dienas.

Siekiant užtikrinti tinkamą vaisto dozę ir išvengti per mažos dozės skyrimo, reikia kuo tiksliau nustatyti gydomų gyvūnų kūno svorį.

Vaisto su geriamuoju vandeniu sunaudojimas priklauso nuo fiziologinės ir klinikinės gyvūnų būklės. Todėl norint, kad gyvūnai gautų tinkamą vaisto dozę, oksitetraciklino koncentraciją reikia atitinkamai koreguoti.

Naudoti galima tik dar neatrajojantiems veršeliams, ožiukams ir ėriukams.

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

Ūmiai perdozavus gali pasireikšti nefrotoksiškumas.

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

Netaikytinos.

3.12. Išlauka

Galvijai, ožkos, avys ir kiaulės:

skerdienai ir subproduktams – 8 paros.

Vištos:

skerdienai ir subproduktams – 6 paros.

Kalakutai:

skerdienai ir subproduktams – 9 paros.

Neskirtas naudoti paukščiams, kurių kiaušiniai skirti žmonių maistui.

4. FARMAKOLOGINĖS SAVYBĖS

4.1. ATCvet kodas: QJ01AA06

4.2. Farmakodinamika

Oksitetraciklinas priklauso tetraciklinų grupei ir bakteriostatiškai veikia daugumą gramteigiamų ir gramneigiamų bakterijų, pvz., *Bordetella*, spp *Campylobacter* spp, *Chlamydia* spp, *E. coli*, *Haemophilus* spp, *Mycoplasma* spp, *Pasteurella* spp, *Rickettsia* spp, *Salmonella* spp, *Staphylococcus* ir *Streptococcus* spp. Oksitetraciklinas slopina bakterijos baltymų sintezę.

4.3. Farmakokinetika

Sugirdytas oksitetraciklinas greitai absorbuojamas ir veiksminga jo koncentracija susidaro daugelyje audinių. Iš organizmo išsiskiria daugiausiai su šlapimu, nedidelis kiekis – su tulžimi ir laktuojančių patelių pienu.

5. FARMACINIAI DUOMENYS

5.1. Pagrindiniai nesuderinamumai

Nesant suderinamumo tyrimų, šio veterinarinio vaisto negalima maišyti su kitais veterinariniais vaistais. Nėra informacijos apie galimą šio veterinarinio vaisto sąveiką ar nesuderinamumą, naudojant per burną,

sumaišius su geriamuoju vandeniu kuriame yra biocidinių produktų, pašaro priedų ar kitų geriamajame vandenyje panaudotų medžiagų.

5.2. Tinkamumo laikas

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

Tinkamumo laikas, atidarius pirminę pakuotę, – 2 sav.

Tinkamumo laikas, ištirpinus pagal nurodymus, – 24 val.

5.3. Specialieji laikymo nurodymai

Laikyti žemesnėje kaip 25 °C temperatūroje.

Laikyti sausoje vietoje. Saugoti nuo tiesioginių saulės spindulių.

Pakuotę laikyti sandariai uždarytą.

5.4. Pirminės pakuotės pobūdis ir sudedamosios dalys

Karščiu užlydyti aliuminio folijos maišeliai po 100 g.

DTPE plačiakakliai indai su PE dangteliais po 500 g arba 1 000 g.

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

UAB „Interchemie werken „De Adelaar“ LT“

7. REGISTRACIJOS NUMERIS

LT/2/18/2445/001-003

8. REGISTRAVIMO DATA

Registravimo data: 2018-02-12.

9. PASKUTINĖ VETERINARINIO VAISTO APRAŠO PERŽIŪROS DATA

2025-11-24

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 PIRMINĖS PAKUOTĖS**MAIŠELIS, INDAS****1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS**

LIMOXIN WS, 1 000 mg/g, milteliai geriamajam tirpalui ruošti

2. VEIKLIOJI (-IOSIOS) MEDŽIAGA (-OS)

1 g yra:

oksitetraciklino hidrochlorido 1 000 mg.

3. PAKUOTĖS DYDIS

100 g

500 g

1 000 g

4. PASKIRTIES GYVŪNŲ RŪŠYS

Galvijai (neatrajojantys veršeliai), ožkos, avys, vištos (broileriai), kalakutai ir kiaulės.

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

Miltelius reikia sugirdyti su geriamuoju vandeniu.

Veršeliui, ožkai ar aviai reikia skirti: 20 mg oksitetraciklino 1 kg kūno svorio, t.y. 1 g geriamųjų miltelių 50 kg kūno svorio per dieną kas 12 val., gydyti 3–5 d. iš eilės.

Paukščiams ir kiaulėms reikia skirti: 20 mg oksitetraciklino 1 kg kūno svorio per dieną, t.y., 1 kg miltelių 5 000 l geriamojo vandens, girdyti 3–5 dienas.

Naudoti galima tik dar neatrajojantiems veršeliams, ožiukams ir ėriukams.

7. IŠLAUKA

Išlauka

Galvijai, ožkos, avys ir kiaulės:

skerdienai ir subproduktams – 8 paros.

Vištos:

skerdienai ir subproduktams – 6 paros.

Kalakutai:

skerdienai ir subproduktams – 9 paros.

Neskirtas naudoti paukščiams, kurių kiaušiniai skirti žmonių maistui.

8. TINKAMUMO DATA

Exp.: {mėnuo/metai}

Atidarius sunaudoti per 2 sav.
Atskiedus sunaudoti per 24 val.

9. SPECIALIEJI LAIKYMO NURODYMAI

Laikyti žemesnėje kaip 25 °C temperatūroje.
Laikyti sausoje vietoje. Saugoti nuo tiesioginių saulės spindulių.
Pakuotę laikyti sandariai uždarytą.

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

UAB „Interchemie werken „De Adelaar“ LT“

14. REGISTRACIJOS NUMERIS

LT/2/18/2445/001

LT/2/18/2445/002

LT/2/18/2445/003

15. SERIJOS NUMERIS

Lot: {numeris}

B. PAKUOTĖS LAPELIS

PAKUOTĖS LAPELIS

1. Veterinarinio vaisto pavadinimas

LIMOXIN WS, 1 000 mg/g, milteliai geriamajam tirpalui ruošti galvijams, ožkoms, avims, vištoms, kalakutams ir kiaulėms

2. Sudėtis

1 g yra:

veikliosios medžiagos:

oksitetraciklino hidrochlorido 1 000 mg.

Geltoni vandenyje tirpūs milteliai.

3. Paskirties gyvūnų rūšys

Galvijai (neatrajojančios veršeliai), ožkos, avys, vištos (broileriai), kalakutai ir kiaulės.

4. Naudojimo indikacijos

Neatrajojančioms veršeliams, ožkoms, paukščiams (viščiukams broileriams ir kalakutams), avims ir kiaulėms gydyti, sergant virškinimo trakto ir kvėpavimo takų infekcinėmis ligomis, sukeltomis oksitetraciklinui jautrių bakterijų, pvz., *Bordetella* spp, *Bacillus* spp, *Corynebacterium* spp, *Campylobacter* spp, *E. coli*, *Haemophilus* spp, *Pasteurella* spp, *Salmonella* spp, *Staphylococcus* spp bei *Streptococcus* spp. ir *Mycoplasma* spp, *Rickettsia* spp bei *Chlamydia* spp.

5. Kontraindikacijos

Negalima naudoti esant padidėjusiam jautrumui tetraciklinui.

Negalima naudoti gyvūnams, esant sunkiam inkstų ir (arba) kepenų nepakankamumui.

Negalima naudoti kartu su penicilinais, cefalosporinais, kvinolonais ir cikloserinu.

Negalima naudoti gyvūnams, kurių virškinimo trakte vyksta aktyvus mikrobinis virškinimas (triušiams, jūrų kiaulytėms, žiurkėnams, šinšiloms ar kitiems smulkiesiems žolėdžiams).

6. Specialieji įspėjimai

Specialieji įspėjimai

Negalima naudoti atrajojančioms galvijams.

Specialiosios atsargumo priemonės, naudojant vaistą paskirties gyvūnų rūšims

Veterinarinio vaisto naudojimas turi būti pagrįstas iš gyvūnų išskirtų bakterijų jautrumo tyrimais. Jeigu tai neįmanoma, gydymas turi būti pagrįstas vietine (regiono, ūkio) epidemiologine informacija apie tikslinių bakterijų jautrumą. Naudojant vaistą, reikia atsižvelgti į oficialią, nacionalinę ir regioninę antimikrobinių medžiagų naudojimo politiką.

Negalima naudoti subterapinėmis dozėmis.

Specialiosios atsargumo priemonės asmenims, naudojančioms vaistą gyvūnams

Žmonės, kuriems nustatytas jautrumas tetraciklinams, turi vengti sąlyčio su veterinariniu vaistu.

Ruošiant ir naudojant vandenį su vaistu, būtina vengti sąlyčio su oda ir stengtis neįkvėpti susidariusių dulkių.

Naudojant veterinarinį vaistą, reikia dėvėti asmenines apsaugos priemones (vienkartines gumines ar lateksines pirštines bei tinkamą veido kaukę).

Atsitiktinai prarijus, patekus į akis ar pasireiškus klinikiškiems simptomams, pvz., odos bėrimams, reikia nedelsiant kreiptis į gydytoją ir parodyti šio veterinarinio vaisto pakuotės lapelį ar etiketę. Veido, lūpų ar akių patinimas bei apsunkintas kvėpavimas yra rimtesni simptomai, kuriems pasireiškus medicininės pagalbos reikia kreiptis nedelsiant.

Po naudojimo būtina plauti rankas.

Vaistą reikia naudoti apdairiai, laikantis saugos reikalavimų.

Specialiosios aplinkos apsaugos priemonės:

Netaikytinos.

Vaikingumas ir laktacija

Laboratoriniais tyrimais su gyvūnais nenustatytas embriotoksinis ir teratogeninis poveikis.

Oksitetraciklinas praeina žinduolių placentos barjerą ir gali sukelti dantų spalvos pakitimus ir sulėtinti embriono vystymąsi. Tetraciklinų randama ir motinos piene.

Veterinarinio vaisto saugumas vaikingumo ir laktacijos metu nenustatytas.

Naudoti tik atsakingam veterinarijos gydytojui įvertinus naudą ir riziką.

Sąveika su kitais vaistais ir kitos sąveikos formos

Susidarantys su divalenciais ir trivalenciais katijonais chelatai gali slopinti oksitetraciklino antimikrobinį veikimą ir įsisavinimą virškinimo trakte. Biologinį prieinamumą galima pagerinti pridėjus citrinų rūgšties ar natrio tereftalato.

Skiriant tetraciklinus kartu su baktericidiškai veikiančiais antibiotikais (penicilinais, cefalosporinais, trimetoprimu), jie gali veikti antagonistškai.

Perdozavimas:

Ūmiai perdozavus gali pasireikšti nefrotoksiškumas.

Specialūs naudojimo apribojimai ir specialiosios naudojimo sąlygos

Netaikytinos.

Pagrindiniai nesuderinamumai

Negalima maišyti su kitais parenteriniais tirpalais, nes tai gali sukelti veikliosios medžiagos precipitaciją.

Nėra informacijos apie galimą šio veterinarinio vaisto sąveiką ar nesuderinamumą, naudojant per burną, sumaišius su geriamuoju vandeniu kuriame yra biocidinių produktų, pašaro priedų ar kitų geriamajame vandenyje panaudotų medžiagų.

7. Nepageidaujami reiškiniai

Galvijai (neatrajojančios veršeliai), ožkos, avys, vištos (broileriai), kalakutai ir kiaulės:

Nenurodytas dažnis (negalima įvertinti remiantis turimais duomenimis):	Padidėjusio jautrumo reakcija. Dantų spalvos pakitimas ¹
---	--

¹Jauniems gyvūnams

Svarbu teikti informaciją apie nepageidaujamus reiškinius. 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 kokius nepageidaujamus reiškinius taip pat galite pranešti registruotojui arba jo vietiniam atstovui naudodamiesi šio lapelio

pabaigoje pateiktais kontaktiniais duomenimis arba perduodami informaciją per savo nacionalinę pranešimų sistemą:

Valstybinė maisto ir veterinarijos tarnyba

El. paštas: vaistu.registracija@vmvt.lt

Pranešimo forma: <https://vmvt.lrv.lt/lt/fb/>

8. Dozės, naudojimo būdai ir metodas kiekvienai rūšiai

Miltelius reikia sugirdyti su geriamuoju vandeniu.

Veršeliui, ožkai ar aviai reikia skirti: 20 mg oksitetraciklino 1 kg kūno svorio, t.y. 1 g geriamųjų miltelių 50 kg kūno svorio per dieną kas 12 val., gydyti 3–5 d. iš eilės.

Paukščiams ir kiaulėms reikia skirti: 20 mg oksitetraciklino 1 kg kūno svorio per dieną, t.y., 1 kg miltelių 5 000 l geriamojo vandens, girdyti 3-5 dienas.

Naudoti galima tik dar neatrajojantiems veršeliams, ožiukams ir ėriukams.

9. NUORODOS DĖL TINKAMO NAUDOJIMO

Siekiant užtikrinti tinkamą vaisto dozę ir išvengti per mažos dozės skyrimo, reikia kuo tiksliau nustatyti gydomų gyvūnų kūno svorį.

Vaisto su geriamuoju vandeniu sunaudojimas priklauso nuo fiziologinės ir klinikinės gyvūnų būklės. Todėl norint, kad gyvūnai gautų tinkamą vaisto dozę, oksitetraciklino koncentraciją reikia atitinkamai koreguoti. Pašarą su vaistu reikia ruošti šviežiai kas 24 val.

10. Išlauka

Galvijai, ožkos, avys ir kiaulės:

skerdienai ir subproduktams – 8 paros.

Vištos:

skerdienai ir subproduktams – 6 paros.

Kalakutai:

skerdienai ir subproduktams – 9 paros.

Nes skirtas naudoti paukščiams, kurių kiaušiniai skirti žmonių maistui.

11. Specialieji laikymo nurodymai

Saugoti nuo vaikų.

Laikyti žemesnėje kaip 25 °C temperatūroje.

Laikyti sausoje vietoje. Saugoti nuo tiesioginių saulės spindulių.

Pakuotę laikyti sandariai uždarytą.

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

Tinkamumo laikas, pirmą kartą atidarius pirminę pakuotę, – 2 sav.

Tinkamumo laikas, ištirpinus pagal nurodymus, – 24 val.

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/2/18/2445/001-003

Pakuočių dydžiai: 100 g, 500 g arba 1000 g,

Gali būti tiekiamos ne visų dydžių pakuotės.

15. Pakuotės lapelio paskutinės peržiūros data

2025-11-24

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, skirti pranešti apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius:

UAB „Interchemie werken „De Adelaar“ LT“

Terminalo g. 13, Biruliškės

LT-54469, Kauno r.

Lietuva

Tel.: +31 88 - 52 52 233

E-mail: registration@interchemie.com

Gamintojas, atsakingas už vaisto serijos išleidimą:

Interchemie werken "De Adelaar" B.V.

Metaalweg 8

5804 CG, Venray,

Nyderlandai

Tel: +31 885252208

E-mail: coo@interchemie.com