

I PRIEDAS
VETERINARINIO VAISTO APRAŠAS

1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

Apovomin, 1 mg/ml, injekcinis tirpalas šunims

2. KOKYBINĖ IR KIEKYBINĖ SUDĖTIS

Vieno ml sudėtis:

veiklioji medžiaga:

apomorfinas	0,85 mg
(atitinka apomorfino hidrochlorido hemihidrato)	1,00 mg)

pagalbinės medžiagos:

Kokybinė pagalbinių medžiagų ir kitų sudedamųjų medžiagų sudėtis	Kiekybinė sudėtis, jei ta informacija būtina siekiant tinkamai naudoti veterinarinį vaistą
Benzilo alkoholis (E1519),	10,0 mg
Natrio metabisulfitas (E223)	1,0 mg
Natrio chloridas	
Injekcinis vanduo	
Natrio hidroksidas (koreguoti pH)	
Vandenilio chlorido rūgštis, praskiesta (koreguoti pH)	

Skaidrus, bespalvis vandeninis tirpalas.

3. KLINIKINĖ INFORMACIJA

3.1. Paskirties gyvūnų rūšys

Šunys.

3.2. Naudojimo indikacijos, nurodant paskirties gyvūnų rūšis

Vėmimui sukelti.

3.3. Kontraindikacijos

Negalima naudoti centrinės nervų sistemos (CNS) depresijos atveju.

Negalima naudoti prarijus kaustinių medžiagų (rūgščių ar šarmų), putojančių produktų, lakiųjų medžiagų, organinių tirpiklių ir aštrių objektų (pvz., stiklo).

Negalima naudoti gyvūnams, kurie yra hipoksiški, dūsta, kuriems pasireiškia traukuliai, yra per daug susijaudinę, labai nusilpę, blogos koordinacijos, komos būsenoje, kurie neturi normalaus vėmimo reflekso arba turi kitų pastebėtų neurologinių sutrikimų, dėl kurių gali kilti aspiracinė pneumonija.

Negalima naudoti kraujotakos nepakankamumo, šoko ir anestezijos atvejais.

Negalima naudoti gyvūnams, kurie per paskutines 24 valandas buvo gydyti dopamino antagonistais (neuroleptikais).

Negalima naudoti esant padidėjusiam jautrumui veikliajai medžiagai ar bet kuriai iš pagalbinių medžiagų.

3.4. Specialieji įspėjimai

Išstūmimo pastangos su vėmimu arba be jo gali būti pastebimos praėjus 3–4 minutėms po veterinarinio vaisto injekcijos ir gali tęstis iki pusvalandžio. Jei po vienos injekcijos neprasideda vėmimas, negalima kartoti injekcijos, nes ji nebus veiksminga ir gali sukelti klinikinius perdozavimo požymius.

3.5. Specialiosios naudojimo atsargumo priemonės

Specialiosios atsargumo priemonės, naudojant vaistą paskirties gyvūnų rūšims

Šunims, sergantiems sunkiu kepenų nepakankamumu, veterinarinį vaistą skirti galima, tik veterinarijos gydytojui įvertinus riziką ir naudą.

Prieš skiriant veterinarinį vaistą reikia atsižvelgti į medžiagos nurijimo laiką (atsižvelgiant į skrandžio ištuštinimo laiką) ir tinkamumą sukelti vėmimą priklausomai nuo nurytos medžiagos rūšies (taip pat žr. 3.3 p.)

Specialiosios atsargumo priemonės asmenims, naudojantiems vaistą gyvūnams

Šis veterinarinis vaistas gali sukelti pykinimą ir nemigą. Atsitiktinai įsišvirkštus, reikia nedelsiant kreiptis į gydytoją ir parodyti šio veterinarinio vaisto pakuotės lapelį ar etiketę. NEVAIRUOTI, nes vaistas gali sukelti sedaciją.

Tiriant gyvūnus laboratorijoje nustatyta, kad apomorfinas turi teratogeninį poveikį ir išsiskiria į motinos pieną. Nėščios ir krūtimi maitinančios moterys turi vengti naudoti šį veterinarinį vaistą. Šis veterinarinis vaistas gali sukelti padidėjusio jautrumo reakcijas. Žmonės, kuriems nustatytas padidėjęs jautrumas apomorfinui ar bet kuriai iš pagalbinių medžiagų, turi vengti sąlyčio su šiuo veterinariniu vaistu.

Veterinariniam vaistui patekus ant odos arba į akis, nedelsiant plauti vandeniu. Panaudojus vaistą, plauti rankas.

Specialiosios aplinkos apsaugos atsargumo priemonės

Netaikytinos.

3.6. Nepageidaujamos reakcijos

Šunys:

Labai dažna (>1 iš 10 gydytų gyvūnų)	Mieguistumas ^a , sumažėjęs apetitas ^a Padidėjęs seilėtekis ^a Ūminis skausmas po injekcijos ^{a, b}
Dažna (1–10 gyvūnų iš 100 gydytų gyvūnų)	Dehidratacija ^{a, c} Tachikardija ^a , bradikardija ^a
Dažnis nenustatytas (negali būti apskaičiuotas pagal turimus duomenis)	Žemas kraujospūdis

^a Trumpalaikė ir gali būti siejama su psichologiniu atsaku į išstūmimo pastangas

^b Lengva arba vidutinio sunkumo

^c Nedidelė

Gali būti stebima keletas vėmimo epizodų ir vėmimas gali pasireikšti praėjus kelioms valandoms po injekcijos.

Svarbu teikti informaciją apie nepageidaujamas reakcijas. Tai leidžia nuolat stebėti veterinarinio vaisto saugumą. Pranešimus, pageidautina, turėtų siųsti veterinarijos gydytojas registruotojui arba jo vietiniam atstovui arba nacionalinei kompetentingai institucijai per nacionalinę pranešimų teikimo sistemą. Taip pat žr. atitinkamus kontaktinius duomenis pakuotės lapelyje.

3.7. Naudojimas vaikingumo, laktacijos ar kiaušinių dėjimo metu

Veterinarinio vaisto saugumas šunims vaikingumo ir laktacijos metu nenustatytas.

Vaikingumas ir laktacija

Nustatyta, kad apomorfinas turi teratogeninį poveikį triušiams ir fetotoksinį poveikį – žiurkėms, naudojant didesnes nei rekomenduojamos šunims dozes.

Kadangi apomorfinas išsiskiria su motinos pienu, jį skyrus patelėms laktacijos metu, reikia atidžiai stebėti jų šuniukus dėl nepageidaujamo poveikio.

Naudoti tik atsakingam veterinarijos gydytojui įvertinus naudą ir riziką.

3.8. Sąveika su kitais vaistais ir kitos sąveikos formos

Neuroleptikai, turintys dopaminerginį antagonistinį poveikį (pvz., chlorpromazinas, haloperidolis) ir antiemetikai (metoklopramidas, domperidonas), mažina arba slopina apomorfino skyrimo sukeltą vėmimą.

Apomorfino naudojimas arba anksčiau praryti opiatai ar barbitūratai gali sukelti papildomą poveikį CNS ir kvėpavimo slopinimą.

Kai šunims kartu skiriama kitų dopamino agonistų, pavyzdžiui, kabergolino, rekomenduojama imtis atsargumo priemonių dėl galimo papildomo poveikio, pavyzdžiui, vėmimo pasunkėjimo ar slopinimo.

3.9. Dozės ir naudojimo būdas

Naudoti tik vieną kartą po oda.

0,1 mg apomorfino hidrochlorido hemihidrato 1 kg kūno svorio (0,1 ml veterinarinio vaisto 1 kg kūno svorio).

Siekiant užtikrinti tinkamą vaisto dozę, reikia kuo tiksliau nustatyti gyvūno kūno svorį.

Negalima naudoti, jei tirpalas tapo žaliu.

3.10. Perdozavimo simptomai (pirmosios pagalbos priemonės ir priešnuodžiai, jei būtina)

Per didelės apomorfino dozės gali sukelti kvėpavimo ir (arba) širdies veiklos pablogėjimą, CNS veiklos stimuliavimą (susijaudinimą, traukulius, stereotipiją) arba depresiją, užsitęsusį vėmimą, nedidelį kūno temperatūros sumažėjimą arba, retais atvejais, neramumą, jaudulį arba net konvulsijas. Didesnės apomorfino dozės taip pat gali nuslopinti vėmimą.

Norint panaikinti apomorfino sukeltą poveikį CNS ir kvėpavimo sistemai, galima naudoti naloksoną. Užsitęsus vėmimui galima naudoti antiemetikus, pavyzdžiui, metoklopramidą ir maropitantą.

3.11. Specialieji naudojimo apribojimai ir specialiosios naudojimo sąlygos, įskaitant antimikrobinių ir antiparazitinių veterinarinių vaistų naudojimo apribojimus, kuriais siekiama apriboti atsparumo išsivystymo riziką

3.12. Išlauka

Netaikytina.

4. FARMAKOLOGINĖS SAVYBĖS

4.1. ATCvet kodas: QN04BC07

4.2. Farmakodinamika

Apomorfinas yra dibenzo chinolinų klasės aporfino darinys ir morfino sintetinis darinys, neturintis analgetinių, opiatinių ar priklausomybių savybių. Vartojamas mažomis dozėmis apomorfinas, stimuliuodamas dopamino D2 receptorių chemoreceptorių trigerinėje zonoje (CTZ), sukelia vėmimą. Tačiau didesnės apomorfino dozės, stimuliuodamos μ receptorių smegenų vėmimo centre, gali slopinti vėmimą.

4.3. Farmakokinetika

Absorbcija

Sušvirkštus po oda, apomorfinas greitai absorbuojamas. Didžiausia koncentracija plazmoje ($C_{\max}$) siekia 35,5 ($\pm 7,46$) ng/ml ir ji pasiekama maždaug po 13,5 ($\pm 5,3$) minučių.

Pasiskirstymas

Apomorfinas labai lipofiliškas ir greitai pasiskirsto kraujyje bei audinyje. Apomorfinas ekstensyviai jungiasi prie plazmos proteinų žmogaus organizme.

Metabolizmas

Kepenyse apomorfinas ekstensyviai metabolizuojamas į neaktyvius metabolitus.

Šalinimas

Metabolitai ir labai nedaug pakitęs apomorfinas ($< 2\%$) pašalinamas su šlapimu.

5. FARMACINIAI DUOMENYS

5.1. Pagrindiniai nesuderinamumai

Nesant suderinamumo tyrimų, šio veterinarinio vaisto negalima maišyti su kitais veterinariniais vaistais.

5.2. Tinkamumo laikas

Veterinarinio vaisto tinkamumo laikas, nepažeidus originalios pakuotės, – 3 metai.
Tinkamumo laikas, atidarius pirminę pakuotę, – 28 d.

5.3. Specialieji laikymo nurodymai

Laikyti originalioje pakuotėje, kad vaistas būtų apsaugotas nuo šviesos.
Laikyti šaldytuve ($2-8^{\circ}\text{C}$).

5.4. Pirminės pakuotės pobūdis ir sudedamosios dalys

Skaidrūs I tipo 5 ml stikliniai flakonai, užkimšti I tipo bromobutilinės gumos kamštelio ir apgaubti aliumininio dangteliu. Kiekvienas flakonas supakuotas į kartotinę dėžutę.

5.5. Specialiosios nesunaudotų veterinarinių vaistų ar su jų naudojimu susijusių atliekų naikinimo nuostatos

Vaistų negalima išmesti į kanalizaciją ar su buitinėmis atliekomis.

Nesunaudotas veterinarinis vaistas ar su juo susijusios atliekos turi būti sunaikintos pagal šalies reikalavimus ir visas atitinkamam veterinariniam vaistui taikytinas nacionalines surinkimo sistemas.

6. REGISTRUOTOJO PAVADINIMAS

Dechra Regulatory B.V.

7. REGISTRACIJOS NUMERIS (-IAI)

LT/2/20/2634/001

8. REGISTRAVIMO DATA

Registravimo data 2020-11-26

9. PASKUTINĖ VETERINARINIO VAISTO APRAŠO PERŽIŪROS DATA

2025-08-26

10. VETERINARINIŲ VAISTŲ KLASIFIKACIJA

Parduodama tik su veterinariniu receptu.

Išsamią informaciją apie šį veterinarinį vaistą galima rasti Sąjungos vaistų duomenų bazėje (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

III PRIEDAS
ŽENKLINIMAS IR PAKUOTĖS LAPELIS

A. ŽENKLINIMAS

DUOMENYS, KURIE TURI BŪTI ANT ANTRINĖS PAKUOTĖS**Kartoninė dėžutė****1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS**

Apovomin, 1 mg/ml, injekcinis tirpalas

2. VEIKLIOJI (-IOSIOS) MEDŽIAGA (-OS)

Vieno ml sudėtis:

Apomorfinas

0,85 mg/ml

(atitinka apomorfino hidrochlorido hemihidrato

1,00 mg/ml)

3. PAKUOTĖS DYDIS

5 ml

4. PASKIRTIES GYVŪNŲ RŪŠIS (-YS)

Šunys.

5. INDIKACIJA (-OS)**6. NAUDOJIMO BŪDAS (-AI)**

Švirkšti po oda.

7. IŠLAUKA**8. TINKAMUMO DATA**

Exp. {mėnuo/metai}

Atidarius sunaudoti per 28 d. Pradūrus kamštelį, sunaudoti iki...

9. SPECIALIEJI LAIKYMO NURODYMAI

Laikyti originalioje pakuotėje, kad vaistas būtų apsaugotas nuo šviesos.

Laikyti šaldytuve.

10. NUORODA „PRIEŠ NAUDOJIMĄ PERSKAITYTI PAKUOTĖS LAPELĮ“

Prieš naudojimą perskaityti pakuotės lapelį.

11. NUORODA „TIK VETERINARINIAM NAUDOJIMUI“
--

Tik veterinariniam naudojimui.

12. NUORODA „SAUGOTI NUO VAIKŲ“
--

Saugoti nuo vaikų.

13. REGISTRUOTOJO PAVADINIMAS

Dechra Regulatory B.V.

14. REGISTRACIJOS NUMERIS (-IAI)

LT/2/20/2634/001

15. SERIJOS NUMERIS

Lot {numeris}

MINIMALŪS DUOMENYS, KURIE TURI BŪTI ANT MAŽŲ PIRMINIŲ PAKUOČIŲ**5 ml stiklinis flakonas****1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS**

Apovomin
5 ml

2. VEIKLIŲJŲ MEDŽIAGŲ KIEKYBINĖ INFORMACIJA

Apomorfino hidrochloridas hemihidratas 1 mg/ml

3. SERIJOS NUMERIS

Lot {numeris}

4. TINKAMUMO DATA

Exp. {mėnuo/metai}
Atidarius sunaudoti per 28 d.

B. PAKUOTĖS LAPELIS

PAKUOTĖS LAPELIS

1. Veterinarinio vaisto pavadinimas

Apovomin, 1 mg/ml, injekcinis tirpalas šunims

2. Sudėtis

Vieno ml sudėtis:

veiklioji medžiaga:

apomorfinas	0,85 mg
(atitinka apomorfino hidrochlorido hemihidrato	1,00 mg)

pagalbinės medžiagos:

Benzilo alkoholis (E1519)	10,0 mg
Natrio metabisulfitas (E223)	1,0 mg

Skaidrus, bespalvis vandeninis tirpalas

3. Paskirties gyvūnų rūšys

Šunys.

4. Naudojimo indikacijos

Vėmimui sukelti.

5. Kontraindikacijos

Negalima naudoti centrinės nervų sistemos (CNS) depresijos atveju.

Negalima naudoti prarijus kaustinių medžiagų (rūgščių ar šarmų), putojančių produktų, lakiųjų medžiagų, organinių tirpiklių ir aštrių objektų (pvz., stiklo).

Negalima naudoti gyvūnams, kurie yra hipoksiški, dūsta, kuriems pasireiškia traukuliai, yra per daug susijaudinę, labai nusilpę, blogos koordinacijos, komos būsenoje, kurie neturi normalaus vėmimo reflekso arba turi kitų pastebėtų neurologinių sutrikimų, dėl kurių gali kilti aspiracinė pneumonija.

Negalima naudoti kraujotakos nepakankamumo, šoko ir anestezijos atvejais.

Negalima naudoti gyvūnams, kurie per paskutines 24 valandas buvo gydyti dopamino antagonistais (neuroleptikais).

Negalima naudoti esant padidėjusiam jautrumui veikliajai medžiagai ar bet kuriai iš pagalbinių medžiagų.

6. Specialieji įspėjimai

Specialieji įspėjimai

Išstūmimo pastangos su vėmimu arba be jo gali būti pastebimos praėjus 3–4 minutėms po veterinarinio vaisto injekcijos ir gali tęstis iki pusvalandžio.

Jei po vienos injekcijos neprasideda vėmimas, negalima kartoti injekcijos, nes ji nebus veiksminga ir gali sukelti klinikinius perdozavimo požymius.

Specialiosios atsargumo priemonės, siekiant užtikrinti saugų naudojimą paskirties rūšių gyvūnams
Šunims, sergantiems sunkiu kepenų nepakankamumu, veterinarinį vaistą skirti galima tik veterinarijos gydytojui įvertinus riziką ir naudą.
Prieš skiriant veterinarinį vaistą reikia atsižvelgti į medžiagos nurijimo laiką (atsižvelgiant į skrandžio ištuštinimo laiką) ir į tinkamumą sukelti vėmimą priklausomai nuo nurytos medžiagos rūšies (taip pat žr. punktą „Kontraindikacijos“).

Specialiosios atsargumo priemonės asmenims, naudojantiems vaistą gyvūnams
Šis veterinarinis vaistas gali sukelti pykinimą ir nemigą. Atsitiktinai išsivirkštus, reikia nedelsiant kreiptis į gydytoją ir parodyti šio veterinarinio vaisto pakuotės lapelį ar etiketę NEVAIRUOTI, nes vaistas gali sukelti sedaciją.

Tiriant gyvūnus laboratorijoje nustatyta, kad apomorfinas turi teratogeninį poveikį ir išsiskiria į motinos pieną. Nėščios ir krūtimi maitinančios moterys turi vengti naudoti šį veterinarinį vaistą. Šis veterinarinis vaistas gali sukelti padidėjusio jautrumo reakcijas. Žmonės, kuriems nustatytas padidėjęs jautrumas apomorfinui ar bet kuriai iš pagalbinių medžiagų, turi vengti sąlyčio su šiuo veterinariniu vaistu.

Veterinariniam vaistui patekus ant odos arba į akis, nedelsiant plauti vandeniu. Po naudojimo plaukite rankas.

Vaikingumas ir laktacija

Veterinarinio vaisto saugumas šunims vaikingumo ir laktacijos metu nenustatytas.

Nustatyta, kad apomorfinas turi teratogeninį poveikį triušiams ir fetotoksinį poveikį – žiurkėms, naudojant didesnes nei rekomenduojamos šunims dozes.

Kadangi apomorfinas išsiskiria su motinos pienu, jį skyrus patelėms laktacijos metu, reikia atidžiai stebėti jų šuniukus dėl nepageidaujamo poveikio.

Naudoti tik atsakingam veterinarijos gydytojui įvertinus naudą ir riziką.

Sąveika su kitais vaistais ir kitos sąveikos formos

Neuroleptikai, turintys dopaminerginį antagonistinį poveikį (pvz., chlorpromazinas, haloperidolis) ir antiemetikai (metoklopramidą, domperidoną) mažina arba slopina apomorfino skyrimo sukeltą vėmimą.

Apomorfino naudojimas arba anksčiau praryti opiatai ar barbitūratai gali sukelti papildomą poveikį CNS ir kvėpavimo slopinimą.

Kai šunims kartu skiriama kitų dopamino agonistų, pavyzdžiui, kabergolino, rekomenduojama imtis atsargumo priemonių dėl galimo papildomo poveikio, pavyzdžiui, vėmimo pasunkėjimo ar slopinimo.

Perdozavimas

Per didelės apomorfino dozės gali sukelti kvėpavimo ir (arba) širdies veiklos pablogėjimą, CNS veiklos stimuliavimą (susijaudinimą, traukulius, stereotipiją) arba depresiją, užsitęsusį vėmimą, nedidelį kūno temperatūros sumažėjimą arba, retais atvejais, neramumą, jaudulį arba net konvulsijas. Didesnės apomorfino dozės taip pat gali nuslopinti vėmimą.

Norint panaikinti apomorfino sukeltą poveikį CNS ir kvėpavimo sistemai, galima naudoti naloksoną. Užsitęsus vėmimui galima naudoti antiemetikus, pavyzdžiui, metoklopramidą ir maropitantą.

<Specialūs naudojimo apribojimai ir specialiosios naudojimo sąlygos:>

Pagrindiniai nesuderinamumai:

Nesant suderinamumo tyrimų, šio veterinarinio vaisto negalima maišyti su kitais veterinariniais vaistais.

7. Nepageidaujamos reakcijos

Šunys:

Labai dažna	Mieguistumas ^a , sumažėjęs apetitas ^a
-------------	---

(>1 iš 10 gydytų gyvūnų)	Padidėjęs seilėtekis (sustiprėjęs seilių išsiskyrimas) ^a Ūminis skausmas po injekcijos ^{a, b}
Dažna (1–10 gyvūnų iš 100 gydytų gyvūnų)	Dehidratacija ^{a, c} Tachikardija (greitas širdies plakimas) ^a , bradikardija (lėtas širdies plakimas) ^a
Dažnis nenustatytas (negali būti apskaičiuotas pagal turimus duomenis)	Žemas kraujospūdis

^a Trumpalaikė ir gali būti siejama su psichologiniu atsaku į išstūmimo pastangas

^b Lengva arba vidutinio sunkumo

^c Nedidelė

Gali būti stebima keletas vėmimo epizodų ir vėmimas gali pasireikšti praėjus kelioms valandoms po injekcijos.

Svarbu teikti informaciją apie nepageidaujamas reakcijas. Tai leidžia nuolat stebėti vaisto saugumą. Pastebėjus bet kokią šalutinį poveikį, net ir nepaminėtą šiame pakuotės lapelyje, arba manant, kad vaistas neveikė, pirmiausia būtina informuoti veterinarinės gydytoją. Apie bet kokia nepageidaujamas reakcijas taip pat galite pranešti registruotojui arba registruotojo vietiniam atstovui naudodamiesi šio lapelio pabaigoje pateiktais kontaktiniais duomenimis arba perduodami informaciją per savo nacionalinę pranešimų sistemą:

Valstybinė maisto ir veterinarinės tarnyba

El. paštas: vaistu.registracija@vmvt.lt

Pranešimo forma:

<https://vmvt.lrv.lt/lt/fb/>

8. Dozės, naudojimo būdai ir metodas kiekvienai rūšiai

Naudoti tik vieną kartą po oda.

0,1 mg apomorfino hidrochlorido hemihidrato 1 kg kūno svorio (0,1 ml veterinarinio vaisto 1 kg kūno svorio). Siekiant užtikrinti tinkamą vaisto dozę, reikia kuo tiksliau nustatyti gyvūno kūno svorį.

9. Nuorodos dėl tinkamo naudojimo

Negalima naudoti, jei tirpalas tapo žaliu.

10. Išlauka

Netaikytina.

11. Specialieji laikymo nurodymai

Saugoti nuo vaikų.

Laikyti originalioje pakuotėje, kad vaistas būtų apsaugotas nuo šviesos.

Laikyti šaldytuve (2–8 °C).

Šio veterinarinio vaisto negalima naudoti pasibaigus tinkamumo laikui, nurodytam ant dėžutės ir etiketės po „Exp.“. Vaistas tinkamas naudoti iki paskutinės nurodyto mėnesio dienos.

Tinkamumo laikas, pirmą kartą atidarius talpyklę, – 28 d.

12. Specialiosios atliekų naikinimo nuostatos

Vaistų negalima išmesti į kanalizaciją ar su buitinėmis atliekomis.

Nesunaudotas veterinarinis vaistas ar su juo susijusios atliekos turi būti sunaikintos pagal šalies reikalavimus ir visas atitinkamam veterinariniam vaistui taikytinas nacionalines surinkimo sistemas. Šios priemonės turi padėti apsaugoti aplinką.

Veterinarijos gydytojas arba vaistininkas gali patarti, ką daryti su nereikalingais vaistais.

13. Veterinarinių vaistų klasifikacija

Parduodama tik su veterinariniu receptu.

14. Registracijos numeriai ir pakuočių dydžiai

LT/2/20/2634/001

Kartoninė dėžutė, kurioje yra 1 x 5 ml flakonas.

15. Pakuotės lapelio paskutinės peržiūros data

2025-08-26

Išsamią informaciją apie šį veterinarinį vaistą galima rasti Sąjungos vaistų duomenų bazėje (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Kontaktiniai duomenys

Registruotojas ir kontaktiniai duomenys, skirti pranešti apie įtariamą nepageidaujamą reakciją:

Dechra Regulatory B.V.
Handelsweg 25
5531 AE Bladel
Nyderlandai
Tel.: +31 348 563 434

Gamintojas, atsakingas už vaisto serijos išleidimą:

Produlab Pharma B.V.
Forellenweg 16
4941 SJ Raamsdonksveer
Nyderlandai

17. Kita informacija