

[Version 9.1, 11/2024]

I PRIEDAS
VETERINARINIO VAISTO APRAŠAS

1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

Metrovis, 100 mg, tabletės šunims ir katėms

2. KOKYBINĖ IR KIEKYBINĖ SUDĖTIS

Kiekvienoje tabletėje yra:

veikliosios medžiagos:

metronidazolo 100 mg.

pagalbinės medžiagos:

Kokybinė pagalbinių medžiagų ir kitų sudedamųjų medžiagų sudėtis
Celiuliozė, mikrokristalinė
Karboksimetilkrakmolo A natrio druska
Hidroksipropilceliuliozė
Džiovintos mielės
Jautienos kvapioji medžiaga
Magnio stearatas

Smėlio spalvos, apvalios tabletės, kurių vienoje pusėje yra kryžiaus formos laužimo linija. Tabletes galima padalinti į 2 arba 4 lygias dalis.

3. KLINIKINĖ INFORMACIJA

3.1. Paskirties gyvūnų rūšys

Šunys, katės.

3.2. Naudojimo indikacijos, nurodant paskirties gyvūnų rūšis

Virškinimo trakto infekcijų, kurias sukelia *Giardia spp.* ir *Clostridia spp.* (t. y., *C. perfringens* arba *C. difficile*), gydymas.

Šlapimo ir lyties organų, burnos ertmės, gerklės ir odos infekcijų, kurias sukelia metronidazolui jautrios obligatinės anaerobinės bakterijos (pvz., *Clostridia spp.*), gydymas.

3.3. Kontraindikacijos

Negalima naudoti esant kepenų sutrikimams.

Negalima naudoti esant padidėjusiam jautrumui veikliajai medžiagai ar bet kuriai iš pagalbinių medžiagų.

3.4. Specialieji įspėjimai

Nėra.

3.5. Specialiosios naudojimo atsargumo priemonės

Specialiosios atsargumo priemonės, naudojant vaistą paskirties gyvūnų rūšims

Dėl galimo metronidazolui atsparių bakterijų atsiradimo kintamumo (laiko, geografinės vietovės atžvilgiu) rekomenduojama imti bakteriologinius mėginius ir atlikti sukėlėjų jautrumo tyrimus.

Kai tik įmanoma, vaistą reikia naudoti tik remiantis sukėlėjų jautrumo tyrimais.

Naudojant veterinarinį vaistą, būtina atsižvelgti į oficialius, nacionalinius bei vietinius antimikrobinių medžiagų naudojimo reikalavimus.

Labai retais atvejais gali atsirasti neurologinių požymių, ypač po ilgesnio gydymo metronidazolu.

Specialiosios atsargumo priemonės asmenims, naudojantiems vaistą gyvūnams

Tyrimais su laboratoriniais gyvūnais ir iš patirties su žmonėmis patvirtinta, kad metronidazolas turi mutageninių ir genotoksinių savybių. Tyrimais su laboratoriniais gyvūnais patvirtinta, kad metronidazolas yra kancerogeninė medžiaga, galinti turėti kancerogeninį poveikį žmonėms. Tačiau metronidazolo kancerogeniškumas žmonėms nėra pakankamai įrodytas.

Metronidazolas gali būti kenksmingas negimusiam kūdikiui.

Naudojant šį veterinarinį vaistą, būtinos asmeninės apsaugos priemonės nepralaidžios pirštinės.

Norint išvengti atsitiktinio prarijimo (ypač vaikams), nepanaudotas tablečių dalis reikia įdėti atgal į atidarytą lizdinę plokštelę, o ją atgal į kartoninę dėžutę ir laikyti saugioje vietoje, apsaugant nuo šviesos ir vaikams nepasiekiamoje vietoje. Atsitiktinai prarijus, reikia nedelsiant kreiptis į gydytoją ir parodyti šio veterinarinio vaisto pakuotės lapelį ar etiketę. Po tabletės naudojimo Naudojus tabletes, būtina kruopščiai nusiplauti rankas.

Metronidazolas gali sukelti padidėjusio jautrumo reakcijas. Žmonės, kuriems nustatytas padidėjęs jautrumas metronidazolui, turi vengti sąlyčio su šiuo veterinariniu vaistu.

Specialiosios aplinkos apsaugos atsargumo priemonės

Netaikytinos.

3.6. Nepageidaujami reiškiniai

Šunys ir katės:

Neapibrėžtas dažnis (negali būti įvertintas pagal turimus duomenis):	Vėmimas
	Toksinis poveikis kepenims
	Neutropenija
	Neurologiniai požymiai

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.

3.7. Naudojimas vaikingumo, laktacijos ar kiaušinių dėjimo metu

Vaikingumas

Laboratoriniais tyrimais su gyvūnais nenustatytas teratogeninis ar toksinis patelei poveikis.. Todėl šio veterinarinio vaisto nerekomenduojama naudoti vaikingumo metu.

Laktacija

Metronidazolas išsiskiria su pienu, todėl nerekomenduojama vaisto naudoti laktacijos metu.

3.8. Sąveika su kitais vaistais ir kitos sąveikos formos

Metronidazolas gali slopinti kitų vaistų, pvz., fenitoino, ciklosporino ir varfarino skaidymą kepenyse. Cimetidinas gali lėtinti metronidazolo apykaitą kepenyse, dėl to gali padidėti metronidazolo koncentracija kraujo serume.

Fenobarbitalis gali padidinti metronidazolo apykaitą kepenyse, dėl to gali sumažėti metronidazolo koncentracija kraujo serume.

3.9. Dozės ir naudojimo būdas

Naudoti per burną.

Rekomenduojama dozė yra 50 mg metronidazolo 1 kg kūno svorio per parą, gydyti 5-7 dienas. Paros dozę galima padalyti į dvi lygias dalis ir sušerti per du kartus (t. y., po 25 mg/kg kūno svorio du kartus per parą).

Siekiant užtikrinti tinkamą vaisto dozę, reikia kuo tiksliau nustatyti gyvūno kūno svorį. Toliau pateiktoje lentelėje nurodoma, kaip padalinti rekomenduojamą 50 mg 1 kg kūno svorio dozę, duodant vieną kartą per parą, arba (pageidautina) duodant du kartus per parą po 25 mg 1 kg kūno svorio.

Kūno svoris (kg)	Tablečių skaičius		
	Du kartus per parą		Kartą per parą
	Rytas	Vakaras	
0,5 kg	¼	-	¼
1 kg	¼	¼	½
2 kg	½	½	1
3 kg	¾	¾	1 ½
4 kg	1	1	2
5 kg	1 ¼	1 ¼	2 ½
6 kg	1 ½	1 ½	3
7 kg	1 ¾	1 ¾	3 ½
8 kg	2	2	4

 = ¼ tabletės

 = ½ tabletės

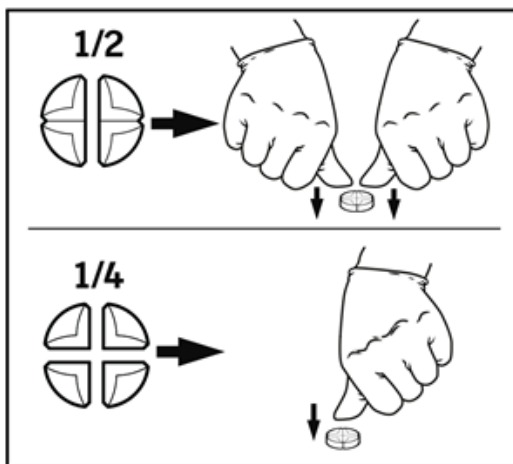
 = ¾ tabletės

 = 1 tabletė

Norint tinkamai dozuoti, tabletes galima padalinti į 2 arba 4 lygias dalis. Tabletę reikia padėti ant lygaus paviršiaus taip, kad tabletės pusė su vagele būtų nukreipta aukštyn, o išgaubta (apvali) pusė remtųsi į paviršių.

Norint padalinti per pusę: reikia nykščiais paspausti abi tabletės puses.

Norint padalinti į keturias dalis, reikia nykščiu paspausti per tabletės vidurį.



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

Nepageidaujami reiškiniai gali pasireikšti dažniau, kai skiriamos didesnės dozės ir gydoma ilgiau nei rekomenduojama. Jei pasireiškė neurologiniai požymiai, reikia nutraukti gydymą ir pacientą gydyti simptomiškai.

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:

QJ01XD01

4.2. Farmakodinamika

Metronidazolui prasiskverbus į bakteriją, vaistui, jautrios bakterijos (anaerobinės) sumažina molekulę. Susidarę metabolitai bakteriją veikia toksiškai, prisijungdami prie jos DNR. Bendrai metronidazolas baktericidiškai veikia jautrias bakterijas, kai jo koncentracija lygi arba šiek tiek didesnė už minimalią slopinančiąją koncentraciją (MSK).

4.3. Farmakokinetika

Sušertas metronidazolas absorbuojamas greitai ir gerai. Metronidazolo biologinis prieinamumas siekia beveik 100 %.

Sušėrus šunims vienkartinę 62 mg/kg kūno svorio dozę, po 1 valandos C_{max} buvo 79,5 µg/ml. Galutinis pusinės eliminacijos laikas plazmoje yra maždaug 5,3 valandos (nuo 3,5 iki 7,3 val.).

Sušėrus katėms vienkartinę 83mg/kg svorio dozę, po 1,5 val. C_{max} buvo 93,6 µg/ml. Galutinis pusinės eliminacijos laikas plazmoje yra maždaug 6,7 valandos (nuo 5,2 iki 8,3 val.).

Metronidazolas gerai prasiskverbia į audinius ir kūno skysčius, tokius kaip seilės, pienas, makšties išskyros ir sperma. Daugiausia metronidazolo metabolizuojama kepenyse. Per 24 valandas po sušėrimo 35-65 % sušertos dozės (metronidazolo ir jo metabolitų) išsiskiria su šlapimu.

5. FARMACINIAI DUOMENYS

5.1. Pagrindiniai nesuderinamumai

Nežinoma.

5.2. Tinkamumo laikas

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

5.3. Specialieji laikymo nurodymai

Šiam veterinariniam vaistui specialių laikymo sąlygų nereikia.

5.4. Pirminės pakuotės pobūdis ir sudedamosios dalys

Aliuminio – PVC/PE/PVDC lizdinė plokštelė
Kartoninė dėžutė su 1, 2, 5, 10, 25 arba 50 lizdinių plokštelių po 10 tablečių
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

Industrial Veterinaria, S.A.

7. REGISTRACIJOS NUMERIS (-IAI)

LT/2/19/2548/001-006

8. REGISTRAVIMO DATA

Registravimo data: 2019-09-26

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 ANTRINĖS PAKUOTĖS
{KARTONINĖ DĖŽUTĖ}

1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

Metrovis, 100 mg, tabletės

2. VEIKLIOJI (-IOSIOS) MEDŽIAGA (-OS)

Kiekvienoje tabletėje yra:
metronidazolo 100 mg.

3. PAKUOTĖS DYDIS

10 tablečių
20 tablečių
50 tablečių
100 tablečių
250 tablečių
500 tablečių

4. PASKIRTIES GYVŪNŲ RŪŠIS (-YS)

Šunys, katės.

5. INDIKACIJA (-OS)

6. NAUDOJIMO BŪDAS (-AI)

Naudoti per burną.

7. IŠLAUKA

8. TINKAMUMO DATA

Exp. {mėnuo/metai}

Padalintų tablečių tinkamumo laikas, – 3 dienos.

9. SPECIALIEJI LAIKYMO NURODYMAI

10. NUORODA „PRIEŠ NAUDOJIMĄ PERSKAITYTI PAKUOTĖS LAPELĮ“
--

Metronidazolas gali sukelti sunkius nepageidaujamus reiškinius ir gali turėti kancerogeninį poveikį. Vengti sąlyčio su oda ir atsitiktinio prarijimo. Mūvėti pirštines. Veterinarinį vaistą laikyti saugioje vietoje. Visi įspėjimai naudotojui pateikiami pakuotės lapelyje. Prieš naudojimą perskaityti pakuotės lapelį.

11. NUORODA „TIK VETERINARINIAM NAUDOJIMUI“
--

Tik veterinariniam naudojimui.

12. NUORODA „SAUGOTI NUO VAIKŲ“
--

Saugoti nuo vaikų.

13. REGISTRUOTOJO PAVADINIMAS

Industrial Veterinaria, S.A.

14. REGISTRACIJOS NUMERIS (-IAI)

LT/2/19/2548/001-006

15. SERIJOS NUMERIS

Lot {numeris}

**MINIMALŪS DUOMENYS, KURIE TURI BŪTI ANT MAŽŲ PIRMINIŲ PAKUOČIŲ
{PVC/PE/PVDC ALIUMINIO LIZDINĖS PLOKŠTELĖS, KURIOSE YRA PO 10 TABLEČIŲ}**

1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

Metrovis



2. VEIKLIŲJŲ MEDŽIAGŲ KIEKYBINĖ INFORMACIJA

100 mg.

3. SERIJOS NUMERIS

Lot {numeris}

4. TINKAMUMO DATA

Exp. {mėnuo/metai}

B. PAKUOTĖS LAPELIS

PAKUOTĖS LAPELIS

1. Veterinarinio vaisto pavadinimas

Metrovis, 100 mg, tabletės šunims ir katėms

2. Sudėtis

Kiekvienoje tabletėje yra:

veikliosios medžiagos:

metronidazolo 100 mg.

Smėlio spalvos, apvalios tabletės, kurių vienoje pusėje yra kryžiaus formos laužimo linija.

Tabletes galima padalinti į 2 arba 4 lygias dalis.

3. Paskirties gyvūnų rūšys

Šunys, katės.



4. Naudojimo indikacijos

Virškinimo trakto infekcijų, kurias sukelia *Giardia spp.* ir *Clostridia spp.* (t. y., *C. perfringens* arba *C. difficile*), gydymas.

Šlapimo ir lyties organų, burnos ertmės, gerklės ir odos infekcijų, kurias sukelia metronidazolui jautrios obligatinės anaerobinės bakterijos (pvz., *Clostridia spp.*), gydymas.

5. Kontraindikacijos

Negalima naudoti esant kepenų sutrikimams.

Negalima naudoti esant padidėjusiam jautrumui veikliajai medžiagai ar bet kuriai iš pagalbinių medžiagų.

6. Specialieji įspėjimai

Specialieji įspėjimai

Nėra.

Specialiosios atsargumo priemonės, naudojant vaistą paskirties gyvūnų rūšims

Dėl galimo metronidazolui atsparių bakterijų atsiradimo kintamumo (laiko, geografinės vietovės atžvilgiu) rekomenduojama imti bakteriologinius mėginių ir atlikti sukėlėjų jautrumo tyrimus.

Kai tik įmanoma, vaistą reikia naudoti tik remiantis sukėlėjų jautrumo tyrimais.

Naudojant veterinarinį vaistą, būtina atsižvelgti į oficialius, nacionalinius bei vietinius antimikrobinių medžiagų naudojimo reikalavimus.

Labai retais atvejais gali atsirasti neurologinių požymių, ypač po ilgesnio gydymo metronidazolu.

Specialiosios atsargumo priemonės asmenims, naudojantiems vaistą gyvūnams

Tyrimais su laboratoriniais gyvūnais ir iš patirties su žmonėmis patvirtinta, kad metronidazolas turi mutageninių ir genotoksinių savybių. Tyrimais su laboratoriniais gyvūnais patvirtinta, kad

metronidazolas yra kancerogeninė medžiaga, galinti turėti kancerogeninį poveikį žmonėms. Tačiau metronidazolo kancerogeniškumas žmonėms nėra pakankamai įrodytas.

Metronidazolas gali būti kenksmingas negimusiam kūdikiui.

Naudojant šį veterinarinį vaistą, būtinos asmeninės apsaugos priemonės nepralaidžios pirštinės.

Norint išvengti atsitiktinio prarijimo (ypač vaikams), nepanaudotas tablečių dalis reikia įdėti atgal į atidarytą lizdinę pakuotę, o ją atgal į kartoninę dėžutę ir laikyti saugioje vietoje, apsaugant nuo šviesos ir vaikams nepasiekiamoje vietoje. Atsitiktinai prarijus, reikia nedelsiant kreiptis į gydytoją ir parodyti šio veterinarinio vaisto pakuotės lapelį ar etiketę. Po tabletės naudojimo, būtina kruopščiai nusiplauti rankas.

Metronidazolas gali sukelti padidėjusio jautrumo reakcijas. Žmonės, kuriems nustatytas padidėjęs jautrumas metronidazolui, turi vengti sąlyčio su šiuo veterinariniu vaistu.

Vaikingumas

Laboratoriniais tyrimais su gyvūnais nenustatytas teratogeninis ar toksinis poveikis.. Todėl šio veterinarinio vaisto nerekomenduojama naudoti vaikingumo metu.

Laktacija

Metronidazolas išsiskiria su pienu, todėl nerekomenduojama vaisto naudoti laktacijos metu.

Sąveika su kitais vaistais ir kitos sąveikos formos

Metronidazolas gali slopinti kitų vaistų, pvz., fenitoino, ciklosporino ir varfarino, skaidymą kepenyse. Cimetidinas gali lėtinti metronidazolo apykaitą kepenyse, dėl to gali padidėti metronidazolo koncentracija kraujyje serume.

Fenobarbitalis gali padidinti metronidazolo apykaitą kepenyse, dėl to gali sumažėti metronidazolo koncentracija kraujyje serume.

Perdozavimas

Nepageidaujami reiškiniai gali pasireikšti dažniau, kai skiriamos didesnės dozės ir gydoma ilgiau nei rekomenduotina. Jei pasireiškė neurologiniai požymiai, reikia nutraukti gydymą ir pacientą gydyti simptomiškai.

7. Nepageidaujami reiškiniai

Šunys ir katės:

Neapibrėžtas dažnis (negali būti įvertintas pagal turimus duomenis):	Vėmimas Toksinis poveikis kepenims Neutropenija Neurologiniai požymiai
--	---

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.

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://www.vmv.lt/>

8. Dozės, naudojimo būdai ir metodas kiekvienai rūšiai

Naudoti per burną.

Rekomenduojama dozė yra 50 mg metronidazolo 1 kg kūno svorio per parą, 5-7 dienas. Paros dozę galima padalinti į dvi lygias dalis ir sušerti per du kartus (t. y., po 25 mg/kg kūno svorio du kartus per parą).

Siekiant užtikrinti tinkamą vaisto dozę, reikia kuo tiksliau nustatyti gyvūno kūno svorį. Toliau pateiktoje lentelėje nurodoma, kaip padalinti rekomenduojamą 50 mg 1 kg kūno svorio dozę, duodant vieną kartą per parą, arba (pageidautina) duodant du kartus per parą po 25 mg 1 kg kūno svorio.

Kūno svoris (kg)	Tablečių skaičius		
	Du kartus per parą		Kartą per parą
	Rytas	Vakaras	
0,5 kg	$\frac{1}{4}$	-	$\frac{1}{4}$
1 kg	$\frac{1}{4}$	$\frac{1}{4}$	$\frac{1}{2}$
2 kg	$\frac{1}{2}$	$\frac{1}{2}$	1
3 kg	$\frac{3}{4}$	$\frac{3}{4}$	1 $\frac{1}{2}$
4 kg	1	1	2
5 kg	1 $\frac{1}{4}$	1 $\frac{1}{4}$	2 $\frac{1}{2}$
6 kg	1 $\frac{1}{2}$	1 $\frac{1}{2}$	3
7 kg	1 $\frac{3}{4}$	1 $\frac{3}{4}$	3 $\frac{1}{2}$
8 kg	2	2	4

 = $\frac{1}{4}$ tabletės



= $\frac{1}{2}$ tabletės



= $\frac{3}{4}$ tabletės



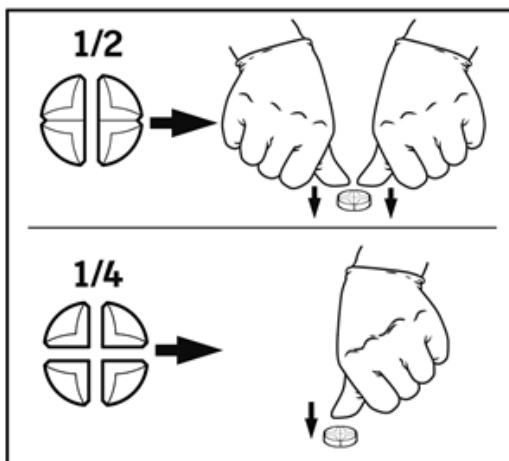
= 1 tabletė

9. Nuorodos dėl tinkamo naudojimo

Norint tinkamai dozuoti tabletes galima padalinti į 2 arba 4 lygias dalis. Tabletę reikia padėti ant lygaus paviršiaus taip, kad tabletės pusė su vagele būtų nukreipta aukštyn, o išgaubta (apvali) pusė remtųsi į paviršių.

Norint padalinti per pusę reikia nykščiais paspausti abi tabletės puses.

Norint padalinti į keturias dalis, reikia nykščiu paspausti per tabletės vidurį.



10. Išlauka

Netaikytina.

11. Specialieji laikymo nurodymai

Saugoti nuo vaikų.

Šiam veterinariniam vaistui specialių laikymo sąlygų nereikia.

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

Padalintų tablečių tinkamumo laikas, – 3 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/2/19/2548/001-006

Kartoninė dėžutė su 1, 2, 5, 10, 25 arba 50 lizdinių plokštelių po 10 tablečių.

Gali būti tiekiamos ne visų dydžių pakuotės.

15. Pakuotės lapelio paskutinės peržiūros data

2025-11-24

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

16. Kontaktiniai duomenys

Registruotojas:

Industrial Veterinaria, S.A.
Esmeralda 19, Esplugues de Llobregat
08950 Barcelona
Ispanija

Gamintojas, atsakingas už vaisto serijos išleidimą:

aniMedica GmbH
Im Südfeld 9
48308 Senden-Bösensell
Vokietija

aniMedica Herstellungs GmbH
Im Südfeld 9
48308 Senden-Bösensell
Vokietija

Industrial Veterinaria, S.A.
Esmeralda 19, Esplugues de Llobregat
08950 Barcelona
Ispanija

Vietiniai atstovai ir kontaktiniai duomenys, skirti pranešti apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius:

UAB Magnum Veterinarija
Martinavos g. 8, Martinavos k., Kauno r.
LT-54463
tel. nr. +370 68896944

17. Kita informacija

--