

I PIELIKUMS
VETERINĀRO ZĀĻU APRAKSTS

1. VETERINĀRO ZĀĻU NOSAUKUMS

Rycarfa 50 mg/ml šķīdums injekcijām suņiem un kaķiem

2. KVALITATĪVAIS UN KVANTITATĪVAIS SASTĀVS

Katrs ml satur:

Aktīvā viela:

Karprofēns 50 mg

Palīgvielas:

Palīgvielu un citu sastāvdaļu kvalitatīvais sastāvs	Kvantitatīvais sastāvs, ja šī informācija ir būtiska veterināro zāļu pareizai ievadīšanai
Arginīns	
Benzilspirts (E1519)	10 mg
Glikoholskābe	
Sālsskābe, atšķaidīta (pH regulēšanai)	
Lecitīns	
Nātrija hidroksīds	
Ūdens injekcijām	

Dzidrs, gaiši dzeltenas krāsas šķīdums.

3. KLĪNISKĀ INFORMĀCIJA

3.1. Mērķsugas

Suņi un kaķi.

3.2. Lietošanas indikācijas katrai mērķsugai

Suņiem: pēcoperācijas sāpju un iekaisuma mazināšanai pēc ortopēdiskas un mīksto audu (arī intraokulāras) ķirurģiskas operācijas.

Kaķiem: pēcoperācijas sāpju kontrolei pēc ķirurģiskas operācijas.

3.3. Kontrindikācijas

Nelietot dzīvniekiem ar sirds, aknu vai nieru slimībām vai kuņģa-zarnu trakta darbības traucējumiem, ja pastāv kuņģa-zarnu trakta čūlu veidošanās vai asiņošanas iespējamība vai ja ir pastiprināta jutība pret karprofēnu vai kādu citu NSPL (nesteroīdo pretiekaisuma līdzekli), vai jebkuru no šo veterināro zāļu palīgvielām. Tāpat kā lietojot citus NSPL, pastāv reti sastopams nieru, idiosinkrātisku aknu blakusparādību risks.

Nelietot intramuskulāras injekcijas veidā.

Nelietot pēc operācijas, kas saistīta ar būtisku asins zudumu.

Nelietot kaķiem atkārtoti.

Nelietot kaķiem līdz 5 mēnešu vecumam.

Nelietot suņiem līdz 10 nedēļu vecumam.

Skatīt arī 3.7 apakšpunktu.

3.4. Īpaši brīdinājumi

Nav.

3.5. Īpaši piesardzības pasākumi lietošanā

Īpaši piesardzības pasākumi drošai lietošanai mērķsugām:

Nepārsniegt ieteikto devu un ārstēšanas ilgumu.

Tā kā kaķiem ir ilgāks šo zāļu eliminācijas pusperiods un šaurāks terapeitiskais indekss, īpaši jāuzmanās, lai nepārsniegtu ieteicamo devu un devu nedrīkst atkārtot.

Lietojot vecākiem suņiem un kaķiem, var būt papildu risks. Ja nevar izvairīties no lietošanas šādā gadījumā, dzīvniekiem deva jāsamazina un nepieciešama rūpīga klīniska uzraudzība.

Nelietot dzīvniekiem ar dehidratāciju, hipovolēmiju vai hipotensiju, jo var palielināties nieru toksicitātes risks.

NSPL var inhibēt fagocitozi, tādēļ, ārstējot iekaisuma procesus, kas saistīti ar bakteriālu infekciju, vienlaicīgi jāuzsāk atbilstoša antimikrobiāla terapija.

Īpaši piesardzības pasākumi, kas jāievēro personai, kura ievada veterinārās zāles dzīvniekiem:

Jārīkojas uzmanīgi, lai izvairītos no nejaušas zāļu pašinjicēšanas.

Pierādīts, ka karprofēns, tāpat kā citi NSPL, iedarbojas fotosensibilizējoši uz laboratorijas dzīvniekiem. Jāizvairās no šo veterināro zāļu saskares ar ādu. Ja notikusi nejauša saskare ar ādu, skarto vietu skalot ar lielu daudzumu ūdens.

Īpaši piesardzības pasākumi vides aizsardzībai:

Nav piemērojami.

3.6. Blakusparādības

Suņiem un kaķiem:

Reti (1 līdz 10 dzīvniekiem/10 000 ārstētajiem dzīvniekiem):	Nieru darbības traucējumi. Aknu darbības traucējumi ¹ .
Nenoteikts biežums (nevar noteikt pēc pieejamiem datiem):	Vemšana ² , mīkstas fekālijas ² , diareja ² , asinis fekālijās ² , ēstgribas zudums ² , letarģija ² . Reakcija injekcijas vietā ³ .

¹Idiosinkrātiska reakcija.

²Pārejošs. Parasti novēro pirmajā ārstēšanas nedēļā un vairumā gadījumu izzūd pēc ārstēšanas pārtraukšanas, bet ļoti retos gadījumos tās var būt nopietnas vai letālas.

³Pēc subkutānas injekcijas.

Ja novērojat šo veterināro zāļu blakusparādības, zāļu lietošana nekavējoties jāpārtrauc un jāvērsas pie ārstējošā veterinārārsta.

Ir svarīgi ziņot par blakusparādībām. Tas ļauj pastāvīgi uzraudzīt veterināro zāļu drošumu. Ziņojumus vēlams nosūtīt ar veterinārārsta starpniecību vai nu tirdzniecības atļaujas turētājam, vai tā vietējam pārstāvim, vai valsts kompetentajai iestādei, izmantojot nacionālo ziņošanas sistēmu. Attiecīgo kontakthinformāciju skatīt lietošanas instrukcijā.

3.7. Lietošana grūsnības, laktācijas vai dēšanas laikā

Grūsnība un laktācija:

Laboratoriskajos pētījumos laboratorijas dzīvniekiem (žurkām un trušiem) tika konstatēta karprofēna fetotoksiska ietekme, lietojot terapeitiskām devām tuvas devas.

Nav pierādīts šo veterināro zāļu drošums grūsnības un laktācijas laikā. Nelietot suņiem vai kaķiem grūsnības un laktācijas laikā.

3.8. Mijiedarbība ar citām zālēm un citi mijiedarbības veidi

Nelietot citus NSPL un glikokortikoidus vienlaicīgi ar šīm veterinārajām zālēm vai 24 stundu laikā pēc to lietošanas. Karprofēns lielā mērā saistās ar plazmas olbaltumvielām un var konkurēt ar citām zālēm, kam ir augsta saistīšanās spēja, kas var radīt toksisku ietekmi.

Jāizvairās no vienlaicīgas potenciāli nefrotoksisku zāļu lietošanas.

3.9. Lietošanas veids un devas

Intravenozai un subkutānai lietošanai.

Suņiem: ieteicamā deva ir 4,0 mg karprofēna/kg (1 ml/12,5 kg ķermeņa svara) intravenozas vai subkutānas injekcijas veidā. Vislabāk šīs veterinārās zāles ievadīt pirms operācijas, premedikācijas vai anestēzijas indukcijas laikā.

Kaķiem: ieteicamā deva ir 4,0 mg/kg (0,24 ml/3 kg ķermeņa svara) intravenozas vai subkutānas injekcijas veidā. Vislabāk ievadīt pirms operācijas, premedikācijas vai anestēzijas indukcijas laikā. Lai nodrošinātu precīzu devu, ieteicams izmantot 1 ml graduētu šļirci.

Klīniskajos pētījumos suņiem un kaķiem tika konstatēts, ka perioperatīvā perioda pirmajās 24 stundās nepieciešama tikai viena zāļu deva. Ja šajā periodā nepieciešami papildu pretsāpju līdzekļi, suņiem (bet ne kaķiem) pēc nepieciešamības var papildināt ar pusi karprofēna devas (2 mg/kg).

Lai nodrošinātu pareizu devu, ķermeņa svars jānosaka pēc iespējas precīzāk.

Suņiem, lai paildzinātu pretsāpju un pretiekaisuma iedarbību pēc operācijas, parenterālai terapijai var lietot karprofēna tabletes pa 4 mg/kg/dienā līdz 5 dienām.

Šo veterināro zāļu ievadīšanai izmantot G 21. izmēra adatu.

Vāciņu var caurdurt līdz 20 reizēm. Caurdurot vairāk kā 20 reizes, izmantot zāļu atvilkšanai paredzētu adatu.

3.10. Pārdozēšanas simptomi (ārkārtas procedūras un antidoti, ja piemērojami)

Karprofēna pārdozēšanas gadījumā specifiska antidota nav, jāveic vispārēja atbalstoša terapija, kas piemērota NSPL klīniskai pārdozēšanai.

3.11. Īpaši lietošanas ierobežojumi un īpaši lietošanas nosacījumi, tostarp antimikrobiālo un pretparazītu veterināro zāļu lietošanas ierobežojumi, lai ierobežotu rezistences veidošanās risku

Nav piemērojami.

3.12. Ierobežojumu periods

Nav piemērojams.

4. FARMAKOLOĢISKĀS ĪPAŠĪBAS

4.1. ATKvet kods: QM01AE91.

4.2. Farmakodinamiskās īpašības

Karprofēnam piemīt pretiekauma, analgētiska un ķermeņa temperatūru mazinoša darbība. Līdzīgi vairumam citu NSPL karprofēns ir arahidonskābes kaskādes enzīma ciklooksigenāzes inhibitors. Ņemot vērā karprofēna pretiekauma un analgētisko potenciālu, tas tikai viegli inhibē prostaglandīnu sintēzi. Precīzs karprofēna darbības mehānisms nav noskaidrots.

Karprofēns ir hirāla viela ar S(+) enantiomēru, kas ir daudz aktīvāks par R(-) enantiomēru. *In vivo* nenotiek enantiomēru hirāla inversija.

4.3. Farmakokinētiskās īpašības

Pēc subkutānas ievadīšanas karprofēns uzsūcas labi, maksimālo koncentrāciju asins plazmā sasniedzot 3 h laikā pēc ievadīšanas.

Izkliedes tilpums ir neliels. Karprofēns izteikti saistās ar olbaltumvielām.

Karprofēnam raksturīgs aptuveni 10 stundas ilgs pusperiods suņiem. Kaķiem eliminācijas pusperiods pēc intravenozas ievadīšanas ir ilgāks - robežās no 9 līdz 49 stundām (vidēji ~ 20 stundas).

5. FARMACEITISKĀ INFORMĀCIJA

5.1. Būtiska nesaderība

Tā kā nav veikti saderības pētījumi, nelietot šīs veterinārās zāles maisījumā ar citām veterinārajām zālēm.

5.2. Derīguma termiņš

Veterināro zāļu derīguma termiņš izplatīšanai paredzētajā iepakojumā: 3 gadi.

Derīguma termiņš pēc pirmreizējas tiešā iepakojuma atvēršanas: 28 dienas.

5.3. Īpaši uzglabāšanas nosacījumi

Uzglabāt ledusskapī (2 °C – 8 °C).

Nesasaldēt.

Pēc atvēršanas uzglabāt temperatūrā līdz 25 °C.

5.4. Tiešā iepakojuma veids un saturs

Stikla flakons (dzintara krāsas stikls): 1 flakons ar 20 ml šķīduma injekcijām, ar gumijas aizbāzni un alumīnija vāciņu, kastītē.

5.5. Īpaši norādījumi neizlietotu veterināro zāļu vai to atkritumu iznīcināšanai

Neizmest veterinārās zāles kanalizācijā vai kopā ar sadzīves atkritumiem.

Visu neizlietoto veterināro zāļu vai to atkritumu iznīcināšanai izmantot nevajadzīgo veterināro zāļu nodošanas shēmas saskaņā ar nacionālajām prasībām un jebkurām valsts atkritumu savākšanas sistēmām, kas piemērojamas attiecīgajām veterinārajām zālēm.

6. TIRDZNIECĪBAS ATĻAUJAS TURĒTĀJS

KRKA, d.d., Novo mesto

7. TIRDZNIECĪBAS ATĻAUJAS NUMURS(-I)

V/DCP/10/0026

8. PIRMĀS TIRDZNIECĪBAS ATĻAUJAS PIEŠĶIRŠANAS DATUMS

Pirmās tirdzniecības atļaujas piešķiršanas datums: 24/09/2010

9. VETERINĀRO ZĀĻU APRAKSTA PĒDĒJĀS PĀRSKATĪŠANAS DATUMS

12/2024

10. VETERINĀRO ZĀĻU KLASIFIKĀCIJA

Recepšu veterinārās zāles.

Sīkāka informācija par šīm veterinārajām zālēm ir pieejama Savienības zāļu datubāzē (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

III PIELIKUMS
MARKĒJUMS UN LIETOŠANAS INSTRUKCIJA

A. MARKĒJUMS

UZ ĀRĒJĀ IEPAKOJUMA NORĀDĀMĀ INFORMĀCIJA**KASTĪTE****1. VETERINĀRO ZĀĻU NOSAUKUMS**

Rycarfa 50 mg/ml šķīdums injekcijām

2. INFORMĀCIJA PAR AKTĪVAJĀM VIELĀM

Katrs ml satur: Karprofēns 50 mg

3. IEPAKOJUMA LIELUMS

20 ml

4. MĒRĶSUGAS

Suņi un kaķi.

**5. INDIKĀCIJAS****6. LIETOŠANAS VEIDI**

i.v., s.c.

7. IEROBEŽOJUMU PERIODS**8. DERĪGUMA TERMIŅŠ**

Exp. {mēnesis/gads}

Pēc pirmreizējas caurduršanas izlietot 28 dienu laikā.

Pēc pirmreizējas caurduršanas izlietot līdz ...

9. ĪPAŠI UZGLABĀŠANAS NOSACĪJUMI

Uzglabāt ledusskapī (2 °C – 8 °C).

Nesasaldēt.

Pēc atvēršanas uzglabāt temperatūrā līdz 25 °C.

10. VĀRDI “PIRMS LIETOŠANAS IZLASIET LIETOŠANAS INSTRUKCIJU”

Pirms lietošanas izlasiet lietošanas instrukciju.

11. VĀRDI “LIETOŠANAI DZĪVNIEKIEM”

Lietošanai dzīvniekiem.

12. VĀRDI “UZGLABĀT BĒRNIEM NEREDZAMĀ UN NEPIEEJAMĀ VIETĀ”

Uzglabāt bērniem neredzamā un nepieejamā vietā.

13. TIRDZNIECĪBAS ATĻAUJAS TURĒTĀJS
--

KRKA, d.d., Novo mesto

14. TIRDZNIECĪBAS ATĻAUJAS NUMURI
--

V/DCP/10/0026

15. SĒRIJAS NUMURS

Lot {numurs}

UZ MAZA IZMĒRA TIEŠĀ IEPAKOJUMA NORĀDĀMĀ INFORMĀCIJA**UZLĪME****1. VETERINĀRO ZĀĻU NOSAUKUMS**

Rycarfa

**2. AKTĪVO VIELU KVANTITATĪVIE DATI**

50 mg/ml

3. SĒRIJAS NUMURS

Lot {numurs}

4. DERĪGUMA TERMIŅŠ

Exp. {mm/gggg}

B. LIETOŠANAS INSTRUKCIJA

LIETOŠANAS INSTRUKCIJA

1. Veterināro zāļu nosaukums

Rycarfa 50 mg/ml šķīdums injekcijām suņiem un kaķiem

2. Sastāvs

Katrs ml satur:

Aktīvā viela:

Karprofēns 50 mg

Palīgviela:

Benzilspirts (E1519) 10 mg

Dzidrs, gaiši dzeltenas krāsas šķīdums.

3. Mērķsugas

Suņi un kaķi.



4. Lietošanas indikācijas

Suņiem: pēcoperācijas sāpju un iekaisuma mazināšanai pēc ortopēdiskas un mīksto audu (arī intraokulāras) ķirurģiskas operācijas.

Kaķiem: pēcoperācijas sāpju kontrolei pēc ķirurģiskas operācijas.

5. Kontrindikācijas

Nelietot dzīvniekiem ar sirds, aknu vai nieru slimībām vai kuņģa-zarnu trakta darbības traucējumiem, ja pastāv kuņģa-zarnu trakta čūlu veidošanās vai asiņošanas iespējamība vai ja ir paaugstināta jutība pret karprofēnu vai kādu citu nesteroīdo pretiekaisuma līdzekli (NSPL), vai kādu no šo veterināro zāļu palīgvielām. Tāpat kā lietojot citus NSPL, pastāv reti sastopams nieru, idiosinkrātisku aknu blakusparādību risks.

Nelietot intramuskulāras injekcijas veidā.

Nelietot pēc operācijas, kas saistīta ar būtisku asins zudumu.

Nelietot kaķiem atkārtoti.

Nelietot kaķiem līdz 5 mēnešu vecumam.

Nelietot suņiem līdz 10 nedēļu vecumam.

Skatīt arī sadaļu “Grūsnība un laktācija”.

6. Īpaši brīdinājumi

Īpaši piesardzības pasākumi drošai lietošanai mērksugām:

Nepārsniegt ieteikto devu un ārstēšanas ilgumu.

Tā kā kaķiem ir ilgāks šo zāļu eliminācijas pusperiods un šaurāks terapeitiskais indekss, īpaši jāuzmanās, lai nepārsniegtu ieteicamo devu, un devu nedrīkst atkārtot.

Lietojot vecākiem suņiem un kaķiem, var būt papildu risks. Ja nevar izvairīties no lietošanas šādā gadījumā, dzīvniekiem deva jāsamazina un nepieciešama rūpīga klīniska uzraudzība.

Nelietot dzīvniekiem ar dehidratāciju, hipovolēmiju vai hipotensiju, jo var palielināties nieru toksicitātes risks.

NSPL var inhibēt fagocitozi, tādēļ, ārstējot iekaisuma procesus, kas saistīti ar bakteriālu infekciju, vienlaikus jāuzsāk atbilstoša antimikrobiāla terapija.

Īpaši piesardzības pasākumi, kas jāievēro personai, kura ievada veterinārās zāles dzīvniekiem:

Jārīkojas uzmanīgi, lai izvairītos no nejaušas zāļu pašinjicēšanas.

Pierādīts, ka karprofēns, tāpat kā citi NSPL, iedarbojas fotosensibilizējoši uz laboratorijas dzīvniekiem. Jāizvairās no veterināro zāļu saskares ar ādu. Ja notikusi nejauša saskare ar ādu, skarto vietu skalot ar lielu daudzumu ūdens.

Grūsnība un laktācija:

Laboratoriskajos pētījumos laboratorijas dzīvniekiem (žurkām un trušiem) tika konstatēta karprofēna fetotoksiska ietekme, lietojot terapeitiskām devām tuvas devas. Nav pierādīts šo veterināro zāļu drošums grūsnības un laktācijas laikā. Nelietot suņiem vai kaķiem grūsnības un laktācijas laikā.

Mijiedarbība ar citām zālēm un citi mijiedarbības veidi:

Nelietot citus NSPL un glikokortikoidus vienlaicīgi ar šīm veterinārajām zālēm vai 24 stundu laikā pēc to lietošanas. Karprofēns lielā mērā saistās ar plazmas olbaltumvielām un var konkurēt ar citām veterinārām zālēm, kam ir augsta saistīšanās spēja, kas var radīt toksisku ietekmi.

Jāizvairās no vienlaicīgas potenciāli nefrotoksisku zāļu lietošanas.

Pārdozēšana:

Karprofēna pārdozēšanas gadījumā specifiska antidota nav, jāveic vispārēja atbalstoša terapija, kas piemērota NSPL klīniskai pārdozēšanai.

Būtiska nesaderība:

Tā kā nav veikti saderības pētījumi, nelietot šīs veterinārās zāles maisījumā ar citām veterinārajām zālēm.

7. Blakusparādības

Suņiem un kaķiem:

Reti (1 līdz 10 dzīvniekiem/10 000 ārstētajiem dzīvniekiem):	Nieru darbības traucējumi. Aknu darbības traucējumi ¹ .
Nenoteikts biežums (nevar noteikt pēc pieejamiem datiem):	Vemšana ² , mīkstas fekālijas ² , diareja ² , asinis fekālijās ² , ēstgribas zudums ² , letarģija ² . Reakcija injekcijas vietā ³ .

¹Idiosinkrātiska reakcija.

²Pārejošs. Parasti novēro pirmajā ārstēšanas nedēļā un vairumā gadījumu izzūd pēc ārstēšanas pārtraukšanas, bet ļoti retos gadījumos tās var būt nopietnas vai letālas.

³Pēc subkutānas injekcijas.

Ja novērojat šo veterināro zāļu blakusparādības, zāļu lietošana nekavējoties jāpārtrauc un jāvērsas pie ārstējošā veterinārārsta.

Ir svarīgi ziņot par blakusparādībām. Tas ļauj pastāvīgi uzraudzīt veterināro zāļu drošumu. Ja novērojat jebkuras blakusparādības, arī tās, kas nav minētas šajā lietošanas instrukcijā, vai domājat, ka zāles nav iedarbojušās, lūdzu, informējiet savu veterinārārstu. Jūs varat ziņot par jebkurām blakusparādībām arī tirdzniecības atļaujas turētājam vai tirdzniecības atļaujas turētāja vietējam pārstāvim, izmantojot kontaktinformāciju šīs instrukcijas beigās vai nacionālo ziņošanas sistēmu: Pārtikas un veterinārā dienesta tīmekļa vietnē www.pvd.gov.lv

8. Deva katrai dzīvnieku sugai, lietošanas veids un metode

Intravenozai (i.v.) **un** subkutānai (s.c.) lietošanai.

Suņiem: ieteicamā deva ir 4,0 mg karprofēna/kg (1 ml/12,5 kg ķermeņa svara) intravenozas vai subkutānas injekcijas veidā. Vislabāk šīs veterinārās zāles ievadīt pirms operācijas, premedikācijas vai anestēzijas indukcijas laikā.

Kaķiem: ieteicamā deva ir 4,0 mg/kg (0,24 ml/3 kg ķermeņa svara) intravenozas vai subkutānas injekcijas veidā. Vislabāk ievadīt pirms operācijas, premedikācijas vai anestēzijas indukcijas laikā. Lai precīzi nomērītu devu, ieteicams izmantot pa 1 ml graduētu šļirci.

Klīniskajos pētījumos suņiem un kaķiem tika konstatēts, ka perioperatīvā perioda pirmajās 24 stundās nepieciešama tikai viena zāļu deva. Ja šajā periodā nepieciešami papildu pretsāpju līdzekļi, suņiem (bet ne kaķiem) pēc nepieciešamības var papildināt ar pusi karprofēna devas (2 mg/kg).

Lai nodrošinātu pareizu devu, ķermeņa svars jānosaka pēc iespējas precīzāk.

Suņiem, lai paildzinātu pretsāpju un pretiekaisuma iedarbību pēc operācijas, parenterālai terapijai var lietot karprofēna tabletes pa 4 mg/kg/dienā līdz 5 dienām.

9. Ieteikumi pareizai lietošanai

Šo veterināro zāļu ievadīšanai izmantot G 21. izmēra adatu.

Vāciņu var caurdurt līdz 20 reizēm. Caurdurot vairāk kā 20 reizes, izmantot zāļu atvilkšanai paredzētu adatu.

10. Ierobežojumu periods

Nav piemērojams.

11. Īpaši uzglabāšanas nosacījumi

Uzglabāt bērniem neredzamā un nepieejamā vietā.

Uzglabāt ledusskapī (2 °C – 8 °C).
Nesasaldēt.

Pēc atvēršanas uzglabāt temperatūrā līdz 25 °C.

Nelietot šīs veterinārās zāles, ja beidzies derīguma termiņš, kas norādīts marķējumā un uz kastītes pēc EXP. Derīguma termiņš attiecas uz norādītā mēneša pēdējo dienu.

Derīguma termiņš pēc pirmreizējas tiešā iepakojuma atvēršanas: 28 dienas.

12. Īpaši norādījumi atkritumu iznīcināšanai

Neizmest veterinārās zāles kanalizācijā vai kopā ar sadzīves atkritumiem.

Visu neizlietoto veterināro zāļu vai to atkritumu iznīcināšanai izmantot nevajadzīgo veterināro zāļu nodošanas shēmas saskaņā ar nacionālajām prasībām un jebkurām valsts atkritumu savākšanas sistēmām, kas piemērojamas attiecīgajām veterinārajām zālēm. Šādi pasākumi palīdzēs aizsargāt vidi.

Jautājiet savam veterinārārstam vai farmaceitam, kā atbrīvoties no nevajadzīgām veterinārajām zālēm.

13. Veterināro zāļu klasifikācija

Recepšu veterinārās zāles.

14. Tirdzniecības atļaujas numuri un iepakojuma lielumi

V/DCP/10/0026

1 stikla flakons ar 20 ml šķīduma injekcijām ar gumijas aizbāzni un alumīnija aizdari kastītē.

15. Datums, kad lietošanas instrukcija pēdējo reizi pārskatīta

12/2024

Sīkāka informācija par šīm veterinārajām zālēm ir pieejama Savienības zāļu datubāzē (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Kontaktinformācija:

Tirdzniecības atļaujas turētājs un par sērijas izlaidi atbildīgais ražotājs un kontaktinformācija, lai ziņotu par iespējamām blakusparādībām:

KRKA, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, 8501 Novo mesto, Slovēnija
Tel.: +37125187879