

SÚHRN CHARAKTERISTICKÝCH VLASTNOSTÍ LIEKU

1. NÁZOV VETERINÁRNEHO LIEKU

CEFSHOT DC 250 mg intramamálna suspenzia pre hovädzí dobytok

2. KVALITATÍVNE A KVANTITATÍVNE ZLOŽENIE

Každá 3 g intramamálna striekačka obsahuje:

Účinná látka:

Cefalónium 250 mg (ako cefalónium dihydrát)

Úplný zoznam pomocných látok je uvedený v časti 6.1.

3. LIEKOVÁ FORMA

Intramamálna suspenzia.

Šedobiela až nahnedlá suspenzia.

4. KLINICKÉ ÚDAJE

4.1 Cieľové druhy

Hovädzí dobytok (dojnice v období zasušenia).

4.2 Indikácie na použitie so špecifikovaním cieľových druhov

Na liečbu subklinickej mastitídy v období zasušenia a na prevenciu novej infekcie vemena v období mimo laktácie dojníc spôsobené baktériami *Staphylococcus aureus*, *Streptococcus agalactiae*, *Streptococcus dysgalactiae*, *Streptococcus uberis*, *Trueperella pyogenes*, *Escherichia coli* a *Klebsiella* spp.

4.3 Kontraindikácie

Nepoužívať v prípadoch známej precitlivosti na cefalosporíny, iné β -laktámové antibiotiká alebo na niektorú z pomocných látok.

4.4 Osobitné upozornenia pre každý cieľový druh

Nie sú.

4.5 Osobitné bezpečnostné opatrenia na používanie

Osobitné bezpečnostné opatrenia na používanie u zvierat

Použitie lieku by malo byť založené na výsledkoch testov citlivosti baktérií izolovaných z konkrétneho zvieratá. Ak to nie je možné, tak by použitie lieku malo byť založené na lokálnych (regionálnych, na úrovni farmy) epidemiologických informáciách o citlivosti cieľových baktérií. Použitie lieku by malo byť v súlade s oficiálnou, národnou a regionálnou antimikrobiálnou politikou.

Použitie lieku v rozpore s pokynmi uvedenými v SPC môže zvýšiť prevalenciu baktérií rezistentných na cefalónium a môže znížiť účinnosť liečby inými beta-laktámami.

Do konca ochrannej lehoty pre mlieko by nemali byť teľatá kŕmené odpadovým mliekom obsahujúcim zvyšky cefalonia (s výnimkou kolostrálnej fázy), pretože by mohlo dôjsť k selekcii k antimikrobikám rezistentných baktérií v črevnej mikróflóre teľatá a dôjsť k zvýšenému vylučovaniu týchto baktérií

trusom. Účinnosť lieku bola stanovená len pre patogény uvedené v odseku 4.2 "Indikácie pre použitie so špecifikovaním cieľového druhu". Teda po zasúšení môže aj cez preventívnu liečbu dôjsť k závažnej akútnej mastitíde (potenciálne fatálnej) spôsobenej inými patogénmi, najmä *Pseudomonas aeruginosa*. K zníženiu tohto rizika by mali byť dodržiavané správne hygienické postupy; dojnice musia byť ustajnené v priestore s dobrou hygienou ďaleko od dojárne a pravidelne kontrolované niekoľko dní po zasúšení.

Osobitné bezpečnostné opatrenia, ktoré má urobiť osoba podávajúca liek zvieratám

Po použití si umyte ruky.

Penicilín a cefalosporíny môžu vyvolávať precitlivosť (alergiu) po injekcii, inhalácii, požití alebo kontakte s pokožkou. Precitlivosť na penicilíny môže viesť k precitlivosti na cefalosporíny a naopak. Alergické reakcie na tieto látky môžu byť v niektorých prípadoch vážne.

- Nemanipulujte s liekom v prípade známej precitlivosti, alebo ak vám bolo odporúčané s takýmto typom látok nepracovať.
- Zaobchádzajte s liekom opatrne, tak, aby ste zabránili expozícii. Dodržiavajte všetky odporúčania.
- Ak sa po zasažení vyvinú symptómy ako napr. vyrážka, mali by ste vyhľadať pomoc lekára a ukázať mu toto upozornenie. Opuch tváre, pier, očí alebo ťažkosti s dýchaním sú závažnejšie symptómy, ktoré vyžadujú rýchlu lekársku pomoc.

4.6 Nežiaduce účinky (frekvencia výskytu a závažnosť)

Vo veľmi zriedkavých prípadoch bola pozorovaná okamžitá reakcia precitlivosti u niektorých zvierat (nepokoj, triaška, opuch mliečnej žľazy, očných viečok a pyskov). Tieto reakcie môžu viesť k úhynu.

Frekvencia výskytu nežiaducich účinkov sa definuje použitím nasledujúceho pravidla:

- veľmi časté (nežiaduce účinky sa prejavili u viac ako 1 z 10 liečených zvierat)
- časté (u viac ako 1 ale menej ako 10 zo 100 liečených zvierat)
- menej časté (u viac ako 1 ale menej ako 10 z 1 000 liečených zvierat)
- zriedkavé (u viac ako 1 ale menej ako 10 z 10 000 liečených zvierat)
- veľmi zriedkavé (u menej ako 1 z 10 000 liečených zvierat, vrátane ojedinelých hlásení).

4.7 Použitie počas gravidity, laktácie, znášky

Nepoužívať počas laktácie.

4.8 Liekové interakcie a iné formy vzájomného pôsobenia

Cefalosporíny by nemali byť podávané súčasne s bakteriostatickými antimikrobiálnymi látkami. Súčasné užívanie cefalosporínov a nefrotoxických liekov môže zvyšovať renálnu toxicitu.

4.9 Dávkovanie a spôsob podania lieku

Intramamálne podanie.

Jedna dávka zodpovedajúca obsahu jednej striekačky (250 mg cefalónia) by mala byť podaná strukovým kanálikom do každej štvrte vemena ihneď po poslednom dojení v laktácii.

Po ukončení dojenja vyčistite a vydezinfikujte dôkladne koniec struku čistiacou utierkou, ktorá je súčasťou balenia. Uchopte pevne striekačku do jednej ruky a tlakom palca úplne odstráňte zátku. Dbajte na to, aby ste nekontaminovali zakončenie striekačky. Neohýbajte zakončenie striekačky.

Umiestnite zakončenie striekačky do strukového kanálíka a vyvíňte stály tlak na piest striekačky, kým nie je podaná celá dávka. Jednou rukou držte koniec struku a druhou jemne masírujte smerom nahor,

aby ste uľahčili preniknutie antibiotika do štvrte. Po podaní je vhodné ponoriť struky do k tomu určeného antiseptického prostriedku.

4.10 Predávkovanie (príznaky, núdzové postupy, antidotá) ak sú potrebné

Neuplatňuje sa.

4.11 Ochranné lehoty

Mäso a vnútornosti:

21 dní

Mlieko:

- 96 hodín po otelení, ak je doba zasušenia dlhšia ako 54 dní
- 58 dní po aplikácii, ak je doba zasušenia kratšia alebo rovná 54 dňom

5. FARMAKOLOGICKÉ VLASTNOSTI

Farmakoterapeutická skupina: iné beta-laktámy, antimikrobiálne látky na intramamálne použitie, cefalosporíny prvej generácie.

ATCvet kód: QJ51DB90

5.1 Farmakodynamické vlastnosti

Cefalónium je antibakteriálna látka prvej generácie cefalosporínov, ktoré inhibujú syntézu bunkovej steny baktérií (baktericídny účinok).

Sú známe tri mechanizmy rezistencie na cefalosporíny: znížená priepustnosť bunkovej steny, inaktivácia enzýmami a neprítomnosť špecifických väzobných miest pre penicilín. U gram-pozitívnych baktérií a zvlášť stafylokokov je hlavným mechanizmom spôsobujúcim rezistenciu zmena proteínov viažucich penicilín. U gramnegatívnych baktérií môže byť rezistencia spôsobená produkovaním širokého spektra betalaktamáz.

Cefalónium je účinné proti: *Staphylococcus aureus*, *Streptococcus agalactiae*, *Streptococcus dysgalactiae*, *Streptococcus uberis*, *Trueperella pyogenes*, *Escherichia coli* a *Klebsiella* spp. U týchto patogénov bakteriálnej mastitidy získaných v období 2014 až 2016 boli zistené hodnoty MIC. Prehľad ich citlivosti *in vitro* je uvedený v nasledujúcej tabuľke:

Súhrn údajov o citlivosti na cefalónium *in vitro* u izolátov mastitidy zhromaždených v období 2014-2016:

Organizmus	n	rozsah MIC (µg/ml)	MIC ₉₀ (µg/ml)
<i>Staphylococcus aureus</i>	246	≤0,03-≥64	0,25
<i>Streptococcus agalactiae</i>	44	≤0,03-0,06	≤0,03
<i>Streptococcus dysgalactiae</i>	135	≤0,03-≥64	≤0,03
<i>Streptococcus uberis</i>	209	≤0,03-≥64	0,06
<i>Trueperella pyogenes</i>	94	0,12-2	0,25
<i>Escherichia coli</i>	225	1-≥64	16
<i>Klebsiella</i> spp.	70	1-≥64	4

5.2 Farmakokinetické údaje

Cefalónium je dlhodobé ale pomaly absorbované z vemena a vylučované najmä močom. 7-13% účinnej látky je eliminované močom počas prvých troch dní po podaní, zatiaľ čo vylučovaním stolicou <1% počas rovnakého obdobia.

Priemerná koncentrácia v krvi zostáva konštantná počas približne 10 dní po podaní, čo je v súlade s pomalou, ale dlhodobou absorpciou cefalónia z vemena.

Dlhodobá prítomnosť cefalónia v zasúšenom vemene bola zistená počas 10 týždňov po podaní.

6. FARMACEUTICKÉ ÚDAJE

6.1 Zoznam pomocných látok

Distearát hlinitý
Tekutý parafín

6.2 Závažné inkompatibility

Nie sú známe.

6.3 Čas použiteľnosti

Čas použiteľnosti veterinárneho lieku zabaleného v pôvodnom obale: 3 roky.

6.4 Osobitné bezpečnostné opatrenia na uchovávanie

Chrániť pred mrazom.

6.5 Charakter a zloženie vnútorného obalu

Jednodávková 3 g biela polyetylénová intramamálna striekačka s polyetylénovou zátkou.

Veľkosť balenia:

24 intramamálnych striekačiek v kartónovej škatuľke.

120 intramamálnych striekačiek v nádobke.

Všetky veľkosti balenia obsahujú čistiace utierky.

Nie všetky veľkosti balenia sa musia uvádzať na trh.

6.6 Osobitné bezpečnostné opatrenia na zneškodňovanie nepoužitých veterinárnych liekov, prípadne odpadových materiálov vytvorených pri používaní týchto liekov.

Každý nepoužitý veterinárny liek alebo odpadové materiály z tohto veterinárneho lieku musia byť zlikvidované v súlade s platnými predpismi.

7. DRŽITEĽ ROZHODNUTIA O REGISTRÁCI

Zoetis Česká republika s.r.o., náměstí 14. října 642/17, 150 00 Praha 5, Česká republika

8. REGISTRAČNÉ ČÍSLO(-A)

96/023/DC/16-S

9. DÁTUM PRVÉHO ROZHODNUTIA O REGISTRÁCIE/ PREDĹŽENIA REGISTRÁCIE

04/05/2016

10. DÁTUM REVÍZIE TEXTU

ZÁKAZ PREDAJA, DODÁVOK A/ALEBO POUŽÍVANIA

Výdaj lieku je viazaný na veterinárny predpis.

ÚDAJE, KTORÉ MAJÚ BYŤ UVEDENÉ NA VONKAJŠOM OBALE

Kartónová škatuľka

1. NÁZOV VETERINÁRNEHO LIEKU

CEFSHOT DC 250 mg intramamálna suspenzia pre hovädzí dobytok
Cefalónium (ako cefalónium dihydrát)

2. ÚČINNÉ LÁTKY

Každá 3 g intramamálna striekačka obsahuje:

Účinná látka:

Cefalónium 250 mg (ako cefalónium dihydrát)

3. LIEKOVÁ FORMA

Intramamálna suspenzia.

4. VEĽKOSŤ BALENIA

24 alebo 120 intramamálnych striekačiek a čistiacich utierok.

5. CIEĽOVÉ DRUHY

Hovädzí dobytok (dojnice v období zasušenia).

6. INDIKÁCIA (IE)

Na liečbu subklinickej mastitídy v období zasušenia a na prevenciu novej infekcie vemena v období mimo laktácie dojníc spôsobené baktériami *Staphylococcus aureus*, *Streptococcus agalactiae*, *Streptococcus dysgalactiae*, *Streptococcus uberis*, *Trueperella pyogenes*, *Escherichia coli* a *Klebsiella* spp.

7. SPÔSOB A CESTA PODANIA LIEKU

Pred použitím si prečítajte písomnú informáciu pre používateľov.

8. OCHRANNÁ LEHOTA(Y)

Mäso a vnútornosti:

21 dní

Mlieko:

- 96 hodín po otelení, ak je doba zasušenia dlhšia ako 54 dní
- 58 dní po aplikácii, ak je doba zasušenia kratšia alebo rovná 54 dňom

9. OSOBITNÉ UPOZORNENIE (-A), AK JE POTREBNÉ

Pred použitím si prečítajte písomnú informáciu pre používateľov.

10. DÁTUM EXSPIRÁCIE

EXP {mesiac/rok}

11. OSOBITNÉ PODMIENKY NA UCHOVÁVANIE

Chrániť pred mrazom.

12. OSOBITNÉ BEZPEČNOSTNÉ OPATRENIA NA ZNEŠKODNENIE NEPOUŽITÉHO LIEKU(-OV) ALEBO ODPADOVÉHO MATERIÁLU, V PRÍPADE POTREBY

Odpadový materiál zlikvidovať v súlade s miestnymi požiadavkami.

13. OZNAČENIE „LEN PRE ZVIERATÁ“ A PODMIENKY ALEBO OBMEDZENIA TÝKAJÚCE SA DODÁVKY A POUŽITIA, ak sa uplatňujú

Len pre zvieratá. Výdaj lieku je viazaný na veterinárny predpis.

14. OZNAČENIE „UCHOVÁVAŤ MIMO DOHLĎADU A DOSAHU DETÍ“

Uchovávať mimo dohľadu a dosahu detí.

15. NÁZOV A ADRESA DRŽITEĽA ROZHODNUTIA O REGISTRÁCII

Zoetis Česká republika s.r.o., náměstí 14. října 642/17, 150 00 Praha 5, Česká republika

16. REGISTRAČNÉ ČÍSLO (ČÍSLA)

96/023/DC/16-S

17. ČÍSLO VÝROBNEJ ŠARŽE

Č. šarže {číslo}

MINIMÁLNE ÚDAJE, KTORÉ MAJÚ BYŤ UVEDENÉ NA MALOM VNÚTORNOM OBALE

Polyetylénová striekačka

1. NÁZOV VETERINÁRNEHO LIEKU

CEFSHOT DC 250 mg intramamálna suspenzia pre hovädzí dobytok

Cefalónium (ako cefalónium dihydrát)

2. MNOŽSTVO ÚČINNEJ LÁTKY (OK)

Cefalónium 250 mg (ako cefalónium dihydrát)

3. OBSAH V HMOTNOSTNÝCH, OBJEMOVÝCH JEDNOTKÁCH ALEBO POČET DÁVOK

3 g

4. SPÔSOB(Y) PODANIA LIEKU

Intramamálne podanie.

5. OCHRANNÁ LEHOTA

Mäso a vnútornosti:

21 dní

Mlieko:

- 96 hodín po otelení, ak je doba zasušenia dlhšia ako 54 dní
- 58 dní po aplikácii, ak je doba zasušenia kratšia alebo rovná 54 dňom

Pred použitím si prečítajte písomnú informáciu pre používateľov.

6. ČÍSLO ŠARŽE

Lot {číslo}

7. DÁTUM EXSPIRÁCIE

EXP {mesiac/rok}

8. OZNAČENIE „LEN PRE ZVIERATÁ“

Len pre zvieratá.

PÍ SOMNÁ INFORMÁCIA PRE POUŽÍVATEĽOV
CEFSHOT DC 250 mg intramamálna suspenzia pre hovädzí dobytok

1. NÁZOV A ADRESA DRŽITEĽA ROZHODNUTIA O REGISTRÁCII A DRŽITEĽA POVOLENIA NA VÝROBU ZODPOVEDNÉHO ZA UVOĽNENIE ŠARŽE, AK NIE SÚ IDENTICKÍ

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Zoetis Česká republika s.r.o.
Náměstí 14. října 642/17
150 00 Praha 5
Česká republika

Výrobca zodpovedný za uvoľnenie šarže:

Cross Vet Pharm Group, Ltd.
Broomhill Road
Tallaght
Dublin 24
Írsko

2. NÁZOV VETERINÁRNEHO LIEKU

CEFSHOT DC 250 mg intramamálna suspenzia pre hovädzí dobytok

Cefalónium (ako cefalónium dihydrát)

3. OBSAH ÚČINNEJ LÁTKY (-OK) A INEJ LÁTKY (-OK)

Každá 3 g intramamálna striekačka obsahuje:

Účinná látka:

Cefalónium 250 mg (ako cefalónium dihydrát)

Šedobiela až nahnedlá suspenzia.

4. INDIKÁCIA

Na liečbu subklinickej mastitídy v období zasušenia a na prevenciu novej infekcie vemena v období mimo laktácie dojnic spôsobené baktériami *Staphylococcus aureus*, *Streptococcus agalactiae*, *Streptococcus dysgalactiae*, *Streptococcus uberis*, *Trueperella pyogenes*, *Escherichia coli* a *Klebsiella* spp.

5. KONTRAINDIKÁCIE

Nepoužívať v prípadoch známej precitlivosti na cefalosporíny, iné β -laktámové antibiotiká alebo na niektorú z pomocných látok.

6. NEŽIADUCE ÚČINKY

Vo veľmi zriedkavých prípadoch bola pozorovaná okamžitá reakcia precitlivosti u niektorých zvierat (nepokoj, triaška, opuch mliečnej žľazy, očných viečok a pyskov). Tieto reakcie môžu viesť k úhynu.

Frekvencia výskytu nežiaducich účinkov sa definuje použitím nasledujúceho pravidla:

- veľmi časté (nežiaduce účinky sa prejavili u viac ako 1 z 10 liečených zvierat)
- časté (u viac ako 1 ale menej ako 10 zo 100 liečených zvierat)

- menej časté (u viac ako 1 ale menej ako 10 z 1 000 liečených zvierat)
- zriedkavé (u viac ako 1 ale menej ako 10 z 10 000 liečených zvierat)
- veľmi zriedkavé (u menej ako 1 z 10 000 liečených zvierat, vrátane ojedinelých hlásení)

Ak zistíte akékoľvek nežiaduce účinky, aj tie, ktoré už nie sú uvedené v tejto písomnej informácii pre používateľov, alebo si myslíte, že liek je neúčinný, informujte vášho veterinárneho lekára.

7. CIEĽOVÝ DRUH

Hovädzí dobytok (dojnice v období zasušenia).

8. DÁVKOVANIE PRE KAŽDÝ DRUH, CESTA (-Y) A SPÔSOB PODANIA LIEKU

Intramamálne podanie.

Jedna dávka zodpovedajúca obsahu jednej striekačky (250 mg cefalónia) by mala byť podaná strukovým kanálikom do každej štvrte vemena ihneď po poslednom dojení v laktácii.

Po ukončení dojenja vyčistite a vydezinfikujte dôkladne koniec struku čistiacou utierkou, ktorá je súčasťou balenia. Uchopte pevne striekačku do jednej ruky a tlakom palca úplne odstráňte zátku. Dbajte na to, aby ste nekontaminovali zakončenie striekačky. Neohýbajte zakončenie striekačky.

Umiestnite zakončenie striekačky do strukového kanálíka a vyvíňte stály tlak na piest striekačky, kým nie je podaná celá dávka. Jednou rukou držte koniec struku a druhou jemne masírujte smerom nahor, aby ste uľahčili preniknutie antibiotika do štvrte. Po podaní je vhodné ponoriť struku do k tomu určeného antiseptického prostriedku.

9. POKYN O SPRÁVNOM PODANÍ

10. OCHRANNÁ LEHOTA(-Y)

Mäso a vnútornosti:

21 dní

Mlieko:

- 96 hodín po otelení, ak je doba zasušenia dlhšia ako 54 dní
- 58 dní po aplikácii, ak je doba zasušenia kratšia alebo rovná 54 dňom

11. OSOBITNÉ BEZPEČNOSTNÉ OPATRENIA NA UCHOVÁVANIE

Uchovávať mimo dohľadu a dosahu detí.

Chrániť pred mrazom.

Nepoužívať tento veterinárny liek po dátume expirácie uvedenom na obale po „EXP“. Dátum expirácie sa vzťahuje na posledný deň v uvedenom mesiaci.

12. OSOBITNÉ UPOZORNENIA

Osobitné bezpečnostné opatrenia pre každý cieľový druh:

Nie sú.

Osobitné bezpečnostné opatrenia na používanie u zvierat:

Použitie lieku by malo byť založené na výsledkoch testov citlivosti baktérií izolovaných z konkrétneho zvierat'a. Ak to nie je možné, tak by použitie lieku malo byť založené na lokálnych (regionálnych, na úrovni farmy) epidemiologických informáciách o citlivosti cieľových baktérií. Použitie lieku by malo byť v súlade s oficiálnou, národnou a regionálnou antimikrobiálnou politikou. Použitie lieku v rozpore s pokynmi uvedenými v SPC môže zvýšiť prevalenciu baktérií rezistentných na cefalónium a môže znížiť účinnosť liečby inými beta-laktámami.

Do konca ochrannej lehoty pre mlieko by nemali byť teľatá kŕmené odpadovým mliekom obsahujúcim zvyšky cefaloniu (s výnimkou kolostrálnej fázy), pretože by mohlo dôjsť k selekcii k antimikrobikám rezistentných baktérií v črevnej mikroflóre teľat'a a dôjsť k zvýšenému vylučovaniu týchto baktérií trusom.

Účinnosť lieku bola stanovená len pre patogény uvedené v odseku 4 "Indikácia". Teda po zasúšení môže aj cez preventívnu liečbu dôjsť k závažnej akútnej mastitíde (potenciálne fatálnej) spôsobenej inými patogénmi, najmä *Pseudomonas aeruginosa*. K zníženiu tohto rizika by mali byť dodržiavané správne hygienické postupy; dojnice musia byť ustajnené v priestore s dobrou hygienou ďaleko od dojárne a pravidelne kontrolované niekoľko dní po zasúšení.

Osobitné bezpečnostné opatrenia, ktoré má urobiť osoba podávajúca liek zvieratám:

Po použití si umyte ruky.

Penicilín a cefalosporíny môžu vyvolávať precitlivenosť (alergiu) po injekcii, inhalácii, požití alebo kontakte s pokožkou. Precitlivenosť na penicilíny môže viesť k precitlivenosti na cefalosporíny a naopak. Alergické reakcie na tieto látky môžu byť v niektorých prípadoch vážne.

- Nemanipulujte s liekom v prípade známej precitlivenosti, alebo ak vám bolo odporúčané s takýmto typom látok nepracovať.
- Zaoberajte sa s liekom opatrne, tak, aby ste zabránili expozícii. Dodržiavajte všetky odporúčania.
- Ak sa po zasiahnutí vyvinú symptómy ako napr. vyrážka, mali by ste vyhľadať pomoc lekára a ukázať mu toto upozornenie. Opuch tváre, pier, očí alebo ťažkosti s dýchaním sú závažnejšie symptómy, ktoré vyžadujú rýchlu lekársku pomoc.

Laktácia:

Nepoužívať počas laktácie.

Liekové interakcie a iné formy vzájomného pôsobenia:

Cefalosporíny by nemali byť podávané súčasne s bakteriostatickými antimikrobiálnymi látkami. Súčasné užívanie cefalosporínov a nefrotoxických liekov môže zvyšovať renálnu toxicitu.

Predávkovanie (príznaky, núdzové postupy, antidotá):

Neuplatňuje sa.

Inkompatibility:

Nie sú známe.

13. OSOBITNÉ BEZPEČNOSTNÉ OPATRENIA NA ZNEŠKODNENIE NEPOUŽITÉHO LIEKU(-OV) ALEBO ODPADOVÉHO MATERIÁLU, V PRÍPADE POTREBY

Každý nepoužitý veterinárny liek alebo odpadové materiály z tohto veterinárneho lieku musia byť zlikvidované v súlade s platnými predpismi.

14. DÁTUM POSLEDNÉHO SCHVÁLENIA TEXTU V PÍSOMNEJ INFORMÁCII PRE POUŽÍVATEĽOV

15. ĎALŠIE INFORMÁCIE

Len pre zvieratá.

Výdaj lieku je viazaný na veterinárny predpis.

Veľkosť balenia:

24 intramamálnych striekačiek v kartónovej škatuľke.

120 intramamálnych striekačiek v nádobke.

Všetky veľkosti balenia obsahujú čistiace utierky.

Nie všetky veľkosti balenia sa musia uvádzať na trh.

Ak potrebujete akúkoľvek informáciu o tomto veterinárnom lieku, kontaktujte miestneho zástupcu držiteľa rozhodnutia o registrácii.