

I PIELIKUMS
VETERINĀRO ZĀĻU APRAKSTS

1. VETERINĀRO ZĀĻU NOSAUKUMS

Prazitel 230/20 mg aromatizētas apvalkotās tabletes kaķiem

2. KVALITATĪVAIS UN KVANTITATĪVAIS SASTĀVS

Katra apvalkotā tablete satur:

Aktīvās vielas:

Pirantela embonāts 230 mg
Prazikvantels 20 mg

Palīgvielas:

Palīgvielu un citu sastāvdaļu kvalitatīvais sastāvs
Tabletes kodols:
Ciete, kukurūzas
Celuloze, mikrokristāliskā
Krospovidons
Magnija stearāts
Silīcija dioksīds, koloidālais, bezūdens
Apvalks:
Grilētas gaļas aromatizētājs
Baltais opadrijs II, kas sastāv no polivinila alkohola, titāna dioksīda (E 171), makrogola 3350 un talka (E 553b)

Baltas līdz pelēcīgi baltas apaļas, abpusēji izliektas apvalkotas tabletes ar dalījuma līniju vienā pusē un līdzenu otru pusi.

Tableti var sadalīt divās vienādās daļās.

3. KLĪNISKĀ INFORMĀCIJA

3.1 Mērķsugas

Kaķi.

3.2 Lietošanas indikācijas katrai mērķsugai

Jauktu invāziju ārstēšanai, ko izraisījuši šādi gastrointestinālie apaļtārpi un lenteņi:

Apaltārpi: *Toxocara cati*, *Toxascaris leonina*.

Lenteņi: *Dipylidium caninum*, *Taenia taeniaeformis*, *Echinococcus multilocularis*.

3.3 Kontrindikācijas

Nelietot kaķēniem, jaunākiem par 6 nedēļām.

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

3.4 Īpaši brīdinājumi

Blusas ir starpsaimnieki vienam no visbiežāk sastopamajiem lenteņu veidiem — *Dipylidium caninum*. Invadēšanās ar lenteņiem noteikti atkārtosies, ja netiek iznīcināti to starpsaimnieki, piemēram, blusas, peles.

Ja pastāv atkārtotas invadēšanās risks, konsultējieties ar veterinārārstu par atkārtotas lietošanas

nepieciešamību un biežumu kaķiem. Jāņem vērā vietējā epidemioloģiskā informācija un kaķa dzīves apstākļi. Tāpat ir svarīgi iznīcināt iespējamās atkārtotas inficēšanās avotus, piemēram, blusas un peles. Parazītu rezistence pret jebkuru konkrētās grupas antihelmintisku līdzekli var attīstīties pēc biežas, atkārtotas šīs grupas antihelmintisko līdzekļu lietošanas.

3.5 Īpaši piesardzības pasākumi lietošanā

Īpaši piesardzības pasākumi drošai lietošanai mērķsugām:

Tā kā tabletes ir aromatizētas, uzglabāt tās drošā, dzīvniekiem nepieejamā vietā. Ja dzīvnieks ir slimības novājināts un invāzija ir smaga, par ko liecina tādi simptomi kā diareja, vemšana, parazīti fekālijās un atvērtajās masās, slikts apmatojuma stāvoklis, tad pirms šo veterināro zāļu ievadīšanas dzīvniekam veterinārārstam tas ir jāizmeklē. Ļoti novājinātiem vai stipri invadētiem kaķiem lietot tikai saskaņā ar ārstējošā veterinārārsta ieguvumu un riska attiecības izvērtējumu.

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

Pareizas higiēnas ievērošanas nolūkā personai, kura ievada tabletes kaķim tieši mutē vai pievieno tās kaķa barībai, pēc rīkošanās ar šīm veterinārajām zālēm, mazgāt rokas. Ja notikusi nejauša norīšana, nekavējoties meklēt medicīnisko palīdzību un uzrādīt lietošanas instrukciju vai iepakojuma marķējumu ārstam.

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, WOAH), 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 trakta darbības traucējumi (piem., vemšana un/vai pastiprināta siekalošanās). Neiroloģiski traucējumi (piem., ataksija un muskuļu trīce).
---	---

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:

Nelietot grūsnības laikā.

Drīkst lietot laktācijas laikā.

3.8 Mijiedarbība ar citām zālēm un citi mijiedarbības veidi

Nelietot vienlaikus ar piperazīna savienojumiem.

3.9 Lietošanas veids un devas

Iekšķīgai lietošanai.

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

Deva:

Ieteicamā deva ir 20 mg/kg pirantela (57,5 mg/kg pirantela embonāta) un 5 mg/kg prazikvantela vienā ievadīšanas reizē. 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

Tableti ievadīt kaķim tieši mutē. Nepieciešamības gadījumā, to var piejaukt barībai.

Cērmju invāzijas gadījumā, īpaši kaķēniem, pilnīga atbrīvošanās nav sagaidāma, līdz ar to pastāv risks invadēt arī cilvēkus. Tāpēc, lietojot apaļtārpu iznīcināšanai paredzētas zāles, veikt atkārtotu ārstēšanu ik pēc 14 dienām līdz 2 – 3 nedēļām pēc atšķiršanas. Ja slimības pazīmes saglabājas vai parādās atkārtoti, konsultējieties ar veterinārārstu.

3.10 Pārdozēšana simptomi (ārkārtas procedūras un antidoti, ja piemērojami)

Pēc devām, kas pārsniedz ieteicamo devu vairāk nekā 5 reizes, var novērot nepanesamības pazīmes, piemēram, vemšanu.

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. ATŪvet kods:

QP52AA51.

4.2 Farmakodinamiskās īpašības

Šīs veterinārās zāles satur prettārpu vielas, kas iedarbojas pret gastrointestināliem apaļtārpiem un lenteņiem. Šīs veterinārās zāles satur divas šādas aktīvās vielas:

1. Pirantela embonāts (pamoāts), tetrahidropirimidīna atvasinājums un
2. Prazikvantels, kas ir daļēji hidroģenēts pirazīna-izohinolīna atvasinājums.

Pirantels darbojas kā holīnēģisks agonists. Tā darbības mehānisms balstās uz parazīta nikotīnkarīgo holīnēģisko receptoru stimulēšanu un spastiskas paralīzes izraisīšanu, tādējādi ļaujot tos izvadīt no kuņģa-zarnu trakta ar zarnu peristaltikas palīdzību.

Prazikvantels tiek ļoti ātri absorbēts un izplatās pa visu parazīta organismu. Gan *in vitro*, gan *in vivo*

pētījumi ir parādījuši, ka prazikvantels rada smagus parazitā ārējā apvalka bojājumus, kas savukārt izraisa parazitā kontrakcijas un paralīzi. Rodas gandrīz nepārtrauktas parazitā muskulatūru paralizējošas kontrakcijas un ātra sincitiālā segslāņa vakuolizācija. Šīs ātrās kontrakcijas tiek izskaidrotas ar izmaiņām divvērtīgo katjonu plūsmā, it sevišķi kalcija katjonu.

Šajā kombinācijā pirantels iedarbojas pret sekojošām nematodēm: *Toxocara cati* un *Toxascaris leonina*. Prazikvantels iedarbojas pret lenteņiem, jo īpaši tādām sugām kā *Dipylidium caninum* un *Taenia taeniaeformis*.

Tā kā šīs veterinārās zāles satur prazikvantelu, tās iedarbojas pret *Echinococcus multilocularis*.

4.3 Farmakokinētiskie dati

Prazikvantels tiek ātri absorbēts, metabolizēts un izplatīts pa visu organismu. Tiek uzskatīts, ka ar gļotādas palīdzību tas tiek izvadīts atpakaļ zarnu traktā.

Pēc veterināro zāļu ievadīšanas kaķiem prazikvantela maksimālā plazmas koncentrācija tika sasniegta aptuveni pēc 2 stundām.

Pirantels organismā uzsūcas vāji, tāpēc, visticamāk, liela iedotās devas daļa paliks kuņģa-zarnu traktā, kur zāles iedarbosies un ar fēcēm tiks izvadītas lielākoties neizmainītā veidā.

Pēc veterināro zāļu ievadīšanas kaķiem pirantela maksimālā plazmas koncentrācija tika sasniegta aptuveni pēc 3 stundām.

5. FARMACEITISKĀ INFORMĀCIJA

5.1 Būtiska nesaderība

Nav piemērojama.

5.2 Derīguma termiņš

Veterināro zāļu derīguma termiņš izplatīšanai paredzētajā iepakojumā: 5 gadi.

Iznīcināt neizlietotās sadalīto tablešu puses.

5.3 Īpaši uzglabāšanas nosacījumi

Šīm veterinārajām zālēm nav nepieciešami īpaši uzglabāšanas apstākļi

5.4 Tiešā iepakojuma veids un saturs

Veterinārās zāles ir pieejamas vai nu:

Atsevišķos blisteros, kas izgatavoti no PVC/PE/PCTFE balta necaurspīdīga kopolimēra un 20 µm ar laku pārklātas alumīnija folijas un satur 2, 4, 6, 8, 10, 12, 14, 16, 18 vai 20 tabletes.

vai

Atsevišķos blisteros, kas izgatavoti no 45µm PVC/alumīnija/orientēta poliamīda un 20 µm ar laku pārklātas alumīnija folijas un satur 2 vai 8 tabletes.

Blisteri ir iepakoti kartona kastēs pa 2, 4, 6, 8, 10, 12, 14, 16, 18, 20, 24, 28, 30, 32, 36, 40, 42, 44, 48, 50, 52, 56, 60, 64, 68, 70, 72, 76, 80, 84, 88, 92, 96, 98, 100, 104, 106, 108, 112, 116, 120, 128, 136, 140, 144, 150, 152, 160, 168, 176, 180, 184, 192, 200, 204, 206, 208, 216, 224, 232, 240, 248, 250, 280, 300, 500 vai 1000 tabletēm.

Ne visi iepakojuma lielumi var tikt izplatīti.

5.5 Īpaši norādījumi neizlietotu veterināro zāļu vai to atkritumu iznīcināšanai

Neizmest veterinārās zāles kanalizācijā.

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

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

7. TIRDZNIECĪBAS ATĻAUJAS NUMURS(-I)

V/MRP/14/0021

8. PIRMĀS TIRDZNIECĪBAS ATĻAUJAS PIEŠĶIRŠANAS DATUMS

Pirmās tirdzniecības atļaujas piešķiršanas datums: 28/04/2014

9. VETERINĀRO ZĀĻU APRAKSTA PĒDĒJĀS PĀRSKATĪŠANAS DATUMS

10/2024

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

{KARTONA KASTE AR 2, 4, 6, 8, 10, 12, 14, 16, 18, 20, 24, 28, 30, 32, 36, 40, 42 vai 44
TABLETĒM VAI VAIRĀK}

1. VETERINĀRO ZĀĻU NOSAUKUMS

Prazitel 230/20 mg aromatizētas apvalkotās tabletes kaķiem

2. INFORMĀCIJA PAR AKTĪVAJĀM VIELĀM

Katra apvalkotā tablete satur 230 mg pirantela embonāta un 20 mg prazikvantela.

3. IEPAKOJUMA LIELUMS

2, 4, 6, 8, 10, 12, 14, 16, 18, 20, 24, 28, 30, 32, 36, 40, 42, 44, 48, 50, 52, 56, 60, 64, 68, 70, 72, 76,
80, 84, 88, 92, 96, 98, 100, 104, 106, 108, 112, 116, 120, 128, 136, 140, 144, 150, 152, 160, 168, 176,
180, 184, 192, 200, 204, 206, 208, 216, 224, 232, 240, 248, 250, 280, 300, 500 vai 1000 tabletes

4. MĒRĶSUGAS

Kaķi

5. INDIKĀCIJAS

Jauktu invāziju ārstēšanai, ko izraisījuši gastrointestinālie apaļtārpi un lenteņi.

6. LIETOŠANAS VEIDI

Iekšķīgai lietošanai.

1 tablete uz 4 kg ķermeņa svara.

7. IEROBEŽOJUMU PERIODS

8. DERĪGUMA TERMIŅŠ

Exp. {mēnesis/gads}

Iznīcināt neizlietotās sadalīto tablešu puses.

9. ĪPAŠI UZGLABĀŠANAS NOSACĪJUMI

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
--

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

14. TIRDZNIECĪBAS ATĻAUJAS NUMURI
--

V/MRP/14/0021

15. SĒRIJAS NUMURS

Lot {numurs}

UZ MAZA IZMĒRA TIEŠĀ IEPAKOJUMA NORĀDĀMĀ INFORMĀCIJA

Blisteris

1. VETERINĀRO ZĀĻU NOSAUKUMS

Prazitel



2. AKTĪVO VIELU KVANTITATĪVIE DATI

Katra apvalkotā tablete satur 230 mg pirantela embonāta un 20 mg prazikvantela.

3. SĒRIJAS NUMURS

Lot {numurs}

4. DERĪGUMA TERMIŅŠ

Exp. {mēnesis/gads}

Iznīcināt neizlietotās sadalīto tablešu puses.

B. LIETOŠANAS INSTRUKCIJA

LIETOŠANAS INSTRUKCIJA

1. Veterināro zāļu nosaukums

Prazitel 230/20 mg aromatizētas apvalkotās tabletes kaķiem

2. Sastāvs

Katra apvalkotā tablete satur 230 mg pirantela embonāta un 20 mg prazikvantela.

Baltas līdz pelēcīgas, apaļas, abpusēji izliektas apvalkotas tabletes ar dalījuma līniju vienā pusē un līdzenu otru pusi.

Tableti var sadalīt divās vienādās daļās.

3. Mērķsugas

Kaķi.

4. Lietošanas indikācijas

Jauktu invāziju ārstēšanai, ko izraisījuši šādi gastrointestinālie apaļtārpi un lenteņi:

Apaltārpi: *Toxocara cati*, *Toxascaris leonina*,

Lenteņi: *Dipylidium caninum*, *Taenia taeniaeformis*, *Echinococcus multilocularis*.

5. Kontrindikācijas

Nelietot kaķēniem, jaunākiem par 6 nedēļām.

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

6. Īpaši brīdinājumi

Īpaši brīdinājumi:

Blusas ir starpsaimnieki vienam no visbiežāk sastopamajiem lenteņu veidiem — *Dipylidium caninum*. Invadēšanās ar lenteņiem noteikti atkārtosies, ja netiek iznīcināti to starpsaimnieki, piemēram, blusas, peles.

Ja pastāv atkārtotas invadēšanās risks, konsultējieties ar veterinārārstu par atkārtotas lietošanas nepieciešamību un biežumu kaķiem. Jāņem vērā vietējā epidemioloģiskā informācija un kaķa dzīves apstākļi. Tāpat ir svarīgi iznīcināt iespējamās atkārtotas inficēšanās avotus, piemēram, blusas un peles. Parazītu rezistence pret jebkuru konkrētās grupas antihelmintisku līdzekli var attīstīties pēc biežas, atkārtotas šīs grupas antihelmintisko līdzekļu lietošanas.

Īpaši piesardzības pasākumi drošai lietošanai mērķsugām:

Tā kā tabletes ir aromatizētas, uzglabāt tās drošā, dzīvniekiem nepieejamā vietā. Ja dzīvnieks ir slimības novājināts un invāzija ir smaga, par ko liecina tādi simptomi kā diareja, vemšana, parazīti fekālijās un atvemtajās masās, slikts apmatojuma stāvoklis, tad pirms šo veterināro zāļu ievadīšanas dzīvniekam veterinārārstam tas ir jāizmeklē. Ļoti novājinātiem vai stipri invadētiem kaķiem lietot tikai saskaņā ar ārstējošā veterinārārsta ieguvumu un riska attiecības izvērtējumu.

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

Pareizas higiēnas ievērošanas nolūkā personai, kura ievada tabletes kaķim tieši mutē vai pievieno tās kaķa barībai, pēc rīkošanās ar šīm veterinārajām zālēm, mazgāt rokas.
Ja notikusi nejauša norīšana, nekavējoties meklēt medicīnisko palīdzību un uzrādīt lietošanas instrukciju vai iepakojuma marķējumu ārstam.

Citi piesardzības pasākumi:

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

Grūsnība un laktācija:

Nelietot grūsnības laikā.
Drīkst lietot laktācijas laikā.

Mijiedarbība ar citām zālēm un citi mijiedarbības veidi:

Nelietot vienlaikus ar piperazīna savienojumiem

Pārdozēšana:

Pēc devām, kas pārsniedz ieteicamo devu vairāk nekā 5 reizes, var novērot nepanesamības pazīmes, piemēram, vemšanu.

7. Blakusparādības

Kaķi:

Ļoti reti (<1 dzīvniekam/10 000 ārstētajiem dzīvniekiem, tostarp atsevišķi ziņojumi):
Greimošanas trakta darbības traucējumi (piem., vemšana un/vai pastiprināta siekalošanās).
Neiroloģiski traucējumi (piem., ataksija un muskuļu trīce).

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 kontakttinformāciju šīs instrukcijas beigās vai nacionālo ziņošanas sistēmu: <https://www.pvd.gov.lv/lv>.

8. Deva katrai dzīvnieku sugai, lietošanas veids un metode

Iekšķīgai lietošanai.

Deva:

Ieteicamā deva ir 20 mg pirantela (57,5 mg/kg pirantela embonāta) un 5 mg/kg prazikvantela vienā ievadīšanas reizē. 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

Tableti ievadīt kaķim tieši mutē. Nepieciešamības gadījumā, to var piejaukt barībai.

Cērmju invāzijas gadījumā, īpaši kaķēniem, pilnīga atbrīvošanās nav sagaidāma, līdz ar to pastāv risks invadēt arī cilvēkus. Tāpēc, lietojot apaļtārpu iznīcināšanai paredzētas zāles, veikt atkārtotu ārstēšanu ik pēc 14 dienām līdz 2 – 3 nedēļām pēc atšķiršanas. Ja slimības pazīmes saglabājas vai parādās atkārtoti, konsultējieties ar veterinārārstu.

9. Ieteikumi pareizai lietošanai

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

10. Ierobežojumu periods

Nav piemērojams.

11. Īpaši uzglabāšanas nosacījumi

Uzglabāt bērniem neredzamā un nepieejamā vietā.

Iznīcināt neizlietotās sadalīto tablešu puses.

Šīm veterinārajām zālēm nav nepieciešami īpaši uzglabāšanas apstākļi.

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

12. Īpaši norādījumi atkritumu iznīcināšanai

Neizmest veterinārās zāles kanalizācijā.

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/MRP/14/0021

Blisteri ir iepakoti kartona kastēs pa 2, 4, 6, 8, 10, 12, 14, 16, 18, 20, 24, 28, 30, 32, 36, 40, 42, 44, 48, 50, 52, 56, 60, 68, 70, 72, 76, 80, 84, 88, 92, 96, 98, 100, 104, 106, 108, 112, 116, 120, 128, 136, 140, 144, 150, 152, 160, 168, 176, 184, 192, 200, 204, 206, 208, 216, 224, 232, 240, 248, 250, 280, 300, 500 vai 1000 tabletēm.

Ne visi iepakojuma lielumi var tikt izplatīti.

15. Datums, kad lietošanas instrukcija pēdējo reizi pārskatīta

10/2024

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

16. Kontaktinformācija:

Tirdzniecības atļaujas turētājs un par sērijas izlaidi atbildīgais ražotājs un kontaktinformācija, lai ziņotu par iespējamām blakusparādībām:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited
Loughrea,
Co. Galway,
Ireland.
Tel: +353 (0)91 841788
E-mail: vetpharmacoviggroup@chanellegroup.ie

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