

А. ЕТИКЕТ

ИНФОРМАЦИЯ, КОЯТО СЕ ИЗПИСВА ВЪРХУ ВЪНШНАТА ОПАКОВКА

Картонена кутия - Vidalta 10 mg

1. НАИМЕНОВАНИЕ НА ВЕТЕРИНАРНОМЕДИЦИНСКИЯ ПРОДУКТ

Vidalta 10 mg таблетка с удължено освобождаване за котки
Carbimazole

2. СЪДЪРЖАНИЕ НА АКТИВНИТЕ СУБСТАНЦИ

Една таблетка: 10 mg carbimazole
Red ferric oxide (E172)

3. ФАРМАЦЕВТИЧНА ФОРМА

Таблетка с удължено действие

4. РАЗМЕР НА ОПАКОВКАТА

30 таблетки
100 таблетки
6 X 30 таблетки
6 X 100 таблетки

5. ВИДОВЕ ЖИВОТНИ, ЗА КОИТО Е ПРЕДНАЗНАЧЕН ВМП

Котки.

6. ТЕРАПЕВТИЧНИ ПОКАЗАНИЯ

Преди употреба прочети листовката.

7. МЕТОД И НАЧИН НА ПРИЛОЖЕНИЕ

Перорално приложение
Преди употреба прочети листовката.

8. КАРЕНТЕН СРОК

Карентен срок: не е приложимо.

9. СПЕЦИАЛНИ ПРЕДУПРЕЖДЕНИЯ, АКО Е НЕОБХОДИМО

Преди употреба прочети листовката.

Да не се чупят и смачкват таблетките Vidalta тъй като това повлиява на свойствата им.

10. СРОК НА ГОДНОСТ

Годен до {месец/година}

След отваряне използвай в рамките на 100 дни.

11. СПЕЦИАЛНИ УСЛОВИЯ ЗА СЪХРАНЕНИЕ

Да се съхранява при температура под 25 °С.

Да се съхранява в оригиналната опаковка.

Да се пази първичната опаковка плътно затворена с цел предпазване от влага.

Да не се премахва подсушаващото средство.

12. СПЕЦИАЛНИ МЕРКИ ЗА УНИЩОЖАВАНЕ НА НЕИЗПОЛЗВАН ПРОДУКТ ИЛИ ОСТАТЪЦИ ОТ НЕГО, АКО ИМА ТАКИВА

Унищожете остатъчните материали в съответствие с изискванията на местното законодателство.

13. НАДПИСЪТ “САМО ЗА ВЕТЕРИНАРНОМЕДИЦИНСКА УПОТРЕБА” И УСЛОВИЯ ИЛИ ОГРАНИЧЕНИЯ ОТНОСНО РАЗПРОСТРАНЕНИЕТО И УПОТРЕБАТА, АКО Е ПРИЛОЖИМО

Само за ветеринарномедицинска употреба.

Да се отпуска само по лекарско предписание.

14. НАДПИСЪТ “ДА СЕ СЪХРАНЯВА ДАЛЕЧ ОТ ПОГЛЕДА И НА НЕДОСТЪПНИ ЗА ДЕЦА МЕСТА”

Да се съхранява далеч от погледа и на недостъпни за деца места.

15. ИМЕ И ПОСТОЯНЕН АДРЕС НА ПРИТЕЖАТЕЛЯ НА ЛИЦЕНЗА ЗА УПОТРЕБА

Intervet International B.V.

Wim de Körverstraat 35

5831 AN Boxmeer

The Netherlands

16. НОМЕР НА ЛИЦЕНЗА ЗА УПОТРЕБА НА ВМП

0022-1657

17. ПАРТИДЕН НОМЕР

Партида {номер}

**МИНИМУМ ИНФОРМАЦИЯ, КОЯТО ТРЯБВА ДА БЪДЕ ИЗПИСАНА ВЪРХУ
МАЛКИ ОПАКОВКИ ВМП**

Флакон - Vidalta 10 mg

1. НАИМЕНОВАНИЕ НА ВЕТЕРИНАРНОМЕДИЦИНСКИЯ ПРОДУКТ

Vidalta 10 mg таблетка с удължено освобождаване за котки
Carbimazole

2. КОЛИЧЕСТВО НА АКТИВНАТА СУБСТАНЦИЯ

1 таблетка съдържа 10 mg carbimazole

3. СЪДЪРЖАНИЕ СПРЯМО МАСА, ОБЕМ ИЛИ БРОЙ НА ЕДИНИЧНИТЕ ДОЗИ

30 таблетки
100 таблетки

4. НАЧИН НА ПРИЛОЖЕНИЕ

Перорално приложение

5. КАРЕНТЕН СРОК

Карентен срок: не е приложимо.

6. ПАРТИДЕН НОМЕР

Партида {номер}

7. СРОК НА ГОДНОСТ

Годен до {месец/година}
След отваряне използвай в рамките на 100 дни.

8. НАДПИСЪТ “САМО ЗА ВЕТЕРИНАРНОМЕДИЦИНСКА УПОТРЕБА”

Само за ветеринарномедицинска употреба.

ИНФОРМАЦИЯ, КОЯТО СЕ ИЗПИСВА ВЪРХУ ВЪНШНАТА ОПАКОВКА

Картонена кутия - Vidalta 15 mg

1. НАИМЕНОВАНИЕ НА ВЕТЕРИНАРНОМЕДИЦИНСКИЯ ПРОДУКТ

Vidalta 15 mg таблетка с удължено освобождаване за котки
Carbimazole

2. СЪДЪРЖАНИЕ НА АКТИВНИТЕ СУБСТАНЦИИ

1 таблетка: 15 mg carbimazole
Red ferric oxide (E172)

3. ФАРМАЦЕВТИЧНА ФОРМА

Таблетка с удължено действие.

4. РАЗМЕР НА ОПАКОВКАТА

30 таблетки
100 таблетки
6 X 30 таблетки
6 X 100 таблетки

5. ВИДОВЕ ЖИВОТНИ, ЗА КОИТО Е ПРЕДНАЗНАЧЕН ВМП

Котки.

6. ТЕРАПЕВТИЧНИ ПОКАЗАНИЯ

Преди употреба прочети листовката.

7. МЕТОД И НАЧИН НА ПРИЛОЖЕНИЕ

Перорално приложение
Преди употреба прочети листовката.

8. КАРЕНТЕН СРОК

Карентен срок: не е приложимо.

9. СПЕЦИАЛНИ ПРЕДУПРЕЖДЕНИЯ, АКО Е НЕОБХОДИМО

Преди употреба прочети листовката.

Да не се чупи и смачква таблетката, тъй като това повлиява на свойствата ѝ.

10. СРОК НА ГОДНОСТ

Годен до {месец/година}

След отваряне използвай в рамките на 100 дни.

11. СПЕЦИАЛНИ УСЛОВИЯ ЗА СЪХРАНЕНИЕ

Да се съхранява при температура под 25 °С.

Да се съхранява в оригиналната опаковка.

Да се пази първичната опаковка плътно затворена с цел предпазване от влага.

Да не се премахва подсушаващото средство.

12. СПЕЦИАЛНИ МЕРКИ ЗА УНИЩОЖАВАНЕ НА НЕИЗПОЛЗВАН ПРОДУКТ ИЛИ ОСТАТЪЦИ ОТ НЕГО, АКО ИМА ТАКИВА

Унищожете остатъчните материали в съответствие с изискванията на местното законодателство.

13. НАДПИСЪТ “САМО ЗА ВЕТЕРИНАРНОМЕДИЦИНСКА УПОТРЕБА” И УСЛОВИЯ ИЛИ ОГРАНИЧЕНИЯ ОТНОСНО РАЗПРОСТРАНЕНИЕТО И УПОТРЕБАТА, АКО Е ПРИЛОЖИМО

Само за ветеринарномедицинска употреба

Да се отпуска само по лекарско предписание

14. НАДПИСЪТ “ДА СЕ СЪХРАНЯВА ДАЛЕЧ ОТ ПОГЛЕДА И НА НЕДОСТЪПНИ ЗА ДЕЦА МЕСТА”

Да се съхранява далеч от погледа и на недостъпни за деца места.

15. ИМЕ И ПОСТОЯНЕН АДРЕС НА ПРИТЕЖАТЕЛЯ НА ЛИЦЕНЗА ЗА УПОТРЕБА

Intervet International B.V.

Wim de Körverstraat 35

5831 AN Boxmeer

The Netherlands

16. НОМЕР НА ЛИЦЕНЗА ЗА УПОТРЕБА НА ВМП

0022-1657

17. ПАРТИДЕН НОМЕР

Партида {номер}

**МИНИМУМ ИНФОРМАЦИЯ, КОЯТО ТРЯБВА ДА БЪДЕ ИЗПИСАНА ВЪРХУ
МАЛКИ ОПАКОВКИ ВМП**

Флакон - Vidalta 15 mg

1. НАИМЕНОВАНИЕ НА ВЕТЕРИНАРНОМЕДИЦИНСКИЯ ПРОДУКТ

Vidalta 15 mg таблетка с удължено освобождаване за котки
Carbimazole

2. КОЛИЧЕСТВО НА АКТИВНАТА СУБСТАНЦИЯ

1 таблетка: 15 mg carbimazole

3. СЪДЪРЖАНИЕ СПРЯМО МАСА, ОБЕМ ИЛИ БРОЙ НА ЕДИНИЧНИТЕ ДОЗИ

30 таблетки
100 таблетки

4. НАЧИН НА ПРИЛОЖЕНИЕ

Перорално приложение.

5. КАРЕНТЕН СРОК

Карентен срок: не е приложимо.

6. ПАРТИДЕН НОМЕР

Партида {номер}

7. СРОК НА ГОДНОСТ

Годен до {месец/година}
След отваряне използвай в рамките на 100 дни.

8. НАДПИСЪТ “САМО ЗА ВЕТЕРИНАРНОМЕДИЦИНСКА УПОТРЕБА”

Само за ветеринарномедицинска употреба.

В. ЛИСТОВКА

ЛИСТОВКА:

Vidalta 10 mg таблетка с удължено освобождаване за котки

Vidalta 15 mg таблетка с удължено освобождаване за котки

1. ИМЕ И ПОСТОЯНЕН АДРЕС НА ПРИТЕЖАТЕЛЯ НА ЛИЦЕНЗА ЗА УПОТРЕБА И НА ПРОИЗВОДИТЕЛЯ, АКО ТЕ СА РАЗЛИЧНИ

Притежател на лиценза за употреба:

Intervet International B.V.

Wim de Korverstraat 35

NL 5831 AN Boxmeer

The Netherlands

Производител, отговорен за освобождаване на партидата:

Intervet GesmbH

Siemensstrasse 107

1210 Vienna

Austria

2. НАИМЕНОВАНИЕ НА ВЕТЕРИНАРНОМЕДИЦИНСКИЯ ПРОДУКТ

Vidalta 10 mg таблетка с удължено освобождаване за котки

Vidalta 15 mg таблетка с удължено освобождаване за котки

Carbimazole

3. СЪДЪРЖАНИЕ НА АКТИВНАТА СУБСТАНЦИЯ И ЕКСЦИПИЕНТИТЕ

Vidalta е кръгла, розова таблетка с малки петънца, съдържаща: 10.0 mg carbimazole (активна субстанция) и 0.25 mg Red ferric oxide (E172 ексципиент)

Vidalta е кръгла, розова таблетка с малки петънца, съдържаща: 15.0 mg carbimazole (активна субстанция) и 0.75 mg Red ferric oxide (E172 ексципиент)

4. ТЕРАПЕВТИЧНИ ПОКАЗАНИЯ

За лечение на хипертиреоидизъм и свързани с хипертиреоидизъм клинични признаци при котки.

5. ПРОТИВОПОКАЗАНИЯ

Да не се използва при котки, страдащи едновременно от систематични заболявания, като тежко първично чернодробно заболяване или захарен диабет.

Да не се използва при котки с признаци на автоимунни заболявания и/или хематологични смущения на червена и бяла кръвна картина, като анемия, неутропения или лимфопения.

Да не се използва при котки с тромбоцитни увреждания (тромбоцитопения) или коагулопатия.

Да не се използва при свръхчувствителност към меркаптоимидазол, като карбимазол или тиамазол (метимазол) или към някой от ексципиентите.

6. НЕБЛАГОПРИЯТНИ РЕАКЦИИ

Лечението на хипертиреоидизъм може да доведе до понижаване на бъбречна перфузия. В редки случаи е докладвана азотемия; в зависимост от тежестта, временно или постоянно лечението може да се прекрати. Полидипсия и полиурия също са били докладвани в редки (полидипсия) или много редки случаи (полиурия).

Загуба на тегло, повръщане, летаргия, тахикардия, намален апетит, диария и дехидратация се наблюдават рядко.

Увеличаване на чернодробните ензими е докладвано в редки случаи. Тежките случаи изискват временно или напълно прекратяване на лечението. Увеличаването на чернодробните ензими е обратимо след прекратяване на лечението. Симптоматична терапия (хранителна и флуидна) може да се приложи при необходимост.

Анемия, увеличен или намален брой на бели кръвни клетки, неутрофилия, тромбоцитопения, еозинофилия и/или лимфопения са докладвани в много редки случаи, по - специално през първите 4-6 седмици от началото на лечението. Прекратяване на лечението може да се наложи в случай на постоянни и явни смущения. При повечето случаи, аномалиите изчезват за период от 1 месец след прекратяване на лечението.

Дерматологични признаци (сърбеж, дерматит, еритема, алоpecia) са били докладвани в редки случаи. Тези клинични признаци са обикновено слабо проявени и адекватно повлиявани от симптоматична терапия и не изискват прекратяване на лечението. В случай на по-тежки клинични признаци, които не се повлияват от симптоматична терапия, дозата трябва да бъде намалена или лечението да бъде прекратено, последвано от преценка полза/риск от отговорния ветеринарен лекар.

Признаци на гастроинтестинално кръвотечение, като повръщане на кръв, перорална хеморагия или черни изпражнения са докладвани в много редки случаи.

Атаксия, пирексия, диспнея, дезориентация, агресивност и положителни антинуклеарни антитела също са били докладвани в много редки случаи.

В случаи на сериозни неблагоприятни реакции, смъртност - възможно дължащи се на продукта може да възникнат, ако лечението не се прекрати. В много от случаите, неблагоприятните реакции са обратими след прекратяване на лечението.

Честотата на неблагоприятните реакции се определя чрез следната класификация:

- много чести (повече от 1 на 10 третирани животни, проявяващи неблагоприятни реакции по време на курса на едно лечение)
- чести (повече от 1, но по-малко от 10 животни на 100 третирани животни)
- не чести (повече от 1, но по-малко от 10 животни на 1,000 третирани животни)
- редки (повече от 1, но по-малко от 10 животни на 10,000 третирани животни)
- много редки (по-малко от 1 животно на 10,000 третирани животни, включително изолирани съобщения).

Ако забележите някакви неблагоприятни реакции, включително и такива, които не са описани в тази листовка или мислите, че ветеринарномедицинския продукт не работи, моля да уведомите Вашия ветеринарен лекар.

7. ВИДОВЕ ЖИВОТНИ, ЗА КОИТО Е ПРЕДНАЗНАЧЕН ВМП

Котки

8. ДОЗИРОВКА ЗА ВСЕКИ ВИД ЖИВОТНО, МЕТОД И НАЧИН НА ПРИЛАГАНЕ

Само за перорално приложение.

Приложението с храната увеличава бионаличността. Времето за приложение и връзката му с храненето трябва да бъдат постоянни всеки ден.

Да не се чупи или смачква таблетката Vidalta, тъй като това повлиява на свойството ѝ за удължено освобождаване.

Целта на лечението е да се поддържа общата концентрация на тироксин (ТТ₄) в по-ниски граници на референтни стойности.

Предлагат се следните препоръки за дозата по време на регулиращата и поддържащата фаза.

Коригирането на дозата трябва да се основава на клиничната оценка при индивидуалните животни.

Препоръчително е при всяка визита изследване на: ТТ₄, пълна хематология, бъбречните и чернодробни параметри. (виж т. 6).

Регулираща фаза

Първоначалната доза е веднъж дневно, перорално приложение на една таблетка от 15 mg карбимазол за котка.

Внимание, като първоначалната доза може да се започне с една 10 mg таблетка дневно, когато ТТ₄ концентрацията е само слабо повишена, напр. между 50 nmol/L и 100 nmol/L.

С препоръчаната първоначална доза от една таблетка Vidalta от 15 mg веднъж дневно, общата концентрация на тироксин (ТТ₄) може да се понижи до еутироидни стойности (ТТ₄ ≤ 50 nmol/L) много скоро след започване на третирането.

Регулирането на дозата може да изисква най-малко 10 дни лечение.

Регулирането на доза трябва да се приложи на 3, 5 и 8 седмица от започване на лечение, в зависимост от клиничния и хормонален отговор при третирането.

Поддържаща фаза

Препоръчва се последващо проследяване на всеки 3-6 месеца. Дозата трябва да се определя индивидуално на базата на клиничните признаци и ТТ₄. Препоръчително е да се изследва ТТ₄, 10-14 дни след адаптиране на дозата.

Терапевтичната доза е между 10 mg (една 10 mg таблетка) и 25 mg (една 10 mg таблетка и една 15 mg таблетка) веднъж дневно.

При някои котки е необходимо доза по-малко от 10 mg карбимазол дневно. При всички други, дневна доза от 10 mg или 15 mg карбимазол може да е достатъчна за контрол на заболяването.

Увеличаването на дозата не трябва да бъде с повече от 5 mg.

Доза над 20 mg е изпитана само на малък брой котки и трябва да бъде прилагана с особено внимание.

9. СЪВЕТ ЗА ПРАВИЛНО ПРИЛОЖЕНИЕ

Само за перорално приложение.

Приложението с храната увеличава бионаличността. Времето за приложение и връзката му с храненето трябва да бъдат постоянни, всеки ден.

Да не се чупи или смачква таблетката, тъй като това повлиява на свойството ѝ за удължено освобождаване.

10. КАРЕНТЕН СРОК

Не е приложимо.

11. СПЕЦИАЛНИ УСЛОВИЯ ЗА СЪХРАНЕНИЕ НА ПРОДУКТА

Да се съхранява далеч от погледа и на недостъпни за деца места.

Да се съхранява при температура под 25 °C

Да се пази първичната опаковка плътно затворена.

Да се пази флаконът плътно затворен, с цел предпазване от влага.

Не премахвайте подсушаващото средство. Да не се използва този ветеринарномедицински продукт след изтичане срока на годност, посочен върху флакона. Срокът на годност отговаря на последния ден от този месец.

Срок на годност след първото отваряне на опаковката: 100 дни.

12. СПЕЦИАЛНИ ПРЕДУПРЕЖДЕНИЯ

Специални предупреждения за всеки вид животни, за които е предназначен ВМП:

Тиамазолът (метимазол), активният метаболит на карбимазол, инхибира продукцията на тиреоиден хормон и следователно прекратяване на лечението с карбимазол ще резултира в бързо (в рамките на 48 часа) възвръщане на нивата на тиреоидния хормон до стойности преди лечението. Следователно хроничното приложение е необходимо, освен при случаи на хирургически интервенции или радиационно индуцирана тиреоектомия.

При малък процент от котките с тиреоиден аденом може да няма резултат или той да е слаб. Тиреоидният карцином рядко е причина за хипертиреозидизъм при котки и не се препоръчва прилагането на самостоятелно медикаментозно лечение в тези случаи, тъй като то е неефективно.

Специални предпазни мерки за животните при употребата на продукта:

Лечението трябва да бъде приложено само след преценка полза/риск от отговорният ветеринарен лекар при всеки индивидуален случай.

Лечението на хипертиреозидизъм може да доведе до ограничаване на гломерулната филтрация. Това води до прикриване на преди съществуваща бъбречна дисфункция.

Лечението на хипертиреозидизъм може също да индуцира увеличено ниво на чернодробните ензими или да предизвика влошаване на предишни чернодробни увреждания. Бъбречната и чернодробна функции трябва да се наблюдават преди и по време на лечението.

Поради риск от левкопения или хемолитична анемия, хематологичните параметри трябва да бъдат наблюдавани редовно преди и по време на лечението, за предпочитане при всяко определяне на дозата на регулиращата и поддържащата фаза.

При животни с внезапно влошаване на здравословното състояние по време на терапията, най-вече при фебрилни животни, трябва да бъдат взети кръвни проби за стандартна хематология и биохимия. Животните с неутропения (брой на неутрофилите $\leq 2,5 \times 10^9/L$) трябва да бъдат третирани профилактично с бактерицидни антибиотици или поддържаща терапия.

Доза над 20 mg е изпитана само на малък брой котки и трябва да бъде прилагана с особено внимание. Ето защо се препоръчва внимателно наблюдение, като дозата трябва да се коригира за всеки отделен случай, след преценка на съотношението полза/риск от отговорния ветеринарен лекар.

Специални предпазни мерки за лицата, прилагащи ветеринарномедицинския продукт на животните:

Измийте ръцете си със сапун и вода след приложението на продукта и при контакт с постелята на третираните животни.

Хора с установена свръхчувствителност към антитиреоидни продукти трябва да избягват контакт с ветеринарномедицинския продукт. Ако се развият алергични симптоми, като кожен обрив, оток на лицето, устните или очите или затруднено дишане, трябва незабавно да се потърси медицински съвет, като на лекаря се предостави листовката или етикета на продукта.

Тъй като се предполага, че карбимазолът е тератогенен агент при хората, жените които са в детеродна възраст трябва да носят ръкавици, при събиране на отпадъците от животните и постелята или повръщане на третирани котки.

Бременни жени трябва да носят предпазни ръкавици, когато работят с ветеринарномедицинския продукт.

Да не се чупят или смачкват таблетките.

Не яжте, не пийте и не пушете докато работите с таблетите или при събиране на отпадъците от животните и постелята.

При случайно поглъщане, незабавно да се потърси медицински съвет, като на лекаря се предостави листовката или етикета на продукта.

Карбимазолът, като продукт на тиамазол (метимазол) може да предизвика повръщане, епигастрален дистрес, главоболие, треска, артралгия, сърбеж и панцитопения. Лечението е симптоматично.

Бременност и лактация:

Лабораторните проучвания при плъхове и мишки са доказали тератогенни и фетотоксични ефекти на тиамазола (метамизол). Безопасността на ветеринарномедицинския продукт не е доказана по време на бременност или лактация. Тиамазолът преминава плацентарната бариера, отделя се в млякото и достига приблизително същата концентрация, както в майчиния серум. Не се прилага по време на бременност и лактация.

Взаимодействие с други ветеринарномедицински продукти и други форми на взаимодействие:

Съвместното лечение с фенобарбитал може да намали клиничната ефикасност на карбимазола. Съвместната употреба на бензимидазолови антихелминтици (фенбендазол или мебендазол) е доказала намаляване на хепатитното оксидиране на този терапевтичен клас и следователно може да доведе до увеличаване на техните циркулиращите нива. Поради това съвместното използване на карбимазол с бензимидазол не се препоръчва. Тиамазолът (метимазолът) може да прояви имуномодулиращи свойства. Това трябва да се вземе под внимание когато се ваксинират котките.

Предозиране (симптоми, спешни мерки, антидоти):

В случай на предозиране, неблагоприятни реакции, които могат да се проявят включват, но не се ограничават до, са: загуба на тегло, липса на апетит, повръщане, летаргия и по-рядко срещани признаци на гастроинтестинални кръвотечения, като хематемезис, перорална хеморагия или хеморагия на интестиналния тракт. Абнормална козина и кожа (еритема, алопеция), както и хематологични/биохимични изменения (еозинофилия, лимфоцитоза, неутропения, лимфопения, левкопения, агранулоцитоза, тромбоцитопения или хемолитична анемия) може също да се наблюдават. Хепатит и нефрит са били докладвани. Тези неблагоприятни реакции са много тежки при хронично предозиране. В повечето случаи, неблагоприятните реакции са обратими след прекратяване на лечението и подходяща грижа от страна на ветеринарния лекар.

Общата концентрация на тироксин (ТТ₄) под най-ниската референтна стойност може да се наблюдава по време на лечението, въпреки че това рядко е придружено с явни клинични признаци. Намаляване на дозата ще доведе до увеличаване на ТТ₄. Регулирането на дозата не трябва да се осъществява само на базата на ТТ₄ стойностите.

Моля, виж също т. 6.

13. СПЕЦИАЛНИ МЕРКИ ЗА УНИЩОЖАВАНЕ НА НЕИЗПОЛЗВАН ПРОДУКТ ИЛИ ОСТАТЪЦИ ОТ НЕГО, АКО ИМА ТАКИВА

ВМП не трябва да бъдат изхвърляни чрез битови отпадъци или отпадни води. Попитайте Вашия ветеринарен лекар какво да правите с ненужните ВМП. Тези мерки ще помогнат за опазване на околната среда.

14. ДАТАТА НА ПОСЛЕДНАТА РЕДАКЦИЯ НА ТЕКСТА

03/2018

15. ДОПЪЛНИТЕЛНА ИНФОРМАЦИЯ

Удълженото освобождаване на Vidalta осигурява 24 часов интервал на дозиране.

Опаковки:

Пластмасов флакон, съдържащ 30 или 100 таблетки.

Шест (6) пластмасови флакони, съдържащи 30 или 100 таблетки.

Не всички размери на опаковката могат да бъдат предлагани на пазара.

Само за ветеринарномедицинска употреба.

За всяка информация относно този ветеринарномедицински продукт, моля свържете се с териториалния представител на притежателя на лиценза за употреба.

Република България
Интервет България
Бул. „Искърско шосе“ 7
гр. София, 1528
тел: + 359 2 970 10 70