

DODATAK I
SAŽETAK OPISA SVOJSTAVA

1. NAZIV VETERINARSKO-MEDICINSKOG PROIZVODA

Calmafusion 440, 380mg/60mg/50mg, otopina za infuziju, za goveda, ovce i svinje (EE)
Calmafusion, 380mg/60mg/50mg, otopina za infuziju, za goveda, ovce i svinje (BG, HR, CY, CZ, DE, EL, HU, IS, IE, IT, LV, MT, NL, PL, PT, RO, SI, SK, ES)
Calmafusion, 380/60/50mg/mL, otopina za infuziju, za goveda, ovce i svinje (BE, DK)
Calmafusion otopina za infuziju, za goveda, ovce i svinje (AT, FR)
Calmino vet, 380/60/50mg/mL, otopina za infuziju, za goveda, ovce i svinje (UK)
Camasan vet 380/60/50mg/mL, otopina za infuziju, za goveda, ovce i svinje (FI, SE)
Calmafusion vet, 380 mg/mL + 60 mg/mL + 50 mg/mL, otopina za infuziju, za goveda, ovce i svinje (NO)

2. KVALITATIVNI I KVANTITATIVNI SASTAV

1mL sadržava:

Djelatna tvar:

Kalcijev glukonat za injekciju	380 mg (odgovara 34,0 mg ili 0,85 mmol Ca ²⁺)
Magnezijev klorid heksahidrat	60 mg (odgovara 7,2 mg ili 0,30 mmol Mg ²⁺)
Boratna kiselina	50 mg

Pomoćne tvari:

Potpuni popis pomoćnih tvari vidjeti u odjeljku 6.1.

3. FARMACEUTSKI OBLIK

Otopina za infuziju.
Bistra, bezbojna do žućkasto-smeđa otopina.
pH otopine 3,0 - 4,0
Osmolalnost 2040 - 2260 mOsm/kg

4. KLINIČKE POJEDINOSTI

4.1 Ciljne vrste životinja

Govedo, ovca, svinja.

4.2 Indikacije za primjenu, navesti ciljne vrste životinja

Veterinarsko-medicinski proizvod (VMP) se primjenjuje za liječenje akutne hipokalcemije kada je dodatno pogoršana nedostatkom magnezija.

4.3 Kontraindikacije

VMP se ne smije primjenjivati u slučaju hiperkalcemije i hipermagnezijemije.
VMP se ne smije primjenjivati u slučaju kalcinoze u goveda i ovaca.
VMP se ne smije primjenjivati nakon visokih doza vitamina D₃.
VMP se ne smije primjenjivati u slučaju kroničnog zatajenja bubrega ili u slučaju bolesti srca i krvožilnog sustava.
VMP se ne smije primjenjivati govedima ukoliko dođe do septikemije u tijeku akutnog mastitisa.
VMP se ne smije primjenjivati istodobno s anorganskim fosfatnim otopinama ili neposredno prije njihove primjene.

4.4 Posebna upozorenja za svaku od ciljnih vrsta životinja

U slučaju akutne hipomagnezijemije može biti potrebna primjena otopine s visokom koncentracijom magnezija.

4.5 Posebne mjere opreza prilikom primjene

Posebne mjere opreza prilikom primjene na životinjama

VMP je namijenjen samo za polaganu primjenu u venu.

Prije primjene otopinu treba zagrijati na tjelesnu temperaturu.

Tijekom davanja infuzije potrebno je pratiti brzinu otkucaja srca, srčani ritam i cirkulaciju. U slučaju simptoma predoziranja (poremećaj srčanog ritma, pad krvnog tlaka, uznemirenost) infuziju treba odmah prekinuti.

Posebne mjere opreza koje mora poduzeti osoba koja primjenjuje veterinarsko-medicinski proizvod na životinjama

Ovaj VMP sadržava boratnu kiselinu i ne smiju ga primjenjivati trudnice, osobe u reproduktivnoj dobi i osobe koje pokušavaju začeti.

U slučaju nehotečajnog samoinjiciranja, odmah treba potražiti pomoć liječnika i pokazati mu uputu o VMP-u ili etiketu.

VMP može uzrokovati blagu nadraženost kože i očiju zbog niske pH vrijednosti formulacije.

Treba izbjegavati dodir VMP-a s kožom i očima.

Tijekom rukovanja s VMP-om treba nositi zaštitne rukavice i naočale.

U slučaju kontakta VMP-a s kožom i očima, odmah ih treba isprati vodom.

4.6 Nuspojave (učestalost i ozbiljnost)

Kalcij može izazvati prolaznu hiperkalcemiju koja se očituje sljedećim simptomima: bradikardija nakon primjene, uznemirenost, tremor mišića, slinjenje, ubrzano disanje.

Ubrzan rad srca nakon početne bradikardije može ukazivati na predoziranje. U slučaju pojave takvih simptoma, treba odmah prekinuti primjenu. Nuspojave koje se mogu javiti naknadno te se očitovati kao poremećaji općeg zdravstvenog stanja uz simptome hiperkalcemije 6-10 sati nakon primjene se ne smiju dijagnosticirati kao ponovna pojava hipokalcemije.

4.7 Primjena tijekom graviditeta, laktacije ili nesenja

Neškodljivost veterinarsko-medicinskog proizvoda nije utvrđena za vrijeme graviditeta i laktacije. VMP treba primijeniti samo nakon procjene veterinara o odnosu koristi/rizika.

4.8 Interakcije s drugim medicinskim proizvodima i drugi oblici interakcija

Kalcij povećava učinak srčanih glikozida.

Kalcij povećava β -adrenergični učinak medicinskih proizvoda i metilksantina na srce.

Glukokortikoidi povećavaju izlučivanje kalcija bubrezima zbog antagonističkog djelovanja na vitamin D.

4.9 Količine koje se primjenjuju i put primjene

Za polaganu primjenu u venu, a preporučeno trajanje tretmana je od 20 do 30 minuta.

Manje količine (manje od 50 mL) treba davati sterilnom štrcaljkom ili infuzijskom pumpom sa štrcaljkom.

Govedo

Primjenjuje se 14 - 20 mg Ca²⁺ (0,34 - 0,51 mmol Ca²⁺) i 2,9 - 4,3 mg Mg²⁺ (0,12 - 0,18mmol Mg²⁺)/kg tjelesne mase (t.m.), što odgovara 0,4 - 0,6 mL VMP-a/kg t.m.

Ovca, tele, svinja

Primjenjuje se 10 - 14 mg Ca²⁺ (0,26 - 0,34 mmol Ca²⁺) i 2,2 - 2,9 mg Mg²⁺ (0,09 - 0,12mmol Mg²⁺)/kg t.m., što odgovara 0,3 - 0,4 mL VMP-a/kg t.m.

Navedene upute za doziranje služe kao smjernice te se moraju prilagoditi manjku kalcija i stvarnom stanju krvožilnog sustava.

Primjena VMP-a može se ponoviti najmanje 12 sati nakon prve primjene. Primjena VMP-ase može ponavljatisvaka 24 sata ukoliko se nastave simptomihipokalcemije.

4.10 Predoziranje (simptomi, hitni postupci, antidoti), ako je nužno

Prebrza infuzija u venu može dovesti do hiperkalcemije i/ili hipermagnezemije očitovane kardiotoksičnim simptomima kao što su bradikardija nakon koje slijedi tahikardija, poremećaj srčanog ritma te, u teškim slučajevima, do fibrilacije srčanih komora i prestanka rada srca.

Dodatni simptomi hiperkalcemije su: slabost, tremor mišića, povećana razdražljivost, uznemirenost, učestalo mokrenje, pad krvnog tlaka, depresija i koma.

Simptomi hiperkalcemije mogu se nastaviti i 6-10 sati nakon infuzije i ne smiju se pogrešno dijagnosticirati kao ponovna pojava hipokalcemije.

4.11 Karencija(e)

Goveda, svinje, ovce:

Meso i jestive iznutrice: nula dana.

Goveda, ovce:

Mlijeko: nulasati.

5. FARMAKOLOŠKA SVOJSTVA

Farmakoterapijska grupa: Kalcij, kombinacije s vitaminom D i/ili drugim lijekovima.

ATCvet kod: QA12AX

5.1 Farmakodinamička svojstva

Ovim VMP-omu tijelo životinje se unosi kalcij i magnezij. Nakon parenteralne primjene VMP-a brzo se povećava plazmatska koncentracija iona potrebnih za liječenje hipokalcemije.

Kalcij

Kalcij je jedan od osnovnih minerala u tijelu. Samo je slobodni ionizirani kalcij u krvi biološki aktivan te on regulira metabolizam kalcija. Slobodni kalcij sudjeluje u mnogim tjelesnim funkcijama, npr. otpuštanju hormona i neurotransmitera, prijenosu impulsa, zgrušavanju krvi, stvaranju aktivnih potencijala u osjetljivim membranama te kontrakciji mišića.

Magnezij

Magnezij, također jedan od osnovnih minerala, je komplement u nizu enzimskih procesa i mehanizama prijenosa koji su važni u stvaranju impulsa i njihovu prijenosu u živčanim i mišićnim stanicama. Tijekom neuromuskularnog prijenosa motoričkih impulsa magnezija smanjuje se otpuštanje acetikolina. Magnezijev ion može utjecati na oslobađanje transmitera u središnjemu živčanom sustavu i vegetativnim ganglijima. Magnezij uzrokuje odgađanje prijenosa impulsa u

srčanom mišiću. Magnezij također potiče izlučivanje paratiroidnog hormona čime regulira razinu kalcija u serumu.

Ovaj VMP kao djelatne tvari sadržava kalcij u obliku organskog spoja (kao kalcijev glukonat) i magnezij u obliku magnezijeva. Dodavanjem boratne kiseline nastaje kalcijev boroglukonat, koji povećava topljivost i tkivnu podnošljivost VMP-a.

5.2 Farmakokinetički podatci

Nakon parenteralne primjene kalcij i magnezij se brzo raspodjeljuju. Brzina vezanja za proteine iznosi oko 50 % za kalcij te od 30 do 50 % za magnezij. Kalcij se uglavnom izlučuje izmetom, a magnezij bubrezima.

6. FARMACEUTSKI PODATCI

6.1 Popis pomoćnih tvari

Voda za injekcije

6.2 Glavne inkompatibilnosti

U nedostatku ispitivanja kompatibilnosti ovaj veterinarsko-medicinski proizvod ne smije se miješati s drugim veterinarsko-medicinskim proizvodima.

6.3 Rok valjanosti

Rok valjanosti veterinarsko-medicinskog proizvoda kad je zapakiran za prodaju: 3 godine.
Rok valjanosti poslije prvog otvaranja unutarnjeg pakovanja: odmah upotrijebiti.

6.4. Posebne mjere pri čuvanju

Ovaj veterinarsko-medicinski proizvod ne zahtijeva nikakve posebne uvjete čuvanja.

6.5 Osobine i sastav unutarnjeg pakovanja

Boca od polipropilena s mjernim oznakama, zatvorena gumenim čepom od brombutila i zapečaćena aluminijskom kapičicom ili „flip-off“ kapičicom sa zaštitom od polipropilena.

Veličina pakovanja: 500 mL.

Veličina višestrukog pakovanja: 12 x 500 mL u kartonskoj kutiji.

Na moraju sve veličine pakovanja biti u prometu.

6.6 Posebne mjere opreza prilikom odlaganja neupotrijebljenog veterinarsko-medicinskog proizvoda ili otpadnih materijala dobivenih primjenom tih proizvoda

Bilo koji neupotrijebljeni veterinarsko-medicinski proizvod ili otpadni materijali dobiveni primjenom tih veterinarsko-medicinskih proizvoda trebaju se odlagati u skladu s propisima o zbrinjavanju otpada.

7. NOSITELJ ODOBRENJA ZA STAVLJANJE U PROMET

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS
Vanaperetee 14, Püünsi
Općina Viimsi
Okrug Harju 74013
Estonija

Tel. + 372 6 005 005
E-pošta: info@interchemie.ee

8. BROJ(EVI) ODOBRENJA ZA STAVLJANJE U PROMET

UP/I-322-05/19-01/694

9. DATUM PRVOG ODOBRENJA/PRODULJENJA ODOBRENJA

14.11.2019.

10. DATUM REVIZIJE TEKSTA

01.2025.

ZABRANA PRODAJE, OPSKRBE I/ILI PRIMJENE

DODATAK III
OZNAČAVANJE I UPUTA O VMP-u

A. OZNAČAVANJE

PODACI KOJI SE MORAJU NALAZITI NA VANJSKOM I UNUTARNJEM PAKOVANJU

Kartonska kutija
Polipropilenska boca s 12 x 500 mL
Polipropilenska boca s 500 mL

1. NAZIV VETERINARSKO-MEDICINSKOG PROIZVODA

Calmafusion, 380mg/60mg/50mg, otopina za infuziju, za goveda, ovce i svinje
kalcijev glukonat za injekciju
magnezijev klorid heksahidrat
boratna kiselina

2. SASTAV DJELATNIH TVARI

1mL sadržava:
Kalcijev glukonat za injekciju 380 mg (odgovara 34,0 mg ili 0,85 mmol Ca²⁺)
Magnezijev klorid heksahidrat 60 mg (odgovara 7,2 mg ili 0,30 mmol Mg²⁺)
Boratna kiselina 50 mg

3. FARMACEUTSKI OBLIK

Otopina za infuziju.

4. VELIČINA PAKOVANJA

500 mL
12 x 500 mL

5. CILJNE VRSTE ŽIVOTINJA



Govedo, ovca, svinja.

6. INDIKACIJA(E)

7. NAČIN I PUT(EVI) PRIMJENE

VMP se primjenjuje u venu.
Pročitati uputu o VMP-u prije primjene.

8. KARENCIJA(E)

Karencija:
Goveda, svinje, ovce:
Meso i jestive iznutrice: nula dana.

Goveda, ovce:

Mlijeko: nula sati.

9. POSEBNO(A) UPOZORENJE(A), UKOLIKO JE POTREBNO

Pročitati uputu o VMP-u prije primjene.

10. ROK VALJANOSTI

EXP {mjesec/godina}

Jednom otvoren VMP treba odmah upotrijebiti.

11. POSEBNI UVJETI ČUVANJA

12. POSEBNE MJERE OPREZAPRI ODLAGANJU NEUPOTRIJEBLJENIH PROIZVODA ILI OTPADNIH MATERIJALA, AKO IH IMA

Odlaganje otpadnih materijala u skladu s propisima o zbrinjavanju otpada.

13. RIJEČI “SAMO ZA PRIMJENU NA ŽIVOTINJAMA” I UVJETI ILI OGRANIČENJA U POGLEDU OPSKRBE I PRIMJENE, ako je primjenjivo

Samo za primjenu na životinjama.

Izdaje se samo na veterinarski recept.

14. RIJEČI “ČUVATI IZVAN POGLEDA I DOSEGA DJECE”

Čuvati izvan pogleda i doseg djece.

15. NAZIV I ADRESA NOSITELJA ODOBRENJA ZA STAVLJANJE U PROMET

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

Vanaperetee 14, Püünsi

Općina Viimsi

Okrug Harju 74013

Estonija

16. BROJ(EVI) ODOBRENJA ZA STAVLJANJE U PROMET

UP/I-322-05/19-01/694

17. BROJ PROIZVODNE SERIJE PROIZVOĐAČA

Seriya {broj}

B. UPUTA O VMP-u

UPUTA O VMP-u:
Calmafusion, 380mg/60mg/50mg, otopina za infuziju, za goveda, ovce i svinje

1. NAZIV I ADRESA NOSITELJA ODOBRENJA ZA STAVLJANJE U PROMET I NOSITELJA ODOBRENJA ZA PROIZVODNJU ODGOVORNOG ZA PUŠTANJE SERIJE U PROMET, AKO JE RAZLIČITO

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet i proizvođač odgovoran za puštanje serije u promet:

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS
Vanaperete 14, Püünsi
Općina Viimsi
Okrug Harju 74013
Estonija

2. NAZIV VETERINARSKO-MEDICINSKOG PROIZVODA

Calmafusion, 380mg/60mg/50mg, otopina za infuziju, za goveda, ovce i svinje
kalcijev glukonat za injekciju
magnezijev klorid heksahidrat
boratna kiselina

3. KVALITATIVNI I KVANTITATIVNI SASTAV DJELATNE(IH) TVARI I DRUGIH SASTOJAKA

1mL sadržava:

Djelatna tvar:

Kalcijev glukonat za injekciju	380 mg (odgovara 34,0 mg ili 0,85 mmol Ca ²⁺)
Magnezijev klorid heksahidrat	60 mg (odgovara 7,2 mg ili 0,30 mmol Mg ²⁺)
Boratna kiselina	50 mg

Pomoćne tvari:

Voda za injekcije

Bistra, bezbojna do žućkasto-smeđa otopina.

4. INDIKACIJE

Veterinarsko-medicinski proizvod (VMP) se primjenjuje za liječenje akutne hipokalcemijekada je dodatno pogoršana nedostatkom magnezija.

5. KONTRAINDIKACIJE

VMP se ne smije primjenjivati u slučaju hiperkalcemije i hipermagnezijemije.

VMP se ne smije primjenjivati u slučaju kalcinoze kod goveda i ovaca.

VMP se ne smije primjenjivati nakon visokih doza vitamina D₃.

VMP se ne smije primjenjivati u slučaju kroničnog zatajenja bubrega ili u slučaju bolesti srca i krvožilnog sustava.

VMP se ne smije primjenjivati govedima ukoliko dođe do septikemije u tijeku akutnog mastitisa.

VMP se ne smije primjenjivati istodobno s anorganskim fosfatnim otopinama ili neposredno prije njihove primjene.

6. NUSPOJAVE

Kalcij može izazvati prolaznu hiperkalcemiju koja se očituje sljedećim simptomima: bradikardija nakon primjene, uznemirenost, tremor mišića, slinjenje, ubrzano disanje.

Ubrzan rad srca nakon početne bradikardije može ukazivati na predoziranje. U slučaju pojave takvih simptoma, odmah treba prekinuti primjenu. Nuspojave koje se mogu javiti naknadno te se očitovati kao poremećaji općeg zdravstvenog stanja uz simptome hiperkalcemije 6-10 sati nakon primjene se ne smiju se dijagnosticirati kao ponovna pojava hipokalcemije.

Ako se zamijeti bilo koja nuspojava, čak i one koje nisu navedene u ovoj uputi o VMP-u, ili se posumnja u učinkovitost VMP-a, treba obavijestiti veterinaru.

Alternativno, nuspojave se mogu prijaviti putem nacionalnog sustava izvješćivanja koji se može pronaći na web stranici Ministarstva poljoprivrede, Uprava za veterinarstvo i sigurnost hrane: <http://www.veterinarstvo.hr/default.aspx?id=2331>.

7. CILJNE VRSTE ŽIVOTINJA

Govedo, ovca, svinja.

8. DOZIRANJE ZA SVAKU CILJNU VRSTU ŽIVOTINJA, NAČIN I PUT(EVI) PRIMJENE

Za polaganu primjenu u venu, a preporučeno trajanje tretmana je od 20 do 30 minuta. Manje količine (manje od 50 mL) treba davati sterilnom štrcaljkom ili infuzijskom pumpom saštrcaljkom.

Govedo

Primjenjuje se 14 - 20 mg Ca^{2+} (0,34 - 0,51 mmol Ca^{2+}) i 2,9 - 4,3 mg Mg^{2+} (0,12 - 0,18 mmol Mg^{2+})/kg tjelesne mase (t.m.), što odgovara 0,4 - 0,6 mL VMP-a/kg t.m.

Ovca, tele, svinja

Primjena 10 - 14 mg Ca^{2+} (0,26 - 0,34 mmol Ca^{2+}) i 2,2 - 2,9 mg Mg^{2+} (0,09 - 0,12 mmol Mg^{2+})/kg t.m., što odgovara 0,3 - 0,4 mL VMP-a/kg t.m.

9. SAVJETI ZA ISPRAVNU PRIMJENU

Za polaganu primjenu u venu, a preporučeno trajanje tretmana je od 20 do 30 minuta. Navedene upute za doziranje služe kao smjernice te se moraju prilagoditi manjku kalcija i stvarnom stanju krvožilnog sustava.

Primjena VMP-a može se ponoviti najmanje 12 sati nakon prve primjene. Primjena VMP-a se može ponavljati svaka 24 sata ukoliko se nastave simptomi hipokalcemije.

Tijekom davanja infuzije potrebno je pratiti brzinu otkucaja srca, srčani ritam i cirkulaciju. U slučaju simptoma predoziranja (poremećaj srčanog ritma, pad krvnog tlaka, uznemirenost) infuziju treba odmah prekinuti.

10. KARENCIJA(E)

Goveda, svinje, ovce:

Meso i jestive iznutrice: nula dana.

Goveda, ovce:
Mlijeko: nula sati.

11. POSEBNE MJERE PRI ČUVANJU

Ovaj veterinarsko-medicinski proizvod ne zahtijeva nikakve posebne uvjete čuvanja.

Držati izvan pogleda i dosega djece.

Veterinarsko-medicinski proizvod se ne smije koristiti poslije isteka roka valjanosti naznačenog na etiketi poslije „EXP”. Rok valjanosti se odnosi na zadnji dan navedenog mjeseca.

Rok valjanosti poslije prvog otvaranja spremnika: odmah upotrijebiti.

12. POSEBNO(A) UPOZORENJE(A)

Posebna upozorenja za svaku od ciljnih vrsta životinja:

U slučaju akutne hipomagnezijemije može biti potrebna primjena otopine s visokom koncentracijom magnezija.

Posebne mjere opreza prilikom primjene na životinjama:

VMP je namijenjen samo za polaganu primjenu u venu.

Prije primjene otopinu treba zagrijati na tjelesnu temperaturu.

Tijekom davanja infuzije potrebno je pratiti brzinu otkucaja srca, srčani ritam i cirkulaciju. U slučaju simptoma predoziranja (poremećaj srčanog ritma, pad krvnog tlaka, uznemirenost) infuziju treba odmah prekinuti.

Posebne mjere opreza koje mora poduzeti osoba koja primjenjuje veterinarsko-medicinski proizvod na životinjama:

Ovaj VMP sadržava boratnu kiselinu i ne smiju ga primjenjivati trudnice, osobe u reproduktivnoj dobi i osobe koje pokušavaju začeti.

U slučaju nehotečajnog samoinjiciranja, odmah treba potražiti pomoć liječnika i pokazati mu uputu o VMP-u ili etiketu.

VMP može uzrokovati blagu nadraženost kože i očiju zbog niske pH vrijednosti formulacije.

Treba izbjegavati dodir VMP-a s kožom i očima.

Tijekom rukovanja s VMP-om treba nositi zaštitne rukavice i naočale.

U slučaju kontakta VMP-a s kožom i očima, odmah ih treba isprati vodom.

Graviditet i laktacija:

Neškodljivost veterinarsko-medicinskog proizvoda nije utvrđena za vrijeme graviditeta i laktacije. VMP treba primijeniti samo nakon procjene veterinaru o odnosu koristi/rizika.

Interakcije s drugim medicinskim proizvodima i drugi oblici interakcija:

Kalcij povećava učinak srčanih glikozida.

Kalcij povećava β -adrenergični učinak medicinskih proizvoda i metilksantina na srce.

Glukokortikoidi povećavaju izlučivanje kalcija bubrezimazbog antagonističkog djelovanja na vitamin D.

Predožiranje (simptomi, hitni postupci, antidoti):

Prebrza infuzija u venu može dovesti do hiperkalcemije i/ili hipermagnezemije očitovane kardiotskičnim simptomima kao što su bradikardija nakon koje slijedi tahikardija, poremećaj srčanog ritma i, u teškim slučajevima, do fibrilacije srčanih komora i prestanka rada srca.

Dodatni simptomi hiperkalcemije su: slabost, tremor mišića, povećana razdražljivost, uznemirenost, učestalo mokrenje, pad krvnog tlaka, depresija i koma.

Simptomi hiperkalcemije mogu se nastaviti i 6-10 sati nakon infuzije i ne smiju se pogrešno dijagnosticirati kao ponovna pojava hipokalcemije.

Inkompatibilnosti:

U nedostatku ispitivanja kompatibilnosti ovaj veterinarsko-medicinski proizvod ne smije se miješati s drugim veterinarsko-medicinskim proizvodima.

13. POSEBNE MJERE OPREZAPRILIKOM ODLAGANJA NEUPOTRIJEBLJENOG PROIZVODA ILI OTPADNIH MATERIJALA, AKO IH IMA

Veterinarsko-medicinski proizvodi se ne smiju odlagati u otvorene vode ili kućni otpad.

Treba pitati veterinara kako odlagati veterinarsko-medicinske proizvode koji više nisu potrebni. Te mjere pomažu u zaštiti okoliša.

14. DATUM KADA JE UPUTA O VMP-u ZADNJI PUTA ODOBRENA

01.2025.

15. OSTALE INFORMACIJE

Veličina pakovanja: 500 mL ili 12 x 500 mL u kartonskoj kutiji.

Ne moraju sve veličine pakovanja biti u prometu.

Za bilo koju informaciju o ovom veterinarsko-medicinskom proizvodu treba kontaktirati nositelja odobrenja za stavljanje u promet.

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

Vanaperetee 14, Püünsi

Općina Viimsi

Okrug Harju 74013

Estonija

Tel. + 372 6 005 005

E-pošta: info@interchemie.ee