

I PRIEDAS
VETERINARINIO VAISTO APRAŠAS

1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

Prazitel Plus, tabletės šunims

2. KOKYBINĖ IR KIEKYBINĖ SUDĖTIS

Vienoje tabletėje yra:

Veiklioji (-iosios) medžiaga (-os):

prazikvantelio	50 mg,
pirantelio	50 mg (atitinka 144 mg pirantelio embonato),
febantelio	150 mg.

pagalbinė (-s) medžiaga (-os):

Kokybinė pagalbinių medžiagų ir kitų sudedamųjų medžiagų sudėtis
Laktozės monohidratas,
mikrokristalinė celiuliozė,
magnio stearatas,
koloidinis bevandenis silicio dioksidas,
kroskarmeliozės natrio druska,
natrio laurilsulfatas,
kiaulienos skonį suteikianti medžiaga.

Šviesiai geltona tabletė su kryžmine laužimo linija vienoje pusėje.
Tabletes galima padalinti į dvi lygias puses arba lygius ketvirčius.

3. KLINIKINĖ INFORMACIJA

3.1. Paskirties gyvūnų rūšys

Šunys.

3.2. Naudojimo indikacijos, nurodant paskirties gyvūnų rūšis

Šunims gydyti, esant mišrioms nematodų ir cestodų infekcijoms:

nematodų:

askaridžių: *Toxocara canis*, *Toxascaris leonina* (subrendusių ir vėlyvųjų nesubrendusių formų),

uncinarijų ir ankilostomų: *Uncinaria stenocephala*, *Ancylostoma caninum* (subrendusių),

plaukagalvių: *Trichuris vulpis* (subrendusių);

cestodų:

kaspinočių: *Echinococcus* rūšių (*E. granulosus*, *E. multilocularis*), *Taenia* rūšių (*T. hydatigena*, *T. pisiformis*, *T. taeniaeformis*), *Dipylidium caninum* (subrendusių ir nesubrendusių formų).

3.3. Kontraindikacijos

Negalima naudoti kartu su piperazino junginiais.

Negalima naudoti, esant padidėjusiam jautrumui veikliosioms medžiagoms ar bet kuriai iš pagalbinių medžiagų.

3.4. Specialieji išpėjimai

Blusos yra vienos labiausiai paplitusios kaspinočių rūšies *Dipylidium caninum* tarpiniai šeimininkai. Užsikrėtimas kaspinočiais kartojasi, jei neišnaikinami tarpiniai šeimininkai, pvz., blusos, pelės ir kt. Jaunesnių kaip 6 sav. amžiaus šuniukų užsikrėtimas kaspinočiais yra mažai tikėtinas.

Parazitų atsparumas tam tikros klasės antihelmintikams gali išsivystyti dažnai ir pakartotinai naudojant tos klasės antihelmintiką.

3.5. Specialiosios naudojimo atsargumo priemonės

Specialiosios atsargumo priemonės, naudojant vaistą paskirties gyvūnų rūšims
Netaikytinos.

Specialiosios atsargumo priemonės asmenims, naudojantiems vaistą gyvūnams

Atsitiktinai prarijus, reikia kreiptis į gydytoją ir parodyti šio vaisto pakuotės lapelį ar etiketę.

Laikantis geros šuns higienos reikalavimų, asmenys, tabletes sudavę į burną arba sušėrę su ėdalų, po to turi nusiplauti rankas.

Specialiosios aplinkos apsaugos atsargumo priemonės
Netaikytinos.

Kitos atsargumo priemonės:

Echinokokozė yra pavojinga žmonėms. Kadangi echinokokozė yra liga, apie kurią reikia pranešti Pasaulinei gyvūnų sveikatos organizacijai (WOAH), iš atitinkamų kompetentingų institucijų reikia gauti tikslus nurodymus dėl gydymo, tolesnio stebėjimo ir asmeninių apsaugos priemonių.

3.6. Nepageidaujamos reakcijos

Šunys.

Labai reta (<1 gyvūnas iš 10 000 gydytų gyvūnų, įskaitant atskirus pranešimus)	Virškinimo trakto sutrikimai (viduriavimas, vėmimas) Letargija, Anoreksija, Hiperaktyvumas
---	---

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. Taip pat žr. atitinkamus kontaktinius duomenis paskutiniame pakuotės lapelio skyriuje.

3.7. Naudojimas vaikingumo, laktacijos ar kiaušinių dėjimo metu

Vaikingumas

Laboratoriniais tyrimais su avimis ir žiurkėmis, panaudojus dideles febantelio dozes, nenustatytas teratogeninis poveikis. Veterinarinio vaisto saugumas ankstyvuojų šuningumo laikotarpiu kalėms nebuvo nustatytas. Šuningumo metu naudoti tik atsakingam veterinarijos gydytojui įvertinus naudos ir rizikos santykį. Pirmąsias 4 nėštumo savaites šunims naudoti nerekomenduojama. Gydant šuningas kales, negalima viršyti rekomenduojamų vaisto dozių.

3.8. Sąveika su kitais vaistais ir kitos sąveikos formos

Negalima naudoti kartu su piperazino junginiais, nes pirantelio ir piperazino anthelmintinis poveikis gali veikti antagonistiskai.

Kartu naudojant kitus cholinerginius junginius, gali pasireikšti toksinis poveikis.

3.9. Dozės ir naudojimo būdas

Naudoti per burną.

Norint užtikrinti tinkamą dozavimą, reikia kiek galima tiksliau nustatyti kūno svorį.

Rekomenduojama dozė yra 15 mg febantelio, 5 mg pirantelio (atitinka 14,4 mg pirantelio embonato) ir 5 mg prazikvantelio 1 kg kūno svorio. Tai atitinka 1 tabletę 10 kg kūno svorio.

Tabletes galima sušerti vienas arba sumaišytas su ėdalų. Prieš gydymą ar po jo alkinti gyvūno nereikia.

Veterinarijos gydytojas gali patarti, ar reikia pakartotinai skirti vaistą ir kaip dažnai jį naudoti.

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

Prazikvantelio, pirantelio embonato ir febantelio derinį šunys toleruoja gerai. Saugumo tyrimų metu viena 5 kartus didesnė už rekomenduojamą ar didesnė vaisto dozė kartais sukėlė vėmimą.

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

Netaikytina.

4. FARMAKOLOGINĖS SAVYBĖS

4.1. ATCvet kodas: QP52AA51

4.2. Farmakodinamika

Šiame vaiste yra antihelmintinių medžiagų, veikiančių virškinimo trakto apvaliąsias kirmėles ir kaspinočius. Vaisto sudėtyje yra trys veikliosios medžiagos:

1. febantelis, probenzimidazolas,
2. pirantelio embonatas (pamoatas), tetrahidropirimidino darinys,
3. prazikvantelis, dalinai hidratas pirazinoizokvinolino darinys.

Šiame derinyje pirantelis ir febantelis veikia visus šunų nematodus (askarides, ankilostomas ir plaukagalvius). Ypač veikia *Toxocara canis*, *Toxascaris leonina*, *Uncinaria stenocephala*, *Ancylostoma caninum* ir *Trichuris vulpis*.

Šis derinys sinergistiškai veikia nematodus, o febantelis efektyviai veikia *T. vulpis*.

Prazikvantelis veikia visas svarbias šunų cestodų rūšis, ypač – *Taenia* spp., *Dipylidium caninum*, *Echinococcus granulosus* ir *Echinococcus multilocularis*. Prazikvantelis veikia visus šiuos subrendusių ir nesubrendusių formų parazitus.

Prazikvantelis greitai absorbuojamas parazito paviršiuje ir pasiskirsto jo organizme. Atlikus tyrimus *in vitro* ir *in vivo*, nustatyta, kad prazikvantelis pažeidžia parazito išorinį dangalą, sukelia kontrakciją ir parazito paralyžių. Beveik akimirksniu parazito raumenys tetaniškai susitraukia ir greitai įvyksta sincitinio apvalkalo vakuolizacija. Šis greitas susitraukimas paaiškinamas divalenčių jonų, ypač kalcio, srautų pokyčiais.

Pirantelis veikia, kaip cholinerginis agonistas. Jis stimuliuoja parazito nikotino cholinerginius receptorių, sukeldamas nematodų spastinį paralyžių ir tokiu būdu vykstant peristaltikai padėdamas pašalinti juos iš virškinamojo trakto.

Žinduolių organizme febantelio žiedas užsidaro, suformuodamas fenbendazolą ir oksibendazolą. Šie cheminiai dariniai antihelmintiškai veikia slopindami tubulino polimerizaciją. Sutrinka

mikrovamzdelių formavimasis, suardomos gyvybiškai svarbios struktūros, būtinos normalioms helminto funkcijoms. Sutrinka gliukozės įsisavinimas ir išsenka ląstelės ATF. Išsekus energetinėms medžiagoms, per 2–3 d. parazitas žūsta.

4.3. Farmakokinetika

Sugirdytas prazikvantelis beveik visiškai absorbuojamas iš žarnyno. Absorbuotas vaistas pasiskirsto po visus organus. Prazikvantelis kepenyse metabolizuojamas į neaktyvias formas ir išskiriamas su tulžimi. Per 24 val. išsiskiria daugiau nei 95 % paskirtos dozės. Nemetabolizuoto prazikvantelio išsiskiria tik labai nedidelis kiekis.

Vaisto davus šunims, didžiausia prazikvantelio koncentracija kraujo plazmoje pasiekama maždaug po 2,5 val.

Pirantelio pamoato druska blogai tirpsta vandenyje, ši savybė sumažina absorbciją iš žarnyno ir leidžia vaistui pasiekti ir efektyviai veikti parazitus storojoje žarnoje. Absorbuotas pirantelio pamoatas greitai ir beveik visiškai metabolizuojamas į neaktyvius metabolitus, kurie greitai išskiriami su šlapimu.

Febantelis palyginus greitai absorbuojamas ir metabolizuojamas į keletą metabolitų, tokių kaip fenbendazolas ir oksfendazolas, kurie pasižymi antihelminciniu aktyvumu.

Vaisto davus šunims, didžiausios fenbendazolo ir oksfendazolo koncentracijos kraujo plazmoje pasiekiamos maždaug po 7–9 val.

5. FARMACINIAI DUOMENYS

5.1. Pagrindiniai nesuderinamumai

Netaikytina.

5.2. Tinkamumo laikas

Veterinarinio vaisto tinkamumo laikas, nepažeidus originalios pakuotės, – 5 metai.

Nesunaudotas perlaužtas tabletes reikia nedelsiant išmesti.

5.3. Specialieji laikymo nurodymai

Šiam veterinariniam vaistui specialių laikymo temperatūros sąlygų nereikia.

5.4. Pirminės pakuotės pobūdis ir sudedamosios dalys

Juostelės iš 30 µm aliuminio folijos ir 30 g/m² ekstruduoto polietileno po 2, 4, 6, 8, 10, 12, 14, 16, 18 arba 20 tablečių.

Lizdinės plokštelės iš 45 µm minkšto aliuminio folijos ir 25 µm kieto aliuminio folijos po 2 arba 8 tabletes.

Juostelės ar lizdinės plokštelės supakuotos į kartonines dėžutes po 2, 4, 6, 8, 10, 12, 14, 16, 18, 20, 24, 28, 30, 32, 36, 40, 42, 44, 48, 50, 52, 56, 60, 70, 80, 84, 90, 98, 100, 104, 106, 120, 140, 150, 180, 200, 204, 206, 250, 280, 300, 500 arba 1000 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.

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

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd.

7. REGISTRACIJOS NUMERIS (-IAI)

LT/2/09/1915/001-043

8. REGISTRAVIMO DATA

Registravimo data 2009-11-22

9. PASKUTINĖ VETERINARINIO VAISTO APRAŠO PERŽIŪROS DATA

2025-06-19

10. VETERINARINIŲ VAISTŲ KLASIFIKACIJA

Parduodama be recepto.

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 2, 4, 6 IR 8 TABLETĖMS

1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

Prazitel Plus, tabletės

2. VEIKLIOJI (-IOSIOS) MEDŽIAGA (-OS)

Kiekvienoje tabletėje yra 50 mg prazikvantelio, 50 mg pirantelio (atitinka 144 mg pirantelio embonato) ir 150 mg febantelio. Tabletes galima padalinti į dvi lygias puses arba lygius ketvirčius.

3. PAKUOTĖS DYDIS

2, 4, 6, 8, 10, 12, 14, 16, 18, 20, 24, 28, 30, 32, 36, 40, 42, 44, 48, 50, 52, 56, 60, 70, 80, 84, 90, 98, 100, 104, 106, 120, 140, 150, 180, 200, 204, 206, 250, 280, 300, 500 and 1000 tabletės.

4. PASKIRTIES GYVŪNŲ RŪŠIS (-YS)

Šunys.

5. INDIKACIJA (-OS)

Produktams, kuriems nereikia veterinarinio recepto:

Šunims gydyti, esant mišrioms nematodų ir cestodų infekcijoms.

6. NAUDOJIMO BŪDAS (-AI)

Naudoti per burną.

1 tabletė 10 kg kūno svorio.

Tabletę galima padalinti į dvi ar keturias lygias dozes.

7. IŠLAUKA

8. TINKAMUMO DATA

Exp. {mėnuo/metai}

Nesunaudotas perlaužtas tabletes reikia nedelsiant išmesti.

9. SPECIALIEJI LAIKYMO NURODYMAI

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

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd.

14. REGISTRACIJOS NUMERIS (-IAI)

LT/2/09/1915/001-043

15. SERIJOS NUMERIS

Lot {numeris}

**MINIMALŪS DUOMENYS, KURIE TURI BŪTI ANT MAŽŲ PIRMINIŲ PAKUOČIŲ
LIZDINĖ PLOKŠTELĖ AR JUOSTELĖ**

1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

Prazitel Plus 

2. VEIKLIŲJŲ MEDŽIAGŲ KIEKYBINĖ INFORMACIJA

Kiekvienoje tabletėje yra 50 mg prazikvantelio, 50 mg pirantelio (atitinka 144 mg pirantelio embonato) ir 150 mg febantelio. Tabletes galima padalinti į dvi lygias puses arba lygius ketvirčius.

3. SERIJOS NUMERIS

Lot {numeris}

4. TINKAMUMO DATA

Exp. {mėnuo/metai}

B. PAKUOTĖS LAPELIS

PAKUOTĖS LAPELIS

1. Veterinarinio vaisto pavadinimas

Prazitel Plus, tabletės šunims

2. Sudėtis

Kiekvienoje tabletėje yra 50 mg prazikvantelio, 50 mg pirantelio (atitinka 144 mg pirantelio embonato) ir 150 mg febantelio. Tabletes galima padalinti į dvi lygias puses arba lygius ketvirčius. Šviesiai geltonos spalvos tabletės su kryžmine laužimo linija vienoje pusėje.

3. Paskirties gyvūnų rūšys

Šunys.

4. Naudojimo indikacijos

Šunims gydyti, esant mišrioms nematodų ir cestodų infekcijoms:

nematodų:

askaridžių: *Toxocara canis*, *Toxascaris leonina* (subrendusių ir vėlyvųjų nesubrendusių formų),

uncinarijų ir ankilostomų: *Uncinaria stenocephala*, *Ancylostoma caninum* (subrendusių),

plaukagalvių: *Trichuris vulpis* (subrendusių);

cestodų:

kaspinočių: *Echinococcus* rūšių (*E. granulosus*, *E. multilocularis*), *Taenia* rūšių (*T. hydatigena*, *T. pisiformis*, *T. taeniaeformis*), *Dipylidium caninum* (subrendusių ir nesubrendusių formų).

5. Kontraindikacijos

Negalima naudoti, esant padidėjusiam jautrumui veikliajai (-iosioms) medžiagai (-oms) ar bet kuriai iš pagalbinių medžiagų.

6. Specialieji įspėjimai

Specialieji įspėjimai:

Blusos yra vienos labiausiai paplitusios kaspinočių rūšies *Dipylidium caninum* tarpiniai šeimininkai. Užsikrėtimas kaspinočiais kartojasi, jei neišnaikinami tarpiniai šeimininkai, pvz., blusos, pelės ir kt. Jaunesnių kaip 6 sav. amžiaus šuniukų užsikrėtimas kaspinočiais yra mažai tikėtinas.

Parazitų atsparumas tam tikros klasės antihelmintikams gali išsivystyti dažnai ir pakartotinai naudojant tos klasės antihelmintiką.

Specialiosios atsargumo priemonės asmenims, naudojantiems vaistą gyvūnams

Labai retais atvejais buvo pastebėti virškinamojo trakto sutrikimai (viduriavimas, vėmimas).

Pastebėjus bet kokį šalutinį poveikį, net ir nepaminėtą šiame pakuotės lapelyje nepaminėtą, arba manant, kad vaistas neveikė, būtina informuoti veterinarijos gydytoją.

Kitos atsargumo priemonės:

Echinokozė yra pavojinga žmonėms. Kadangi echinokozė yra liga, apie kurią reikia pranešti Pasaulinei gyvūnų sveikatos organizacijai (WOAH), iš atitinkamų kompetentingų institucijų reikia gauti tikslius nurodymus dėl gydymo, tolesnio stebėjimo ir asmeninių apsaugos priemonių.

Vaikingumas:

Laboratoriniais tyrimais su avimis ir žiurkėmis, panaudojus dideles febantelio dozes, nenustatytas teratogeninis poveikis. Veterinarinio vaisto saugumas ankstyvuojų šuningumo laikotarpiu kalėms nebuvo nustatytas. Šuningumo metu naudoti tik atsakingam veterinarijos gydytojui įvertinus naudos ir

rizikos santyki. Pirmąsias 4 nėštumo savaites šunims naudoti nerekomenduojama. Gydant šuningas kales, negalima viršyti rekomenduojamų vaisto dozių.

Sąveika su kitais vaistais ir kitos sąveikos formos

Negalima naudoti kartu su piperazino junginiais, nes pirantelio ir piperazino anthelmintinis poveikis gali veikti antagonistiskai.

Naudojant kartu su kitais cholinerginiais junginiais (pvz., foksimu) gali pasireikšti toksinis poveikis.

Perdozavimas

Prazikvantelio, pirantelio embonato ir febantelio derinį šunys toleruoja gerai. Saugumo tyrimų metu vienkartinė 5 kartus didesnė už rekomenduojamą dozę arba didesnė dozė kartais sukelia vėmimą.

7. Nepageidaujamos reakcijos

Šunys.

Labai reta (<1 gyvūnas iš 10 000 gydytų gyvūnų, įskaitant atskirus pranešimus)	Virškinimo trakto sutrikimai (viduriavimas, vėmimas) Letargija, Anoreksija, Hiperaktyvumas
---	---

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.vmv.lt

8. Dozės, naudojimo būdai ir metodas kiekvienai rūšiai

Naudoti per burną.

Rekomenduojama dozė yra 15 mg/kg kūno svorio febantelio, 5 mg/kg pirantelio (atitinka 14,4 mg pirantelio embonato) ir 5 mg/kg prazikvantelio.

Viena tabletė skirta 10 kg kūno svorio.

Tabletes galima sušerti vienas arba sumaišytas su ėdalų. Prieš gydymą ar po jo alkinti gyvūno nereikia.

Tabletę galima padalinti į dvi ar keturias lygias dozes.

Dozavimas

Kūno svoris, kg	Tabletė
½–2,5	1/4
2,6–5,0	½
5,1–10,0	1
10,1–15,0	1½
15,1–20,0	2
20,1–25,0	2½
25,1–30,0	3
30,1–35,0	3½
35,1–40,0	4
>40,1	1 tabletė/10 kg kūno svorio

Veterinarijos gydytojas gali patarti, ar reikia pakartotinai naudoti vaistą ir kaip dažnai jį naudoti.

9. Nuorodos dėl tinkamo naudojimo

Norint užtikrinti tinkamą dozavimą, reikia kiek įmanoma tiksliau nustatyti kūno svorį.

10. Išlauka

Netaikytina.

11. Specialieji laikymo nurodymai

Laikyti vaikams nepastebimoje ir nepasiekiamoje vietoje.

Šiam veterinariniam vaistui specialių laikymo sąlygų nereikia.

Ant etiketės po „Tinka iki“ nurodytam tinkamumo laikui pasibaigus, šio veterinarinio vaisto vartoti negalima. Galiojimo laikas nurodo paskutinę to mėnesio dieną.

Nepanaudotas padalintas tabletes nedelsiant išmeskite.

12. Specialiosios atliekų naikinimo nuostatos

Vaistų negalima išmesti į kanalizaciją.

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 be recepto .

14. Registracijos numeriai ir pakuočių dydžiai

LT/2/09/1915/001-043

Juostelės ar lizdinės plokštelės supakuotos į kartonines dėžutes po 2, 4, 6, 8, 10, 12, 14, 16, 18, 20, 24, 28, 30, 32, 36, 40, 42, 44, 48, 50, 52, 56, 60, 70, 80, 84, 90, 98, 100, 104, 106, 120, 140, 150, 180, 200, 204, 206, 250, 280, 300, 500 arba 1000 tablečių.

Gali būti tiekiamos ne visų dydžių pakuotės.

15. Pakuotės lapelio paskutinės peržiūros data

2025-06-19

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:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd.

Loughrea

Co. Galway

Airija

Telephone: +353 (0) 91 841788

vetpharmacoviggroup@chanellegroup.ie

