

ΠΕΡΙΛΗΨΗ ΤΩΝ ΧΑΡΑΚΤΗΡΙΣΤΙΚΩΝ ΤΟΥ ΠΡΟΪΟΝΤΟΣ

1. ΟΝΟΜΑΣΙΑ ΤΟΥ ΚΤΗΝΙΑΤΡΙΚΟΥ ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΟΥ ΠΡΟΪΟΝΤΟΣ

Trovex 1 mg/ml ενέσιμο εναιώρημα για βοοειδή, άλογα, χοίρους, γάτες και σκύλους.

2. ΠΟΙΟΤΙΚΗ ΚΑΙ ΠΟΣΟΤΙΚΗ ΣΥΝΘΕΣΗ

Κάθε ml περιέχει:

Δραστικό συστατικό:

Ισονικοτινική δεξαμεθαζόνη 1,00 mg
(ισοδύναμο με 0,79 mg δεξαμεθαζόνης)

Έκδοχα:

Ποιοτική σύνθεση εκδόχων και άλλων συστατικών	Ποσοτική σύνθεση αν οι πληροφορίες αυτές είναι σημαντικές για τη σωστή χορήγηση του κτηνιατρικού φαρμακευτικού προϊόντος
Methyl parahydroxybenzoate (E218)	1,35 mg
Propyl parahydroxybenzoate	0,15 mg
Sodium chloride	
Polysorbate 80 (E433)	
Water for injections	

Λευκό έως κιτρινωπό λευκό εναιώρημα.

3. ΚΛΙΝΙΚΕΣ ΠΛΗΡΟΦΟΡΙΕΣ

3.1 Είδη ζώων

Βοοειδή, άλογα, χοίροι, γάτες και σκύλοι.

3.2 Θεραπευτικές ενδείξεις για κάθε είδος ζώου

Βοοειδή, άλογα, χοίροι, σκύλοι και γάτες:

Θεραπεία φλεγμονωδών δερματικών παθήσεων, νόσων του κινητικού συστήματος και νόσων του αναπνευστικού συστήματος.

Βοοειδή:

Θεραπεία της κέτωσης (ακετοναιμία).

3.3 Αντενδείξεις

Εκτός από καταστάσεις έκτακτης ανάγκης, να μην χρησιμοποιείται σε ζώα που πάσχουν από σακχαρώδη διαβήτη, νεφρική ανεπάρκεια, καρδιακή ανεπάρκεια, υπερφλοιοεπινεφριδισμό ή οστεοπόρωση.

Να μην χρησιμοποιείται σε ιογενείς λοιμώξεις κατά τη διάρκεια του ιαμικού σταδίου ή σε περιπτώσεις συστηματικών μυκητιασικών λοιμώξεων.

Να μην χρησιμοποιείται σε ζώα που πάσχουν από γαστρεντερικά ή κερατοειδικά έλκη ή δεμοδήκωση.

Να μην χρησιμοποιείται σε περίπτωση υπερευαισθησίας στο δραστικό συστατικό, στα κορτικοστεροειδή ή σε κάποιο έκδοχο.

Βλέπε επίσης παράγραφο 3.7.

Να μην χρησιμοποιείται για τη θεραπεία της ενδονυχίτιδας σε άλογα, όταν υπάρχει πιθανότητα η θεραπεία αυτή να επιδεινώσει την κατάσταση.

3.4 Ειδικές προειδοποιήσεις

Καμία

3.5 Ιδιαίτερες προφυλάξεις κατά τη χρήση

Ιδιαίτερες προφυλάξεις για την ασφαλή χρήση στα είδη ζώων:

Κατά τη διάρκεια της θεραπείας, η κατάσταση θα πρέπει να επανεξετάζεται συχνά με στενή κτηνιατρική παρακολούθηση.

Θα πρέπει να δίνεται προσοχή ώστε να μην υπερδοσολογούνται οι φυλές βοοειδών Channel Island. Η χρήση κορτικοστεροειδών σε άλογα έχει αναφερθεί ότι προκαλεί ενδοκυτίδα. Ως εκ τούτου, τα άλογα που υποβάλλονται σε θεραπεία με τέτοια σκευάσματα θα πρέπει να παρακολουθούνται συχνά κατά τη διάρκεια της περιόδου θεραπείας.

Λόγω των φαρμακολογικών ιδιοτήτων του δραστικού συστατικού, θα πρέπει να λαμβάνεται ιδιαίτερη προσοχή όταν το κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν χρησιμοποιείται σε ζώα με εξασθενημένο ανοσοποιητικό σύστημα.

Εκτός από τις περιπτώσεις κέτωσης, η χορήγηση κορτικοστεροειδών αποσκοπεί στη βελτίωση των κλινικών συμπτωμάτων και όχι στη θεραπεία.

Η υποκείμενη νόσος θα πρέπει να διερευνηθεί περαιτέρω.

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

Το κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν περιέχει δεξαμεθαζόνη και παραϋδροξυβενζοϊκά (parabens), τα οποία μπορεί να προκαλέσουν αλλεργικές αντιδράσεις σε ορισμένα άτομα.

Άτομα με γνωστή υπερευαισθησία στη δεξαμεθαζόνη ή σε κάποιο από τα έκδοχα πρέπει να αποφεύγουν την επαφή με το κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν.

Σε περίπτωση που κατά λάθος κάνετε αυτοένεση, να αναζητήσετε αμέσως ιατρική βοήθεια και να επιδείξετε στον ιατρό το εσώκλειστο φύλλο οδηγιών χρήσεως ή την ετικέτα του φαρμακευτικού προϊόντος.

Η δεξαμεθαζόνη μπορεί να επηρεάσει τη γονιμότητα ή το αγέννητο παιδί. Οι έγκυες γυναίκες δεν πρέπει να χειρίζονται αυτό το κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν.

Το κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν είναι ερεθιστικό για το δέρμα και τα μάτια. Αποφύγετε την επαφή με το δέρμα και τα μάτια. Σε περίπτωση τυχαίας επαφής με τα μάτια ή το δέρμα, πλύνετε/ξεπλύνετε την περιοχή με καθαρό τρεχούμενο νερό. Ζητήστε ιατρική φροντίδα εάν επιμένει ο ερεθισμός.

Πλύνετε τα χέρια μετά τη χρήση.

Ιδιαίτερες προφυλάξεις για την προστασία του περιβάλλοντος:

Δεν ισχύει.

3.6 Ανεπιθύμητα συμβάντα

Βοοειδή, άλογα, χοίροι, σκύλοι και γάτες:

Πολύ σπάνια (<1 ζώο / 10.000 υπό θεραπεία ζώα, συμπεριλαμβανομένων των μεμονωμένων αναφορών):	Αναφυλακτικές αντιδράσεις ¹
--	--

Απροσδιόριστη συχνότητα (δεν μπορεί να εκτιμηθεί με βάση τα διαθέσιμα δεδομένα):	Νόσος Cushing², διαταραχή των επινεφριδίων³ Πολυουρία⁴, πολυδιψία⁴, πολυφαγία⁴ Υποκαλιαιμία⁵, υπερνατρία⁵ Δερματική ασβέστωση, ατροφία του δέρματος Καθυστερημένη επούλωση⁶ Εξέλκωση⁷ Διογκωμένο ήπαρ, αυξημένα ηπατικά ένζυμα Άλλα μη φυσιολογικά αποτελέσματα εξετάσεων⁸ Υπεργλυκαιμία⁹ Οξεία παγκρεατίτιδα¹⁰ Ενδονυχίτιδα Μείωση της παραγωγής γάλακτος¹¹ Διαταραχή συμπεριφοράς¹²
--	--

¹ Μπορεί να είναι θανατηφόρες.

² Ιατρογενής υπερφλοιοεπινεφριδισμός. Συνεπάγεται σημαντική μεταβολή του μεταβολισμού των λιπών, των υδατανθράκων, των πρωτεϊνών και των ανόργανων συστατικών, π.χ. ανακατανομή του σωματικού λίπους, μυϊκή αδυναμία ενώ μπορεί να προκύψει εξασθένηση και οστεοπόρωση.

³ Κατά τη διάρκεια της θεραπείας οι αποτελεσματικές δόσεις καταστέλλουν τον άξονα υποθάλαμος-υπόφυση-επινεφρίδια. Μετά τη διακοπή της θεραπείας, μπορεί να εμφανιστούν συμπτώματα επινεφριδιακής ανεπάρκειας που επεκτείνονται σε ατροφία του φλοιού των επινεφριδίων και αυτό μπορεί να καταστήσει το ζώο ανίκανο να αντιμετωπίσει επαρκώς καταστάσεις στρες. Συνεπώς, θα πρέπει να εξεταστούν τρόποι ελαχιστοποίησης των προβλημάτων επινεφριδιακής ανεπάρκειας μετά τη διακοπή της θεραπείας, π.χ. η δοσολογία να συμπίπτει με το χρόνο που η κορτιζόλη κορυφώνεται ενδογενώς (δηλαδή το πρωί για τους σκύλους και το βράδυ για τις γάτες) και η σταδιακή μείωση της δοσολογίας.

⁴ Ιδίως κατά τα αρχικά στάδια της θεραπείας.

⁵ Σε μακροχρόνια χρήση συμπεριλαμβανομένης της κατακράτησης νερού.

⁶ Επιδείνωση υπαρχουσών λοιμώξεων. Παρουσία βακτηριακής λοίμωξης, απαιτείται συνήθως αντιβακτηριακή φαρμακευτική κάλυψη όταν χρησιμοποιούνται στεροειδή. Παρουσία ιογενών λοιμώξεων, τα στεροειδή μπορεί να επιδεινώσουν ή να επισπεύσουν την πρόοδο της νόσου.

⁷ Γαστρεντερική. Μπορεί να επιδεινωθεί από τα στεροειδή σε ζώα που λαμβάνουν μη στεροειδή αντιφλεγμονώδη φάρμακα και σε ζώα που έχουν υποβληθεί σε θεραπεία με κορτικοστεροειδή με τραύμα του νωτιαίου μυελού.

⁸ Αλλαγές στις βιοχημικές και αιματολογικές παραμέτρους του αίματος.

⁹ Παροδική.

¹⁰ Αυξημένος κίνδυνος.

¹¹ Μόνο στα βοοειδή.

¹² Περιστασιακή κατάθλιψη σε γάτες και σκύλους, επιθετικότητα σε σκύλους.

Αντιφλεγμονώδη κορτικοστεροειδή, όπως η δεξαμεθαζόνη, είναι γνωστό ότι ασκούν ένα ευρύ φάσμα παρενεργειών. Ενώ οι εφάπαξ υψηλές δόσεις είναι γενικά καλά ανεκτές, μπορεί να προκαλέσουν σοβαρές παρενέργειες σε μακροχρόνια χρήση και όταν χορηγούνται εστέρες με μεγάλη διάρκεια δράσης. Συνεπώς, η δοσολογία σε μεσοπρόθεσμη και μακροπρόθεσμη χρήση θα πρέπει γενικά να διατηρείται στο ελάχιστο αναγκαίο για τον έλεγχο των 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 στο φύλλο οδηγιών χρήσης για τα αντίστοιχα στοιχεία επικοινωνίας.

3.7 Χρήση κατά την κύηση, τη γαλουχία ή την ωοτοκία

Κύηση:

Δεν συνιστάται η χορήγηση κατά τη διάρκεια της κύησης. Η χορήγηση στην αρχή της εγκυμοσύνης είναι γνωστό ότι έχει προκαλέσει εμβρυϊκές ανωμαλίες σε πειραματόζωα.

Η χορήγηση σε προχωρημένη εγκυμοσύνη μπορεί να προκαλέσει πρόωρο τοκετό ή αποβολή.

3.8 Αλληλεπίδραση με άλλα φαρμακευτικά προϊόντα και άλλες μορφές αλληλεπίδρασης

Η δεξαμεθαζόνη δεν θα πρέπει να χορηγείται μαζί με άλλες αντιφλεγμονώδεις ουσίες. Η ταυτόχρονη χρήση με μη στεροειδή αντιφλεγμονώδη φάρμακα μπορεί να επιδεινώσει την εξέλκωση του γαστρεντερικού σωλήνα.

Επειδή τα κορτικοστεροειδή μπορούν να μειώσουν την ανοσολογική απόκριση στον εμβολιασμό, η δεξαμεθαζόνη δεν πρέπει να χρησιμοποιείται σε συνδυασμό με εμβόλια ή εντός δύο εβδομάδων μετά τον εμβολιασμό.

Η χορήγηση δεξαμεθαζόνης μπορεί να προκαλέσει υποκαλιαιμία και, ως εκ τούτου, να αυξήσει τον κίνδυνο τοξικότητας από καρδιακές γλυκοσίδες.

Ο κίνδυνος υποκαλιαιμίας μπορεί να αυξηθεί εάν η δεξαμεθαζόνη χορηγείται μαζί με τα διουρητικά που μειώνουν το κάλιο.

Η ταυτόχρονη χρήση με αντιχολινεστεράση μπορεί να οδηγήσει σε αυξημένη μυϊκή αδυναμία σε ασθενείς με μυασθένεια gravis.

Τα γλυκοκορτικοειδή ανταγωνίζονται τις επιδράσεις της ινσουλίνης.

Η ταυτόχρονη χρήση με φαινοβαρβιτάλη, φαινυτοΐνη και ριφαμπικίνη μπορεί να μειώσει τις επιδράσεις της δεξαμεθαζόνης.

Η αμφοτερικίνη Β που χορηγείται ταυτόχρονα με γλυκοκορτικοειδή μπορεί να προκαλέσει υποκαλιαιμία.

Τα γλυκοκορτικοειδή μπορεί επίσης να αναστείλουν τον ηπατικό μεταβολισμό της κυκλοφωσφαμίδης - μπορεί να απαιτηθεί προσαρμογή της δοσολογίας.

Η ταυτόχρονη χορήγηση γλυκοκορτικοειδών και κυκλοσπορίνης μπορεί να αυξήσει τα επίπεδα του καθενός στο αίμα, αναστέλλοντας αμοιβαία τον ηπατικό μεταβολισμό του άλλου - η κλινική σημασία αυτής της αλληλεπίδρασης δεν είναι σαφής.

Η δεξαμεθαζόνη μπορεί να μειώσει τα επίπεδα της διαζεπάμης.

Η εφεδρίνη μπορεί να μειώσει τα επίπεδα της δεξαμεθαζόνης στο αίμα και να επηρεάσει τις δοκιμασίες καταστολής της δεξαμεθαζόνης.

Η κετοконаζόλη και άλλα αντιμυκητιασικά αζόλης μπορεί να μειώσουν το μεταβολισμό των γλυκοκορτικοειδών και να αυξήσουν τα επίπεδα της δεξαμεθαζόνης στο αίμα - η κετοконаζόλη μπορεί να προκαλέσει επινεφριδιακή ανεπάρκεια όταν διακοπούν τα γλυκοκορτικοειδή αναστέλλοντας τη σύνθεση των επινεφριδιακών κορτικοστεροειδών.

Τα μακρολιδικά αντιβιοτικά (ερυθρομυκίνη, κλαριθρομυκίνη) μπορεί να μειώσουν τον μεταβολισμό των γλυκοκορτικοειδών και να αυξήσουν τα επίπεδα της δεξαμεθαζόνης στο αίμα.

Η μιτοτάνη μπορεί να μεταβάλει τον μεταβολισμό των στεροειδών - υψηλότερες από τις συνήθεις δόσεις στεροειδών μπορεί να είναι απαραίτητες για τη θεραπεία της επινεφριδιακής ανεπάρκειας που προκαλείται από τη μιτοτάνη.

3.9 Οδοί χορήγησης και δοσολογία

Βοοειδή, άλογα και χοίροι:

Ενδομυϊκή χρήση.

Βοοειδή, μοσχάρια, άλογα και πουλάρια: 0,02 mg ισονικotinικής δεξαμεθαζόνης/kg σωματικού βάρους (ισοδύναμο με 0,016 mg δεξαμεθαζόνης/kg) που αντιστοιχεί σε 2 ml/100 kg σωματικού βάρους.

Χοίροι: 0,02 mg ισονικotinικής δεξαμεθαζόνης/kg σωματικού βάρους (ισοδύναμο με 0,016 mg δεξαμεθαζόνης/kg) που αντιστοιχεί σε 2 ml/100 kg σωματικού βάρους.

Χοιρίδια: 0,1 mg ισονικotinικής δεξαμεθαζόνης/kg σωματικού βάρους (ισοδύναμο με 0,08 mg δεξαμεθαζόνης/kg) που αντιστοιχεί σε 1 ml/10 kg σωματικού βάρους.

Ο μέγιστος όγκος που πρέπει να χορηγείται ανά σημείο ένεσης είναι 10 ml σε βοοειδή και άλογα και 3 ml σε χοίρους.

Σκύλοι και γάτες:

Ενδομυϊκή ή υποδόρια χρήση.

Σκύλοι και γάτες: 0,1 mg ισονικοτινικής δεξαμεθαζόνης/kg σωματικού βάρους (ισοδύναμο με 0,08 mg δεξαμεθαζόνης/kg) που αντιστοιχεί σε 1 ml/10 kg σωματικού βάρους.

Η θεραπευτική δράση του προϊόντος διαρκεί περίπου 4 ημέρες. Στα άλογα, τις γάτες και τους σκύλους, όταν απαιτείται μακροχρόνια θεραπεία, θα πρέπει να χρησιμοποιείται κατάλληλο κορτικοστεροειδές σκεύασμα.

Ανακινήστε καλά πριν από τη χρήση. Πρέπει να χρησιμοποιείται κατάλληλα βαθμονομημένη σύριγγα, ώστε να είναι δυνατή η ακριβής χορήγηση του απαιτούμενου όγκου δόσης. Αυτό είναι ιδιαίτερα σημαντικό κατά την έγχυση μικρών όγκων.

Μην τρυπάτε το φιαλίδιο πάνω από 25 φορές.

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

Η υπερδοσολογία μπορεί να προκαλέσει υπνηλία και λήθαργο στα άλογα. Βλέπε επίσης παράγραφο 3.6.

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 ισχύει.

3.12 Χρόνοι αναμονής

Βοοειδή:

Κρέας και εδώδιμοι ιστοί: 55 ημέρες.

Γάλα: 60 ώρες.

Άλογα:

Κρέας και εδώδιμοι ιστοί: 63 ημέρες.

Δεν επιτρέπεται η χορήγηση σε άλογα τα οποία παράγουν γάλα για ανθρώπινη κατανάλωση.

Χοίροι:

Κρέας και εδώδιμοι ιστοί: 55 ημέρες.

4. ΦΑΡΜΑΚΟΛΟΓΙΚΕΣ ΠΛΗΡΟΦΟΡΙΕΣ

4.1 Κωδικός ATCvet:

QH02AB02

4.2 Φαρμακοδυναμική

Η δεξαμεθαζόνη είναι ένα ισχυρό συνθετικό γλυκοκορτικοειδές με χαμηλή αλατοκορτικοειδή δραστηριότητα. Τα κορτικοστεροειδή μπορεί να μειώσουν την ανοσολογική απόκριση. Πράγματι, αναστέλλουν τη διαστολή των τριχοειδών αγγείων, τη μετανάστευση των λευκοκυττάρων και τη φαγοκυττάρωση. Τα γλυκοκορτικοειδή επιδρούν στο μεταβολισμό αυξάνοντας τη γλυκονογένεση. Σε σύγκριση με τη βασική δεξαμεθαζόνη, το προϊόν έχει τριπλάσια γλυκογόνο δράση και επταπλάσια αντιφλεγμονώδη δράση και συγκριτικά μικρή επίδραση στην απόδοση του γάλακτος όταν χρησιμοποιείται σε γαλακτοπαραγωγές αγελάδες.

4.3 Φαρμακοκινητική

Το κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν περιέχει ένα ισχυρό κορτικοστεροειδές μακράς δράσης με θεραπευτική δράση που διαρκεί περίπου 4 ημέρες.

5. ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΑ ΣΤΟΙΧΕΙΑ

5.1 Κύριες ασυμβατότητες

Λόγω έλλειψης μελετών ασυμβατότητας, το παρόν κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν δεν πρέπει να αναμειγνύεται με άλλα κτηνιατρικά φαρμακευτικά προϊόντα.

5.2 Διάρκεια ζωής

Διάρκεια ζωής του κτηνιατρικού φαρμακευτικού προϊόντος σύμφωνα με τη συσκευασία πώλησης: 3 έτη.

Διάρκεια ζωής μετά το πρώτο άνοιγμα της στοιχειώδους συσκευασίας: 28 ημέρες.

5.3 Ιδιαίτερες προφυλάξεις κατά τη φύλαξη του προϊόντος

Να μην ψύχεται ή καταψύχεται.

Να φυλάσσεται το φιαλίδιο στο εξωτερικό κουτί για να προστατεύεται από το φως.

5.4 Φύση και σύνθεση της στοιχειώδους συσκευασίας

Κεχριμπαρένιο, γυάλινο (Ph. Eur. Τύπου I ή Ph. Eur. siliconized Τύπου II) φιαλίδιο πολλαπλών δόσεων που περιέχει 50 ml προϊόντος, σφραγισμένο με γκρι σιλικονούχο πώμα εισχώρησης από βρωμοβουτυλικό καουτσούκ και πώμα αλουμινίου, σε κουτί από χαρτόνι.

Συσκευασίες:

Κουτί από χαρτόνι που περιέχει 1 φιαλίδιο των 50 ml

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

Emdoka

7. ΑΡΙΘΜΟΣ(ΟΙ) ΑΔΕΙΑΣ ΚΥΚΛΟΦΟΡΙΑΣ

104378/09-11-2021/K-0245601

8. ΗΜΕΡΟΜΗΝΙΑ ΠΡΩΤΗΣ ΕΓΚΡΙΣΗΣ

Ημερομηνία 1ης έγκρισης: 09/11/2021

9. ΗΜΕΡΟΜΗΝΙΑ ΤΕΛΕΥΤΑΙΑΣ ΑΝΑΘΕΩΡΗΣΗΣ ΤΗΣ ΠΕΡΙΛΗΨΗΣ ΤΩΝ ΧΑΡΑΚΤΗΡΙΣΤΙΚΩΝ ΤΟΥ ΠΡΟΪΟΝΤΟΣ

08/2025

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>).