

I PIELIKUMS
VETERINĀRO ZĀĻU APRAKSTS

1. VETERINĀRO ZĀĻU NOSAUKUMS

Nobivac Tricat Trio liofilizāts un šķīdinātājs suspensijas injekcijām pagatavošanai kaķiem

2. KVALITATĪVAIS UN KVANTITATĪVAIS SASTĀVS

Katra izšķīdinātās vakcīnas deva (1 ml) satur:

Aktīvās vielas:

Dzīvs, novājināts kaķu kalici vīruss, celms F9: $\geq 10^{4,6}$ PFU¹;
Dzīvs, novājināts kaķu rinotraheīta vīruss, celms G2620A: $\geq 10^{5,2}$ PFU¹;
Dzīvs, novājināts kaķu panleikopēnijas vīruss, celms MW-1: $\geq 10^{4,3}$ CCID₅₀².

¹PFU: plakus veidojošās vienības (*plaque-forming units*).

²CCID₅₀: 50 % šūnu kultūras inficējošā deva.

Palīgvielas:

Palīgvielu un citu sastāvdaļu kvalitatīvais sastāvs
<u>Liofilizāts:</u>
Dinātrija fosfāta dihidrāts
Hidrolizēts želatīns
Peptons C
Sorbīts
<u>Šķīdinātājs:</u>
Dinātrija fosfāta dihidrāts
Kālija dihidrogēnfosfāts
Ūdens injekcijām

Liofilizāts: gandrīz balta granula.

Šķīdinātājs: dzidrs, bezkrāsains šķīdums.

3. KLĪNISKĀ INFORMĀCIJA

3.1. Mērķsugas

Kaķi.

3.2. Lietošanas indikācijas katrai mērķsugai

Kaķu aktīvai imunizācijai:

- lai mazinātu klīniskās pazīmes, ko izraisa inficēšanās ar kaķu kalici vīrusu (FCV) un kaķu rinotraheīta vīrusu (FVR),
- lai novērstu klīniskās pazīmes, leikopēniju un vīrusa izdalīšanos, ko izraisa inficēšanās ar kaķu panleikopēnijas vīrusu (FPLV).

Imunitātes iestāšanās: FCV un FVR: 4 nedēļas; FPLV: 3 nedēļas.

Imunitātes ilgums: FCV un FVR: 1 gads; FPLV: 3 gadi.

3.3. Kontrindikācijas

Skatīt 3.7. apakšpunktu.

3.4. Īpaši brīdinājumi

Vakcinēt tikai klīniski veselus dzīvniekus.

No mātes iegūtās antivielas, kuras var saglabāties līdz 9 – 12 nedēļu vecumam, var negatīvi ietekmēt vakcinācijas atbildes reakciju. No mātes iegūto antivielu klātbūtnē vakcinācija nevar pilnīgi novērst klīniskās pazīmes, leikopēniju un vīrusa izdalīšanos pēc inficēšanās ar FPLV. Šādos gadījumos, kad ir gaidāms augsts no mātes iegūto antivielu līmenis, vakcinācijas shēma atbilstoši jāpielāgo.

3.5. Īpaši piesardzības pasākumi lietošanā

Īpaši piesardzības pasākumi drošai lietošanai mērķsugām:

Nav piemērojami.

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

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

Īpaši piesardzības pasākumi vides aizsardzībai:

Nav piemērojami.

3.6. Blakusparādības

Kaķi:

Ļoti bieži (>1 dzīvniekam/10 ārstētajiem dzīvniekiem):	Injekcijas vietas pietūkums. ¹ Šķaudīšana, klepus, izdalījumi no deguna, kūtrums, samazināta ēstgriba. ²
Bieži (1 līdz 10 dzīvniekiem/100 ārstētajiem dzīvniekiem):	Paaugstināta temperatūra. ³
Ļoti reti (<1 dzīvniekam/10 000 ārstētajiem dzīvniekiem, tostarp atsevišķi ziņojumi):	Sāpes injekcijas vietā, matu izkrišana injekcijas vietā, nieze injekcijas vietā. Pastiprinātas jutības reakcijas (piemēram, nieze, elpas trūkums, vemšana, diareja un kolapss, ieskaitot anafilaksi). ⁴ Febrila klibošanas sindroma reakcijas kaķēniem. ⁵

¹ 1-2 dienas pēc vakcinācijas injekcijas vietā var rasties lokāls pietūkums (≤ 5 mm), dažreiz sāpīgs.

² Var novērot ne ilgāk kā 2 dienas pēc vakcinācijas.

³ 1-2 dienas pēc vakcinācijas var būt paaugstināta ķermeņa temperatūra (līdz 40 °C).

⁴ Dažreiz letāla. Ja rodas šāda reakcija, nekavējoties jāsāk atbilstoša ārstēšana.

⁵ Kā ziņots literatūrā, febrila klibošanas sindroma reakcijas kaķēniem var rasties pēc jebkuras vakcīnas, kas satur kaķu kalicivīrusa komponentu, lietošanas.

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. Skatīt lietošanas instrukcijas . sadaļu “Kontakinformācija”.

3.7. Lietošana grūsnības, laktācijas vai dēšanas laikā

Grūsnība un laktācija:

Nelietot grūsnības vai laktācijas laikā, jo vakcīna nav pārbaudīta grūsnām vai laktējošām kaķenēm. Dzīvs FLP vīruss var izraisīt reproduktīvos traucējumus grūsnām kaķenēm un iedzimtas anomālijas pēcnācējiem.

3.8. Mijiedarbība ar citām zālēm un citi mijiedarbības veidi

Nav pieejama informācija par šīs vakcīnas drošumu un iedarbīgumu, kad to lieto kopā ar citām veterinārajām zālēm. Lēmumu par šīs vakcīnas lietošanu pirms vai pēc citu veterināro zāļu lietošanas pieņemt, izvērtējot katru gadījumu atsevišķi.

3.9. Lietošanas veids un devas

Lietot 1 ml šķīdinātāja, lai izšķīdinātu liofilizātu (t.i. 1 deva).

Pagatavotās vakcīnas izskats: sāra vai rozā suspensija.

Ļaut vakcīnai sasilt līdz istabas temperatūrai un ievadīt 1 ml vakcīnas katram dzīvniekam subkutānas injekcijas veidā.

Lietot sterilu injekciju aprīkojumu, kas nesatur dezinfekcijas līdzekļu paliekas.

Vakcinācijas shēma:

Primārā vakcinācija:

Ievadīt divas reizes pa vienai devai ar 3-4 nedēļu starplaiku.

Pirmo devu var ievadīt sākot no 8 – 9 nedēļu vecuma un otro devu no 12 nedēļu vecuma (skatīt arī 3.4. apakšpunktu).

Revakcinācija:

Viena deva (1 ml) saskaņā ar turpmāko shēmu:

Revakcinācija pret kaķu kalici vīrusu un kaķu rinotraheīta vīrusu jāveic katru gadu (ar vakcīnām, kas satur F9 un G2620 celmus, kur pieejamas).

Revakcinācija pret kaķu panleikopēnijas vīrusu jāveic ik pēc trīs gadiem (ar celmu MW-1 kā Nobivac Tricat Trio vakcīnā, kur pieejama).

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

Desmitkārtējas pārdozēšanas gadījumā, injekcijas vietā 4-10 dienas var novērot nelielu sāpīgu pietūkumu.

Nelielu, pārejošu ķermeņa temperatūras paaugstināšanos (līdz 40,8°C) var novērot 1-2 dienas pēc vakcinācijas.

Dažos gadījumos pāris dienas pēc vakcinācijas var novērot vispārēju diskomfortu, klepošanu, šķaudīšanu, pārejošu letargiju un samazinātu apetīti.

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. IMUNOLOGISKĀS ĪPAŠĪBAS

4.1. ATĶvet kods: QI06AD04

Aktīvās imunitātes stimulēšanai kaķiem pret kaķu kalici vīrusu, kaķu rinotraheīta vīrusu un kaķu panleikopēnijas vīrusu.

5. FARMACEITISKĀ INFORMĀCIJA

5.1. Būtiska nesaderība

Nelietot maisījumā ar citām veterinārajām zālēm.

5.2. Derīguma termiņš

Veterināro zāļu derīguma termiņš izplatīšanai paredzētajā iepakojumā:

Liofilizātam: 33 mēneši.

Šķīdinātājam: 5 gadi.

Derīguma termiņš pēc izšķīdināšanas saskaņā ar norādījumiem: 30 minūtes.

5.3. Īpaši uzglabāšanas nosacījumi

Liofilizāts: uzglabāt ledusskapī (2 °C -8 °C).

Sargāt no gaismas.

Šķīdinātājs: uzglabāt temperatūrā līdz 25 °C, ja uzglabā atsevišķi no liofilizāta.
Nesasaldēt.

5.4. Tiešā iepakojuma veids un saturs

Liofilizāts: 1 devas stikla I tipa flakons (Ph.Eur.), noslēgts ar halogēnbutila gumijas aizbāzni un aizvākots ar kodētu alumīnija vāciņu.

Šķīdinātājs: 1 devas stikla I tipa flakons (Ph.Eur.), noslēgts ar halogēnbutila gumijas aizbāzni un aizvākots ar kodētu alumīnija vāciņu.

Iepakojuma lielumi: kartona vai plastikāta kastītē 5 x 1 deva, 10 x 1 deva, 25 x 1 deva vai 50 x 1 deva liofilizāts un šķīdinātājs.

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

Intervet International B.V.

7. TIRDZNIECĪBAS ATĻAUJAS NUMURS(-I)

V/MRP/07/1709

8. PIRMĀS TIRDZNIECĪBAS ATĻAUJAS PIEŠĶIRŠANAS DATUMS

Pirmās tirdzniecības atļaujas piešķiršanas datums: 14/11/2007

9. VETERINĀRO ZĀĻU APRAKSTA PĒDĒJĀS PĀRSKATĪŠANAS DATUMS

01/2023

10. VETERINĀRO ZĀĻU KLASIFIKĀCIJA

Recepšu 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 VAI PLASTIKĀTA KASTĪTE

1. VETERINĀRO ZĀĻU NOSAUKUMS

Nobivac Tricat Trio liofilizāts un šķīdinātājs suspensijas injekcijām pagatavošanai

2. INFORMĀCIJA PAR AKTĪVAJĀM VIELĀM

Vienā devā vismaz:

10^{4,6} PFU kaķu kalici vīruss, celms F9;

10^{5,2} PFU kaķu rinotraheīta vīruss, celms G2620A;

10^{4,3} CCID₅₀ kaķu panleikopēnijas vīruss, celms MW-1.

3. IEPAKOJUMA LIELUMS

5 x 1 deva

10 x 1 deva

25 x 1 deva

50 x 1 deva

4. MĒRĶSUGAS

Kaķi.

5. INDIKĀCIJAS

6. LIETOŠANAS VEIDI

Subkutānai lietošanai.

7. IEROBEŽOJUMU PERIODS

8. DERĪGUMA TERMIŅŠ

Exp. {mēnesis/gads}

Pēc izšķīdināšanas izlietot 30 minūšu laikā.

9. ĪPAŠI UZGLABĀŠANAS NOSACĪJUMI

Uzglabāt ledusskapī. Nesasaldēt. Sargāt no gaismas.

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
--

Intervet International B.V.

14. TIRDZNIECĪBAS ATĻAUJAS NUMURI
--

V/MRP/07/1709

15. SĒRIJAS NUMURS

Lot {numurs}

UZ MAZA IZMĒRA TIEŠĀ IEPAKOJUMA NORĀDĀMĀ INFORMĀCIJA

STIKLA FLAKONS – liofilizāts

1. VETERINĀRO ZĀĻU NOSAUKUMS

Nobivac Tricat Trio



2. AKTĪVO VIELU KVANTITATĪVIE DATI

1 deva

Kaķu kalici vīruss, kaķu rinotraheīta vīruss, kaķu panleikopēnijas vīruss.

3. SĒRIJAS NUMURS

Lot {numurs}

4. DERĪGUMA TERMIŅŠ

Exp. {mm/gggg}

Pēc izšķīdināšanas izlietot 30 minūšu laikā.

UZ MAZA IZMĒRA TIEŠĀ IEPAKOJUMA NORĀDĀMĀ INFORMĀCIJA

STIKLA FLAKONS – Šķīdinātājs

1. VETERINĀRO ZĀĻU NOSAUKUMS

Nobivac Solvent

– sterils buferšķīdums

2. AKTĪVO VIELU KVANTITATĪVIE DATI

1 deva

3. SĒRIJAS NUMURS

Lot {numurs}

4. DERĪGUMA TERMIŅŠ

Exp. {mm/gggg}

B. LIETOŠANAS INSTRUKCIJA

LIETOŠANAS INSTRUKCIJA

1. Veterināro zāļu nosaukums

Nobivac Tricat Trio liofilizāts un šķīdinātājs suspensijas injekcijām pagatavošanai kaķiem

2. Sastāvs

Katra izšķīdinātās vakcīnas deva (1 ml) satur:

Aktīvās vielas:

Dzīvs, novājināts kaķu kalici vīruss, celms F9:	$\geq 10^{4,6}$ PFU ¹ ;
Dzīvs, novājināts kaķu rinotraheīta vīruss, celms G2620A:	$\geq 10^{5,2}$ PFU ¹ ;
Dzīvs, novājināts kaķu panleikopēnijas vīruss, celms MW-1:	$\geq 10^{4,3}$ CCID ₅₀ ² .

¹PFU: plakus veidojošās vienības (*plaque-forming units*).

²CCID₅₀: 50 % šūnu kultūras inficējošā deva.

Liofilizāts: gandrīz balta granula. Šķīdinātājs: dzidrs, bezkrāsains šķīdums.

3. Mērķsugas

Kaķi.

4. Lietošanas indikācijas

Kaķu aktīvai imunizācijai no 8 – 9 nedēļu vecuma, lai mazinātu klīniskās pazīmes, ko izraisa inficēšanās ar kaķu kalici vīrusu (FCV) un kaķu rinotraheīta vīrusu (FVR), un novērstu klīniskās pazīmes, vīrusa izdalīšanos un leikopēniju, ko izraisa kaķu panleikopēnijas vīruss (FPLV).

Imunitāte pret FCV un FVR komponentiem iestājas pēc 4 nedēļām un pret FPLV komponentu pēc 3 nedēļām.

Imunitātes ilgums FCV un FVR komponentiem ir 1 gads un FPLV komponentam 3 gadi.

5. Kontrindikācijas

Skatīt sadaļu “Grūsnība un laktācija” sadaļā “Īpaši brīdinājumi”.

6. Īpaši brīdinājumi

Vakcinēt tikai klīniski veselus dzīvniekus.

No mātes iegūtās antivielas, kuras var saglabāties līdz 9 – 12 nedēļu vecumam, var negatīvi ietekmēt vakcinācijas atbildes reakciju. No mātes iegūto antivielu klātbūtnē vakcinācija nevar pilnīgi novērst klīniskās pazīmes, leikopēniju un vīrusa izdalīšanos pēc inficēšanās ar FPLV. Šādos gadījumos, kad ir gaidāms augsts no mātes iegūto antivielu līmenis, vakcinācijas shēma atbilstoši jāpielāgo.

Mijiedarbība ar citām zālēm un citi mijiedarbības veidi:

Nav pieejama informācija par šīs vakcīnas drošumu un iedarbīgumu, kad to lieto kopā ar citām veterinārajām zālēm. Lēmumu par šīs vakcīnas lietošanu pirms vai pēc citu veterināro zāļu lietošanas pieņemt izvērtējot katru gadījumu atsevišķi.

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

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

Grūsnība un laktācija:

Nelietot grūsnības vai laktācijas laikā, jo vakcīna nav pārbaudīta grūsnām vai laktējošām kaķenēm. Dzīvs FLP vīruss var izraisīt reproduktīvus traucējumus grūsnām kaķenēm un iedzimtas anomālijas pēcnācējiem.

Pārdozēšana:

Desmitkārtējas pārdozēšanas gadījumā, injekcijas vietā 4-10 dienas var novērot nedaudz sāpīgu pietūkumu. 1-2 dienas pēc vakcinācijas var novērot nelielu, pārejošu ķermeņa temperatūras paaugstināšanos (līdz 40,8°C). Dažos gadījumos pāris dienas pēc vakcinācijas var novērot vispārēju diskomfortu, klepošanu, šķaudīšanu, pārejošu letargiju un samazinātu apetīti.

Būtiska nesaderība:

Nelietot maisījumā ar citām veterinārajām zālēm.

7. Blakusparādības

Kaķi:

Ļoti bieži (>1 dzīvniekam/10 ārstētajiem dzīvniekiem):	Injekcijas vietas pietūkums. ¹ Šķaudīšana, klepus, izdalījumi no deguna, kūtrums, samazināta ēstgriba. ²
Bieži (1 līdz 10 dzīvniekiem/100 ārstētajiem dzīvniekiem):	Paaugstināta temperatūra. ³
Ļoti reti (<1 dzīvniekam/10 000 ārstētajiem dzīvniekiem, tostarp atsevišķi ziņojumi):	Sāpes injekcijas vietā, matu izkrišana injekcijas vietā, nieze injekcijas vietā. Pastiprinātas jutības reakcijas (piemēram, nieze, elpas trūkums, vemšana, diareja un kolapss, ieskaitot anafilaksi). ⁴ Febrila klibošanas sindroma reakcijas kaķēniem. ⁵

¹ 1-2 dienas pēc vakcinācijas injekcijas vietā var rasties lokāls pietūkums (≤ 5 mm), dažreiz sāpīgs.

² Var novērot ne ilgāk kā 2 dienas pēc vakcinācijas.

³ 1-2 dienas pēc vakcinācijas var būt paaugstināta ķermeņa temperatūra (līdz 40 °C).

⁴ Dažreiz letāla. Ja rodas šāda reakcija, nekavējoties jāsāk atbilstoša ārstēšana.

⁵ Kā ziņots literatūrā, febrila klibošanas sindroma reakcijas kaķēniem var rasties pēc jebkuras vakcīnas, kas satur kaķu kalici vīrusa komponentu, lietošanas.

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.

8. Deva katrai dzīvnieku sugai, lietošanas veids un metode

Vismaz $10^{4,6}$ PFU FCV, celms F9, $10^{5,2}$ PFU FVR, celms G2620A un $10^{4,3}$ TCID₅₀ FPLV, celms MW-1, vienā ml šķīdinātāja.

Primārā vakcinācija:

Ir nepieciešamas divas devas, ko injicē subkutāni ar 3-4 nedēļu starplaiku. Pirmo devu injicē sākot no 8-9 nedēļu vecuma un otro devu no 12 nedēļu vecuma.

Revakcinācija:

Viena deva (1 ml) saskaņā ar turpmāko shēmu:

Revakcinācija pret kaķu kalici vīrusu un kaķu rinotraheīta vīrusu jāveic katru gadu (ar vakcīnām, kas satur F9 un G2620 celmus, kur pieejamas).

Revakcinācija pret kaķu panleikopēnijas vīrusu jāveic ik pēc 3 gadiem (ar celmu MW-1 kā šī vakcīna, kur pieejama).

9. Ieteikumi pareizai lietošanai

Tieši pirms lietošanas izšķīdināt liofilizātu ar pievienoto šķīdinātāju. Injicēt šķīdinātāju flakonā, kas satur liofilizēto granulu un uzmanīgi saskalināt līdz granula pilnībā izšķīdināta. Ļaut vakcīnai sasilt līdz istabas temperatūrai un ievadīt 1 ml vakcīnu subkutānas injekcijas veidā. Lietot sterilu injekciju aprīkojumu, bet nepieļaut vakcīnas nonākšanu saskarē ar dezinfekcijas līdzekli. Pagatavotās vakcīnas izskats: sārtā vai rozā suspensija.

10. Ierobežojumu periods

Nav piemērojams.

11. Īpaši uzglabāšanas nosacījumi

Uzglabāt bērniem neredzamā un nepieejamā vietā.

Liofilizāts: uzglabāt ledusskapī (2°C-8°C). Sargāt no gaismas.

Šķīdinātājs: uzglabāt temperatūrā līdz 25°C, ja uzglabā atsevišķi no liofilizāta. Nesasaldēt.

Derīguma termiņš pēc izšķīdināšanas saskaņā ar norādījumiem: 30 minūtes.

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

13. Veterināro zāļu klasifikācija

Recepšu veterinārās zāles.

14. Tirdzniecības atļaujas numuri un iepakojuma lielumi

V/MRP/07/1709

Kartona vai plastikāta kastītē 5 x 1 deva, 10 x 1 deva, 25 x 1 deva vai 50 x 1 deva liofilizāts un šķīdinātājs. Ne visi iepakojuma lielumi var tikt izplatīti.

15. Datums, kad lietošanas instrukcija pēdējo reizi pārskatīta

01/2023

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:

Intervet International B.V.

Wim de Körverstraat 35

5831 AN Boxmeer

Nīderlande

Kontaktinformācija, lai ziņotu par iespējamām blakusparādībām:

Latvija

Intervet International B.V.

Tel: + 37052196111