

I PRIEDAS
VETERINARINIO VAISTO APRAŠAS

1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

Rycarfa, 50 mg/ml, injekcinis tirpalas šunims ir katėms

2. KOKYBINĖ IR KIEKYBINĖ SUDĖTIS

Veiklioji medžiaga:

karprofenas 50 mg;

pagalbinė (-s) medžiaga (-os):

Kokybinė pagalbinių medžiagų ir kitų sudedamųjų medžiagų sudėtis	Kiekybinė sudėtis, jei ta informacija būtina siekiant tinkamai naudoti veterinarinį vaistą
Argininas	
Benzilo alkoholis (E1519)	10 mg
Glikocholinė rūgštis	
Vandenilio chlorido rūgštis, praskiesta (pH koreguoti)	
Lecitinas	
Natrio hidroksidas	
Injekcinis vanduo	

Skaidrus šviesiai geltonos spalvos tirpalas.

3. KLINIKINĖ INFORMACIJA

3.1. Paskirties gyvūnų rūšys

Šunys ir katės.

3.2. Naudojimo indikacijos, nurodant paskirties gyvūnų rūšis

Šunims pooperaciniam skausmui ir uždegimui slopinti po ortopedinių bei minkštųjų audinių (įskaitant intraokulinius) operacijų.

Katėms pooperaciniam skausmui slopinti.

3.3. Kontraindikacijos

Negalima naudoti širdies, kepenų ar inkstų ligomis sergantiems gyvūnams. Negalima naudoti, jei yra virškinimo trakto sutrikimų, kai yra virškinimo trakto išopėjimo ar kraujavimo iš virškinimo trakto tikimybė.

Negalima naudoti esant padidėjusiam jautrumui karprofenui, bet kuriam kitam NVNU ar bet kuriai pagalbinių medžiagų. Karprofenas, kaip ir kiti NVNU, retai gali sukelti nepalankias inkstų ar idiosinkrazines kepenų reakcijas.

Negalima švirkšti į raumenis.

Negalima naudoti po operacijų, kurių metu gyvūnas neteko daug kraujo.

Negalima pakartotinai naudoti katėms.

Negalima naudoti jaunesniems kaip 5 mėnesių amžiaus kačiukams.

Negalima naudoti jaunesniems kaip 10 savaičių amžiaus šuniukams.

Taip pat žr. 3.7 p.

3.4. Specialieji įspėjimai

Nėra.

3.5. Specialiosios naudojimo atsargumo priemonės

Specialiosios atsargumo priemonės, naudojant vaistą paskirties gyvūnų rūšims

Negalima viršyti rekomenduojamos dozės ar gydymo trukmės.

Dėl ilgesnio pusinės eliminacijos laiko kačių organizme ir mažesnio terapinio indekso, būtina imtis ypatingų atsargumo priemonių, kad nebūtų viršyta rekomenduojama dozė, be to, negalima švirkšti pakartotinės dozės.

Skiriant vaistą senyviems šunims ar katėms, gali kilti papildomas pavojus. Jei tokio skyrimo negalima išvengti, gali prireikti naudoti mažesnę dozę ir gyvūną atidžiai kliniškai stebėti.

Reikia vengti naudoti gyvūnams, kuriems yra dehidracija, hipovolemija ar hipotenzija, nes yra padidėjusio toksinio poveikio inkstams rizika.

NVNU gali slopinti fagocitozę, todėl uždegimu pasireiškiančių būklių, susijusių su bakterine infekcija, metu turi būti pradėtas tinkamas antimikrobinis gydymas.

Specialiosios atsargumo priemonės asmenims, naudojantiems vaistą gyvūnams

Vengti atsitiktinio vaisto įsišvirkštimo.

Nustatyta, kad karprofenas, kaip ir kiti NVNU, padidina laboratorinių gyvūnų jautrumą šviesai. Vengti vaisto sąlyčio su oda. Veterinariniui vaistui patekus ant odos, tą vietą nedelsiant nuplauti.

Specialiosios aplinkos apsaugos atsargumo priemonės

Netaikytinos.

3.6. Nepageidaujamos reakcijos

Šunys ir katės:

Reta (1–10 gyvūnų iš 10 000 gydytų gyvūnų)	Inkstų sutrikimas. Kepenų sutrikimas ¹ .
Labai reta (<1 gyvūnas iš 10 000 gydytų gyvūnų, įskaitant atskirus pranešimus)	Vėmimas ² , suminkštėjusios išmatos ² , viduriavimas ² , kraujas išmatose ² , apetito sumažėjimas ² , letargija ² Reakcija injekcijos vietoje ³

¹ Idiosinkratinė reakcija.

² Laikinas. Paprastai jie atsiranda per pirmąją gydymo savaitę ir daugeliu atvejų išnyksta nutraukus gydymą, tačiau labai retais atvejais gali būti sunkūs arba mirtini.

³ Po injekcijos po oda.

Pasireiškus nepalankioms reakcijoms, būtina nutraukti veterinarinio vaisto naudojimą ir kreiptis patarimo į veterinarijos gydytoją.

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 pakuotės lapelio 16 skyriuje.

3.7. Naudojimas vaikingumo, laktacijos ar kiaušinių dėjimo metu

Vaikingumas ir laktacija

Laboratoriniais tyrimais su gyvūnais (žiurkėmis ir triušiais) nustatytas fetotoksinis karprofeno poveikis, vaistą naudojant artimomis terapinei dozėmis.

Veterinarinio vaisto saugumas vaikingumo ir laktacijos metu nenustatytas. Negalima naudoti vaikingoms kalėms ir katėms bei laktacijos metu.

3.8. Sąveika su kitais vaistais ir kitos sąveikos formos

Negalima vienu metu ar 24 val. po šio veterinarinio vaisto naudojimo naudoti kitų NVNU ir gliukokortikoidų. Didelė karprofeno dozės dalis jungiasi prie plazmos baltymų ir gali konkuruoti su kitais gerai su baltymais besijungiančiais vaistais, todėl gali pasireikšti toksinis poveikis.

Karprofeno negalima naudoti kartu su vaistais, galinčiais sukelti nefrotoksinį poveikį.

3.9. Dozės ir naudojimo būdas

Leisti į veną arba po oda.

Šunims: į veną ar po oda rekomenduojama leisti 4,0 mg/kg kūno svorio karprofeno (1 ml vaisto 12,5 kg kūno svorio) dozę. Veterinarinį vaistą geriausia naudoti prieš operaciją premedikavimo ar anestezijos sukėlimo metu.

Katėms: po oda ar į veną rekomenduojama leisti 4,0 mg/kg kūno svorio karprofeno (0,24 ml vaisto 3,0 kg kūno svorio) dozę. Vaistą geriausia naudoti prieš operaciją anestezijos sukėlimo metu. Tam, kad būtų atmatuota tiksli dozė, rekomenduojama naudoti graduotą 1 ml švirkštą.

Klinikinių tyrimų duomenimis nustatyta, kad šunims ir katėms per pirmąsias 24 valandas prieš operaciją reikia leisti tik vieną dozę karprofeno. Jei šiuo laikotarpiu reikalinga papildoma analgezija, šunims (bet ne katėms) galima leisti dar pusę (2 mg/kg kūno svorio) karprofeno dozės.

Norint užtikrinti teisingą dozę, reikia kuo tiksliau nustatyti kūno svorį.

Norint prailginti pooperacinio skausmo ir uždegimo malšinimą, šunims parenterinį gydymą injekciniu karprofenu galima tęsti karprofeno tabletėmis, ne ilgiau kaip 5 dienas skiriant 4 mg/kg kūno svorio paros dozę.

Veterinarinio vaisto leidimui būtina naudoti 21 dydžio adatą.

Dangtelį galima pradurti ne daugiau kaip 20 kartų. Jei praduriama daugiau kaip 20 kartų, reikia naudoti specialią (angl. *draw-off*) adatą.

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

Specifinio karprofeno perdozavimo priešnuodžio nėra, tačiau turi būti taikomas bendras palaikomasis gydymas, taikomas klinikiniam NVNU perdozavimui.

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:
QM01AE91.**

4.2. Farmakodinamika

Karprofenas slopina uždegimą, malšina skausmą ir mažina karščiavimą. Karprofenas, kaip dauguma kitų NVNU, yra arachidono rūgšties kaskados fermento ciklooksigenazės inhibitorius. Vis dėlto slopinantis karprofeno poveikis prostaglandinų sintezei yra mažesnis, palyginti su uždegimą mažinančiu ir analgezinio poveikiu. Tikslus karprofeno veikimo mechanizmas nėra aiškus.

Karprofenas yra chiralinis vaistas, jo S(+) enantiomeras yra veiklesnis nei R(-) enantiomeras. Chiralinė enantiomerų inversija *in vivo* nevyksta.

4.3. Farmakokinetika

Po oda sušvirkštas karprofenas gerai absorbuojamas, didžiausia koncentracija plazmoje susidaro per 3 val. po naudojimo.

Pasiskirstymo tūris yra mažas. Daug karprofeno jungiasi prie baltymų.

Karprofeno pusinės eliminacijos laikas šunų organizme yra maždaug 10 val. Pusinės eliminacijos laikas kačių organizme yra ilgesnis ir, vaitą sušvirkštus į veną, būna 9-49 val. (vidurkis maždaug 20 val.).

5. FARMACINIAI DUOMENYS

5.1. Pagrindiniai nesuderinamumai

Nesant suderinamumo tyrimų, šio veterinarinio vaisto negalima maišyti su kitais veterinariniais vaistais.

5.2. Tinkamumo laikas

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

Tinkamumo laikas, atidarius pirminę pakuotę, – 28 dienos.

5.3. Specialieji laikymo nurodymai

Laikyti šaldytuve (2–8 °C).

Negalima užšaldyti.

Pradūrus buteliuko kamštelį, negalima laikyti aukštesnėje kaip 25 °C temperatūroje.

5.4. Pirminės pakuotės pobūdis ir sudedamosios dalys

Stiklinis buteliukas (gintaro spalvos stiklo): 1 buteliukas, kuriame yra 20 ml injekcinio tirpalo, užkimštas guminiu kamšteliu ir apgaubtas aliumininio gaubtelio dėžutėje.

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

KRKA, d.d., Novo mesto

7. REGISTRACIJOS NUMERIS (-IAI)

LT/2/10/1970/001

8. REGISTRAVIMO DATA

2010-09-22

9. PASKUTINĖ VETERINARINIO VAISTO APRAŠO PERŽIŪROS DATA

2024-12-17

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
DĖŽUTĖ

1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

Rycarfa, 50 mg/ml, injekcinis tirpalas

2. VEIKLIOJI (-IOSIOS) MEDŽIAGA (-OS)

Viename ml yra: karprofeno 50 mg

3. PAKUOTĖS DYDIS

20 ml

4. PASKIRTIES GYVŪNŲ RŪŠIS (-YS)

Šunys ir katės.



5. INDIKACIJA (-OS)

6. NAUDOJIMO BŪDAS (-AI)

i.v. s.c.

7. IŠLAUKA

8. TINKAMUMO DATA

Exp. {mėnuo/metai}

Pradūrus buteliuko kamštelį, sunaudoti iki...

Tinkamumo laikas, atidarius pirminę pakuotę, – 28 dienos.

9. SPECIALIEJI LAIKYMO NURODYMAI

Laikyti šaldytuve (2–8 °C).

Negalima užšaldyti.

Atidarius negalima laikyti aukštesnėje kaip 25 °C temperatūroje.

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

KRKA, d.d., Novo mesto

14. REGISTRACIJOS NUMERIS (-IAI)

LT/2/10/1970/001

15. SERIJOS NUMERIS

Lot {numeris}

MINIMALŪS DUOMENYS, KURIE TURI BŪTI ANT MAŽŲ PIRMINIŲ PAKUOČIŲ ETIKETĖ

1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS
--

Rycarfa



2. VEIKLIŲJŲ MEDŽIAGŲ KIEKYBINĖ INFORMACIJA
--

50 mg/ml

3. SERIJOS NUMERIS

Lot {numeris}

4. TINKAMUMO DATA

Exp. {mėnuo/metai}

B. PAKUOTĖS LAPELIS

PAKUOTĖS LAPELIS

1. Veterinarinio vaisto pavadinimas

Rycarfa, 50 mg/ml, injekcinis tirpalas šunims ir katėms

2. Sudėtis

Viename ml yra:

veikliosios medžiagos:

karprofeno 50 mg;

pagalbinės medžiagos:

benzilo alkoholio (E1519) 10 mg.

Skaidrus šviesiai geltonos spalvos tirpalas.

3. Paskirties gyvūnų rūšys

Šunys ir katės.



4. Naudojimo indikacijos

Šunims pooperaciniam skausmui ir uždegimui slopinti po ortopedinių bei minkštųjų audinių (įskaitant intraokulinius) operacijų.

Katėms pooperaciniam skausmui slopinti.

5. Kontraindikacijos

Negalima naudoti širdies, kepenų ar inkstų ligomis sergantiems gyvūnams. Negalima naudoti, jei yra virškinimo trakto sutrikimų, kai yra virškinimo trakto išopėjimo ar kraujavimo iš virškinimo trakto tikimybė. Negalima naudoti esant padidėjusiam jautrumui karprofenui, bet kuriam kitam NVNU ar bet kuriai pagalbinių medžiagų. Karprofenas, kaip ir kitokie NVNU, retai gali sukelti nepalankias inkstų ar idiosinkrazinių kepenų reakcijas.

Negalima švirkšti į raumenis.

Negalima naudoti po operacijų, kurių metu gyvūnas neteko daug kraujo.

Negalima pakartotinai naudoti katėms.

Negalima naudoti jaunesniems kaip 5 mėnesių amžiaus kačiukams.

Negalima naudoti jaunesniems kaip 10 savaičių amžiaus šuniukams.

6. Specialieji įspėjimai

Specialiosios atsargumo priemonės, siekiant užtikrinti saugų naudojimą paskirties rūšių gyvūnams
Negalima viršyti rekomenduojamos dozės ar gydymo trukmės, ypač katėms.

Dėl ilgesnio pusinės eliminacijos kačių organizmo laiko ir mažesnio terapinio indekso būtina imtis ypatingų atsargumo priemonių, kad nebūtų viršyta rekomenduojama dozė. Dozė negali būti kartojama.

Skiriant vaistą senyviems šunims ir katėms, gali kilti papildomas pavojus. Jei tokio skyrimo negalima išvengti, gali prireikti naudoti mažesnę dozę ir gyvūną atidžiai kliniškai stebėti.

Reikia vengti naudoti gyvūnams, kuriems yra dehidracija, hipovolemija ar hipotenzija, nes yra padidėjusio toksinio poveikio inkstams rizika.

NVNU gali slopinti fagocitozę, todėl uždegimu pasireiškiančių būklių, susijusių su bakterine infekcija, metu turi būti pradėtas tinkamas antimikrobinis gydymas.

Specialiosios atsargumo priemonės asmenims, naudojantiems vaistą gyvūnams

Vengti atsitiktinio vaisto įsišvirkštimo.

Nustatyta, kad karprofenas, kaip ir kiti NVNU, padidina laboratorinių gyvūnų jautrumą šviesai. Vengti vaisto sąlyčio su oda. Veterinariniui vaistui patekus ant odos, tą vietą nedelsiant nuplauti.

Vaikingumas ir laktacija

Laboratoriniais tyrimais su gyvūnais (žiurkėmis ir triušiais) nustatytas fetotoksinis karprofeno poveikis vaistą naudojant artimomis terapinei dozėmis. Veterinarinio vaisto saugumas vaikingoms patelėms ir laktacijos metu nenustatytas. Negalima naudoti vaikingoms kalėms ir katėms bei laktacijos metu.

Sąveika su kitais vaistais ir kitos sąveikos formos

Negalima vienu metu ar 24 val. po šio vaisto naudojimo naudoti kitų NVNU ir gliukokortikoidų. Didelė karprofeno dozės dalis jungiasi prie plazmos baltymų ir gali konkuruoti su kitais gerai su baltymais besijungiančiais vaistais, todėl gali pasireikšti toksinis poveikis.

Karprofeno negalima naudoti kartu su vaistais, galinčiais sukelti nefrotoksinį poveikį.

Perdozavimas

Specifinio karprofeno perdozavimo priešnuodžio nėra, tačiau turi būti taikomas bendras palaikomasis gydymas, taikomas klinikiniam NVNU perdozavimui.

Pagrindiniai nesuderinamumai:

Nesant suderinamumo tyrimų, šio veterinarinio vaisto negalima maišyti su kitais veterinariniais vaistais.

7. Nepageidaujamos reakcijos

Šunys ir katės:

Reta (1–10 gyvūnų iš 10 000 gydytų gyvūnų)	Inkstų sutrikimas. Kepenų sutrikimas ¹ .
Labai reta (<1 gyvūnas iš 10 000 gydytų gyvūnų, įskaitant atskirus pranešimus)	Vėmimas ² , suminkštėjusios išmatos ² , viduriavimas ² , kraujas išmatose ² , apetito sumažėjimas ² , letargija ² Reakcija injekcijos vietoje ³

¹ Idiosinkratinė reakcija.

² Laikinas. Paprastai jie atsiranda per pirmąją gydymo savaitę ir daugeliu atvejų išnyksta nutraukus gydymą, tačiau labai retais atvejais gali būti sunkūs arba mirtini.

³ Po injekcijos po oda.

Pasireiškus nepalankioms reakcijoms, būtina nutraukti veterinarinio vaisto naudojimą ir kreiptis patarimo į veterinarijos gydytoją.

Svarbu teikti informaciją apie nepageidaujamąs reakcijas. Tai leidžia nuolat stebėti vaisto saugumą. Pastebėjus bet koki šalutinį poveikį, net ir nepaminėtą šiame pakuotės lapelyje, arba manant, kad vaistas neveikė, pirmiausia būtina informuoti veterinarijos gydytoją. Apie bet kokias nepageidaujamąs 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: <https://vmvt.lrv.lt/lt/fb/>

8. Dozės, naudojimo būdai ir metodas kiekvienai rūšiai

Leisti į veną (**i.v.**) arba po odą (**s.c.**).

Šunims: į veną ar po oda rekomenduojama leisti 4,0 mg/kg kūno svorio karprofeno (1 ml vaisto 12,5 kg kūno svorio) dozė. Veterinarinį vaistą geriausia naudoti prieš operaciją premedikavimo ar anestezijos sukėlimo metu.

Katėms: po oda ar į veną rekomenduojama leisti 4,0 mg/kg kūno svorio karprofeno (0,24 ml vaisto 3,0 kg kūno svorio) dozė. Vaistą geriausia naudoti prieš operaciją anestezijos sukėlimo metu. Tam, kad būtų atmatuota tiksli dozė katėms, rekomenduojama naudoti graduotą 1 ml švirkštą.

Klinikinių tyrimų duomenimis nustatyta, kad šunims ir katėms per pirmąsias 24 valandas prieš operaciją reikia leisti tik vieną dozę karprofeno. Jei šiuo laikotarpiu reikalinga papildoma analgezija, šunims (bet ne katėms) galima leisti dar pusę (2 mg/kg kūno svorio) karprofeno dozės.

Norint užtikrinti teisingą dozę, reikia kuo tiksliau nustatyti kūno svorį.

Norint prailginti pooperacinio skausmo ir uždegimo malšinimą, šunims parenterinį gydymą injekciniu karprofenu galima tęsti karprofeno tabletėmis, ne ilgiau kaip 5 dienas skiriant 4 mg/kg kūno svorio paros dozę.

9. Nuorodos dėl tinkamo naudojimo

Vaisto leidimui būtina naudoti 21 dydžio adatą.

Kamštelį galima pradurti ne daugiau kaip 20 kartų. Jei praduriama daugiau kaip 20 kartų, reikia naudoti specialią (angl. *draw-off*) adatą.

10. Išlauka

Netaikytina.

11. Specialieji laikymo nurodymai

Saugoti nuo vaikų.

Laikyti šaldytuve (2–8 °C).

Negalima užšaldyti.

Pradūrus buteliuko kamštelį, negalima laikyti aukštesnėje kaip 25 °C temperatūroje.

Šio veterinarinio vaisto negalima naudoti pasibaigus tinkamumo laikui, nurodytam ant etiketės ir kartoninės dėžutės po „Tinka iki“. Tinkamumo data sutampa su paskutine nurodyto mėnesio diena.

Tinkamumo laikas, atidarius pirminę pakuotę, – 28 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/2/10/1970/001

1 buteliukas, kuriame yra 20 ml injekcinio tirpalo, užkimštas guminiu kamšteliu ir apgaubtas aliumininio gaubteliu, dėžutėje.

15. Pakuotės lapelio paskutinės peržiūros data

2024-12-17

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

16. Kontaktiniai duomenys

Registruotojas

KRKA, d.d., Novo mesto
Šmarješka cesta 6
8501 Novo mesto
Slovėnija

Gamintojas, atsakingas už vaisto serijos išleidimą

KRKA, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, 8501 Novo mesto, Slovėnija

Vietiniai atstovai ir kontaktiniai duomenys, skirti pranešti apie įtariamą nepageidaujamą reakciją:

UAB KRKA Lietuva
Senasis Ukmergės kelias 4
Užubalių k.
14013 Vilniaus r.

Tel. + 370 5 236 2740

Norint gauti informacijos apie šį veterinarinį vaistą, reikia susisiekti su registruotojo vietiniu atstovu.