

[Version 9.1, 11/2024]

I PRIEDAS
VETERINARINIO VAISTO APRAŠAS

1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

LidoBel, 20 mg/ml, injekcinis tirpalas arkliams, šunims ir katėms

2. KOKYBINĖ IR KIEKYBINĖ SUDĖTIS

1 ml injekcinio tirpalo yra:

veikliosios medžiagos:

lidokaino hidrochlorido 20 mg,
(atitinka 16,23 mg lidokaino);

pagalbinių medžiagų:

Kokybinė pagalbinių medžiagų ir kitų sudedamųjų medžiagų sudėtis	Kiekybinė sudėtis, jei ta informacija būtina siekiant tinkamai naudoti veterinarinį vaistą
Metilo parahidroksibenzoato (E 218)	1,8 mg
Propilo parahidroksibenzoato	0,2 mg
Dinatrio edetatas	
Natrio chloridas	
Propilenglikolis	
Natrio hidroksidas (koreguoti pH)	
Vandenilio chlorido rūgštis (koreguoti pH)	
Injekcinis vanduo	

Skaidrus, bespalvis tirpalas

3. KLINIKINIAI INFORMACIJA

3.1. Paskirties gyvūnų rūšys

Arkliai, šunys ir katės.

3.2. Naudojimo indikacijos, nurodant paskirties gyvūnų rūšis

Arkliams, šunims ir katėms vietinei nervų blokada (regioninei infiltracijai), įskaitant lauko infiltracinę anesteziją, gleivinių paviršinei anestezijai.

3.3. Kontraindikacijos

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

Negalima naudoti injekcijos vietoje esant audinių uždegimui.

Negalima naudoti infekcijos pažeistų audinių srityje.

Negalima naudoti ką tik gimusiems jaunikliams.

3.4. Specialieji įspėjimai

Nėra.

4.5. Specialiosios naudojimo atsargumo priemonės

Specialiosios atsargumo priemonės, naudojant vaistą paskirties gyvūnų rūšims

Negalima leisti į veną.

Ypač atsargiai reikia naudoti gyvūnams, kuriems diagnozuotas širdies nepakankamumas, širdies ritmo sutrikimas, hiperkalemija, kepenų funkcijos sutrikimas, cukrinis diabetas, acidozė ir neurologinės ligos.

Todėl būtina užtikrinti tikslų dozavimą ir tinkamą injekcijos atlikimo techniką.

Specialiosios atsargumo priemonės asmenims, naudojantiems vaistą gyvūnams

Pudojus vaistą, būtina plauti rankas.

Atsitiktinai įsišvirkštus, reikia nedelsiant kreiptis į gydytoją ir parodyti šio veterinarinio vaisto pakuotės lapelį ar etiketę.

Žmonės, kuriems nustatytas padidėjęs jautrumas lidokaino hidrochloridui ar bet kuriai iš pagalbinių medžiagų, turi vengti sąlyčio su šiuo veterinariniu vaistu.

Specialiosios aplinkos apsaugos atsargumo priemonės

Netaikytinos.

3.6. Nepageidaujami reiškiniai

Arkliai, šunys ir katės:

Labai reta (<1 gyvūnas iš 10 000 gydytų gyvūnų, įskaitant atskirus pranešimus)	Tachikardija Bradikardija Širdies laidumo sutrikimai Hipotenzija Alerginės reakcijos
---	--

Svarbu teikti informaciją apie nepageidaujamus reiškinius. 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

Vaikingumas ir laktacija

Lidokainas gali pereiti per placentos barjerą ir laktacijos laikotarpiu išsiskirti į pieną. Vaikingumo ir laktacijos laikotarpiu naudoti tik atsakingam veterinarijos gydytojui įvertinus naudą ir riziką.

3.8. Sąveika su kitais vaistais ir kitos sąveikos formos

Vietiška veikiančių anestetikų poveikis ilgėja, jei kartu naudojami kraujagysles sutraukiantys vaistai (pvz., epinefrinas). Morfino tipo skausmą malšinantys vaistai gali lėtinti lidokaino metabolizmą.

Lidokainas gali sąveikauti su:

- antibiotikais – kartu skiriant ceftiofurą dėl sąveikos jungiantis su kraujo plazmos baltymais gali didėti laisvo lidokaino koncentracija;
- širdies ritmą reguliuojančiais vaistais – amiodaronas gali lemti lidokaino koncentracijos plazmoje padidėjimą, taigi sustiprinti farmakologinį poveikį. Šis poveikis taip pat gali pasireikšti skiriant kartu su metoprololiu ar propranololiu;

- švirkščiamaisiais anestetikais ir anestezijai naudojamomis dujomis – kartu skiriant anestetikų, stiprėja jų poveikis, todėl gali tekti koreguoti jų dozę;
- raumenis atpalaiduojančiais vaistais – didelė lidokaino dozė gali sustiprinti sukcinilcholino poveikį ir pailginti sukcinilcholino sukeltos apnėjos trukmę.

3.9. Dozės ir naudojimo būdas

Švirkšti po oda, į raumenis, perineurinėms injekcijoms arba naudoti ant gleivinių. Negalima švirkšti į kraujagyslę, todėl patraukus švirkšto stūmoklį reikia įsitikinti, kad adata įdurtą tinkamai.

Reikiamas vaisto kiekis priklauso nuo indikacijos (naudojimo paskirties, naudojimo būdo, naudojimo vietos ir bendros paciento būklės).

Toliau pateikiamos bendrosios dozavimo rekomendacijos (norint neviršyti rekomenduojamos didžiausios dozės gyvūnams, kurių kūno masė mažesnė nei 5 kg, dozes reikia koreguoti).

Vietinei ar nervų blokada arkliams

1–10 ml.

Gleivinių paviršinei anestezijai

Užlašinti ploną sluoksnį srityje, kurioje reikia sukelti vietinę anesteziją.

Bendra dozė neturėtų viršyti 2–4 mg lidokaino hidrochlorido vienam kilogramui kūno svorio (atitinka 1 ml veterinarinio vaisto 5–10 kg kūno svorio).

Naudojant 100 ml buteliuką didžiausias leidžiamas kamštelio dūrių skaičius yra 50, naudojant 250 ml buteliuką – 100 dūrių.

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

Perdozavimas ir injekcijos į kraujagysles yra susijusios su didele poveikio centrinei nervų sistemai ir širdžiai rizika. Ūminis lidokaino perdozavimas pasireiškia nerimu, neramumu, sujaudinimu, ataksija, drebuliu, vėmimu, raumenų spazmais, traukuliais, hipotenzija, bradikardija, sąmonės netekimu, kvėpavimo paralyžiumi ar širdies sustojimu.

Perdozavus reikia skirti tinkamą simptominių gydymą.

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

Netaikytinos.

3.12. Išlauka

Arkliams:

skerdienai ir subproduktams – 5 paros.

Kumelių pienui – 5 paros.

4. FARMAKOLOGINĖS SAVYBĖS

4.1. ATCvet kodas:
QN01BB02.

4.2. Farmakodinamika

Lidokainas sukelia trumpalaikį natrio pralaidumo slopinimą nervinių ląstelių membranose ir grįžtamai slopina veiklos potencialų susidarymą bei plitimą centrinėje ir periferinėje nervų sistemoje. Poveikis jutiminių nervų skaiduloms pasireiškia anksčiau, nei motorinių nervų skaiduloms. Vietinis anestezijos poveikis pasireiškia per 2–5 minutes ir trunka maždaug 60–90 minučių.

4.3. Farmakokinetika

Lidokainas yra greitai absorbuojamas, paskirstomas, metabolizuojamas ir pašalinamas iš organizmo. Jis absorbuojamas gleivinėse, prasiskverbia per placentos ir kraujo–pieno barjerą. Nustatyta, kad šunims pasiskirstymo tūris yra 1,67 l/kg kūno svorio, pusinis plazmos eliminacijos laikas – 30 minučių. Daugiausia lidokaino metabolizuojama kepenyse. Dėl mikrosomų monooksidazės slopinimo (ypač hipotenzijos ar sumažėjusios kepenų perfuzijos atveju) kepenyse sumažėjus lidokaino klirensui, kraujo plazmoje vaisto koncentracija gali padidėti (iki toksinio lygio). Lidokaino oksidacinis dealkilinimas ir hidroksilinimas vyksta dalyvaujant mono-oksigenazėms, jis hidrolizuojamas veikiant karboksilesterazėmis. Aptikti toliau išvardyti skilimo produktai: monoetilglicerinksilididas, glicinksilididas, 2,6-ksilidinas, 4-hidroksi-2,6-dimetilanilinas, 3-hidroksi-lidokainas ir 3-hidroksi-monoetilglicinksilididas. Pirminis junginys ir jo metabolitai iš organizmo pašalinami nepakitę bei sulfonintų ar gliukuronintų junginių formos.

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

Šiam veterinariniam vaistui specialių laikymo sąlygų nereikia.

5.4. Pirminės pakuotės pobūdis ir sudedamosios dalys

Skaidraus stiklo buteliukai (II tipo), užkimšti bromobutilo gumos kamšteliais ir apgaubti aliumininiais gaubteliais.

Kartoninė dėžutė su 1 ar 12 buteliukų po 100 ml.
Kartoninė dėžutė su 1 ar 12 buteliukų po 250 ml.

Gali būti tiekiamos ne visų dydžių pakuotės.

5.5. Specialiosios nesunaudoto veterinarinio vaisto ar su jo 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

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

7. REGISTRACIJOS NUMERIS (-IAI)

LT/2/18/2476/001-002

8. REGISTRAVIMO DATA

Registravimo data 2018-07-02

9. PASKUTINĖ VETERINARINIO VAISTO APRAŠO PERŽIŪROS DATA

2025-11-24

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**Kartoninės dėžutės su 1-ar 12 buteliukų****1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS**

LidoBel, 20 mg/ml, injekcinis tirpalas

2. VEIKLIOJI (-IOSIOS) MEDŽIAGA (-OS)

1 ml injekcinio tirpalo yra:

veikliosios medžiagos:

lidokaino hidrochlorido 20 mg,

(atitinka 16,23 mg lidokaino).

3. PAKUOTĖS DYDIS

100 ml

250 ml

12 x 100 ml

12 x 250 ml

4. PASKIRTIES GYVŪNŲ RŪŠIS (-YS)

Arkliai, šunys ir katės.

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

Leisti po oda, į raumenis, perineurinėms injekcijoms arba naudoti ant gleivinių.

7. IŠLAUKA

Išlauka

Arkliams:

skerdienai ir subproduktams – 5 paros,

kumelių pienui – 5 paros.

8. TINKAMUMO DATA

Exp. {mėnuo/metai}

Tinkamumo laikas, atidarius pirminę pakuotę, – 28 d.

Atidarius sunaudoti iki...

9. SPECIALIEJI LAIKYMO NURODYMAI

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

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

14. REGISTRACIJOS NUMERIS (-IAI)

LT/2/18/2476/001 (1 x 100 ml, 12 x 100 ml)

LT/2/18/2476/002 (1 x 250 ml, 12 x 250 ml)

15. SERIJOS NUMERIS

Lot {numeris}

DUOMENYS, KURIE TURI BŪTI ANT PIRMINĖS PAKUOTĖS

{100 ml arba 250 ml buteliukas}

1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

LidoBel, 20 mg/ml, injekcinis tirpalas

2. VEIKLIOJI (-IOSIOS) MEDŽIAGA (-OS)

1 ml injekcinio tirpalo yra:

veikliosios medžiagos:lidokaino hidrochlorido 20 mg,
(atitinka 16,23 mg lidokaino).**3. PASKIRTIES GYVŪNŲ RŪŠIS (-YS)**

Arkliai, šunys ir katės.

4. NAUDOJIMO BŪDAS (-AI)

Prieš naudojant būtina perskaityti informacinį lapelį.

Leisti po oda, į raumenis, perineurinėms injekcijoms arba naudoti ant gleivinių.

5. IŠLAUKA

Išlauka

arkliams:

skerdienai ir subproduktams – 5 paros,

kumelių pienui – 5 paros.

6. TINKAMUMO DATA

Exp. {mėnuo/metai}

Tinkamumo laikas, atidarius pirminę pakuotę, – 28 d.

Atidarius sunaudoti iki...

7. SPECIALIEJI LAIKYMO NURODYMAI**8. REGISTRUOTOJO PAVADINIMAS**

bela-Pharm GmbH & Co. KG

9. SERIJOS NUMERIS

Lot {numeris}

B. PAKUOTĖS LAPELIS

PAKUOTĖS LAPELIS

1. Veterinarinio vaisto pavadinimas

LidoBel, 20 mg/ml, injekcinis tirpalas arkliams, šunims ir katėms

2. Sudėtis

1 ml injekcinio tirpalo yra:

veikliosios medžiagos:

lidokaino hidrochlorido 20 mg,
(atitinka 16,23 mg lidokaino);

pagalbinių medžiagų:

metilo parahidroksibenzoato (E 218)	1,8 mg,
propilo parahidroksibenzoato	0,2 mg.

Skaidrus, bespalvis tirpalas

3. Paskirties gyvūnų rūšys

Arkliai, šunys ir katės.

4. Naudojimo indikacijos

Arkliams, šunims ir katėms vietinei nervų blokada (regioninei infiltracijai), įskaitant lauko infiltracinę anesteziją, gleivinių paviršinei anestezijai.

5. Kontraindikacijos

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

Negalima naudoti injekcijos vietoje esant audinių uždegimui.

Negalima naudoti infekcijos pažeistų audinių srityje.

Negalima naudoti ką tik gimusiems jaunikliams.

6. Specialieji įspėjimai

Specialiosios atsargumo priemonės, naudojant vaistą paskirties gyvūnų rūšims

Negalima leisti į veną.

Ypač atsargiai reikia naudoti gyvūnams, kuriems diagnozuotas širdies nepakankamumas, širdies ritmo sutrikimas, hiperkalemija, kepenų funkcijos sutrikimas, cukrinis diabetas, acidozė ir neurologinės ligos.

Todėl būtina užtikrinti tikslų dozavimą ir tinkamą injekcijos atlikimo techniką.

Specialiosios atsargumo priemonės asmenims, naudojantiems vaistą gyvūnams

Panaudojus vaistą, būtina plauti rankas.

Atsitiktinai įsišvirkštus, reikia nedelsiant kreiptis į gydytoją ir parodyti šio veterinarinio vaisto informacinį lapelį ar etiketę.

Žmonės, kuriems nustatytas padidėjęs jautrumas lidokaino hidrochloridui ar bet kuriai iš pagalbinių medžiagų, turi vengti sąlyčio su šiuo veterinariniu vaistu.

Vaikingumas ir laktacija

Lidokainas gali pereiti per placentos barjerą ir laktacijos laikotarpiu išsiskirti į pieną. Vaikingumo ir laktacijos laikotarpiu naudoti tik atsakingam veterinarijos gydytojui įvertinus naudą ir riziką.

Sąveika su kitais vaistais ir kitos sąveikos formos

Vietiška veikiančių anestetikų poveikis ilgėja, jei kartu naudojami kraujagysles sutraukiantys vaistai (pvz., epinefrinas). Morfino tipo skausmą malšinantys vaistai gali lėtinti lidokaino metabolizmą.

Lidokainas gali sąveikauti su:

- antibiotikais – kartu skiriant ceftiofurą dėl sąveikos jungiantis su kraujo plazmos baltymais gali didėti laisvo lidokaino koncentracija;
- širdies ritmą reguliuojančiais vaistais – amiodaronas gali lemti lidokaino koncentracijos plazmoje padidėjimą, taigi sustiprinti farmakologinį poveikį. Šis poveikis taip pat gali pasireikšti skiriant kartu su metoprololiu ar propranololiu;
- švirkščiamaisiais anestetikais ir anestezijai naudojamomis dujomis – kartu skiriant anestetikų, stiprėja jų poveikis, todėl gali tekti koreguoti jų dozę;
- raumenis atpalaiduojančiais vaistais – didelė lidokaino dozė gali sustiprinti sukcinilcholino poveikį ir pailginti sukcinilcholino sukeltos apnėjos trukmę.

Perdozavimas

Perdozavimas ir injekcijos į kraujagysles yra susijusios su didele poveikio centrinei nervų sistemai ir širdžiai rizika. Ūminis lidokaino perdozavimas pasireiškia nerimu, neramumu, sujaudinimu, ataksija, drebuliu, vėmimu, raumenų spazmais, traukuliais, hipotenzija, bradikardija, sąmonės netekimu, kvėpavimo paralyžiumi ar širdies sustojimu.

Perdozavus reikia skirti tinkamą simptominių gydymą.

Pagrindiniai nesuderinamumai

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

7. Nepageidaujami reiškiniai

Arkliai, šunys ir katės:

Labai reta (<1 gyvūnas iš 10 000 gydytų gyvūnų, įskaitant atskirus pranešimus)	Tachikardija (greitas širdies ritmas) Bradikardija (lėtas širdies ritmas) Širdies laidumo sutrikimai Hipotenzija (žemas kraujospūdis) Alerginės reakcijos
---	---

Svarbu teikti informaciją apie nepageidaujamus reiškinius. 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 veterinarijos gydytoją. Apie bet kokius nepageidaujamus reiškinius taip pat galite pranešti registruotojui arba jo vietiniam atstovui naudodamiesi šio lapelio pabaigoje pateiktais kontaktiniais duomenimis arba perduodami informaciją per savo nacionalinę pranešimų sistemą:

Svarbu teikti informaciją apie nepageidaujamus reiškinius. Tai leidžia nuolat stebėti vaisto saugumą. Pastebėjus bet kokią šalutinį poveikį, net ir nepaminėtą šiame pakuotės lapelyje, arba manant, kad 18 vaistas neveikė, pirmiausia būtina informuoti veterinarijos gydytoją. Apie bet kokius nepageidaujamus reiškinius 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 veterinarijos tarnyba El. paštas: vaistu.registracija@vmvt.lt Pranešimo forma: <https://vmvt.lrv.lt/lt/fb/>

8. Dozės, naudojimo būdai ir metodas kiekvienai rūšiai

Leisti po oda, į raumenis ar perineurinėms injekcijoms arba naudoti ant gleivinių. Negalima švirkšti į kraujagyslę, todėl patraukus švirkšto stūmoklį reikia įsitikinti, kad adata įdurtą tinkamai.

Reikiamas sunaudoti vaisto kiekis priklauso nuo indikacijos (naudojimo paskirties, naudojimo būdo, naudojimo vietos ir bendrosios paciento būklės).

Toliau pateikiamos bendrosios dozavimo rekomendacijos (norint neviršyti rekomenduojamos didžiausios dozės gyvūnams, kurių kūno masė mažesnė nei 5 kg, dozes reikia koreguoti).

Vietinei ar nervų blokadai arkliams

1–10 ml.

Gleivinių paviršinei anestezijai

Užlašinti ploną sluoksnį srityje, kurioje reikia sukelti vietinę anesteziją.

Bendra dozė neturėtų viršyti 2–4 mg lidokaino hidrochlorido vienam kilogramui kūno svorio (atitinka 1 ml veterinarinio vaisto 5–10 kg kūno svorio).

Naudojant 100 ml buteliuką didžiausias leidžiamas kamštelio dūrių skaičius yra 50, naudojant 250 ml buteliuką – 100 dūrių.

9. Nuorodos dėl tinkamo naudojimo

Netaikytina.

10. Išlauka

Arkliams:

skerdienai ir subproduktams – 5 paros.

Kumelių pienui – 5 paros.

11. Specialieji laikymo nurodymai

Saugoti nuo vaikų.

Šiam veterinariniam vaistui specialių laikymo sąlygų nereikia.

Šio veterinarinio vaisto negalima naudoti pasibaigus tinkamumo laikui, nurodytam ant buteliuko.

Tinkamumo laikas, atidarius pirminę pakuotę, – 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/2/18/2476/001-002

Pakuotės dydis:

100 ml

250 ml

12 x 100 ml

12 x 250 ml

Gali būti tiekiamos ne visų dydžių pakuotės.

15. Pakuotės lapelio paskutinės peržiūros data

2025-11-24

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

16. Kontaktiniai duomenys

Registruotojas ir gamintojas, atsakingas už vaisto serijos išleidimą:

Bela-Pharm GmbH & Co.KG

Lohner Str. 19

49377 Vechta

Vokietija

Vietiniai atstovai ir kontaktiniai duomenys, skirti pranešti apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius:

UAB „Partnervetas“

V. Maciulevičiaus g. 51,

04310 Vilnius

Tel. (05) 203 4257

el. p. partnervetas@gmail.com

Norint gauti informacijos apie šį veterinarinį vaistą, reikia susisiekti su registruotojo vietiniu atstovu.