

I LISA
RAVIMI OMADUSTE KOKKUVÕTE

1. VETERINAARRAVIMI NIMETUS

Porcilis PCV ID süsteemulsioon sigadele

2. KVALITATIIVNE JA KVANTITATIIVNE KOOSTIS

Üks 0,2 ml annus sisaldab:

Toimeaine:

sigade 2. tüüpi tsirkoviiruse ORF2 alaühiku antigeen ≥ 1436 AÜ¹

Adjuvandid:

dl- α -tokoferüülatsetaat 0,6 mg

kerge vedel parafiin 8,3 mg

¹ Antigeensed ühikud määratuna *in vitro* tugevustestiga (antigeeni massi analüüsiga).

Abiained:

Abiainete ja muude koostisosade kvalitatiivne koostis
Polüsorbaat 80
Simetikoon
Naatriumkloriid
Kaaliumkloriid
Dinaatriumfosfaatdihüdraat
Kaaliumdivesinikfosfaat
Süstevesi

Pärast loksutamist homogeenne valge kuni peaaegu valge emulsioon.

3. KLIINILISED ANDMED

3.1 Loomaliigid

Siga.

3.2 Näidustused loomaliigiti

Sigade aktiivseks immuniseerimiseks, et vähendada PCV2 infektsiooni põhjustatud vireemiat, viiruskoormust kopsudes ja lümfoïdkoes ning viiruse eritumist. PCV2 infektsiooniga seotud päevase kaaluübe languse ja suremuse vähendamiseks.

Immuunsuse algus: 2 nädalat pärast vaktsineerimist.

Immuunsuse kestus: 23 nädalat pärast vaktsineerimist.

3.3 Vastunäidustused

Ei ole.

3.4 Erihoiatused

Vaktsineerida ainult terveid loomi.

3.5 Ettevaatusabinõud

Ettevaatusabinõud ohutuks kasutamiseks loomaliikidel
Vaktsiini kasutamist sugukultidel ei ole hinnatud.

Ettevaatusabinõud veterinaarravimit loomale manustavale isikule

Kasutajale:

See veterinaarravim sisaldab mineraalõli. Juhuslik iseendale süstimine võib põhjustada tugevat valu ja turset, eriti kui on süstitud liigesepiirkonda või sõrme. Harvadel juhtudel võib see viia vigastatud sõrme kaotuseni, kui viivitamatult ei pöörduta arsti poole. Selle veterinaarravimi juhuslikul iseendale süstimisel võtta kaasa pakendi infoleht ja pöörduda viivitamatult arsti poole, isegi kui süstitud kogus on väga väike. Juhul kui valu püsib rohkem kui 12 tundi pärast arstlikku kontrolli, pöörduda uuesti arsti poole.

Arstile:

See veterinaarravim sisaldab mineraalõli. Isegi kui süstitud kogus on väike, võib juhuslik veterinaarravimi manustamine põhjustada tugevat turset, mis võib kaasa tuua isheemilise nekroosi ja isegi sõrme kaotuse. Tuleb otsida KOHEST kirurgilist abi, vajalikuks võib osutada süsteapiirkonna lõikus ja loputamine, eriti kui kaasatud on sõrme koed või kõõlus.

Ettevaatusabinõud keskkonna kaitseks

Ei rakendata.

3.6 Kõrvaltoimed

Siga:

Väga sage (kõrvaltoime(d) ilmnes(id) rohkem kui 1 loomal 10-st ravitud loomast):	Süstekoha turse*
--	------------------

* Peamiselt kõva valu turse läbimõelduga kuni 2 cm. Sageli täheldatakse süstekoha turse kahefaasilist mustrit, mis seisneb turse suurenemises ja vähenemises, millele järgneb teine suuruse suurenemine ja vähenemine. Üksikutel sigadel võib turse olla läbimõelduga kuni 6,5 cm ja võib täheldada punetust ja/või koorikuid. Süstekoha turse kaob täielikult umbes 7 nädalat pärast vaktsineerimist.

Kõrvaltoimetest teatamine on oluline. See võimaldab veterinaarravimi ohutuse pidevat jälgimist. Teatised tuleb eelistatavalt veterinaararsti kaudu saata müügiloa hoidjale või tema kohalikule esindajale või riikliku teavitussüsteemi kaudu riigi pädevale asutusele. Vastavad kontaktandmed on pakendi infolehe viimases lõigus.

3.7 Kasutamine tiinuse, laktatsiooni või munemise perioodil

Lubatud kasutada tiinuse ja laktatsiooni ajal.

3.8 Koostoimed teiste ravimitega ja muud koostoimed

Olemasolevad ohutuse ja efektiivsuse andmed näitavad, et seda vaktsiini võib manustada alates 3 nädala vanustele sigadele kokkusegatuna koos Porcilis Lawsonia ID-ga (vt allpool jaotis 3.9) ja/või kokkusegamata koos Porcilis M Hyo ID ONCE-ga ja/või kokkusegamata koos Porcilis PRRS-ga (nahasiseselt). Kokkusegamata vaktsiinide manustamiskohtade kaugus üksteisest peab olema vähemalt 3 cm. Enne manustamist tuleb tutvuda Porcilis Lawsonia ID, Porcilis M Hyo ID ONCE ja Porcilis PRRS tooteteabega.

Kõrvaltoimed on samad, mida on kirjeldatud jaotises 3.6, välja arvatud süstekoha turse, mis võib üksikutel sigadel ulatuda kuni 7 cm suuruseni. Süstekoha turse võib kesta kuni 7 nädalat ning sellega kaasnevad väga sageli punetus ja koorikud. Kooriku eemaldamisel võib sageli täheldada väikest nahakahjustust. Vaktsineerimispäeval on sage kehatemperatuuri tõus (keskmiselt 0,3 °C, üksikutel sigadel kuni 2 °C). Loomade kehatemperatuur normaliseerub 1–2 päeva jooksul pärast maksimaalse temperatuuri täheldamist. Aeg-ajalt võib vaktsineeritud sigadel täheldada pikali heitmist ja haiglast olekut.

Näidustused on samad, mida on kirjeldatud jaotises 3.2, välja arvatud immuunsuse kestus, mida on näidatud 26 nädalat pärast vaktsineerimist.

Andmed antud vaktsiini ohutuse ja efektiivsuse kohta selle kasutamisel koos teiste veterinaarravimitega puuduvad, välja arvatud eespool nimetatud preparaatidega. Seetõttu tuleb selle vaktsiini kasutamine, enne või pärast ükskõik millist veterinaarravimit, otsustada igal erineval juhul eraldi.

3.9 Manustamisviis ja annustamine

Intradermaalseks kasutamiseks.

Enne kasutamist laske vaktsiinil soojeneda toatemperatuurini (15 °C – 25 °C) ja loksutage enne kasutamist.

Vältida korduvat korgi läbistamist.

0,2 ml looma kohta manustatakse eelistatavalt kaela külgedele, piki selja lihaseid või tagajalga (kõik sead) või perianaalpiirkonda (aretussead), kasutades sobivat mitmeannuselist nõelavaba intradermaalset süstimiseseadet, millega saab vaktsiinikoguse (0,2ml ±10%) viia joana läbi naha epidermaalkihtide.

Porcilis PCV ID ohutust ja efektiivsust on näidatud seadme IDAL-i kasutamisel.

Vaktsineerimisskeem

Vaktsineerida üks kord alates 3 nädala vanusest ning kordusvaktsineerida soovitatavalt 23-nädalaste intervallidega.

Kombineeritud kasutamine Porcilis Lawsonia ID-ga

Porcilis Lawsonia ID lüofilisaati võib lühidalt enne vaktsineerimist lahustada Porcilis PCV ID-ga sigadel alates 3. elunädalast järgmise skeemi alusel.

Porcilis Lawsonia ID lüofilisaat	Porcilis PCV ID
50 annust	10 ml
100 annust	20 ml

Põhjalikuks lahustamiseks ja õigeks manustamiseks toimige järgmiselt.

1. Laske Porcilis PCV ID-l soojeneda toatemperatuurini ja loksutage enne kasutamist korralikult.
2. Lisage Porcilis Lawsonia ID lüofilisaadile ligikaudu 5–10 ml Porcilis PCV ID-d ja loksutage korra.
3. Tõmmake lahustatud kontsentraat viaalist välja ja viige see tagasi Porcilis PCV ID-d sisaldavasse viaali. Segamiseks loksutage korraks.
4. Vaktsiinisuspensioon tuleb pärast lahustamist 6 tunni jooksul ära kasutada. Selle perioodi lõpus alles jäänud vaktsiin tuleb ära visata.

Annustamine

Üks annus (0,2 ml) Porcilia Lawsonia ID-d segatud Porcilis PCV ID-ga manustatakse intradermaalselt kaela.

Lahustamisjärgne visuaalne välimus: pärast loksutamist homogeenne valge kuni peaaegu valge emulsioon.

Vältida saastumist mitmekordse läbistamise tõttu.

3.10 Üleannustamise sümptomid (esmaabi ja antidoodid, vajadusel)

Andmed puuduvad.

3.11 Kasutamise eripiirangud ja kasutamise eritingimused, sealhulgas mikroobi- ja parasiidivastaste veterinaarravimite kasutamise piirangud, et vähendada resistentsuse tekke riski

Ei rakendata.

3.12 Keeluajad

0 päeva.

4. IMMUNOLOOGILINE TEAVE

4.1 ATCvet kood: QI09AA07.

Vaktsiin stimuleerib sigadel aktiivse immuunsuse tekkimist sigade 2. tüüpi tsirkoviiruse vastu.

5. FARMATSEUTILISED ANDMED

5.1 Kokkusobimatus

Mitte segada teiste veterinaarravimitega, välja arvatud need, mida on nimetatud jaotises 3.8.

5.2 Kõlblikkusaeg

Müügipakendis veterinaarravimi kõlblikkusaeg: 2 aastat.
Kõlblikkusaeg pärast vahetu pakendi esmast avamist: 8 tundi.

5.3 Säilitamise eritingimused

Hoida külmkapis (2 °C – 8 °C).
Mitte lasta külmuda.
Hoida otsese päikesevalguse eest kaitstult.

5.4 Vahetu pakendi iseloomustus ja koostis

Klaasist (I tüüpi) 10 ml viaal, mis on suletud nitrüülkummist korki ja alumiiniumist kattega.

PET-ist (polüetüleentereftalaadist) 20 ml viaal, mis on suletud nitrüülkummist korki ja alumiiniumist kattega.

Pakendi suurus

Pappkarp 1 10 ml klaasviaaliga.

Pappkarp 10 10 ml klaasviaaliga

Pappkarp 1 20 ml PET viaaliga

Pappkarp 10 20 ml PET viaaliga.

Kõik pakendi suurused ei pruugi olla müügil.

5.5 Erinõuded kasutamata jäänud veterinaarravimite või nende kasutamisest tekkinud jäätmete hävitamisel

Kasutamata jäänud ravimeid ega jäätmematerjali ei tohi ära visata kanalisatsiooni kaudu ega koos majapidamisprügiga.

Kasutamata jäänud veterinaarravimi või selle jäätmete hävitamiseks kasutada kohalikele nõuetele vastavaid ravimite ringlusest kõrvaldamise skeeme ja veterinaarravimile kehtivaid kogumissüsteeme.

6. MÜÜGILOA HOIDJA NIMI

Intervet International B.V.

7. MÜÜGILOA NUMBER (NUMBRID)

EU/2/15/187/001

EU/2/15/187/002

EU/2/15/187/003

EU/2/15/187/004

8. ESMASE MÜÜGILOA VÄLJASTAMISE KUUPÄEV

Esmase müügiloa väljastamise kuupäev: 28.08.2015

9. RAVIMI OMADUSTE KOKKUVÖTTE VIIMASE LÄBIVAATAMISE KUUPÄEV

{KK/AAAA}

10. VETERINAARRAVIMITE KLASSIFIKATSIOON

Retseptiravim.

Üksikasjalik teave selle veterinaarravimi kohta on liidu ravimite andmebaasis (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

II LISA

MUUD TINGIMUSED JA NÕUDED MÜÜGILOALE

Puudub.

III LISA
PAKENDI MÄRGISTUS JA PAKENDI INFOLEHT

A. PAKENDI MÄRGISTUS

**VÄLISPAKENDIL PEAVAD OLEMA JÄRGMISED ANDMED
{OLEMUS/TÜÜP}**

PAPPKARP

1. VETERINAARRAVIMI NIMETUS

Porcilis PCV ID süsteemulsioon sigadele

2. TOIMEAINE(TE) SISALDUS

0,2 ml sisaldab:

PCV2 ORF2 alaühiku antigeen ≥ 1436 AÜ.

3. PAKENDI SUURUS(ED)

10 ml

20 ml

10 × 10 ml

10 × 20 ml

4. LOOMALIIGID

Siga.

5. NÄIDUSTUSED

6. MANUSTAMISVIIS JA -TEE(D)

Intradermaalseks kasutamiseks.

7. KEELUAJAD

Keeluaeg: 0 päeva.

8. KÕLBLIKKUSAEG

Exp. {kk/aaaa}

Pärast korgi läbistamist kasutada kuni 8 tunni jooksul.

9. SÄILITAMISE ERITINGIMUSED

Hoida külmkapis.

Mitte lasta külmuda.

Hoida otsese päikesevalguse eest kaitstult.

10. MÄRGE „ENNE KASUTAMIST LUGEGE PAKENDI INFOLEHTE“

Enne ravimi kasutamist lugege pakendi infolehte.

11. MÄRGE „AINULT VETERINAARSEKS KASUTAMISEKS“

Ainult veterinaarseks kasutamiseks.

12. MÄRGE „HOIDA LASTE EEST VARJATUD JA KÄTTESAAMATUS KOHAS“

Hoida laste eest varjatud ja kättesaamatus kohas.

13. MÜÜGILOA HOIDJA NIMI

Intervet International B.V.

14. MÜÜGILOA NUMBER (NUMBRID)

EU/2/15/187/001 (1 × 10 ml)
EU/2/15/187/002 (10 × 10 ml)
EU/2/15/187/003 (1 × 20 ml)
EU/2/15/187/004 (10 × 20 ml)

15. PARTII NUMBER

Lot {number}

**MINIMAALSED ANDMED, MIS PEAVAD OLEMA VÄIKESEL VAHETUL
SISEPAKENDIL**

10 ja 20 ML VIAALID

1. VETERINAARRAVIMI NIMETUS

Porcilis PCV ID



2. TOIMEAINETE KVANTITATIIVSED ANDMED

PCV2 ORF2 alaühiku antigeen.

10 ml

20 ml

3. PARTII NUMBER

Lot {number}

4. KÕLBLIKKUSAEG

Exp. {kk/aaaa}

B. PAKENDI INFOLEHT

PAKENDI INFOLEHT

1. Veterinaarravimi nimetus

Porcilis PCV ID süsteemulsioon sigadele

2. Koostis

Üks 0,2 ml annus sisaldab:

Toimeaine:

sigade 2. tüüpi tsirkoviiruse ORF2 alaühiku antigeen ≥ 1436 AÜ¹

Adjuvandid:

dl- α -tokoferüülatsetaat 0,6 mg

kerge vedel parafiin 8,3 mg

¹ Antigeensed ühikud määratuna *in vitro* antigeeni massi analüüsiga.

Süsteemulsioon

Pärast loksutamist homogeenne valge kuni peaaegu valge emulsioon.

3. Loomaliigid

Siga.

4. Näidustused

Sigade aktiivseks immuniseerimiseks, et vähendada PCV2 infektsiooni põhjustatud vireemiat, viiruskoormust kopsudes ja lümfoidkoes ning viiruse eritumist. PCV2 infektsiooniga seotud päevase kaaluübe languse ja suremuse vähendamiseks.

Immuunsuse algus: 2 nädalat pärast vaktsineerimist.

Immuunsuse kestus: 23 nädalat pärast vaktsineerimist.

5. Vastunäidustused

Ei ole.

6. Erihoiatused

Erihoiatused

Vaktsineerida ainult terveid loomi.

Ettevaatusabinõud ravimi ohutuks kasutamiseks loomaliikidel

Vaktsiini kasutamist sugukultidel ei ole hinnatud.

Ettevaatusabinõud veterinaarravimit loomale manustavale isikule

Kasutajale:

See veterinaarravim sisaldab mineraalõli. Juhuslik iseendale süstimine võib põhjustada tugevat valu ja turset, eriti kui on süstitud liigesepiirkonda või sõrme. Harvadel juhtudel võib see viia vigastatud sõrme kaotuseni, kui viivitamatult ei pöördata arsti poole. Selle veterinaarravimi juhuslikul iseendale

süstimisel võtta kaasa pakendi infoleht ja pöörduda viivitamatult arsti poole, isegi kui süstitud kogus on väga väike. Juhul kui valu püsib rohkem kui 12 tundi pärast arstlikku kontrolli, pöörduda uuesti arsti poole.

Arstile:

See veterinaarravim sisaldab mineraalõli. Isegi kui süstitud kogus on väike, võib juhuslik veterinaarravimi manustamine põhjustada tugevat turset, mis võib kaasa tuua isheemilise nekroosi ja isegi sõrme kaotuse. Tuleb otsida KOHEST kirurgilist abi, vajalikuks võib osutuda süsteapiirkonna lõikus ja loputamine, eriti kui kaasatud on sõrme koed või kõõlus.

Ettevaatusabinõud keskkonna kaitseks

Ei rakendata.

Tiinus ja laktatsioon

Lubatud kasutada tiinuse ja laktatsiooni ajal.

Koostoimed teiste ravimitega ja muud koostoimed

Olemasolevad ohutuse ja efektiivsuse andmed näitavad, et seda vaktsiini võib manustada alates 3 nädala vanustele sigadele kokkusegatuna koos Porcilis Lawsonia ID-ga (vt allpool jaotis 8) ja/või kokkusegamata koos Porcilis M Hyo ID ONCE-ga ja/või kokkusegamata koos Porcilis PRRS-ga (nahasiseselt). Kokkusegamata vaktsiinide manustamiskohtade kaugus üksteisest peab olema vähemalt 3 cm. Enne manustamist tuleb tutvuda Porcilis Lawsonia ID, Porcilis M Hyo ID ONCE ja Porcilis PRRS tooteteabega.

Kõrvaltoimed on samad, mida on kirjeldatud jaotises 7, välja arvatud süstekoha turse, mis võib üksikutel sigadel ulatuda kuni 7 cm suuruseni. Süstekoha turse võib kesta kuni 7 nädalat ning sellega kaasnevad väga sageli punetus ja koorikud. Kooriku eemaldamisel võib sageli täheldada väikest nahakahjustust. Vaksineerimispäeval on kehatemperatuuri tõus (keskmiselt 0,3 °C, üksikutel sigadel kuni 2 °C) sage. Loomade kehatemperatuur normaliseerub 1–2 päeva jooksul pärast maksimaalse temperatuuri täheldamist. Aeg-ajalt võib vaksineeritud sigade puhul täheldada pikali heitmist ja haiglast olekut.

Näidustused on samad, mida on kirjeldatud jaotises 4, välja arvatud immuunsuse kestus, mida on näidatud 26 nädalat pärast vaksineerimist.

Andmed antud vaktsiini ohutuse ja efektiivsuse kohta selle kasutamisel koos teiste veterinaarravimitega peale ülalmainitud vaktsiini puuduvad. Seetõttu tuleb selle vaktsiini kasutamine, enne või pärast ükskõik millist veterinaarravimit, otsustada igal erineval juhul eraldi.

Kokkusobimatus

Mitte segada teiste veterinaarravimitega, välja arvatud need, mida on eelnevalt nimetatud.

7. Kõrvaltoimed

Siga:

Väga sage (kõrvaltoime(d) ilmnes(id) rohkem kui 1 loomal 10-st ravitud loomast):	Süstekoha turse*
--	------------------

* Peamiselt kõva valutu turse läbimõelduga kuni 2 cm. Sageli täheldatakse süstekoha turse kahefaasilist mustrit, mis seisneb turse suurenemises ja vähenemises, millele järgneb teine suuruse suurenemine ja vähenemine. Üksikutel sigadel võib turse olla läbimõelduga kuni 6,5 cm ja võib täheldada punetust ja/või koorikuid. Süstekoha turse kaob täielikult umbes 7 nädalat pärast vaksineerimist.

Kõrvaltoimetest teatamine on oluline. See võimaldab ravimi ohutuse pidevat jälgimist. Kui täheldate ükskõik milliseid kõrvaltoimeid, isegi neid, mida pole käesolevas pakendi infolehes mainitud, või arvate, et veterinaarravim ei toimi, võtke kõigepealt ühendust oma loomaarstiga. Samuti võite teatada

mis tahes kõrvaltoimetest ravimi müügiloo hoidja kohalikule esindajale, kasutades käesoleva infolehe lõpus esitatud kontaktandmeid või riiklikku teavitussüsteemi.

8. Annustamine loomaliigiti, manustamisviis(id) ja –meetod

Intradermaalseks kasutamiseks.

0,2 ml looma kohta manustatakse eelistatavalt kaela külgedele, piki selja lihaseid või tagajalga (kõik sead) või perianaalsesse piirkonda (aretussead), kasutades sobivat mitmeannuselist nõelavaba intradermaalset süstimiseadet, millega saab vaktsiinikoguse (0,2ml ±10%) viia joana läbi naha epidermaalkihtide.

Porcilis PCV ID ohutust ja efektiivsust on näidatud seadme IDAL-i kasutamisel.

Vaktsineerimisskeem

Vaktsineerida üks kord alates 3 nädala vanusest ning kordusvaktsineerida soovitatavalt 23-nädalaste intervallidega.

Kombineeritud kasutamine Porcilis Lawsonia ID-ga

Porcilis Lawsonia ID lüofilisaati võib lühidalt enne vaktsineerimist lahustada Porcilis PCV ID-ga sigadel alates 3. elunädalast järgmise skeemi alusel.

Porcilis Lawsonia ID lüofilisaat	Porcilis PCV ID
50 annust	10 ml
100 annust	20 ml

Põhjalikuks lahustamiseks ja õigeks manustamiseks toimige järgmiselt.

1. Laske Porcilis PCV ID-l soojeneda toatemperatuurini ja loksutage enne kasutamist korralikult.
2. Lisage Porcilis Lawsonia ID lüofilisaadile ligikaudu 5–10 ml Porcilis PCV ID-d ja loksutage korra.
3. Tõmmake lahustatud kontsentraat viaalist välja ja viige see tagasi Porcilis PCV ID-d sisaldavasse viaali. Segamiseks loksutage korraks.
4. Vaktsiinisuspensioon tuleb pärast lahustamist 6 tunni jooksul ära kasutada. Selle perioodi lõpus alles jäänud vaktsiin tuleb ära visata.

Annustamine

Üks annus (0,2 ml) Porcilia Lawsonia ID-d segatud Porcilis PCV ID-ga tuleb manustada intradermaalselt kaela.

Lahustamisjärgne visuaalne välimus: pärast loksutamist homogeenne valge kuni peaaegu valge emulsioon.

Vältida saastumist mitmekordse läbistamise tõttu.

9. Soovitused õige manustamise osas

Enne kasutamist laske vaktsiinil soojeneda toatemperatuurini (15 °C – 25 °C).

Enne kasutamist loksutada.

Vältida korduvat korgi läbistamist.

10. Keeluajad

0 päeva.

11. Säilitamise eritingimused

Hoida laste eest varjatud ja kättesaamatus kohas.

Hoida külmkapis (2 °C – 8 °C).

Mitte lasta külmuda.

Hoida otsese päikesevalguse eest kaitstult.

Ärge kasutage seda ravimit pärast kõlblikkusaega, mis on märgitud sildil pärast Exp.

Kõlblikkusaeg pärast vahetu pakendi esmast avamist: 8 tundi.

12. Erinõuded ravimpreparaadi hävitamiseks

Kasutamata jäänud ravimeid ega jäätmematerjali ei tohi ära visata kanalisatsiooni kaudu ega koos majapidamisprügiga.

Kasutamata jäänud veterinaarravimi või selle jäätmete hävitamiseks kasutada kohalikele nõuetele vastavaid ravimite ringlusest kõrvaldamise skeeme ja veterinaarravimile kehtivaid kogumissüsteeme. Need meetmed aitavad kaitsta keskkonda.

Küsi oma loomaarstilt või apteekrilt, kuidas hävitatakse ravimeid, mida enam ei vajata.

13. Veterinaarravimite klassifikatsioon

Retseptiravim.

14. Müügiloa number (numbrid) ja pakendi suurused

EU/2/15/187/001-004.

Pappkarp ühe või kümne viaaliga, mis sisaldavad 10 või 20 ml.

Kõik pakendi suurused ei pruugi olla müügil.

15. Pakendi infolehe viimase läbivaatamise kuupäev

{KK.AAAA}

Üksikasjalik teave selle veterinaarravimi kohta on liidu ravimite andmebaasis (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Kontaktandmed

Müügiloa hoidja ja ravimpartii vabastamise eest vastutav tootja:

Intervet International B.V.

Wim de Körverstraat 35

5831 AN Boxmeer

Madalmaad

Kontaktandmed võimalikest kõrvaltoimetest teatamiseks:

Eesti

Intervet International B.V.

Tel: + 37052196111

17. Muu teave