

PRILOGA I
POVZETEK GLAVNIH ZNAČILNOSTI ZDRAVILA

1. IME ZDRAVILA ZA UPORABO V VETERINARSKI MEDICINI

Nobilis Multiriva RT+IBm+ND+Gm+REOm emulzija za injiciranje za kokoši

2. KAKOVOSTNA IN KOLIČINSKA SESTAVA

Vsak odmerek (0,3 ml) vsebuje:

Učinkovine:

aviarni metapneumovirus, sev BUT1 #8544, inaktiviran	$\geq 19,0 \text{ U}^1$
virus infekcijsnega bronhitisa, tip Massachusetts, sev M41, inaktiviran	$\geq 4,8 \log_2 \text{ HI}^2$
virus infekcijsnega bronhitisa, tip 793/B, sev 4/91, inaktiviran	$\geq 5,7 \log_2 \text{ HI}^2$
virus atipične kokošje kuge/paramiksovirus (Newcastle disease), sev Ulster, inaktiviran	$\geq 5,9 \text{ U}^1$
virus bolezni Gumboro, sev GB02, inaktiviran	$\geq 100,9 \text{ U}^1$
virus bolezni Gumboro, sev 89/03, inaktiviran	$\geq 88,6 \text{ U}^1$
aviarni reovirus, sev ARV-1, inaktiviran	$\geq 11,5 \text{ U}^1$
aviarni reovirus, sev ARV-4, inaktiviran	$\geq 11,4 \text{ U}^1$

¹ Določeno z *in vitro* antigenim masnim ELISA testom jakosti

² HI = inhibicija hemaglutinacije. Kot je določeno z *in vivo* testom jakosti pri piščancih

Dodatek:

parafin, redko tekoči	128,6 mg
-----------------------	----------

Pomožne snovi:

Kakovostna sestava pomožnih snovi in drugih sestavin
polisorbat 80
sorbitan oleat
PBS raztopina

Homogena, (skoraj) bela emulzija.

3. KLINIČNI PODATKI

3.1 Ciljne živalske vrste

Kokoši.

3.2 Indikacije za uporabo za vsako ciljno živalsko vrsto

Za aktivno imunizacijo piščancev za:

- zmanjšanje padca nesnosti, ki ga povzroča aviarni metapneumovirus (AMPV).
- zmanjšanje respiratornih znakov in padca nesnosti, ki jih povzroča virus infekcijsnega bronhitisa (IBV), seva Massachusetts (genotip GI-1) in 4/91-793B (genotip GI-13).
- zmanjšanje smrtnosti in kliničnih znakov, ki jih povzroča virus atipične kokošje kuge (NDV – Newcastle disease virus).
- pasivno imunizacijo potomstva cepljenih kokoši za:
 - zmanjšanje smrtnosti in kliničnih znakov bolezni, ki jo povzročata zelo virulentni (CS89) in klasični (STC) sev virusa bolezni Gumboro (IBDV).

- zmanjšanje viremije in kliničnih znakov bolezni, ki jo povzroča aviarni reovirus (ARV), genotipa 1 in 4.

Nastop imunosti:

- IBV, NDV, IBDV, ARV: 4 tedne po cepljenju.
- AMPV: 5 tednov po cepljenju.
- IBDV in ARV pri potomcih: pri starosti 1 dan.

Trajanje imunosti:

- AMPV, IBV, NDV, IBDV, ARV: 80 tednov po cepljenju.
- IBDV in ARV pri potomcih: do starosti 3 tedne.

Navzkrižna zaščita je bila ugotovljena za IBV seve QX-D388 (genotip GI-19), Var2 (genotip GI-23) in Q1 (genotip GI-16).

Navzkrižna zaščita je bila ugotovljena za IBDV antigenski različici sevov (različici E in GLS).

Navzkrižna zaščita je bila ugotovljena za ARV, genotipe 2, 3 in 5.

3.3 Kontraindikacije

Jih ni.

3.4 Posebna opozorila

Cepite samo zdrave živali.

3.5 Posebni previdnostni ukrepi pri uporabi

Posebni previdnostni ukrepi za varno uporabo pri ciljnih živalskih vrstah:

Ni smiselno.

Posebni previdnostni ukrepi, ki jih mora izvajati oseba, ki živalim daje zdravilo:

Namenjeno uporabniku:

To zdravilo vsebuje mineralno olje. Nenamerno injiciranje/samo-injeciranje lahko povzroči hude bolečine in otekline, zlasti ob injiciranju v sklep ali prst, in lahko v redkih primerih, če ni zagotovljena takojšnja zdravniška oskrba, privede do izgube prizadetega prsta. Če vam je bilo to zdravilo nenamerno injicirano, se takoj posvetujte z zdravnikom in mu pokažite navodilo za uporabo, čeprav je bila injicirana le majhna količina. Če bolečina ne popusti po 12 urah po zdravniškem pregledu, se ponovno posvetujte z zdravnikom.

Namenjeno zdravniku:

To zdravilo vsebuje mineralno olje. Čeprav je bila injicirana le majhna količina, lahko nenamerno injiciranje tega zdravila povzroči močno oteklino, ki lahko na primer privede do ishemične nekroze ter celo do izgube prsta. Potreben je strokoven, TAKOJŠEN kirurški poseg ter morda tudi takojšnja incizija in izpiranje injiciranega mesta, zlasti če so prizadete kite ali mehka tkiva prsta.

Posebni previdnostni ukrepi za varovanje okolja:

Ni smiselno.

3.6 Neželeni dogodki

Piščanci:

Občasni	Zatrdlina na mestu injiciranja ¹
---------	---

(1 do 10 živali / 1.000 zdravljenih živali):	
--	--

¹ Običajno izgine v roku 3 tednov.

Poročanje o neželenih dogodkih je pomembno, saj omogoča stalno spremljanje varnosti zdravila. Poročila je treba poslati, po možnosti preko veterinarja, bodisi imetniku dovoljenja za promet z zdravilom, bodisi pristojnemu nacionalnemu organu prek nacionalnega sistema za poročanje. Glejte navodilo za uporabo za ustrezne kontaktne podatke.

3.7 Uporaba v obdobju brejosti, laktacije ali nesnosti

Ptice v obdobju nesnosti:

Ne uporabite pri pticah v obdobju nesnosti in 3 tedne pred začetkom obdobja nesnosti.

3.8 Medsebojno delovanje z drugimi zdravili in druge oblike interakcij

Ni podatkov o varnosti in učinkovitosti ob uporabi tega cepiva s katerim koli drugim zdravilom za uporabo v veterinarski medicini. Zato se za uporabo tega cepiva pred uporabo katerega koli drugega zdravila za uporabo v veterinarski medicini in po njej odločamo od primera do primera.

3.9 Poti uporabe in odmerjanje

To cepivo je namenjeno za uporabo kot poživitevno cepljenje po cepljenju z živimi ali inaktiviranimi cepivi v programu cepljenja. Primarno cepljenje je treba opraviti z živimi ali inaktiviranimi cepivi proti virusu infektivnega bronhitisa (npr. Nobilis IB 4-91, Nobilis IB Ma5), virusu bolezni Gumboro (npr. Nobilis Gumboro D78, Innovax-ND-IBD) in aviarnemu reovirusu (npr. Nobilis Reo 1133, Nobilis Multiriva REOm). Cepivo je treba dati najmanj 4 tedne po primarnem cepljenju.

Intramuskularna uporaba.

Dajte en odmerek (0,3 ml) v predel prsa ali stegenski predel od 8. tedna starosti naprej, vendar najkasneje 3 tedne pred začetkom nesnosti.

Pred uporabo počakajte, da cepivo doseže sobno temperaturo.

Pred uporabo dobro pretresite.

Brizge in igle morajo biti pred uporabo sterilne.

Upoštevajte standardne aseptične postopke.

Če je bilo opravljeno primarno cepljenje proti aviarnemu metapneumovirusu (npr. Nobilis Rhino CV) in/ali virusu atipične kokoške kuge (Newcastle disease) (npr. Nobilis ND C2, Nobilis ND Clone 30, Innovax-ND-IBD), je treba cepivo dati vsaj 4 tedne po primarnem cepljenju.

3.10 Simptomi prevelikega odmerjanja (ter morebitni ustrezni nujni ukrepi in protistrupi)

Po dajanju dvojnega odmerka cepiva niso opazili drugih neželenih učinkov razen tistih, ki so navedeni v poglavju 3.6.

3.11 Posebne omejitve uporabe in posebni pogoji uporabe, vključno z omejitvami glede uporabe protimikrobnih zdravil in antiparazitikov, da se omeji tveganje za razvoj odpornosti

Vsakdo, ki namerava proizvajati, uvažati oziroma vnašati, posedovati, distribuirati, prodajati, oskrbovati in uporabljati to zdravilo, se mora najprej posvetovati s pristojnim organom posamezne države članice o veljavnih programih cepljenja, saj so lahko te dejavnosti v državi članici v skladu z nacionalno zakonodajo prepovedane na njenem celotnem ozemlju ali delu ozemlja.

Za to zdravilo je potreben postopek uradne kontrole in sproščanja.

3.12 Karenca

Nič dni.

4. IMUNOLOŠKI PODATKI

4.1 Oznaka ATC vet: QI01AA26.

Cepivo je namenjeno spodbujanju aktivne imunosti proti virusu aviarnega rinotraheitisa, virusu infekcijskega bronhitisa, virusu atipične kokoške kuge (Newcastle disease) ter spodbujanju aktivne imunosti, da se zagotovi pasivno imunost potomcev proti bolezni Gumboro in aviarnemu reovirusu.

5. FARMACEVTSKI PODATKI

5.1 Glavne inkompatibilnosti

Ne mešajte z nobenim drugim zdravilom za uporabo v veterinarski medicini.

5.2 Rok uporabnosti

Rok uporabnosti zdravila v pakiranju za prodajo: 2 leti.

Rok uporabnosti po prvem odpiranju stične ovojnine: 10 ur.

5.3 Posebna navodila za shranjevanje

Shranjujte v hladilniku (2 °C – 8 °C).

Ne zamrzujte.

Zaščitite pred neposredno sončno svetlobo.

5.4 Vrsta in sestava stične ovojnine

Plastenka iz polietilentereftalata (PET), zaprta z gumijastim zamaškom in aluminijasto zaporko.

Velikosti pakiranj:

Kartonska škatla, ki vsebuje 1 plastenko s 300 ml (1000 odmerkov) ali 600 ml (2000 odmerkov).

Ni nujno, da so v prometu vsa navedena pakiranja.

5.5 Posebni varnostni ukrepi za odstranjevanje neuporabljenega zdravila ali odpadnih snovi, ki nastanejo pri uporabi teh zdravil

Ne odvrzite zdravila v odpadno vodo ali med gospodinjske odpadke.

Vsako neuporabljeno zdravilo za uporabo v veterinarski medicini ali odpadne snovi, ki nastanejo pri uporabi tega zdravila, je treba odstraniti po sistemu vračanja zdravil v skladu z lokalnimi zahtevami oziroma morebitnimi nacionalnimi sistemi zbiranja, ki se uporabljajo za zadevno zdravilo.

6. IME IMETNIKA DOVOLJENJA ZA PROMET

Intervet International B.V.

7. ŠTEVILKA(E) DOVOLJENJ(A) ZA PROMET

8. DATUM PRIDOBITVE DOVOLJENJA ZA PROMET

Datum pridobitve dovoljenja za promet: {05/07/2024}.

9. DATUM ZADNJE REVIZIJE BESEDILA POVZETKA GLAVNIH ZNAČILNOSTI ZDRAVILA

{DD/MM/LLLL}

10. RAZVRSTITEV ZDRAVIL ZA UPORABO V VETERINARSKI MEDICINI

Na veterinarski recept.

Podrobne informacije o tem zdravilu so na voljo v zbirki podatkov Unije o zdravilih (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

PRILOGA II

DRUGI POGOJI IN ZAHTEVE DOVOLJENJA ZA PROMET Z ZDRAVILOM

Jih ni.

PRILOGA III
OZNAČEVANJE IN NAVODILO ZA UPORABO

A. OZNAČEVANJE

PODATKI NA ZUNANJI OVOJNINI**KARTONSKA ŠKATLA****1. IME ZDRAVILA ZA UPORABO V VETERINARSKI MEDICINI**

Nobilis Multiriva RT+IBm+ND+Gm+REOm emulzija za injiciranje

2. NAVEDBA UČINKOVIN

Inaktivirani sevi aviarnega metapneumovirusa, virusa infektivnega bronhitisa, virusa atipične kokoške kuge (Newcastle disease), virusa bolezni Gumboro in aviarnega reovirusa.

3. VELIKOST PAKIRANJA

300 ml (1000 odmerkov)

600 ml (2000 odmerkov)

4. CILJNE ŽIVALSKÉ VRSTE

Kokoši.

5. INDIKACIJE**6. POTS UPORABE**

Intramuskularna uporaba.

7. KARENCA

Karenca: Nič dni.

8. DATUM IZTEKA ROKA UPORABNOSTI ZDRAVILA

Exp. {mm/llll}

Načeto zdravilo uporabite v 10 urah.

9. POSEBNA NAVODILA ZA SHRANJEVANJE

Shranjujte v hladilniku.

Ne zamrzujte.

Zaščitite pred neposredno sončno svetlobo.

10. BESEDILO "PRED UPORABO PREBERITE NAVODILO ZA UPORABO"

Pred uporabo preberite navodilo za uporabo.

11. BESEDILO "SAMO ZA ŽIVALI"

Samo za živali.

12. BESEDILO "ZDRAVILO SHRANJUJTE NEDOSEGLJIVO OTROKOM"

Zdravilo shranjujte nedosegljivo otrokom.

13. IME IMETNIKA DOVOLJENJA ZA PROMET

Intervet International B.V.

14. ŠTEVILKA DOVOLJENJA ZA PROMET

EU/2/24/317/001 300 ml

EU/2/24/317/002 600 ml

15. ŠTEVILKA SERIJE

Lot {številka}

PODATKI NA STIČNI OZ. PRIMARNI OVOJNINI

300 ml / 600 ml PET plastenka

1. IME ZDRAVILA ZA UPORABO V VETERINARSKI MEDICINI

Nobilis Multiriva RT+IBm+ND+Gm+REOm emulzija za injiciranje

2. NAVEDBA UČINKOVIN

300 ml (1000 odmerkov)

600 ml (2000 odmerkov)

Inaktivirani sevi aviarnega metapneumovirusa, virusa infekcijskega bronhitisa, virusa atipične kokoške kuge (Newcastle disease), virusa bolezni Gumboro in aviarnega reovirusa.

3. CILJNE ŽIVALSKÉ VRSTE

Kokoši.

4. POTI UPORABE

Intramuskularna uporaba.

Pred uporabo preberite navodilo za uporabo.

5. KARENCA

Karenca: Nič dni.

6. DATUM IZTEKA ROKA UPORABNOSTI ZDRAVILA

Exp. {mm/llll}

Načeto zdravilo uporabite v 10 urah.

7. POSEBNA NAVODILA ZA SHRANJEVANJE

Shranjujte v hladilniku.

Ne zamrzujte.

Zaščitite pred neposredno sončno svetlobo.

8. IME IMETNIKA DOVOLJENJA ZA PROMET

Intervet International B.V.

9. ŠTEVILKA SERIJE

Lot {število}

B. NAVODILO ZA UPORABO

NAVODILO ZA UPORABO

1. Ime zdravila za uporabo v veterinarski medicini

Nobilis Multiriva RT+IBm+ND+Gm+REOm emulzija za injiciranje za piščance

2. Sestava

Vsak odmerek (0,3 ml) vsebuje:

Učinkovine:

aviarni metapneumovirus, sev BUT1 #8544, inaktiviran	$\geq 19,0 \text{ U}^1$
virus infekcijskega bronhitisa, tip Massachusetts, sev M41, inaktiviran	$\geq 4,8 \log_2 \text{ HI}^2$
virus infekcijskega bronhitisa, tip 793/B, sev 4/91, inaktiviran	$\geq 5,7 \log_2 \text{ HI}^2$
virus atipične kokoške kuge/paramiksovirus (Newcastle disease), sev Ulster, inaktiviran	$\geq 5,9 \text{ U}^1$
virus bolezni Gumboro, sev GB02, inaktiviran	$\geq 100,9 \text{ U}^1$
virus bolezni Gumboro, sev 89/03, inaktiviran	$\geq 88,6 \text{ U}^1$
aviarni reovirus, sev ARV-1, inaktiviran	$\geq 11,5 \text{ U}^1$
aviarni reovirus, sev ARV-4, inaktiviran	$\geq 11,4 \text{ U}^1$

¹ Določeno z *in vitro* antigenimskim masnim ELISA testom jakosti

² HI = inhibicija hemaglutinacije. Kot je določeno z *in vivo* testom jakosti pri piščancih

Dodatek:

parafin, redko tekoči 128,6 mg

Homogena, (skoraj) bela emulzija.

3. Ciljne živalske vrste

Kokoši.

4. Indikacije

Za aktivno imunizacijo piščancev za:

- zmanjšanje padca nesnosti, ki ga povzroča aviarni metapneumovirus (AMPV).
- zmanjšanje respiratornih znakov in padca nesnosti, ki jih povzroča virus infekcijskega bronhitisa (IBV), seva Massachusetts (genotip GI-1) in 4/91-793B (genotip GI-13).
- zmanjšanje smrtnosti in kliničnih znakov, ki jih povzroča virus atipične kokoške kuge (NDV – Newcastle disease virus).
- pasivno imunizacijo potomstva cepljenih kokoši za:
 - zmanjšanje smrtnosti in kliničnih znakov bolezni, ki jo povzročata zelo virulentni (CS89) in klasični (STC) sev virusa bolezni Gumboro (IBDV).
 - zmanjšanje viremije in kliničnih znakov bolezni, ki jo povzroča aviarni reovirus (ARV), genotipa 1 in 4.

Nastop imunosti:

- IBV, NDV, IBDV, ARV: 4 tedne po cepljenju.
- AMPV: 5 tednov po cepljenju.
- IBDV in ARV pri potomcih: pri starosti 1 dan.

Trajanje imunosti:

- AMPV, IBV, NDV, IBDV, ARV: 80 tednov po cepljenju.
- IBDV in ARV pri potomcih: do starosti 3 tedne.

Navzkrižna zaščita je bila ugotovljena za IBV seve QX-D388 (genotip GI-19), Var2 (genotip GI-23) in Q1 (genotip GI-16).

Navzkrižna zaščita je bila ugotovljena za IBDV antigenski različici sevov (različici E in GLS).

Navzkrižna zaščita je bila ugotovljena za ARV genotipe 2, 3 in 5.

5. Kontraindikacije

Jih ni.

6. Posebna opozorila

Posebna opozorila:

Cepite samo zdrave živali.

Posebni previdnostni ukrepi, ki jih mora izvajati oseba, ki živalim daje zdravilo:

Namenjeno uporabniku:

To zdravilo vsebuje mineralno olje. Nenamerno injiciranje/samo-injiciranje lahko povzroči hude bolečine in otekline, zlasti ob injiciranju v sklep ali prst, in lahko v redkih primerih, če ni zagotovljena takojšnja zdravniška oskrba, privede do izgube prizadetega prsta. Če vam je bilo to zdravilo nenamerno injicirano, se takoj posvetujte z zdravnikom in mu pokažite navodilo za uporabo, čeprav je bila injicirana le majhna količina. Če bolečina ne popusti po 12 urah po zdravniškem pregledu, se ponovno posvetujte z zdravnikom.

Namenjeno zdravniku:

To zdravilo vsebuje mineralno olje. Čeprav je bila injicirana le majhna količina, lahko nenamerno injiciranje tega zdravila povzroči močno oteklino, ki lahko na primer privede do ishemične nekroze ter celo do izgube prsta. Potreben je strokoven, TAKOJŠEN kirurški poseg ter morda tudi takojšnja incizija in izpiranje injiciranega mesta, zlasti če so prizadete kite ali mehka tkiva prsta.

Ptice v obdobju nesnosti:

Ne uporabite pri pticah v obdobju nesnosti in 3 tedne pred začetkom obdobja nesnosti.

Medsebojno delovanje z drugimi zdravili in druge oblike interakcij:

Ni podatkov o varnosti in učinkovitosti ob uporabi tega cepiva s katerim koli drugim zdravilom za uporabo v veterinarski medicini. Zato se za uporabo tega cepiva pred uporabo katerega koli drugega zdravila za uporabo v veterinarski medicini in po njej odločamo od primera do primera.

Preveliko odmerjanje:

Po dajanju dvojnega odmerka cepiva niso opazili drugih neželenih učinkov razen tistih, ki so navedeni v poglavju 'Neželeni dogodki'.

Posebne omejitve uporabe in posebni pogoji uporabe:

Vsakdo, ki namerava proizvajati, uvažati oziroma vnašati, posedovati, distribuirati, prodajati, oskrbovati in uporabljati to zdravilo, se mora najprej posvetovati s pristojnim organom posamezne države članice o veljavnih programih cepljenja, saj so lahko te dejavnosti v državi članici v skladu z nacionalno zakonodajo prepovedane na njenem celotnem ozemlju ali delu ozemlja.

Glavne inkompatibilnosti:

Ne mešajte z nobenim drugim zdravilom za uporabo v veterinarski medicini.

7. Neželeni dogodki

Kokoši:

Občasni (1 do 10 živali / 1.000 zdravljenih živali):	Zatrdlina na mestu injiciranja ¹
--	---

¹ Običajno izgine v roku 3 tednov.

Poročanje o neželenih dogodkih je pomembno, saj omogoča stalno spremljanje varnosti zdravila. Če opazite kakršne koli neželene učinke, tudi tiste, ki niso navedeni v tem navodilu za uporabo, ali mislite, da zdravilo ni delovalo, se najprej obrnite na svojega veterinarja. O vseh neželenih dogodkih lahko poročate tudi imetniku dovoljenja za promet z zdravilom ali lokalnemu predstavništvu imetnika dovoljenja za promet z zdravilom, pri čemer uporabite kontaktne podatke na koncu tega navodila za uporabo, ali preko nacionalnega sistema za poročanje: {podatki nacionalnega sistema}.

8. Odmerki za posamezno živalsko vrsto, poti in način uporabe zdravila

Intramuskularna uporaba.

Dajte en odmerek (0,3 ml) v predel prsa ali stegenski predel od 8. tedna starosti naprej, vendar najkasneje 3 tedne pred začetkom nesnosti.

9. Nasvet o pravilni uporabi zdravila

To cepivo je namenjeno za uporabo kot poživitevno cepljenje po cepljenju z živimi ali inaktiviranimi cepivi v programu cepljenja. Primarno cepljenje je treba opraviti z živimi ali inaktiviranimi cepivi proti virusu infektivnega bronhitisa (npr. Nobilis IB 4-91, Nobilis IB Ma5), virusu bolezni Gumboro (npr. Nobilis Gumboro D78, Innovax-ND-IBD) in aviarnemu reovirusu (npr. Nobilis Reo 1133, Nobilis Multiriva REOm). Cepivo je treba dati najmanj 4 tedne po primarnem cepljenju.

Pred uporabo počakajte, da cepivo doseže sobno temperaturo.

Pred uporabo dobro pretresite.

Brizge in igle morajo biti pred uporabo sterilne.

Upoštevajte standardne aseptične postopke.

Če je bilo opravljeno primarno cepljenje proti aviarnemu metapneumovirusu (npr. Nobilis Rhino CV) in/ali virusu atipične kokoške kuge (Newcastle disease) (npr. Nobilis ND C2, Nobilis ND Clone 30, Innovax-ND-IBD), je treba cepivo dati vsaj 4 tedne po primarnem cepljenju.

10. Karenca

Nič dni.

11. Posebna navodila za shranjevanje

Zdravilo shranjujte nedosegljivo otrokom.

Shranjujte v hladilniku (2 °C–8 °C).

Ne zamrzujte.

Zaščitite pred neposredno sončno svetlobo.

Tega zdravila ne smete uporabljati po datumu izteka roka uporabnosti, ki je naveden na ovojnini po Exp. Rok uporabnosti zdravila se nanaša na zadnji dan v navedenem mesecu.

Rok uporabnosti po prvem odpiranju stične ovojnine: 10 ur.

12. Posebni varnostni ukrepi za odstranjevanje

Ne odvrzite zdravila v odpadno vodo ali med gospodinjske odpadke.

Vsako neporabljeno zdravilo za uporabo v veterinarski medicini ali odpadne snovi, ki nastanejo pri uporabi tega zdravila, je treba odstraniti po sistemu vračanja zdravil v skladu z lokalnimi zahtevami oziroma morebitnimi nacionalnimi sistemi zbiranja, ki se uporabljajo za zadevno zdravilo. Ti ukrepi pomagajo varovati okolje.

Glede odstranjevanja zdravil, ki jih ne uporabljate več, se posvetujte z veterinarjem ali farmacevtom.

13. Razvrstitev zdravil za uporabo v veterinarski medicini

Na veterinarski recept.

14. Številka dovoljenja za promet in velikosti pakiranj

EU/2/24/317/001-002

Velikosti pakiranj:

Kartonska škatla, ki vsebuje 1 plastenko s 300 ml (1000 odmerkov) ali 600 ml (2000 odmerkov).

Ni nujno, da so v prometu vsa navedena pakiranja.

15. Datum zadnje revizije besedila navodila za uporabo

{DD/MM/LLLL}

Podrobne informacije o tem zdravilu so na voljo v zbirki podatkov Unije o zdravilih (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Kontaktni podatki

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom in proizvajalec, odgovoren za sproščanje serij, ter kontaktni podatki za sporočanje domnevnih neželenih učinkov:

Intervet International B.V., Wim de Körverstraat 35, 5831 AN Boxmeer, Nizozemska

België/Belgique/Belgien

Tél/Tel: + 32 (0)2 370 94 01

Lietuva

Tel: + 37052196111

Република България

Тел: + 359 28193749

Luxembourg/Luxemburg

Tél/Tel: + 32 (0)2 370 94 01

Česká republika

Tel: +420 233 010 242

Magyarország

Tel.: + 36 1 439 4597

Danmark

Tlf: + 45 44 82 42 00

Deutschland

Tel: + 49 (0)8945614100

Eesti

Tel: + 37052196111

Ελλάδα

Τηλ: + 30 210 989 7452

España

Tel: + 34 923 19 03 45

France

Tél: + 33 (0)241228383

Hrvatska

Tel: + 385 1 6611339

Ireland

Tel: + 353 (0) 1 2970220

Ísland

Sími: + 354 535 7000

Italia

Tel: + 39 02 516861

Κύπρος

Τηλ: +30 210 989 7452

Latvija

Tel: + 37052196111

Malta

Tel: + 39 02 516861

Nederland

Tel: + 32 (0)2 370 94 01

Norge

Tlf: + 47 55 54 37 35

Österreich

Tel: + 43 (1) 256 87 87

Polska

Tel.: + 48 22 18 32 200

Portugal

Tel: + 351 214 465 700

România

Tel: + 40 21 311 83 11

Slovenija

Tel: + 385 1 6611339

Slovenská republika

Tel: +420 233 010 242

Suomi/Finland

Puh/Tel: + 358 10 2310 750

Sverige

Tel: + 46 (0)8 522 216 60

United Kingdom (Northern Ireland)

Tel: + 353 (0) 1 2970220