

I PIELIKUMS
VETERINĀRO ZĀĻU APRAKSTS

1. VETERINĀRO ZĀĻU NOSAUKUMS

Dehinel 230 mg/20 mg apvalkotās tabletes kaķiem

2. KVALITATĪVAIS UN KVANTITATĪVAIS SASTĀVS

Aktīvās vielas:

Katra apvalkotā tablete satur:

Pirantela embonāts 230 mg (atbilst 80 mg pirantela)

Prazikvantels 20 mg

Palīgvielas:

Palīgvielu un citu sastāvdaļu kvalitatīvais sastāvs
Kukurūzas ciete
Povidons K25
Celuloze, mikrokristāliskā (E460)
Silīcija dioksīds, koloidālais, bezūdens
Magnija stearāts (E572)
Hipromeloze
Makrogols 4000
Titāna dioksīds (E171)

Balta līdz gandrīz balta, abpusēji izliekta, ovālas formas apvalkotā tablete ar dalījuma līniju vienā pusē.

Tableti var sadalīt uz pusēm.

3. KLĪNISKĀ INFORMĀCIJA

3.1. Mērķsugas

Kaķi.

3.2. Lietošanas indikācijas katrai mērķsugai

Jauktu invāziju ārstēšanai, ko kaķiem izraisījuši šādi veltnētārpi, āķtārpi un lenteņi:

- cērmes (veltnētārpi): *Toxocara cati* (pieauguši parazīti);
- āķtārpi: *Ancylostoma tubaeforme* (pieauguši parazīti), *Ancylostoma braziliense* (pieauguši parazīti);
- cestodes (lenteņi): *Echinococcus multilocularis*, *Dipylidium caninum*, *Hydatigera (Taenia) taeniaeformis*, *Mesocestoides* spp., *Joyeuxiella pasqualei*.

3.3. Kontrindikācijas

Nelietot gadījumos, ja konstatēta pastiprināta jutība pret aktīvajām vielām vai pret jebkuru no palīgvielām.

Skatīt 3.7. un 3.8. apakšpunktā.

3.4. Īpaši brīdinājumi

Lenteņu invāzija kaķiem notiek ne ātrāk kā trešajā dzīves nedēļā.

Blusas ir starpsaimnieki vienam no visbiežāk sastopamākajiem lenteņu veidiem — *Dipylidium caninum*.

Inficēšanās ar lenteņiem var atkārtoties, ja netiek iznīcināti to starpsaimnieki, piemēram, blusas, peles. Jācenšas izvairīties no turpmāk minētajām darbībām, jo tās palielina rezistences veidošanās risku un var būt par iemeslu neefektīvai ārstēšanai:

- pārāk bieža un atkārtota vienas grupas antihelmintisko līdzekļu ilgstoša lietošana;
- pārāk mazas devas lietošana, kas iespējama nepietiekami noteikta ķermeņa svara vai veterināro zāļu nepareizas lietošanas dēļ.

3.5. Īpaši piesardzības pasākumi lietošanā

Īpaši piesardzības pasākumi drošai lietošanai mērksugām:

Nav piemērojami.

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

Ja notikusi nejauša norīšana, nekavējoties meklēt medicīnisko palīdzību un uzrādīt lietošanas instrukciju ārstam. Personai, kura dod tabletes tieši kaķim vai pievieno tās kaķa barībai, pēc tam jānomazgā rokas, ievērojot higiēnas normas.

Neizlietotās sadalītās tabletes daļas ievietot atpakaļ atvērtajā blistera nodalījumā un uzglabāt drošā, bērniem neredzamā un nepieejamā vietā.

Īpaši piesardzības pasākumi vides aizsardzībai:

Nav piemērojami.

Citi piesardzības pasākumi:

Ehinokokoze ir bīstama cilvēkiem. Tā kā ehinokokoze ir slimība, par kuru jāziņo Pasaules dzīvnieku veselības organizācijai (World Organisation for Animal Health (OIE)), no attiecīgās kompetentās iestādes jāsaņem īpaši norādījumi par ārstēšanu un uzraudzību, kā arī cilvēku veselības aizsardzību.

3.6. Blakusparādības

Kaķi:

Ļoti reti (<1 dzīvniekam/10 000 ārstētajiem dzīvniekiem, tostarp atsevišķi ziņojumi):	Gremošanas traucējumi (piemēram, hipersalivācija un/vai vemšana)* Neiroloģiski traucējumi (piemēram, ataksija)*
--	--

*Viegli un īslaicīgi.

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 kontakta informāciju skatīt lietošanas instrukcijā.

3.7. Lietošana grūsnības, laktācijas vai dēšanas laikā

Grūsnība:

Nav pierādīts šo veterināro zāļu drošums grūsnības laikā.

Nelietot grūsnības laikā.

Laktācija:

Drīkst lietot laktācijas laikā.

3.8. Mijiedarbība ar citām zālēm un citi mijiedarbības veidi

Nelietot vienlaicīgi ar piperazīna savienojumiem, jo piperazīna specifiskā iedarbība (parazītu neiromuskulārā paralīze) var inhibēt pirantela darbību (parazītu spastiskā paralīze).

3.9. Lietošanas veids un devas

Iekšķīgai lietošanai. Vienreizēja deva.

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

Deva:

5 mg prazikvantela un 20 mg pirantela (57,5 mg pirantela embonāta) uz kilogramu ķermeņa svara. Tas atbilst 1 tabletei uz 4 kg ķermeņa svara.

Ķermeņa svars	Tabletes
1,0 - 2,0 kg	½
2,1 - 4,0 kg	1
4,1 - 6,0 kg	1 ½
6,1 - 8,0 kg	2

Neārstēt ar šīm veterinārajām zālēm kaķēnus, kuri sver mazāk par 1 kg, jo šiem kaķiem nav iespējams piemērot atbilstošu devu.

Lietošanas veids:

Tableti jādod kaķim tieši mutē, bet, ja nepieciešams, to var piejaukt nelielam barības daudzumam.

Piezīme:

Cērmju invāzijas gadījumā, īpaši kaķēniem, iespējama nepilnīga parazītu iznīcināšana, tāpēc var saglabāties cilvēku invadēšanās risks. Tādēļ jāveic atkārtota ārstēšana ar 14 dienu starplaiku līdz 2 – 3 nedēļām pēc atšķiršanas no kaķenes, lietojot piemērotas veterinārās zāles pret veltnītārpjiem. Ja slimības pazīmes saglabājas vai parādās atkārtoti, konsultēties ar veterinārārstu.

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

Pārdozēšanas simptomi parādās, ja norādītā deva tiek pieckārtīgi pārsniegta. Pirmā sagaidāmā intoksikācijas pazīme ir vemšana.

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: QP52AA51.

4.2. Farmakodinamiskās īpašības

Veterinārās zāles ir antihelmintisks līdzeklis, kas darbojas pret veltnētārpiem un lenteņiem, un kas satur tādas aktīvās vielas kā pirazinoizohinolinona atvasinājumu prazikvantelu un tetrahidropirimidīna atvasinājumu pirantelu (embonāta sāls veidā).

Šajā fiksētajā kombinācijā prazikvantels darbojas kā viela pret lenteņiem, kas iedarbīga pret kaķiem visbiežāk sastopamākajiem lenteņu sugām, īpaši *Hydatigera (Taenia) taeniaeformis*, *Joyeuxiella pasqualei*, *Dipylidium caninum*, *Mesocostoides* spp. un *Echinococcus multilocularis*. Prazikvantels darbojas pret šiem parazītiem visās to attīstības stadijās, kas notiek kaķa zarnās.

Pirantels ir specifiska viela pret veltnētārpiem, kas labi darbojas pret kaķiem visbiežāk sastopamākajām nematodēm, īpaši *Toxocara cati*, *Ancylostoma tubaeformae* un *Ancylostoma braziliense*. Pirantels līdzīgi kā nikotīns darbojas kā holīnērgisks agonists, kas, pateicoties depolarizējošai neiromuskulārai blokādei, nematodēm izraisa spastisku paralīzi.

Prazikvantels ļoti strauji uzsūcas caur parazīta virsmu un vienmērīgi izplatās parazīta organismā. Gan *in vitro*, gan *in vivo* parazīta ārējā apvalka smags bojājums rodas ļoti ātri, kā rezultātā notiek parazīta kontrakcijas un iestājas paralīze. Straujā iedarbība ir skaidrojama, galvenokārt, ar prazikvantela izraisītām izmaiņām parazīta membrānas caurlaidībā attiecībā pret Ca^{++} joniem, kā rezultātā rodas parazītu vielmaiņas regulācijas traucējumi.

4.3. Farmakokinētiskās īpašības

Pēc iekšķīgas lietošanas, prazikvantels tiek ātri absorbēts. Maksimālā plazmas koncentrācija tiek sasniegta 2 stundu laikā. Prazikvantels tiek plaši izkļiedēts un strauji metabolizējas aknās. Līdztekus citiem metabolītiem, galvenais metabolīts, kas vienmēr rodas, ir prazikvantela 4-hidroksicikloheksil atvasinājums. Prazikvantels tiek pilnībā eliminēts 48 stundu laikā metabolītu veidā: 40 – 71% urīnā un 13 – 30% ar žulti un fekālijām.

Pirantela embonāta sāls vāji uzsūcas no kuņģa-zarnu trakta.

5. FARMACEITISKĀ INFORMĀCIJA

5.1. Būtiska nesaderība

Nav piemērojama.

5.2. Derīguma termiņš

Veterināro zāļu derīguma termiņš izplatīšanai paredzētajā iepakojumā: 3 gadi.
Dalītas tabletes derīguma termiņš pēc pirmreizējas tiešā iepakojuma atvēršanas: 1 mēnesis.

5.3. Īpaši uzglabāšanas nosacījumi

Uzglabāt neizmantotās sadalīto tablešu daļas temperatūrā līdz 25 °C. Katru reizi, kad neizmantotā sadalītā tabletes daļa tiek uzglabāta līdz nākamajai lietošanas reizei, tā jāievieto atvērtajā blistera nodalījumā un jāuzglabā drošā bērniem neredzamā un nepieejamā vietā.

5.4. Tiešā iepakojuma veids un saturs

Aukstumā apstrādātas OPA/alumīnija/PVH folijas un alumīnija folijas blisteri kastītē.

Iepakojuma lielumi:

Kastīte ar 1 blisteri pa 2 tabletēm.

Kastīte ar 2 blisteriem pa 2 tabletēm.

Kastīte ar 1 blisteri pa 10 tabletēm.
Kastīte ar 3 blisteriem pa 10 tabletēm.
Kastīte ar 5 blisteriem pa 10 tabletēm.
Kastīte ar 10 blisteriem pa 10 tabletēm.

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

KRKA, d.d., Novo mesto

7. TIRDZNIECĪBAS ATĻAUJAS NUMURS(-I)

V/DCP/17/0010

8. PIRMĀS TIRDZNIECĪBAS ATĻAUJAS PIEŠĶIRŠANAS DATUMS

Pirmās tirdzniecības atļaujas piešķiršanas datums: 02/03/2017

9. VETERINĀRO ZĀĻU APRAKSTA PĒDĒJĀS PĀRSKATĪŠANAS DATUMS

04/2024

10. VETERINĀRO ZĀĻU KLASIFIKĀCIJA

Bezrecepšu 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

Dehinel 230 mg/20 mg apvalkotās tabletes

Atgādinājuma uzlīmei:

pyrantel embonate /praziquantel

2. INFORMĀCIJA PAR AKTĪVAJĀM VIELĀM

Katra apvalkotā tablete satur:

Pirantela embonāts 230 mg (atbilst 80 mg pirantela)

Prazikvantels 20 mg

3. IEPAKOJUMA LIELUMS

2 tabletes

4 tabletes

10 tabletes

30 tabletes

50 tabletes

100 tabletes

4. MĒRĶSUGAS

KAĶI



5. INDIKĀCIJAS

Veltnātārpu, āķtārpu un lenteņu izraisītu jauktu invāziju ārstēšanai.

6. LIETOŠANAS VEIDI

Iekšķīgai lietošanai.

1 tablete uz 4 kg ķermeņa svara.

Devas:

5 mg prazikvantela un 20 mg pirantela (57,5 mg pirantela embonāta) uz kg ķermeņa svara.

Ķermeņa svars	Tabletes
---------------	----------

1,0 - 2,0 kg	½
2,1 - 4,0 kg	1
4,1 - 6,0 kg	1 ½
6,1 - 8,0 kg	2

7. IEROBEŽOJUMU PERIODS

8. DERĪGUMA TERMIŅŠ

Exp.

Dalītas tabletes derīguma termiņš pēc pirmreizējas tiešā iepakojuma atvēršanas: 1 mēnesis.

9. ĪPAŠI UZGLABĀŠANAS NOSACĪJUMI

Uzglabāt neizmantotās sadalīto tablešu daļas temperatūrā līdz 25 °C. Katru reizi, kad neizmantotā sadalītā tabletes daļa tiek uzglabāta līdz nākamajai lietošanas reizei, tā jāievieto atvērtajā blistera nodalījumā un jāuzglabā drošā bērniem neredzamā un nepieejamā vietā.

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

14. TIRDZNIECĪBAS ATĻAUJAS NUMURI

V/DCP/17/0010

15. SĒRIJAS NUMURS

Lot

UZ MAZA IZMĒRA TIEŠĀ IEPAKOJUMA NORĀDĀMĀ INFORMĀCIJA

BLISTERIS

1. VETERINĀRO ZĀĻU NOSAUKUMS

Dehinel



2. AKTĪVO VIELU KVANTITATĪVIE DATI

230 mg/20 mg

3. SĒRIJAS NUMURS

Lot

4. DERĪGUMA TERMIŅŠ

Exp.

KRKA

B. LIETOŠANAS INSTRUKCIJA

LIETOŠANAS INSTRUKCIJA

1. Veterināro zāļu nosaukums

Dehinel 230 mg/20 mg apvalkotās tabletes kaķiem

2. Sastāvs

Katra apvalkotā tablete satur:

Aktīvās vielas:

Pirantela embonāts	230 mg (atbilst 80 mg pirantela)
Prazikvantels	20 mg

Balta līdz gandrīz balta, abpusēji izliekta, ovālas formas apvalkotā tablete, ar dalījuma līniju vienā pusē. Tableti var sadalīt uz pusēm.

3. Mērķsugas

Kaķi.

4. Lietošanas indikācijas

Jauktu invāziju ārstēšanai, ko kaķiem izraisījuši šādi veltņtārpi, āķtārpi un lenteņi:

- cērmes (veltņtārpi): *Toxocara cati* (pieauguši parazitēti);
- āķtārpi: *Ancylostoma tubaeforme* (pieauguši parazitēti), *Ancylostoma braziliense* (pieauguši parazitēti);
- lenteņi: *Echinococcus multilocularis*, *Dipylidium caninum*, *Hydatigera (Taenia) taeniaeformis*, *Mesocostoides* spp., *Joyeuxiella pasqualei*.

5. Kontrindikācijas

Nelietot gadījumos, ja konstatēta pastiprināta jutība pret aktīvajām vielām vai pret jebkuru no palīgvielām.

Lūdzu, skatīt 6. sadaļu.

6. Īpaši brīdinājumi

Īpaši brīdinājumi:

Lenteņu invāzija kaķiem notiek ne ātrāk kā trešajā dzīves nedēļā.

Blusas ir starpsaimnieki vienai no visbiežāk sastopamākajām lenteņu sugām — *Dipylidium caninum*. Invadēšanās ar lenteņiem var atkārtoties, ja netiek iznīcināti to starpsaimnieki, piemēram, blusas, peles.

Jācenšas izvairīties no turpmāk minētajām darbībām, jo tās palielina rezistences veidošanās risku un var būt par iemeslu neefektīvai ārstēšanai:

- pārāk bieža un atkārtota vienas grupas antihelmintisko līdzekļu ilgstoša lietošana;
- pārāk mazas devas lietošana, kas iespējama nepietiekami noteikta ķermeņa svara vai veterināro zāļu nepareizas lietošanas dēļ.

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

Ja notikusi nejauša zāļu norīšana, nekavējoties meklēt medicīnisko palīdzību un uzrādīt lietošanas instrukciju ārstam.

Personai, kura dod tabletes tieši kaķim vai pievieno tās kaķa barībai, pēc tam jānomazgā rokas, ievērojot higiēnas normas.
Neizlietotās sadalītās tabletes daļas ievietot atpakaļ atvērtajā blistera nodalījumā un uzglabāt drošā, bērniem neredzamā un nepieejamā vietā.

Citi piesardzības pasākumi:

Ehinokokoze ir bīstama cilvēkiem. Tā kā ehinokokoze ir slimība, par kuru jāziņo Pasaules dzīvnieku veselības organizācijai (World Organisation for Animal Health (OIE)), no attiecīgās kompetentās iestādes jāsaņem īpaši norādījumi par ārstēšanu un uzraudzību, kā arī cilvēku veselības aizsardzību.

Grūsnība:

Nav pierādīts šo veterināro zāļu drošums grūsnības laikā.
Nelietot grūsnības laikā.

Laktācija:

Drīkst lietot laktācijas laikā.

Mijiedarbība ar citām zālēm un citi mijiedarbības veidi:

Nelietot vienlaicīgi ar piperazīna savienojumiem, jo piperazīna specifiskā iedarbība (parazītu neiromuskulārā paralīze) var inhibēt pirantela darbību (parazītu spastiskā paralīze).

Pārdozēšana:

Pārdozēšanas simptomi parādās, ja norādītā deva tiek pieckārtīgi pārsniegta. Pirmā sagaidāmā intoksikācijas pazīme ir vemšana.

Būtiska nesaderība:

Nav piemērojama.

7. Blakusparādības

Kaķi:

Ļoti reti (<1 dzīvniekam/10 000 ārstētajiem dzīvniekiem, tostarp atsevišķi ziņojumi):	Gremošanas traucējumi (piemēram, hipersalivācija un/vai vemšana)* Neiroloģiski traucējumi (piemēram, ataksija)*
--	--

* Viegli un īslaicīgi

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

Iekšķīgai lietošanai. Vienreizēja deva.

Deva:

5 mg prazikvantela un 20 mg pirantela (57, 5 mg pirantela embonāta) uz kilogramu ķermeņa svara.
Tas atbilst 1 tabletei uz 4 kg ķermeņa svara.

Ķermeņa svars	Tabletes
1,0 - 2,0 kg	½
2,1 - 4,0 kg	1
4,1 - 6,0 kg	1 ½
6,1 - 8,0 kg	2

Neārstēt ar šīm veterinārajām zālēm kaķēnus, kuri sver mazāk par 1 kg, jo šiem kaķiem nav iespējams piemērot atbilstošu devu.

Lietošanas veids:

Tableti jādod kaķim tieši mutē, bet, ja nepieciešams, to var piejaukt nelielam barības daudzumam.

9. Ieteikumi pareizai lietošanai

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

Cērmju invāzijas gadījumā, īpaši kaķēniem, iespējama nepilnīga parazitāzu iznīcināšana, tāpēc var saglabāties cilvēku invadēšanās risks. Tādēļ jāveic atkārtota ārstēšana ar 14 dienu starplaiku līdz 2 – 3 nedēļām pēc atšķiršanas no kaķenes, lietojot piemērotas veterinārās zāles pret veltnītārpjiem.

Ja slimības pazīmes saglabājas vai parādās atkārtoti, konsultēties ar veterinārārstu.

10. Ierobežojumu periods

Nav piemērojams.

11. Īpaši uzglabāšanas nosacījumi

Uzglabāt bērniem neredzamā un nepieejamā vietā.

Uzglabāt neizmantotās sadalīto tablešu daļas temperatūrā līdz 25 °C. Katru reizi, kad neizmantotā sadalītā tabletes daļa tiek uzglabāta līdz nākamajai lietošanas reizei, tā jāievieto atvērtajā blistera nodalījumā un jāuzglabā drošā bērniem neredzamā un nepieejamā vietā.

Dalītas tabletes derīguma termiņš pēc pirmreizējas tiešā iepakojuma atvēršanas: 1 mēnesis.

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

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

Bezrecepšu veterinārās zāles.

14. Tirdzniecības atļaujas numuri un iepakojuma lielumi

V/DCP/17/0010

Iepakojuma lielumi:

Kastīte ar 1 blisteri pa 2 tabletēm.

Kastīte ar 2 blisteriem pa 2 tabletēm.

Kastīte ar 1 blisteri pa 10 tabletēm.

Kastīte ar 3 blisteriem pa 10 tabletēm.

Kastīte ar 5 blisteriem pa 10 tabletēm.

Kastīte ar 10 blisteriem pa 10 tabletēm.

Ne visi iepakojuma lielumi var tikt izplatīti.

15. Datums, kad lietošanas instrukcija pēdējo reizi pārskatīta

04/2024

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

16. Kontaktinformācija:

Tirdzniecības atļaujas turētājs:

KRKA, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, 8501 Novo mesto, Slovēnija

Par sērijas izlaidi atbildīgais ražotājs:

KRKA - FARMA d.o.o., V. Holjevca 20/E, 10450 Jastrebarsko, Horvātija

KRKA, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, 8501 Novo mesto, Slovēnija

TAD Pharma GmbH, Heinz-Lohmann-Straße 5, 27472 Cuxhaven, Vācija

Vietējie pārstāvji un kontaktinformācija, lai ziņotu par iespējamām blakusparādībām:

SIA KRKA Latvija

Tel.: +37125187879

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