

I PIELIKUMS
VETERINĀRO ZĀĻU APRAKSTS

1. VETERINĀRO ZĀĻU NOSAUKUMS

Pen & Strep suspensija injekcijām

2. KVALITATĪVAIS UN KVANTITATĪVAIS SASTĀVS

Katrs ml satur:

Aktīvās vielas:

Prokaīna penicilīns 200 mg

Dihidrostreptomicīna sulfāts 250 mg

Palīgvielas:

Palīgvielu un citu sastāvdaļu kvalitatīvais sastāvs
Povidons K12
Polisorbāts 80
Nātrija citrāta dihidrāts
Dinātrija edetāta dihidrāts
Nātrija formaldehīda sulfoksilāts (SFS)
Cetrimīds
Nipasepts (nātrija sāls veidā)
Ūdens injekcijām

Balta vai gandrīz balta suspensija.

3. KLĪNISKĀ INFORMĀCIJA

3.1. Mērķsugas

Liellopi, zirgi, aitas, cūkas.

3.2. Lietošanas indikācijas katrai mērķsugai

Liellopiem, zirgiem, aitām un cūkām sistēmisku infekciju ārstēšanai, kuras ierosina pret penicilīnu un streptomicīnu jutīgi mikroorganismi, ieskaitot:

Arcanobacterium (Trueperella) pyogenes

Erysipelothrix rhusiopathiae

Klebsiella pneumoniae

Listeria spp.

Manheimia haemolytica

Pasteurella multocida

Staphylococcus spp. (penicilināzi neproducējošie)

Streptococcus spp.

Salmonella spp.

Jutīgu mikroorganismu izraisītas sekundāras bakteriālas infekcijas ārstēšanai, kuras primārais cēlonis ir vīrusu infekcija.

3.3. Kontrindikācijas

Nelietot aitām, kuru pienu paredzēts izmantot cilvēku uzturā.

Nelietot gadījumos, ja konstatēta pastiprināta jutība pret penicilīniem vai pret jebkuru no palīgvielām.

3.4. Īpaši brīdinājumi

Nav.

3.5. Īpaši piesardzības pasākumi lietošanā

Īpaši piesardzības pasākumi drošai lietošanai mērksugām:

Šo veterināro zāļu lietošana jāpamato ar mērķa patogēna(-u) identificēšanu un jutības testu rezultātiem. Ja tas nav iespējams, ārstēšanu jāpamato ar epidemioloģisko informāciju un zināšanām par mērķa patogēnu jutību saimniecības līmenī vai vietējā/reģionālā līmenī. Lietojot šīs veterinārās zāles, jāņem vērā oficiālā, valsts un reģionālā antimikrobiālā politika. Rūpēties, lai netiktu pārsniegta ieteicamā deva, jo aminoglikozīdiem ir augstāka toksicitāte nekā beta-laktāma grupas antibiotikām.

Lietot piesardzīgi dzīvniekiem, kuriem ir nieru slimības vai nepietiekamas nieru funkcijas.

Nepārsniegt ieteicamo devu vai ārstēšanas kursa ilgumu.

Īpaši piesardzības pasākumi, kas jāievēro personai, kura ievada veterinārās zāles dzīvniekiem:

Penicilīni un cefalosporīni pēc injekcijas, ieelpošanas, norīšanas vai saskares ar ādu var izraisīt var izraisīt pastiprinātas jutības reakcijas (alerģiju). Pastiprināta jutība pret penicilīniem var radīt krustenisku reakciju pret cefalosporīniem un otrādi. Pret šīm vielām dažkārt var būt nopietnas alerģiskas reakcijas.

Personām, ar zināmu pastiprinātu jutību pret penicilīniem jāizvairās no saskares ar šīm veterinārajām zālēm. Šīs veterinārās zāles jālieto piesardzīgi, ievērojot visus ieteiktos piesardzības pasākumus.

Ja pēc šo veterināro zāļu lietošanas novērojami tādi simptomi kā ādas izsitumi, nekavējoties meklēt medicīnisko palīdzību un uzrādīt lietošanas instrukciju vai iepakojuma marķējumu ārstam. Ja novērojami tādi simptomi kā sejas, lūpu vai acu pietūkums, vai apgrūtināta elpošana, kas ir daudz nopietnāki simptomi, nepieciešama tūlītēja medicīniskā palīdzība.

Pēc rīkošanās ar šīm veterinārajām zālēm mazgāt rokas.

Īpaši piesardzības pasākumi vides aizsardzībai:

Nav piemērojami.

3.6. Blakusparādības

Liellopi, zirgi, aitas, cūkas:

Reti (1 līdz 10 dzīvniekiem/10 000 ārstētajiem dzīvniekiem):	Pastiprinātas jutības reakcija ¹
---	---

¹ Tostarp anafilakse (dažreiz letāla).

Cūkas:

Ļoti reti (<1 dzīvniekam/10 000 ārstētajiem dzīvniekiem, tostarp atsevišķi ziņojumi):	Vemšana ² ; Drudzis ² , apātija ² ; Trīce ² , ataksija ²
--	---

² Pārejoša/pārejošs zīdējsivēniem un nobarojamām cūkām.

Zirgi:

Ļoti reti (<1 dzīvniekam/10 000 ārstētajiem dzīvniekiem, tostarp atsevišķi ziņojumi):	Pietūkums injekcijas vietā ³
--	---

³ Pārejošs, lokāls, intramuskulāras injekcijas vietā.

Ir svarīgi ziņot par blakusparādībām. Tas ļauj pastāvīgi uzraudzīt veterināro zāļu drošumu. Ziņojumus vēlams nosūtīt ar veterinārārsta starpniecību vai nu tirdzniecības atļaujas turētājam vai tā vietējam

pārstāvim vai valsts kompetentajai iestādei, izmantojot nacionālo ziņošanas sistēmu. Attiecīgo kontaktinformāciju skatīt lietošanas instrukcijā.

3.7. Lietošana grūsnības, laktācijas vai dēšanas laikā

Grūsnība un laktācija:

Drīkst lietot grūsnības un laktācijas laikā.

Ir ziņots, ka grūsnām sivēnmātēm un jauncūkām novēroti izdalījumi no vulvas, kas varētu būt saistīti ar iespējamu abortu.

3.8. Mijiedarbība ar citām zālēm un citi mijiedarbības veidi

Nelietot kopā ar citām antibiotikām, tādām kā tetraciklīni, vai ar citiem aminoglikozīdiem.

3.9. Lietošanas veids un devas

Intramuskulārai lietošanai.

Ievadīt dziļi intramuskulāri.

Pirms lietošanas saskalināt.

Ieteicamā dienas deva: 8 mg prokaīna penicilīna un 10 mg dihidrostreptomicīna sulfāta uz 1 kg ķermeņa svara (ķ.sv.), kuru iegūst ievadot 1 ml šo veterināro zāļu uz 25 kg ķ.sv.

Devu ievadīt intramuskulāri vienu reizi dienā līdz trim dienām pēc kārtas.

Maksimālā deva vienā injekcijas vietā nedrīkst pārsniegt 15 ml zirgiem, 6 ml liellopiem, 3 ml aitām, un 1,5 ml cūkām.

3.10. Pārdozēšanas simptomi (ārkārtas procedūras un antidoti, ja piemērojami)

Nav zināmi.

3.11. Īpaši lietošanas ierobežojumi un īpaši lietošanas nosacījumi, tostarp antimikrobiālo un pretparazītu veterināro zāļu lietošanas ierobežojumi, lai ierobežotu rezistences veidošanās risku

Nav piemērojami.

3.12. Ierobežojumu periods

Liellopiem:

Gaļai un blakusproduktiem: 23 dienas.

Pienam: 60 stundas.

Zirgiem:

Nav reģistrēts lietošanai zirgiem, kuru gaļu izmanto cilvēku uzturā.

Aitām:

Gaļai un blakusproduktiem: 31 diena

Nav reģistrēts lietošanai aitām, kuru pienu izmanto cilvēku uzturā.

Cūkām:

Gaļai un blakusproduktiem: 18 dienas.

4. FARMAKOLOĢISKĀS ĪPAŠĪBAS

4.1. ATĶvet kods: QJ01RA01

4.2. Farmakodinamiskās īpašības

Penicilīns G ir beta-laktāma grupas antibiotika, kas satur visiem penicilīniem raksturīgo beta-laktāma gredzenu un tiazolidīna gredzenu. Beta-laktāmu saturošas antibiotikas novērš jutīgu grampozitīvu baktēriju šūnapvalka veidošanos. Tās kavē transpeptidāžu aktivitāti, kuras ir iesaistītas šūnas sienas sintēzē.

Dihidrostreptomicīns ir aminoglikozīdu grupas antibiotika, kas darbojas pret gramnegatīvajiem aerobajiem mikroorganismiem. Pēc iekļūšanas šūnapvalkā tas piesaistās pie bakteriālas ribosomas subvienības 30S receptoriem, tādējādi radot ģenētiskās informācijas nolasīšanas kļūdas no matricas RNS, izraisot bakterioostāzi. Aminoglikozīdi kombinācijā ar beta-laktāma grupas antibiotikām darbojas sinerģiski.

4.3. Farmakokinētiskās īpašības

Pēc šo veterināro zāļu injekcijas prokaīna penicilīns ātri absorbējas no injekcijas vietas, 2 stundu laikā sasniedzot maksimālo penicilīna līmeni no 1 līdz 2 µg/ml zirgiem, aitām, cūkām, un 0,5 µg/ml liellopiem. Penicilīna eliminācijas pusperiods aitām un cūkām ir apmēram 2 stundas, liellopiem 5 stundas, un zirgiem 11 stundas.

Dihidrostreptomicīns absorbējas līdzīgi, sasniedzot maksimālo līmeni plazmā 23 µg/ml liellopiem, aitām un cūkām, un 15 µg/ml zirgiem. Eliminācijas pusperiods liellopiem, aitām un cūkām ir apmēram 2 stundas, zirgiem 4 stundas.

5. FARMACEITISKĀ INFORMĀCIJA

5.1. Būtiska nesaderība

Tā kā nav veikti saderības pētījumi, nelietot šīs veterinārās zāles maisījumā ar citām veterinārajām zālēm.

5.2. Derīguma termiņš

Veterināro zāļu derīguma termiņš izplatīšanai paredzētajā iepakojumā: 2 gadi.
Derīguma termiņš pēc pirmreizējas tiešā iepakojuma atvēršanas: 28 dienas.

5.3. Īpaši uzglabāšanas nosacījumi

Uzglabāt ledusskapī (2 °C – 8 °C).
Sargāt no gaismas.

5.4. Tiešā iepakojuma veids un saturs

Kartona kastītē 50 ml vai 100 ml caurspīdīgs II tipa daudzdevu stikla flakons.

Ne visi iepakojuma lielumi var tikt izplatīti.

5.5. Īpaši norādījumi neizlietotu veterināro zāļu vai to atkritumu iznīcināšanai

Neizmest veterinārās zāles kanalizācijā vai kopā ar sadzīves atkritumiem.

Visu neizlietoto veterināro zāļu vai to atkritumu iznīcināšanai izmantot nevajadzīgo veterināro zāļu nodošanas shēmas saskaņā ar nacionālajām prasībām un jebkurām valsts atkritumu savākšanas sistēmām, kas piemērojamas attiecīgajām veterinārajām zālēm.

6. TIRDZNIECĪBAS ATĻAUJAS TURĒTĀJS

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

7. TIRDZNIECĪBAS ATĻAUJAS NUMURS

V/NRP/96/0445

8. PIRMĀS TIRDZNIECĪBAS ATĻAUJAS PIEŠĶIRŠANAS DATUMS

Pirmās tirdzniecības atļaujas piešķiršanas datums: 01/11/1996

9. VETERINĀRO ZĀĻU APRAKSTA PĒDĒJĀS PĀRSKATĪŠANAS DATUMS

01/2026

10. VETERINĀRO ZĀĻU KLASIFIKĀCIJA

Recepšu veterinārās zāles.

Sīkāka informācija par šīm veterinārajām zālēm ir pieejama Savienības zāļu datubāzē (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

III PIELIKUMS
MARKĒJUMS UN LIETOŠANAS INSTRUKCIJA

A. MARKĒJUMS

UZ ĀRĒJĀ UN TIESĀ IEPAKOJUMA NORĀDĀMĀ INFORMĀCIJA

Kartona kastīte 50 ml un 100 ml flakonam
Flakons, 100 ml

1. VETERINĀRO ZĀĻU NOSAUKUMS

Pen & Strep suspensija injekcijām

2. INFORMĀCIJA PAR AKTĪVAJĀM VIELĀM

Katrs ml satur:

Aktīvās vielas:

Prokaīna penicilīns 200 mg

Dihidrostreptomicīna sulfāts 250 mg

3. IEPAKOJUMA LIELUMS

50 ml

100 ml

4. MĒRĶSUGAS

Liellopi, zirgi, aitas, cūkas.

5. INDIKĀCIJAS

6. LIETOŠANAS VEIDI

Intramuskulārai lietošanai.

Ievadīt dziļi intramuskulāri.

Pirms lietošanas izlasiet lietošanas instrukciju

7. IEROBEŽOJUMU PERIODS

Ierobežojumu periodi:

Liellopiem:

Gaļai un blakusproduktiem: 23 dienas.

Pienam: 60 stundas.

Zirgiem:

Nav reģistrēts lietošanai zirgiem, kuru gaļu izmanto cilvēku uzturā.

Aitām:

Gaļai un blakusproduktiem: 31 diena.

Nav reģistrēts lietošanai aitām, kuru pienu izmanto cilvēku uzturā.

Cūkām:

Gaļai un blakusproduktiem: 18 dienas.

8. DERĪGUMA TERMIŅŠ

Exp. {mm/gggg}

Pēc caurduršanas izlietot 28 dienu laikā.

9. ĪPAŠI UZGLABĀŠANAS NOSACĪJUMI

Uzglabāt ledusskapī.

Sargāt no gaismas.

10. VĀRDI “PIRMS LIETOŠANAS IZLASIET LIETOŠANAS INSTRUKCIJU”

Pirms lietošanas izlasiet lietošanas instrukciju.

11. VĀRDI “LIETOŠANAI DZĪVNIEKIEM”

Lietošanai dzīvniekiem.

12. VĀRDI “UZGLABĀT BĒRNIEM NEREDZAMĀ UN NEPIEEJAMĀ VIETĀ”

Uzglabāt bērniem neredzamā un nepieejamā vietā.

13. TIRDZNIECĪBAS ATĻAUJAS TURĒTĀJS
--

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

14. TIRDZNIECĪBAS ATĻAUJAS NUMURI
--

V/NRP/96/0445

15. SĒRIJAS NUMURS

Lot {numurs}

UZ MAZA IZMĒRA TIEŠĀ IEPAKOJUMA NORĀDĀMĀ INFORMĀCIJA**Flakons, 50 ml****1. VETERINĀRO ZĀĻU NOSAUKUMS**

Pen & Strep suspensija injekcijām

2. AKTĪVO VIELU KVANTITATĪVIE DATI

Prokaīna penicilīns	200 mg/ml
Dihidrostreptomicīna sulfāts	250 mg/ml

3. SĒRIJAS NUMURS

Lot {numurs}

4. DERĪGUMA TERMIŅŠ

Exp. {mm/gggg}

Pēc caurduršanas izlietot 28 dienu laikā.

B. LIETOŠANAS INSTRUKCIJA

LIETOŠANAS INSTRUKCIJA

1. Veterināro zāļu nosaukums

Pen & Strep suspensija injekcijām

2. Sastāvs

Katrs ml satur:

Aktīvās vielas:

Prokaīna penicilīns 200 mg

Dihidrostreptomicīna sulfāts 250 mg

Balta vai gandrīz balta suspensija.

3. Mērķsugas

Liellopi, zirgi, aitas, cūkas.

4. Lietošanas indikācijas

Liellopiem, zirgiem, aitām un cūkām sistēmisku infekciju ārstēšanai, kuras ierosina pret penicilīnu un streptomicīnu jutīgi mikroorganismi, ieskaitot:

Arcanobacterium(Truiperella) pyogenes

Erysipelothrix rhusiopathiae

Klebsiella pneumoniae

Listeria spp.

Manheimia haemolytica

Pasteurella multocida

Staphylococcus spp. (penicilināzi neprodukcējošie)

Streptococcus spp.

Salmonella spp.

Jutīgu mikroorganismu izraisītas sekundāras bakteriālas infekcijas ārstēšanai, kuras primārais cēlonis ir vīrusu infekcija.

5. Kontrindikācijas

Nelietot aitām, kuru pienu paredzēts izmantot cilvēku uzturā.

Nelietot gadījumos, ja konstatēta pastiprināta jutība pret penicilīniem vai pret jebkuru no palīgvielām.

6. Īpaši brīdinājumi

Īpaši piesardzības pasākumi drošai lietošanai mērķsugām:

Šo veterināro zāļu lietošana jāpamato ar mērķa patogēna(-u) identificēšanu un jutības testu rezultātiem. Ja tas nav iespējams, ārstēšanu jāpamato ar epidemioloģisko informāciju un zināšanām par mērķa patogēnu jutību saimniecības līmenī vai vietējā/reģionālā līmenī. Lietojot šīs veterinārās zāles, jāņem vērā oficiālā, valsts un reģionālā antimikrobiālā politika.

Rūpējies, lai netiktu pārsniegta ieteicamā deva, jo aminoglikozīdiem ir augstāka toksicitāte par beta-laktāma grupas antibiotikām.

Lietot piesardzīgi dzīvniekiem, kuriem ir nieru slimības vai nepietiekamas nieru funkcijas.

Nepārsniegt ieteicamo devu vai ārstēšanas kursa ilgumu.

Īpaši piesardzības pasākumi, kas jāievēro personai, kura ievada veterinārās zāles dzīvniekiem:

Penicilīni un cefalosporīni pēc injekcijas, ieelpošanas, norīšanas vai saskares ar ādu var izraisīt pastiprinātas jutības reakcijas (alerģiju). Pastiprināta jutība pret penicilīniem var radīt krustenisku reakciju pret cefalosporīniem, un otrādi. Pret šīm vielām dažkārt var būt nopietnas alerģiskas reakcijas. Personām, ar zināmu pastiprinātu jutību pret penicilīniem jāizvairās no saskares ar šīm veterinārajām zālēm.

Šīs veterinārās zāles jālieto piesardzīgi, ievērojot visus ieteiktos piesardzības pasākumus.

Ja pēc šo veterināro zāļu lietošanas novērojami tādi simptomi kā ādas izsitumi, nekavējoties meklēt medicīnisko palīdzību un uzrādīt lietošanas instrukciju vai iepakojuma marķējumu ārstam. Ja novērojami tādi simptomi kā sejas, lūpu vai acu pietūkums vai apgrūtināta elpošana, kas ir daudz nopietnāki simptomi, nepieciešama tūlītēja medicīniskā palīdzība.

Pēc rīkošanās ar šīm veterinārajām zālēm mazgāt rokas.

Grūsnība un laktācija:

Drīkst lietot grūsnības un laktācijas laikā.

Ir ziņots, ka grūsnām sivēnmātēm un jauncūkām novēroti izdalījumi no vulvas, kas varētu būt saistīti ar iespējamu abortu.

Mijiedarbība ar citām zālēm un citi mijiedarbības veidi:

Nelietot kopā ar citām antibiotikām, tādām kā tetraciklīni, vai ar citiem aminoglikozīdiem.

Būtiska nesaderība:

Tā kā nav veikti saderības pētījumi, nelietot šīs veterinārās zāles maisījumā ar citām veterinārajām zālēm.

7. Blakusparādības

Liellopi, zirgi, aitas, cūkas:

Reti (1 līdz 10 dzīvniekiem/10 000 ārstētajiem dzīvniekiem):	Pastiprinātas jutības reakcija ¹ ,
---	---

¹ Tostarp anafilakse (dažreiz letāla).

Cūkas:

Ļoti reti (<1 dzīvniekam/10 000 ārstētajiem dzīvniekiem, tostarp atsevišķi ziņojumi):	Vemšana ² Drudzis ² , apātija ² ; Trīce ² , ataksija ²
--	---

¹ Pārejoša/pārejošs zīdītājčūkām un nobarojamām cūkām.

Zirgi:

Ļoti reti (<1 dzīvniekam/10 000 ārstētajiem dzīvniekiem, tostarp atsevišķi ziņojumi):	Pietūkums injekcijas vietā ³
--	---

³ Pārejošs, lokāls, intramuskulāras injekcijas vietā.

Ir svarīgi ziņot par blakusparādībām. Tas ļauj pastāvīgi uzraudzīt veterināro zāļu drošumu. Ja novērojat jebkuras blakusparādības, arī tās, kas nav minētas šajā lietošanas instrukcijā, vai domājat, ka zāles nav

iedarbojušās, lūdzu, informējiet savu veterinārārstu. Jūs varat ziņot par jebkurām blakusparādībām arī tirdzniecības atļaujas turētājam vai tirdzniecības atļaujas turētāja vietējam pārstāvim, izmantojot kontakttinformāciju šīs instrukcijas beigās vai nacionālo ziņošanas sistēmu: <https://www.pvd.gov.lv/lv>.

8. Deva katrai dzīvnieku sugai, lietošanas veids un metode

Intramuskulārai lietošanai.
Ievadīt dziļi intramuskulāri.
Pirms lietošanas saskalināt.

Ieteicamā dienas deva: 8 mg prokaīna penicilīna un 10 mg dihidrostreptomicīna sulfāta uz 1 kg ķermeņa svara (ķ.sv.), kuru iegūst ievadot 1 ml šo veterināro zāļu uz 25 kg ķ.sv.
Devu ievadīt intramuskulāri vienu reizi dienā, līdz trim dienām pēc kārtas.
Maksimālā deva vienā injekcijas vietā nedrīkst pārsniegt 15 ml zirgiem, 6 ml liellopiem, 3 ml aitām un 1,5 ml cūkām.

9. Ieteikumi pareizai lietošanai

Nepārsniegt ieteicamo devu vai ārstēšanas kursa ilgumu.
Aminoglikozīdiem ir šaurāks drošības sliekšnis nekā beta-laktāma grupas antibiotikām.

10. Ierobežojumu periods

Liellopiem:

Gaļai un blakusproduktiem: 23 dienas.
Pienam: 60 stundas.

Zirgiem:

Nav reģistrēts lietošanai zirgiem, kuru gaļu izmanto cilvēku uzturā.

Aitām:

Gaļai un blakusproduktiem: 31 diena.
Nav reģistrēts lietošanai aitām, kuru pienu izmanto cilvēku uzturā.

Cūkām:

Gaļai un blakusproduktiem: 18 dienas.

11. Īpaši uzglabāšanas nosacījumi

Uzglabāt bērniem neredzamā un nepieejamā vietā.
Uzglabāt ledusskapī (2 °C – 8 °C). Sargāt no gaismas.
Derīguma termiņš pēc pirmreizējas tiešā iepakojuma atvēršanas: 28 dienas.
Neizlietotās veterinārās zāles iznīcināt.

Nelietot šīs veterinārās zāles, ja beidzies derīguma termiņš, kas norādīts marķējumā pēc Exp. Derīguma termiņš attiecas uz norādītā mēneša pēdējo dienu.

12. Īpaši norādījumi atkritumu iznīcināšanai

Neizmest veterinārās zāles kanalizācijā vai kopā ar sadzīves atkritumiem.

Visu neizlietoto veterināro zāļu vai to atkritumu iznīcināšanai izmantot nevajadzīgo veterināro zāļu nodošanas shēmas saskaņā ar nacionālajām prasībām un jebkurām valsts atkritumu savākšanas sistēmām, kas piemērojamas attiecīgajām veterinārajām zālēm. Šādi pasākumi palīdzēs aizsargāt vidi.

13. Veterināro zāļu klasifikācija

Recepšu veterinārās zāles.

14. Tirdzniecības atļaujas numuri un iepakojuma lielumi

V/NRP/96/0445

Kartona kastītē 50 ml vai 100 ml caurspīdīgs II tipa daudzdevu stikla flakons.

Ne visi iepakojuma lielumi var tikt izplatīti.

15. Datums, kad lietošanas instrukcija pēdējo reizi pārskatīta

01/2026

Sīkāka informācija par šīm veterinārajām zālēm ir pieejama Savienības zāļu datubāzē (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Kontakthinformācija:

Tirdzniecības atļaujas turētājs:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited
Rossmore Industrial Estate
Monaghan
Īrija

Par sērijas izlaidi atbildīgais ražotājs:

Norbrook Manufacturing Ltd.
Rossmore Industrial Estate
Monaghan
Īrija

Norbrook Laboratories Limited
Station Works, Newry
Co. Down, BT35 6JP
Lielbritānija

Vietējie pārstāvji un kontakthinformācija, lai ziņotu par iespējamām blakusparādībām:

Magnum Veterinārija SIA
Ulbrokas 23
Rīga, LV-1021
Latvija
Tel: + 371 29 42 37 05
E-mail: magnum@magnumvet.lv

Lai iegūtu papildu informāciju par šīm veterinārajām zālēm, lūdzam sazināties ar tirdzniecības atļaujas turētāja vietējo pārstāvi.

17. Cita informācija