

I PIELIKUMS
VETERINĀRO ZĀĻU APRAKSTS

1. VETERINĀRO ZĀĻU NOSAUKUMS

Metomotyl 2,5 mg/ml šķīdums injekcijām kaķiem un suņiem

2. KVALITATĪVAIS UN KVANTITATĪVAIS SASTĀVS

Katrs ml satur:

Aktīvā viela:

Metoklopramīds 2,23 mg,
kas atbilst 2,5 mg metoklopramīda hidrochlorīda

Palīgvielas:

Palīgvielu un citu sastāvdaļu kvalitatīvais sastāvs	Kvantitatīvais sastāvs, ja šī informācija ir būtiska veterināro zāļu pareizai ievadīšanai
Metakrezols	2 mg
Nātrija hlorīds	
Ūdens injekcijām	

Dzidrs, bezkrāsains šķīdums.

3. KLĪNISKĀ INFORMĀCIJA

3.1. Mērķsugas

Kaķi un suņi.

3.2. Lietošanas indikācijas katrai mērķsugai

Simptomātiskai ārstēšanai vemšanas gadījumā un pie samazinātas kuņģa-zarnu trakta motilitātes gastrīta, kuņģa vārtņieka spazmu, hronisku nefrītu un gremošanas traucējumiem dažādu zāļu nepanesamības dēļ. Vemšanas novēršanai pēc ķirurģiskas operācijas.

3.3. Kontrindikācijas

Nelietot gadījumos, ja konstatēta:

- kuņģa-zarnu trakta perforācija vai aizsprostojšanās;
- kuņģa-zarnu trakta asiņošana;
- pastiprināta jutība pret aktīvo vielu vai pret jebkuru no palīgvielām.

3.4. Īpaši brīdinājumi

Nav.

3.5. Īpaši piesardzības pasākumi lietošanā

Īpaši piesardzības pasākumi drošai lietošanai mērķsugām:

Dzīvniekiem ar nieru vai aknu darbības traucējumiem deva ir īpaši jāpielāgo (paaugstināta blakusparādību riska dēļ).

Izvairīties lietot dzīvniekiem ar krampjiem vai galvas traumu. Izvairīties lietot suņiem ar viltus grūsnību.

Izvairīties lietot šīs zāles dzīvniekiem ar epilepsiju. Devas jānosaka precīzi, it sevišķi kaķiem un mazo šķirņu suņiem.

Dzīvniekiem ar feohromocitomu metoklopramīds var izraisīt hipertensīvo krīzi.

Pēc ilgstošas vemšanas jāapsver šķidruma un elektrolītu aizvietojošā terapija.

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

Pēc lietošanas mazgāt rokas.

Ja notikusi nejauša pašinjicēšana, nekavējoties meklēt medicīnisko palīdzību un uzrādīt lietošanas instrukciju vai iepakojuma marķējumu ārstam.

Ja notikusi nejauša saskare ar ādu vai nokļūšana acīs, nekavējoties mazgāt ar lielu daudzumu ūdens. Ja parādās blakusparādības, nekavējoties meklēt medicīnisko palīdzību un uzrādīt lietošanas instrukciju vai iepakojuma marķējumu ārstam.

Īpaši piesardzības pasākumi vides aizsardzībai:

Nav piemērojami.

3.6. Blakusparādības

Suņi:

Ļoti reti (<1 dzīvniekam/10 000 ārstētajiem dzīvniekiem, tostarp atsevišķi ziņojumi):	Ekstrapiramidālas reakcijas (uzbudinājums, ataksija, neparastas pozas un/vai kustības, prostrācija, trīce un agresija, vokalizācija)* Alerģiska reakcija
--	---

*Šīs reakcijas ir pārejošas un izzūd pēc ārstēšanas pārtraukšanas.

Kaķi:

Ļoti reti (<1 dzīvniekam/10 000 ārstētajiem dzīvniekiem, tostarp atsevišķi ziņojumi):	Ekstrapiramidālas reakcijas (uzbudinājums, ataksija, neparastas pozas un/vai kustības, prostrācija, trīce un agresija, vokalizācija)* Alerģiska reakcija Miegainība Diareja
--	--

*Šīs reakcijas ir pārejošas un izzūd pēc ārstēšanas pārtraukšanas.

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 kontaktinformāciju skatīt lietošanas instrukcijā.

3.7. Lietošana grūsnības, laktācijas vai dēšanas laikā

Grūsnība un laktācija:

Laboratoriskajos pētījumos laboratorijas dzīvniekiem netika konstatēta teratogēna vai fetotoksiska iedarbība. Tomēr pētījumi ar laboratorijas dzīvniekiem ir ierobežoti, un aktīvās vielas drošums mērķsugām nav novērtēts. Lietot tikai pēc ārstējošā veterinārārsta ieguvuma un riska attiecības izvērtēšanas.

3.8. Mijiedarbība ar citām zālēm un citi mijiedarbības veidi

Gastrīta gadījumā izvairīties lietot šīs veterinārās zāles kopā ar antiholīnērgisko vielu (atropīnu) saturošām zālēm, jo tās var nomākt metoklopramīda iedarbību uz kuņģa-zarnu trakta motilitāti. Gadījumos, kad vienlaikus novēro diareju, nav kontraindikāciju antiholīnērgisko zāļu lietošanai. Metoklopramīda lietošana kopā ar neiroleptiķiem, kas ir fenotiazīna (acepromazīna) un butirofenona atvasinājumi, paaugstina ekstrapiramidālo reakciju risku (skatīt 3.6. apakšpunktu). Metoklopramīds var pastiprināt centrālās nervu sistēmas depresantu darbību. Lietojot šīs zāles vienlaicīgi, ieteicams izmantot mazāko metoklopramīda devu, lai izvairītos no pārmērīgas sedācijas.

3.9. Lietošanas veids un devas

Intramuskulārai vai subkutānai lietošanai.

0,5 līdz 1 mg metoklopramīda hidrohlorīda uz kg ķermeņa svara dienā intramuskulāri vai subkutāni, sadalot 2 vai 3 lietošanas reizēs:

- lietošanai divas reizes dienā: 2,5 līdz 5 mg/10 kg ķermeņa svara vienā injekcijas reizē, t.i., 1 līdz 2 ml/10 kg ķermeņa svara vienā injekcijas reizē.

- lietošanai 3 reizes dienā: 1,7 līdz 3,3 mg/10 kg ķermeņa svara vienā injekcijas reizē, t.i., 0,68 līdz 1,32 ml/10 kg ķermeņa svara vienā injekcijas reizē.

Intervālam starp divām lietošanas reizēm jābūt vismaz 6 stundas.

Aizbāzni caurdurt ne vairāk kā 20 reizes.

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

Lielākā daļa klīnisko pazīmju, par kurām ziņots pēc pārdozēšanas, ir labi zināmas ekstrapiramidālās reakcijas (skatīt 3.6. apakšpunktu).

Ja specifiski antidoti nav pieejami, ieteicams nodrošināt dzīvniekam mierīgu vidi līdz ekstrapiramidālās reakcijas izzūd.

Metoklopramīds tiek strauji metabolizēts un izvadīts, tāpēc blakusparādības parasti izzūd ātri.

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. ATĶvet kods: QA03FA01.

4.2. Farmakodinamiskās īpašības

Metoklopramīds ir oriģināla ortopramīda molekula.

Metoklopramīda pretvemšanas darbības pamatā galvenokārt ir antagonistiska iedarbība uz D₂ receptoriem centrālajā nervu sistēmā, novēršot slikto dūšu un vemšanu, ko izraisa vairums kairinājumu.

Prokinētisko efektu uz kuņģa-divpadsmitpirkstu zarnas tranzītu (kuņģa saraušanās intensitātes un biežuma pieaugums un biežāka vārtņieka atvēršanās) nosaka muskarīna iedarbība, antagonistiska iedarbība uz D₂ receptoriem un agonistiska iedarbība uz 5-HT₄ receptoriem kuņģa-zarnu trakta līmenī.

4.3. Farmakokinētiskās īpašības

Pēc parenterālas lietošanas metoklopramīds uzsūcas ātri un pilnībā.

Pēc subkutānas lietošanas sūņiem un kaķiem maksimālo koncentrāciju novēro pēc 15-30 min.

Metoklopramīds ātri izplatās vairumā audu un šķidrumu, šķērso hematoencefālo barjeru un iekļūst centrālajā nervu sistēmā.

Metoklopramīds metabolizējas aknās.

Metoklopramīda eliminācija notiek ātri. Suņiem 65 % no devas izdalās 24 stundu laikā, galvenokārt ar urīnu.

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 flakonu ārējā iepakojumā, lai pasargātu no gaismas.
Nesasaldēt.

5.4. Tiešā iepakojuma veids un saturs

Iepakojuma veids:
Caurspīdīgs, bezkrāsains stikla (I tipa) flakons;
Sarkans hlorbutila 20 mm aizbāznis;
20 mm alumīnija vāciņš.

Iepakojuma lielums:
Kartona kastīte ar 1 flakonu pa 5, 10, 20, 25, 30 vai 50 ml.

Ne visi iepakojuma lielumi var tikt izplatīti.

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

Le Vet Beheer B.V.

7. TIRDZNIECĪBAS ATĻAUJAS NUMURS(-I)

V/DCP/14/0036

8. PIRMĀS TIRDZNIECĪBAS ATĻAUJAS PIEŠĶIRŠANAS DATUMS

Pirmās tirdzniecības atļaujas piešķiršanas datums: 04/07/2014

9. VETERINĀRO ZĀĻU APRAKSTA PĒDĒJĀS PĀRSKATĪŠANAS DATUMS

01/2024

10. VETERINĀRO ZĀĻU KLASIFIKĀCIJA

Recepšu veterinārās zāles.

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

II PIELIKUMS
MARKĒJUMS UN LIETOŠANAS INSTRUKCIJA

A. MARKĒJUMS

UZ ĀRĒJĀ IEPAKOJUMA NORĀDĀMĀ INFORMĀCIJA

Kartona kastīte

1. VETERINĀRO ZĀĻU NOSAUKUMS

Metomotyl 2,5 mg/ml šķīdums injekcijām

2. INFORMĀCIJA PAR AKTĪVAJĀM VIELĀM

Katrs ml satur:

Aktīvā viela:

Metoklopramīds 2,23 mg,
kas atbilst 2,5 mg metoklopramīda hidrohlorīda

3. IEPAKOJUMA LIELUMS

5 ml
10 ml
20 ml
25 ml
30 ml
50 ml

4. MĒRĶSUGAS

Kaķi un suņi.



5. INDIKĀCIJAS

6. LIETOŠANAS VEIDI

Subkutānai lietošanai

Intramuskulārai lietošanai

7. IEROBEŽOJUMU PERIODS

8. DERĪGUMA TERMIŅŠ

Exp. {mēnesis/gads}

Pēc pirmreizējas caurduršanas izlietot 28 dienu laikā. Izlietot līdz ...

9. ĪPAŠI UZGLABĀŠANAS NOSACĪJUMI

Uzglabāt flakonu ārējā iepakojumā, lai pasargātu no gaismas.
Nesasaldēt.

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
--

Le Vet Beheer B.V.

14. TIRDZNIECĪBAS ATĻAUJAS NUMURI
--

V/DCP/14/0036

15. SĒRIJAS NUMURS

Lot {numurs}

UZ MAZA IZMĒRA TIEŠĀ IEPAKOJUMA NORĀDĀMĀ INFORMĀCIJA

5, 10, 20, 25, 30 vai 50 ml flakoni

1. VETERINĀRO ZĀĻU NOSAUKUMS

Metomotyl

2. AKTĪVO VIELU KVANTITATĪVIE DATI

2,5 mg/ml

3. SĒRIJAS NUMURS

Lot {numurs}

4. DERĪGUMA TERMIŅŠ

Exp. {mm/gggg}

Pēc pirmreizējas caurduršanas izlietot līdz ...

B. LIETOŠANAS INSTRUKCIJA

LIETOŠANAS INSTRUKCIJA

1. Veterināro zāļu nosaukums

Metomotyl 2,5 mg/ml šķīdums injekcijām kaķiem un suņiem

2. Sastāvs

Katrs ml satur:

Aktīvā viela:

Metoklopramīds 2,23 mg,
kas atbilst 2,5 mg metoklopramīda hidrohlorīda

Palīgvielas:

Metakresols 2 mg

Dzidrs, bezkrāsains šķīdums.

3. Mērķsugas

Kaķi un suņi.

4. Lietošanas indikācijas

Simptomātiskai ārstēšanai vemšanas gadījumā un pie samazinātas kuņģa-zarnu trakta darbības kuņģa iekaisuma (gastrīta), kuņģa vārtņieka spazmu, hroniska nieru iekaisuma (nefrīta) un gremošanas traucējumiem dažu zāļu nepanesamības dēļ. Vemšanas novēršanai pēc ķirurģiskas operācijas.

5. Kontrindikācijas

Nelietot gadījumos, ja konstatēta:

- kuņģa-zarnu trakta perforācija vai aizsprostojšanās;
- kuņģa-zarnu trakta asiņošana;
- pastiprināta jutība pret aktīvo vielu vai pret jebkuru no palīgvielām.

6. Īpaši brīdinājumi

Īpaši piesardzības pasākumi drošai lietošanai mērķsugām:

Dzīvniekiem ar nieru vai aknu mazspēju deva ir īpaši jāpielāgo (paaugstināta blakusparādību riska dēļ).

Izvairīties lietot dzīvniekiem ar krampjiem vai galvas traumu. Izvairīties lietot suņiem ar viltus grūsnību.

Izvairīties lietot šīs zāles dzīvniekiem ar epilepsiju. Devas jānosaka precīzi, it sevišķi kaķiem un mazo šķirņu suņiem.

Dzīvniekiem ar noteiktu virsnieru dziedzeru audzēju (feohromocitomu) metoklopramīds var izraisīt bīstami augstu asinsspiedienu (hipertensīvo krīzi).

Pēc ilgstošas vemšanas jāapsver šķidruma un elektrolītu aizvietojošā terapija.

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

Pēc lietošanas mazgāt rokas.

Ja notikusi nejauša pašinjicēšana, nekavējoties meklēt medicīnisko palīdzību un uzrādīt lietošanas instrukciju vai iepakojuma marķējumu ārstam.

Ja notikusi nejauša saskare ar ādu vai nokļūšana acīs, nekavējoties mazgāt ar lielu daudzumu ūdens. Ja parādās blakusparādības, nekavējoties meklēt medicīnisko palīdzību un uzrādīt lietošanas instrukciju vai iepakojuma marķējumu ārstam.

Grūsnība un laktācija:

Laboratoriskajos pētījumos laboratorijas dzīvniekiem netika konstatēta patoloģiska attīstība vai apdraudējums auglim. Tomēr pētījumi ar laboratorijas dzīvniekiem ir ierobežoti, un aktīvās vielas drošums mērķa sugām nav novērtēts. Lietot tikai pēc ārstējošā veterinārārsta ieguvuma un riska attiecības izvērtēšanas.

Mijiedarbība ar citām zālēm un citi mijiedarbības veidi:

Kuņģa iekaisuma (gastrīta) gadījumā izvairīties lietot šīs veterinārās zāles kopā ar antiholīnērgisko vielu (piemēram, atropīnu) saturošām zālēm, jo tās var nomākt metoklopramīda iedarbību uz kuņģa-zarnu trakta darbību.

Gadījumos, kad vienlaikus novēro diareju, nav kontrindikāciju antiholīnērgisko zāļu lietošanai.

Metoklopramīda lietošana kopā ar zālēm, kas ārstē psihiatriskas slimības (neiroleptiķiem), kas ir fenotiazīna (acepromazīna) un butirofenona atvasinājumi, paaugstina ekstrapiramidālo reakciju risku (skatīt 6. punktu).

Metoklopramīds var pastiprināt centrālās nervu sistēmas depresantu darbību. Lietojot šīs zāles vienlaicīgi, ieteicams izmantot mazāko metoklopramīda devu, lai izvairītos no pārmērīgas sedācijas.

Pārdozēšana:

Lielākā daļa klīnisko pazīmju par kurām ziņots pēc pārdozēšanas ir labi zināmas ekstrapiramidālās reakcijas (skatīt punktu "Blakusparādības").

Ja specifiski antidoti nav pieejami, ieteicams nodrošināt dzīvniekam mierīgu vidi līdz blakusparādības izzūd.

Metoklopramīds tiek strauji metabolizēts un izvadīts, tāpēc blakusparādības parasti izzūd ātri.

Būtiska nesaderība:

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

7. Blakusparādības

Suņi:

Ļoti reti (<1 dzīvniekam/10 000 ārstētajiem dzīvniekiem, tostarp atsevišķi ziņojumi):	Ekstrapiramidālas reakcijas (uzbudinājums, ataksija (koordinācijas traucējumi), neparastas pozas un/vai kustības, prostrācija (nogulšanās zemē), trīce un agresija, vokalizācija)* Alerģiska reakcija
---	--

*Šīs reakcijas ir pārejošas un izzūd pēc ārstēšanas pārtraukšanas.

Kaķi:

Ļoti reti (<1 dzīvniekam/10 000 ārstētajiem dzīvniekiem, tostarp atsevišķi ziņojumi):	Ekstrapiramidālas reakcijas (uzbudinājums, ataksija (koordinācijas traucējumi), neparastas pozas un/vai kustības, prostrācija (nogulšanās zemē), trīce un agresija, vokalizācija)* Alerģiska reakcija Miegainība Diareja
---	---

*Šīs reakcijas ir pārejošas un izzūd pēc ārstēšanas pārtraukšanas.

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/lv

8. Deva katrai dzīvnieku sugai, lietošanas veids un metode

Intramuskulārai vai subkutānai lietošanai.

0,5 līdz 1 mg metoklopramīda hidrohlorīda uz kg ķermeņa svara dienā intramuskulāri vai subkutāni, sadalot 2 vai 3 lietošanas reizēs:

- lietošanai divas reizes dienā: 2,5 līdz 5 mg/10 kg ķermeņa svara vienā injekcijas reizē, t.i., 1 līdz 2 ml/10 kg ķermeņa svara vienā injekcijas reizē;

- lietošanai 3 reizes dienā: 1,7 līdz 3,3 mg/10 kg ķermeņa svara vienā injekcijas reizē, t.i., 0,68 līdz 1,32 ml/10 kg ķermeņa svara vienā injekcijas reizē.

Intervālam starp divām lietošanas reizēm jābūt vismaz 6 stundas.

9. Ieteikumi pareizai lietošanai

Aizbāzni caurdurt ne vairāk kā 20 reizes.

10. Ierobežojumu periods

Nav piemērojams.

11. Īpaši uzglabāšanas nosacījumi

Uzglabāt bērniem neredzamā un nepieejamā vietā.

Uzglabāt flakonu ārējā iepakojumā, lai pasargātu no gaismas.

Nelietot šīs veterinārās zāles, ja beidzies derīguma termiņš, kas norādīts marķējumā pēc Exp.

Derīguma termiņš attiecas uz norādītā mēneša pēdējo dienu.

Nesasaldēt.

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, kā atbrīvoties no nevajadzīgām veterinārajām zālēm.

13. Veterināro zāļu klasifikācija

Recepšu veterinārās zāles.

14. Tirdzniecības atļaujas numuri un iepakojuma lielumi

V/DCP/14/0036

Iepakojuma lielumi: kartona kastīte, kas satur 1 flakonu ar 5, 10, 20, 25, 30 vai 50 ml.

Ne visi iepakojuma lielumi var tikt izplatīti.

15. Datums, kad lietošanas instrukcija pēdējo reizi pārskatīta

01/2024

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

16. Kontaktinformācija:

Tirdzniecības atļaujas turētājs:

Le Vet Beheer B.V.
Wilgenweg 7
3421 TV Oudewater
Nīderlande

Par sērijas izlaidi atbildīgais ražotājs:

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

Vietējie pārstāvji un kontaktinformācija, lai ziņotu par iespējamām blakusparādībām:

A/S Dimedium Latvija
Ozolu iela 28
Jaunmārupe, Mārupes novads
LV-2166, Latvija
+371 676 10001

Lai iegūtu papildu informāciju par šīm veterinārajām zālēm, lūdzam sazināties ar tirdzniecības atļaujas turētāja vietējo pārstāvi.

17. Cita informācija