

[Version 9,10/2021] corr. 11/2022

ΠΕΡΙΛΗΨΗ ΤΩΝ ΧΑΡΑΚΤΗΡΙΣΤΙΚΩΝ ΤΟΥ ΠΡΟΪΟΝΤΟΣ

1. ΟΝΟΜΑΣΙΑ ΤΟΥ ΚΤΗΝΙΑΤΡΙΚΟΥ ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΟΥ ΠΡΟΪΟΝΤΟΣ

BANACEP vet 5 mg επικαλυμμένο με λεπτό υμένιο δισκίο για σκύλους και γάτες

2. ΠΟΙΟΤΙΚΗ ΚΑΙ ΠΟΣΟΤΙΚΗ ΣΥΝΘΕΣΗ

Δραστικό συστατικό:

Κάθε δισκίο περιέχει:

Benazepril.....4,6 mg

(αντιστοιχεί σε Benazepril hydrochloride 5 mg)

Έκδοχα:

Ποιοτική σύνθεση εκδόχων και άλλων συστατικών	Ποσοτική σύνθεση αν οι πληροφορίες αυτές είναι σημαντικές για τη σωστή χορήγηση του κτηνιατρικού φαρμακευτικού προϊόντος
Iron oxide yellow (E 172)	0.117 mg
Iron oxide red (E 172)	0.014 mg
Iron oxide black (E 172)	0.004 mg
Titanium dioxide (E 171)	1.929 mg
Cellulose microcrystalline	
Lactose monohydrate	
Povidone	
Maize starch	
Silica colloidal anhydrous	
Magnesium stearate	
Hypromellose	
Macrogol 8000	

Μπεζ, επιμήκη, αμφίκυρτα, με λεπτό προστατευτικό στρώμα επικάλυψης, διαιρούμενα δισκία.

3. ΚΛΙΝΙΚΕΣ ΠΛΗΡΟΦΟΡΙΕΣ

3.1 Είδη ζώων

Σκύλοι, γάτες.

3.2 Θεραπευτικές ενδείξεις για τα είδη ζώων

Σκύλοι:

Θεραπεία της συμφορητικής καρδιακής ανεπάρκειας.

Γάτες:

Μείωση της πρωτεϊνουρίας που σχετίζεται με χρόνια νεφρική νόσο.

3.3 Αντενδείξεις

Να μη χρησιμοποιείται σε περιπτώσεις υπερευαισθησίας στο δραστικό συστατικό ή σε κάποιο έκδοχο.

Να μη χρησιμοποιείται σε περιπτώσεις υπότασης, υπογκαιμίας, υπονατρίαμίας ή οξείας νεφρικής ανεπάρκειας.

Να μη χρησιμοποιείται σε περιπτώσεις ανεπάρκειας καρδιακής παροχής λόγω αορτικής ή πνευμονικής στένωσης.

Να μη χρησιμοποιείται κατά τη διάρκεια της κύησης ή της γαλουχίας (Κεφάλαιο3.7).

3.4 Ειδικές προειδοποιήσεις

Καμία.

3.5 Ιδιαίτερες προφυλάξεις κατά τη χρήση

Ιδιαίτερες προφυλάξεις για την ασφαλή χρήση στα είδη ζώων:

Δεν έχουν παρατηρηθεί ενδείξεις νεφροτοξικότητας με το κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν (σε σκύλους και γάτες) κατά τη διάρκεια κλινικών δοκιμών, όμως όπως είναι σύνηθες σε περιπτώσεις χρόνιας νεφρικής νόσου, συνιστάται να ελέγχονται η κρεατινίνη του πλάσματος, η ουρία και ο αριθμός των ερυθρών αιμοσφαιρίων κατά τη διάρκεια της θεραπείας.

Η αποτελεσματικότητα και η ασφάλεια του κτηνιατρικού φαρμακευτικού προϊόντος δεν έχει τεκμηριωθεί σε σκύλους και γάτες με σωματικό βάρος κάτω των 2,5 κιλών.

Ιδιαίτερες προφυλάξεις που πρέπει να λαμβάνονται από το άτομο που χορηγεί το φαρμακευτικό προϊόν σε ζώα:

Πλένετε τα χέρια σας μετά τη χρήση.

Σε περίπτωση που κατά λάθος υπάρξει κατάποση, να αναζητήσετε αμέσως ιατρική βοήθεια και να επιδείξετε στον ιατρό το εσώκλειστο φύλλο οδηγιών χρήσεως ή την ετικέτα ή τις οδηγίες χρήσης του φαρμακευτικού προϊόντος.

Έγκυες γυναίκες πρέπει να λαμβάνουν ιδιαίτερα μέτρα για να αποφύγουν την έκθεσή τους σε τυχαία κατάποση επειδή οι αναστολείς του μετατρεπτικού ενζύμου της αγγειοτασίνης (ΜΕΑ) έχει βρεθεί ότι επηρεάζουν το έμβρυο κατά τη διάρκεια της κύησης .

Ιδιαίτερες προφυλάξεις για την προστασία του περιβάλλοντος:

Δεν ισχύει.

3.6 Ανεπιθύμητα συμβάντα

Σκύλοι:

Απροσδιόριστη συχνότητα (δεν μπορεί να εκτιμηθεί από τα διαθέσιμα δεδομένα):	Εμετός Απώλεια συντονισμούΚόπωση Αύξηση κρεατινίνης*
--	--

*Σε σκύλους με χρόνια νεφρική νόσο, κατά την έναρξη της θεραπείας. Μετά τη χορήγηση αναστολέων ΜΕΑ, μέτρια αύξηση των συγκεντρώσεων της κρεατινίνης του πλάσματος είναι συμβατή με τη μείωση της σπειρωματικής υπέρτασης που προκαλείται από αυτούς τους παράγοντες και κατά συνέπεια δεν αποτελεί λόγο διακοπής της θεραπείας εν απουσία άλλων συμπτωμάτων.

Σε διπλά τυφλές κλινικές μελέτες σε σκύλους με καρδιακή ανεπάρκεια, το κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν ήταν καλά ανεκτό με συχνότητα εμφάνισης ανεπιθύμητων ενεργειών στατιστικά χαμηλότερη από αυτήν που παρατηρήθηκε στους σκύλους που τους χορηγήθηκε εικονικό φάρμακο (placebo).

Γάτες:

Σπάνια (1 έως 10 ζώα / 10.000 υπό θεραπεία ζώα):	Διάρροια, Εμετός Ανορεξία, Αφυδάτωση, Λήθαργος
Απροσδιόριστη συχνότητα (δεν μπορεί να εκτιμηθεί από τα διαθέσιμα δεδομένα):	Άυξηση κρεατινίνης* Αυξημένη όρεξη, Αύξηση βάρους

*Σε γάτες με χρόνια νεφρική νόσο, κατά την έναρξη της θεραπείας. Μετά τη χορήγηση αναστολέων ΜΕΑ, μέτρια αύξηση των συγκεντρώσεων της κρεατινίνης του πλάσματος είναι συμβατή με τη μείωση της πειραματικής υπέρτασης που προκαλείται από αυτούς τους παράγοντες και κατά συνέπεια δεν αποτελεί λόγο διακοπής της θεραπείας εν απουσία άλλων συμπτωμάτων.

Η αναφορά ανεπιθύμητων συμβάντων είναι σημαντική. Επιτρέπει τη συνεχή παρακολούθηση της ασφάλειας ενός κτηνιατρικού φαρμακευτικού προϊόντος. Οι αναφορές πρέπει να αποστέλλονται, κατά προτίμηση μέσω κτηνιάτρου, είτε στον κάτοχο της άδειας κυκλοφορίας ή στον τοπικό αντιπρόσωπο του είτε στην εθνική αρμόδια αρχή μέσω του εθνικού συστήματος αναφοράς. Ανατρέξτε επίσης στην παράγραφο 16 του φύλλου οδηγιών χρήσης για τα αντίστοιχα στοιχεία επικοινωνίας.

3.7 Χρήση κατά την κύηση, τη γαλουχία ή την ωοτοκία

Κύηση και γαλουχία:

Να μη χρησιμοποιηθεί κατά τη διάρκεια της κύησης ή της γαλουχίας.

Η ασφάλεια του κτηνιατρικού φαρμακευτικού προϊόντος δεν έχει δοκιμαστεί σε σκύλους σε περίοδο αναπαραγωγής, σε κύηση ή σε γαλουχία.

Η βεναζεπρίλη μείωσε το βάρος των ωοθηκών / ωαγωγών στις γάτες όταν χορηγήθηκε καθημερινά σε δόση 10 mg/kg για 52 εβδομάδες.

Τοξικές επιδράσεις στο έμβρυο (δυσπλασία του ουροποιητικού συστήματος του εμβρύου) παρατηρήθηκαν σε κλινικές μελέτες σε ζώα εργαστηρίου (επίμυες) με μη τοξικές δόσεις για τη μητέρα.

3.8 Αλληλεπιδράσεις με άλλα φαρμακευτικά προϊόντα και άλλες μορφές αλληλεπίδρασης

Σε σκύλους με καρδιακή ανεπάρκεια, το κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν έχει χορηγηθεί σε συνδυασμό με διγοξίνη, διουρητικά, πιμοβενδάνη και αντι-αρρυθμικά κτηνιατρικά φαρμακευτικά προϊόντα χωρίς ευαπόδεικτες ανεπιθύμητες ενέργειες.

Στον άνθρωπο, ο συνδυασμός των αναστολέων ΜΕΑ και μη-στεροειδών αντιφλεγμονωδών φαρμάκων (NSAID's) μπορεί να οδηγήσει σε μειωμένο αντί-υπερτασικό αποτέλεσμα ή επιβάρυνση της νεφρικής λειτουργίας. Ο συνδυασμός του κτηνιατρικού φαρμακευτικού προϊόντος και άλλων αντί-υπερτασικών παραγόντων (π.χ. αναστολείς των διαύλων ασβεστίου, β-αναστολείς ή διουρητικά), αναισθητικά ή ηρεμιστικά μπορεί να οδηγήσει σε αθροιστική υποτασική επίδραση.

Κατά συνέπεια, η ταυτόχρονη χορήγηση των μη-στεροειδών αντιφλεγμονωδών φαρμάκων ή άλλων φαρμάκων με υποτασική δράση πρέπει να γίνεται με προσοχή.

Η νεφρική λειτουργία και συμπτώματα υπότασης (λήθαργος, αδυναμία κ.λ.π.) πρέπει να παρακολουθούνται με σχολαστικότητα και να αντιμετωπίζονται όπου χρειάζεται.

Αλληλεπιδράσεις με καλιοσυντηρητικά διουρητικά όπως η σπειρονολακτόνη, η τριαμετερένη ή η αμιλορίδη δεν μπορούν να αποκλεισθούν. Συνιστάται να ελέγχονται τα επίπεδα καλίου στο πλάσμα όταν χρησιμοποιείται το κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν σε συνδυασμό με διουρητικά που κατακρατούν κάλιο καθώς υπάρχει κίνδυνος υπερκαλιαιμίας.

3.9 Οδοί χορήγησης και δοσολογία

Χορήγηση από το στόμα.

Το κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν πρέπει να χορηγείται από το στόμα μία φορά ημερησίως, με ή χωρίς τροφή. Η διάρκεια της θεραπείας είναι απεριόριστη.

Σκύλοι:

Το κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν πρέπει να χορηγείται από το στόμα σε ελάχιστη δόση 0,25 mg (εύρος 0,25 – 0,5) υδροχλωρικής βεναζεπρίλης / kg σωματικού βάρους, μία φορά ημερησίως, σύμφωνα με τον ακόλουθο πίνακα:

Βάρος σκύλου (kg)	Banacep® Vet 5 mg επικαλυμμένα με λεπτό υμένιο δισκία	
	Standard δόση	Διπλή δόση
> 5 – 10	0,5 δισκίο	1 δισκίο
>10 - 20	1 δισκίο	2 δισκία

Η δόση μπορεί να διπλασιάζεται, επίσης χορηγούμενη μία φορά ημερησίως, σε ελάχιστη δόση 0,5 mg/kg (εύρος 0,5 – 1,0), αν κρίνεται κλινικά απαραίτητο και συστήνεται από τον κτηνίατρο.

Γάτες:

Το κτηνιατρικό προϊόν να χορηγείται από το στόμα σε ελάχιστη δόση 0,5 mg (εύρος 0,5 – 1,0) υδροχλωρικής βεναζεπρίλης / kg σωματικού βάρους, μία φορά ημερησίως, σύμφωνα με τον ακόλουθο πίνακα:

Βάρος γάτας (kg)	Banacep® Vet 5 mg επικαλυμμένα με λεπτό υμένιο δισκία
2,5 – 5	0,5 δισκίο
> 5 - 10	1 δισκίο

3.10 Συμπτώματα υπερδοσολογίας (και κατά περίπτωση, μέτρα αντιμετώπισης και αντίδοτα)

Το κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν μείωσε τον αριθμό των ερυθρών αιμοσφαιρίων σε φυσιολογικές γάτες όταν τους χορηγήθηκε σε δόση 10 mg/kg σωματικού βάρους μία φορά ημερησίως για 12 μήνες, και σε φυσιολογικούς σκύλους όταν τους χορηγήθηκε σε δόση 150 mg/kg σωματικού βάρους μία φορά ημερησίως για 12 μήνες, αλλά το αποτέλεσμα δεν παρατηρήθηκε με τη συνιστώμενη δόση σε γάτες ή σκύλους κατά τη διάρκεια κλινικών δοκιμών.

Σε περιπτώσεις τυχαίας υπερδοσολογίας μπορεί να εμφανιστεί παροδική αναστρέψιμη υπόταση. Η αντιμετώπισή της πρέπει να γίνεται με ενδοφλέβια έγχυση ισότονου διαλύματος φυσιολογικού ορού σε θερμοκρασία σώματος.

3.11 Ειδικοί περιορισμοί χρήσης και ειδικές συνθήκες χρήσης, συμπεριλαμβανομένων περιορισμών στη χρήση αντιμικροβιακών και αντιπαρασιτικών κτηνιατρικών φαρμακευτικών προϊόντων προκειμένου να περιοριστεί ο κίνδυνος ανάπτυξης ανοχής

Δεν εφαρμόζεται.

3.12 Χρόνοι αναμονής

Δεν εφαρμόζεται.

4. ΦΑΡΜΑΚΟΛΟΓΙΚΕΣ ΠΛΗΡΟΦΟΡΙΕΣ

4.1 ATCvet code: QC09AA07

4.2 Φαρμακοδυναμική

Η υδροχλωρική βεναζεπρίλη είναι ένα προφάρμακο που υδρολύεται in vivo στον δραστικό της μεταβολίτη, τη βεναζεπριλάτη. Η βεναζεπριλάτη είναι ένας πολύ ισχυρός και εκλεκτικός αναστολέας του ΜΕΑ, που αναστέλλει τη μετατροπή της ανενεργής αγγειοτασίνης Ι σε ενεργή αγγειοτασίνη ΙΙ και συνεπώς μειώνει και τη σύνθεση της αλδοστερόνης.

Κατά συνέπεια εμποδίζει τις συσχετιζόμενες επιδράσεις της αγγειοτασίνης ΙΙ και της αλδοστερόνης, συμπεριλαμβανομένης της αγγειοσυστολής τόσο των αρτηριών όσο και των φλεβών, της κατακράτησης νατρίου και ύδατος από τους νεφρούς και των παθολογικών επιδράσεων στη δομή (remodeling) των οργάνων, (συμπεριλαμβανομένης της παθολογικής καρδιακής υπερτροφίας και των εκφυλιστικών νεφρικών αλλοιώσεων).

Το κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν προκαλεί μακράς διάρκειας αναστολή της δράσης του ΜΕΑ του πλάσματος στους σκύλους και στις γάτες, με μεγαλύτερη από 95% αναστολή στο μέγιστο της επίδρασης και σημαντική δραστικότητα (>80% στους σκύλους και >90% στις γάτες) που διατηρείται για 24ώρες μετά τη χορήγηση.

Το κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν μειώνει την πίεση του αίματος και τον καρδιακό όγκο αίματος σε σκύλους με καρδιακή ανεπάρκεια.

Στις γάτες με πειραματική νεφρική ανεπάρκεια, το κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν οδήγησε σε φυσιολογικά επίπεδα την αυξημένη πειραματική πίεση των τριχοειδών και μείωσε τη συστηματική αρτηριακή πίεση.

Η μείωση της πειραματικής υπέρτασης μπορεί να επιβραδύνει την εξέλιξη της νεφρικής νόσου αναστέλλοντας την περαιτέρω βλάβη των νεφρών.

Ελεγχόμενες με εικονικό φάρμακο κλινικές μελέτες πεδίου σε γάτες με χρόνια νεφρική νόσο (ΧΝΝ) έχουν αποδείξει ότι το κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν μείωσε σημαντικά τα επίπεδα πρωτεΐνης στο ούρο και την αναλογία πρωτεΐνης-κρεατινίνης στο ούρο (UPC). αυτό είναι πιθανόν να συσχετίζεται με τη μειωμένη πειραματική υπέρταση και την ευεργετική επίδραση στη πειραματική βασική μεμβράνη.

Δεν έχει παρατηρηθεί καμία επίδραση του κτηνιατρικού φαρμακευτικού προϊόντος όσον αφορά την επιβίωση σε γάτες με χρόνια νεφρική νόσο, αλλά το κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν αύξησε την όρεξη στις γάτες, ιδιαίτερα σε προχωρημένες περιπτώσεις.

4.3 Φαρμακοκινητική

Μετά την από του στόματος χορήγηση της υδροχλωρικής βεναζεπρίλης, τα μέγιστα επίπεδα βεναζεπρίλης επιτυγχάνονται ταχέως (T_{max} 0,5 ώρες στους σκύλους και μέσα σε 2 ώρες στις γάτες) και μειώνονται γρήγορα καθώς η δραστική ουσία μεταβολίζεται εν μέρει από τα ηπατικά ένζυμα σε

βεναζεπριλάτη. Η συστηματική βιοδιαθεσιμότητα είναι ελλιπής (~13% στους σκύλους) λόγω της μη πλήρους απορρόφησης (38% στους σκύλους, <30% στις γάτες) και του μεταβολισμού πρώτης διαβάσεως.

Στους σκύλους, οι μέγιστες συγκεντρώσεις της βεναζεπριλάτης (C_{max} 37,6 ng/ml μετά από χορήγηση δόσης 0,5 mg/kg υδροχλωρικής βεναζεπριλίου) επιτυγχάνονται με T_{max} 1,25 ώρες.

Στις γάτες, οι μέγιστες συγκεντρώσεις της βεναζεπριλάτης (C_{max} 77,0 ng/ml μετά από χορήγηση δόσης 0,5 mg/kg υδροχλωρικής βεναζεπριλίου) επιτυγχάνονται με T_{max} 2 ώρες.

Οι συγκεντρώσεις της βεναζεπριλάτης μειώνονται σε δύο φάσεις. Η αρχική ταχεία φάση ($t_{1/2}=1,7$ ώρες στους σκύλους και $t_{1/2}=2,4$ στις γάτες) αντιστοιχεί στην απέκκριση του ελεύθερου φαρμάκου, ενώ η τελική φάση ($t_{1/2}=19$ ώρες στους σκύλους και $t_{1/2}=29$ ώρες στις γάτες) εκφράζει την απελευθέρωση της βεναζεπριλάτης που ήταν δεσμευμένη με το ΜΕΑ, κυρίως στους ιστούς. Η βεναζεπριλίλη και η βεναζεπριλάτη δεσμεύονται εκτενώς από τις πρωτεΐνες του πλάσματος (85-90%), και στους ιστούς βρίσκονται κυρίως στο ήπαρ και τα νεφρά.

Δεν υπάρχει σημαντική διαφορά στη φαρμακοκινητική της βεναζεπριλάτης όταν η υδροχλωρική βεναζεπριλίλη χορηγείται σε σκύλους νηστικούς ή που έχουν λάβει τροφή.

Επαναλαμβανόμενη χορήγηση του κτηνιατρικού φαρμακευτικού προϊόντος οδηγεί σε μικρή βιοσυσώρευση της βεναζεπριλάτης ($R=1,47$ σε σκύλους και $R=1,36$ σε γάτες με 0,5 mg/kg), ενώ σταθερή κατάσταση επιτυγχάνεται μέσα σε λίγες ημέρες (4 ημέρες στους σκύλους).

Η βεναζεπριλάτη στους σκύλους απεκκρίνεται κατά 54% από τη χολή και κατά 46% από το ουροποιητικό σύστημα και στις γάτες κατά 85% από τη χολή και κατά 15% από το ουροποιητικό σύστημα. Η νεφρική κάθαρση της βεναζεπριλάτης δεν επηρεάζει στους σκύλους ή στις γάτες με βεβαρυμένη νεφρική λειτουργία και συνεπώς δεν απαιτείται προσαρμογή της δόσης του κτηνιατρικού φαρμακευτικού προϊόντος σε περιπτώσεις νεφρικής ανεπάρκειας.

5. ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΑ ΣΤΟΙΧΕΙΑ

5.1 Κύριες ασυμβατότητες

Δεν εφαρμόζεται.

5.2 Διάρκεια ζωής

Διάρκεια ζωής του κτηνιατρικού φαρμακευτικού προϊόντος σύμφωνα με τη συσκευασία πώλησης: 18 μήνες.

Διάρκεια ζωής των διχοτομημένων δισκίων: 1 ημέρα

5.3 Ιδιαίτερες προφυλάξεις κατά τη φύλαξη του προϊόντος

Να μη φυλάσσεται σε θερμοκρασία μεγαλύτερη των 25°C.

Να φυλάσσεται σε ξηρό μέρος.

Επιστρέψτε τα μισά μη χρησιμοποιημένα δισκία στη συσκευασία κυψέλης και χορηγήστε τα εντός 1 ημέρας. Η συσκευασία κυψέλης πρέπει να τοποθετείται πίσω στην αρχική χάρτινη συσκευασία.

5.4 Φύση και σύνθεση της στοιχειώδους συσκευασίας

Συσκευασία κυψέλης από μεμβράνη (clear film) PVC/PE/PVDC και αλουμινένια επικάλυψη, η οποία περιέχει 14 δισκία.

Κουτί με :

- 1 συσκευασία κυψέλης-blister (14 δισκία)

- 10 συσκευασίες κυψέλης-blister (140 δισκία)

Μπορεί να μην κυκλοφορούν όλες οι συσκευασίες.

5.5 Ειδικές προφυλάξεις απόρριψης ενός μη χρησιμοποιηθέντος κτηνιατρικού φαρμακευτικού προϊόντος ή άλλων υλικών που προέρχονται από τη χρήση του προϊόντος, αν υπάρχουν

Τα φάρμακα δεν πρέπει να απορρίπτονται μέσω των λυμάτων ή των οικιακών αποβλήτων.

Χρησιμοποιήστε προγράμματα επιστροφής φαρμάκων για την απόρριψη μη χρησιμοποιηθέντων κτηνιατρικών φαρμακευτικών προϊόντων ή άλλων υλικών που προέρχονται από τη χρήση τους σύμφωνα με τις τοπικές απαιτήσεις και με τυχόν εθνικά συστήματα συλλογής που ισχύουν για τα σχετικά κτηνιατρικά φαρμακευτικά προϊόντα.

6. ΟΝΟΜΑ ΤΟΥ ΚΑΤΟΧΟΥ ΤΗΣ ΑΔΕΙΑΣ ΚΥΚΛΟΦΟΡΙΑΣ

LABORATORIOS CALIER, S.A.

7. ΑΡΙΘΜΟΣ(ΟΙ) ΑΔΕΙΑΣ ΚΥΚΛΟΦΟΡΙΑΣ

42157 /28-05-2013/K-0179601

8. ΗΜΕΡΟΜΗΝΙΑ ΠΡΩΤΗΣ ΕΓΚΡΙΣΗΣ

Πρώτη έγκριση: 10-11-2008

9. ΗΜΕΡΟΜΗΝΙΑ ΤΕΛΕΥΤΑΙΑΣ ΑΝΑΘΕΩΡΗΣΗΣ ΤΗΣ ΠΕΡΙΛΗΨΗΣ ΤΩΝ ΧΑΡΑΚΤΗΡΙΣΤΙΚΩΝ ΤΟΥ ΠΡΟΪΟΝΤΟΣ

09-2024

10. ΤΑΞΙΝΟΜΗΣΗ ΤΩΝ ΚΤΗΝΙΑΤΡΙΚΩΝ ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΩΝ ΠΡΟΪΟΝΤΩΝ

Να χορηγείται μόνον με κτηνιατρική συνταγή.

Λεπτομερείς πληροφορίες για το εν λόγω κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν είναι διαθέσιμες στη βάση δεδομένων της ΕΕ για τα κτηνιατρικά προϊόντα (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).