

SÚHRN CHARAKTERISTICKÝCH VLASTNOSTÍ LIEKU

1. NÁZOV VETERINÁRNEHO LIEKU

Carprofelican 50 mg/ml injekčný roztok pre psy a mačky

2. KVALITATÍVNE A KVANTITATÍVNE ZLOŽENIE

Jeden ml obsahuje:

Účinná látka:

Carprofenum 50,0 mg

Pomocné látky:

Benzylalkohol (E1519) 15,0 mg

Úplný zoznam pomocných látok je uvedený v časti 6.1.

3. LIEKOVÁ FORMA

Injekčný roztok.

Číry, hnedasto-žltý roztok.

4. KLINICKÉ ÚDAJE

4.1 Cieľový druh

Psy, mačky.

4.2 Indikácie pre použitie so špecifikovaním cieľového druhu

Pes: Na tlmenie pooperačnej bolesti a zápalu po ortopedických operáciách a operáciách mäkkých tkanív (vrátane intraokulárnej chirurgie).

Mačka: Na tlmenie pooperačnej bolesti po chirurgických výkonoch.

4.3 Kontraindikácie

Nepoužívať u zvierat s ochorením srdca, pečene, obličiek, zažívacími problémami, kde je možnosť výskytu gastrointestinálnej ulcerácie alebo krvácania.

Nepoužívať v prípadoch precitlivenosti na účinnú látku alebo na iné NSAID alebo na niektorú z pomocných látok tohto lieku.

Neaplikovať intramuskulárne.

Nepoužívať po chirurgických zákrokoch, pri ktorých došlo k značnej strate krvi.

Nepoužívať u mačiek pri opakujúcich sa príležitostiach.

Nepoužívať u mačiek mladších ako 5 mesiacov.

Nepoužívať u psov mladších ako 10 týždňov.

Pozri tiež časť 4.7, lebo liek je kontraindikovaný počas gravidity a laktácie.

4.4 Osobitné upozornenia pre každý cieľový druh

Žiadne.

4.5 Osobitné bezpečnostné opatrenia na používanie

Osobitné bezpečnostné opatrenia na používanie u zvierat

Neprekračovať odporúčané dávky alebo dĺžku liečby.

Z dôvodu dlhšieho polčasu eliminácie u mačiek a užšieho terapeutického indexu je nutné neprekračovať odporúčané dávkovanie a neopakovať aplikáciu.

Použitie u starších psov a mačiek môže predstavovať určité ďalšie riziko. Pokiaľ je použitie nevyhnutné, môže byť potrebné zredukovať dávky a zvieratá dôkladne klinicky sledovať.

Vyhýbať sa použitiu u dehydrovaných, hypovolemických alebo hypotenzných zvierat, kde hrozí zvýšená nefrotoxicita.

NSAID môžu spôsobiť inhibíciu fagocytózy a preto v prípade liečby zápalu s bakteriálnou infekciou je vhodná doplňujúca antimikrobiálna liečba.

Osobitné bezpečnostné opatrenia, ktoré má urobiť osoba podávajúca liek zvieratám

Ľudia so známou precitlivosťou na karprofén by sa mali vyhýbať kontaktu s veterinárnym liekom.

Zabráňte náhodnému samoinjikovaniu lieku. V prípade náhodného samoinjikovania lieku vyhľadajte ihneď lekársku pomoc a ukážte písomnú informáciu pre používateľov alebo obal lekárovi.

Karprofén spolu s ostatnými NSAID preukázal v laboratórnych štúdiách fotosenzibilizačný potenciál.

Vyvarujte sa zásahu kože a očí. Ak k tomu dôjde, postihnuté miesto ihneď omyte čistou tečúcou vodou. Ak podráždenie pretrváva, vyhľadajte lekársku pomoc.

4.6 Nežiaduce účinky (frekvencia výskytu a závažnosť)

Boli hlásené typické nežiaduce účinky spojené s NSAID, napríklad zvracanie, mäkká stolica/hnačka, okultná krv v stolici, strata chuti do jedla a letargia. Tieto nežiaduce účinky sú vo väčšine prípadov prechodné a vymiznú po ukončení liečby, ale vo veľmi vzácnych prípadoch môžu byť vážne alebo smrteľné.

Ak sa vyskytnú nežiaduce účinky, použitie lieku by sa malo zastaviť a mali by ste vyhľadať pomoc veterinárneho lekára.

Ako aj u iných NSAID existuje riziko ojedinelých obličkových, idiosynkratických pečenevých alebo gastrointestinálnych nežiaducich reakcií.

Zriedkavo sa po podkožnom podaní dajú pozorovať reakcie v mieste vpichu.

Frekvencia výskytu nežiaducich účinkov sa definuje použitím nasledujúceho pravidla:

- veľmi časté (nežiaduce účinky sa prejavili u viac ako 1 z 10 liečených zvierat),
- časté (u viac ako 1 ale menej ako 10 zo 100 liečených zvierat),
- menej časté (u viac ako 1 ale menej ako 10 z 1 000 liečených zvierat),
- zriedkavé (u viac ako 1 ale menej ako 10 z 10 000 liečených zvierat),
- veľmi zriedkavé (u menej ako 1 z 10 000 liečených zvierat, vrátane ojedinelých hlásení).

4.7 Použitie počas gravidity, laktácie, znášky

Laboratórne štúdie na laboratórnych zvieratách (potkan, králik) vykazovali dôkazy o fetotoxických účinkoch karprofénu pri dávkach blízkyh liečebnej dávke.

Bezpečnosť veterinárneho lieku nebola potvrdená počas gravidity alebo laktácie. Nepoužívať u psov alebo mačiek počas gravidity alebo laktácie.

4.8 Liekové interakcie a iné formy vzájomného pôsobenia

Karprofén by sa nemal podávať súčasne, alebo do 24 hodín po podaní iného NSAID, ani spolu s glukokortikosteroidmi. Karprofén sa intenzívne viaže na plazmatické proteíny a môže súťažiť s inými intenzívne sa viažucimi liekmi, čo môže viesť k toxickým účinkom. Preto treba predchádzať súčasnému podaniu s potenciálne nefrotoxickými látkami.

4.9 Dávkovanie a spôsob podania lieku

Na intravenózne alebo subkutánne podanie.

Pes:

Odporúčaná dávka je 4 mg/kg živej hmotnosti (1 ml/12,5 kg ž.hm.), intravenózne alebo subkutánne. Liek je najlepšie podať pred operáciou, súčasne s premedikáciou alebo indukciou anestézie.

Pre predĺženie analgetického a protizápalového účinku po operácii môže parenterálna liečba pokračovať liečbou formou tabliet karprofénu v dávke 4 mg/kg/deň po dobu až 5 dní.

Mačka:

Odporúčaná dávka je 4 mg/kg živej hmotnosti (0,08 ml/1 kg ž.hm.), intravenózne alebo subkutánne. Liek je najlepšie podať pred operáciou, súčasne s premedikáciou alebo indukciou anestézie. Je vhodné použiť 1 ml striekačku na presné odmeranie dávky (pozri tiež časť 4.5). Po parenterálnej liečbe nesmie nasledovať podávanie tabliet karprofénu.

Pred podaním sa má presne stanoviť živá hmotnosť liečených zvierat.

Uzáver by nemal byť prepichnutý viac ako 20 krát.

4.10 Predávkovanie (príznaky, núdzové postupy, antidotá) ak sú potrebné

Pre predávkovanie karprofénom neexistuje žiadne špecifické antidotum, ale mala by byť použitá všeobecná podporná terapia, ktorá sa aplikuje pri klinickom predávkovaní nesteroidnými protizápalovými liekmi (NSAID).

4.11 Ochranná (-é) lehota (-y)

Neuplatňuje sa.

5. FARMAKOLOGICKÉ VLASTNOSTI

Farmakoterapeutická skupina: protizápalové a protireumatické lieky, nesteroidy.

Kód ATCvet: QM01AE91

5.1 Farmakodynamické vlastnosti

Karprofén patrí do skupiny 2-arylpropionovej kyseliny nesteroidných antiflogistík (NSAID) a má protizápalové, analgetické a antipyretické účinky.

Karprofén, ako väčšina iných NSAID, je inhibítorom enzýmu cyklo-oxygenázy, ktorý je súčasťou kaskády kyseliny arachidónovej. Avšak inhibícia syntézy prostaglandínov karprofénom je v porovnaní s jeho protizápalovou a analgetickou účinnosťou slabá. V terapeutických dávkach u psov a mačiek inhibícia produktov cyklooxygenázy (prostaglandínov a tromboxináz) alebo lipooxygenázy (leukotriénov) buď chýbala alebo bola len mierna.

5.2 Farmakokinetické údaje

Po jednej subkutánnej dávke 4 mg karprofénu /kg u psov sa maximálna plazmatická koncentrácia (C_{max}) 16,0 µg/ml dosiahla po (T_{max}) 4-5 hodinách.

U mačiek sa maximálna plazmatická koncentrácia (C_{max}) 26,0 µg/ml dosiahla po (T_{max}) 3-4 hodinách.

Biologická dostupnosť je 85 % u psov a viac ako 90 % u mačiek.

Karprofén má polčas vylučovania plazmou 10 hodín u psov a 20 hodín u mačiek.

6. FARMACEUTICKÉ ÚDAJE

6.1 Zoznam pomocných látok

Benzylalkohol (E1519)

L-Arginín

Kyselina glykocholová

Lecitín

Hydroxid sodný (na úpravu pH)

Kyselina chlorovodíková 10% (na úpravu pH)

Voda na injekciu

6.2 Závažné inkompatibility

Z dôvodu chýbania štúdií kompatibility sa tento veterinárny liek nesmie miešať s inými veterinárnymi liekmi.

6.3 Čas použiteľnosti

Čas použiteľnosti veterinárneho lieku zabaleného v neporušenom obale: 2 roky

Čas použiteľnosti po prvom otvorení vnútorného obalu: 28 dní

6.4 Osobitné bezpečnostné opatrenia na uchovávanie

Uchovávať v chladničke pri teplote (2°C - 8°C). Neuchovávať v mrazničke.

Liekovku uchovávať v škatuli aby bola chránená pred svetlom.

6.5 Charakter a zloženie vnútorného obalu

Liekovka z jantárového skla (typ I) s objemom 20 ml, uzavretá brombutylovou gumenou zátkou a hliníkovým uzáverom. Liekovky sú balené po jednom v papierovej škatuli.

Multi-balenie 5 x 20 ml a 10 x 20 ml.

Nie všetky veľkosti balenia sa musia uvádzať na trh.

6.6 Osobitné bezpečnostné opatrenia na zneškodňovanie nepoužitých veterinárnych liekov, prípadne odpadových materiálov vytvorených pri používaní týchto liekov

Každý nepoužitý veterinárny liek alebo odpadové materiály z tohto veterinárneho lieku musia byť zlikvidované v súlade s miestnymi požiadavkami.

7. DRŽITEĽ ROZHODNUTIA O REGISTRÁCII

Le Vet Beheer B.V.

Wilgenweg 7

3421 TV Oudewater

Holandsko

8. REGISTRAČNÉ ČÍSLO(-A)

96/074/DC/13-S

9. DÁTUM PRVEJ REGISTRÁCIE/PREDLŽENIA REGISTRÁCIE

10. DÁTUM REVÍZIE TEXTU

Výdaj lieku je viazaný na veterinárny predpis.

ÚDAJE, KTORÉ MAJÚ BYŤ UVEDENÉ NA VONKAJŠOM OBALE

PAPIEROVÁ ŠKATUĽA

1. NÁZOV VETERINÁRNEHO LIEKU

Carprofelican 50 mg/ml injekčný roztok pre psy a mačky

2. ÚČINNÉ LÁTKY

Jeden ml obsahuje:

Carprofenum 50 mg

3. LIEKOVÁ FORMA

Injekčný roztok

4. VEĽKOSŤ BALENIA

20 ml

5 x 20 ml

10 x 20 ml

5. CIEĽOVÝ DRUH

Psy, mačky.

6. INDIKÁCIA (INDIKÁCIE)

7. SPÔSOB A CESTA PODANIA LIEKU

Intravenózne podanie, subkutánne podanie.

8. OCHRANNÁ LEHOTA

9. OSOBITNÉ UPOZORNENIE (-A), AK JE POTREBNÉ

Vyvarujte sa zásahu kože a očí. Ak k tomu dôjde, postihnuté miesto ihneď omyte čistou tečúcou vodou. Pred použitím si prečítajte písomnú informáciu pre používateľov.

10. DÁTUM EXSPIRÁCIE

EXP {mesiac/rok}

Čas použiteľnosti po prvom otvorení vnútorného obalu: 28 dní.

Po prvom prepichnutí zátky použiť do...

11. OSOBITNÉ PODMIENKY NA UCHOVÁVANIE

Uchovávať v chladničke pri teplote (2°C - 8°C). Neuchovávať v mrazničke.

Liekovku uchovávať v škatuli aby bola chránená pred svetlom.

12. OSOBITNÉ BEZPEČNOSTNÉ OPATRENIA NA ZNEŠKODNENIE NEPOUŽITÉHO LIEKU(-OV) ALEBO ODPADOVÉHO MATERIÁLU, V PRÍPADE POTREBY

Likvidácia: prečítajte si písomnú informáciu pre používateľov.

13. OZNAČENIE „LEN PRE ZVIERATÁ“ A PODMIENKY ALEBO OBMEDZENIA TÝKAJÚCE SA DODÁVKY A POUŽITIA, ak sa uplatňujú
--

Len pre zvieratá.

Výdaj lieku je viazaný na veterinárny predpis.

14. OZNAČENIE „UCHOVÁVAŤ MIMO DOHLĎADU A DOSAHU DETÍ“
--

Uchovávať mimo dohľadu a dosahu detí.

15. NÁZOV A ADRESA DRŽITEĽA ROZHODNUTIA O REGISTRÁCII
--

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

16. REGISTRAČNÉ ČÍSLO (ČÍSLA)

96/074/DC/13-S

17. ČÍSLO VÝROBNEJ ŠARŽE

Č. šarže: {číslo}

MINIMÁLNE ÚDAJE, KTORÉ MAJÚ BYŤ UVEDENÉ NA MALOM VNÚTORNOM OBALE

Liekovka

1. NÁZOV VETERINÁRNEHO LIEKU

Carprofelican 50 mg/ml injekčný roztok pre psy a mačky
Carprofenum

2. MNOŽSTVO ÚČINNEJ LÁTKY (LÁTOK)

Carprofenum 50 mg/ml

3. OBSAH V HMOTNOSTNÝCH, OBJEMOVÝCH JEDNOTKÁCH ALEBO POČET DÁVOK

20 ml

4. SPÔSOB(Y) PODANIA LIEKU

Psy, mačky: i.v., s.c.

5. OCHRANNÁ LEHOTA

6. BATCH NUMBER

Č. šarže: {číslo}

7. DÁTUM EXSPIRÁCIE

EXP: {mesiac/rok}
Po prvom prepichnutí zátky použiť do...

8. OZNAČENIE „LEN PRE ZVIERATÁ“

Len pre zvieratá.

PÍ SOMNÁ INFORMÁCIA PRE POUŽÍVATEĽOV

Carprofelican 50 mg/ml injekčný roztok pre psy a mačky

1. NÁZOV A ADRESA DRŽITEĽA ROZHODNUTIA O REGISTRÁCII A DRŽITEĽA POVOLENIA NA VÝROBU ZODPOVEDNÉHO ZA UVOĽNENIE ŠARŽE, AK NIE SÚ IDENTICKÍ

Držiteľ rozhodnutia o registrácii :

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

Výrobca zodpovedný za uvoľnenie šarže:

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

2. NÁZOV VETERINÁRNEHO LIEKU

Carprofelican 50 mg/ml injekčný roztok pre psy a mačky
Carprofenum

3. ZLOŽENIE: ÚČINNÁ LÁTKA (LÁTKY) A INÉ ZLOŽKY

Jeden ml obsahuje:

Účinná látka:

Carprofenum	50,0 mg
-------------	---------

Pomocné látky:

Benzylalkohol (E1519)	15,0 mg
-----------------------	---------

Číry, hnedasto-žltý roztok.

4. INDIKÁCIA(-E)

Pes: Na tlmenie pooperačnej bolesti a zápalu po ortopedických operáciách a operáciách mäkkých tkanív (vrátane intraokulárnej chirurgie).

Mačka: Na tlmenie pooperačnej bolesti po chirurgických výkonoch.

5. KONTRAINDIKÁCIE

Nepoužívať u zvierat s ochorením srdca, pečene, obličiek, zažívacími problémami, kde je možnosť výskytu gastrointestinálnej ulcerácie alebo krvácania.

Nepoužívať v prípadoch precitlivenosti na účinnú látku alebo na iné NSAID alebo na niektorú z pomocných látok tohto lieku.

Neaplikovať intramuskulárne.

Nepoužívať po chirurgických zákrokoch, pri ktorých došlo k značnej strate krvi.

Nepoužívať u mačiek pri opakujúcich sa príležitostiach.

Nepoužívať u mačiek mladších ako 5 mesiacov.

Nepoužívať u psov mladších ako 10 týždňov.

Nepoužívať u psov alebo mačiek počas gravidity alebo laktácie.

6. NEŽIADUCE ÚČINKY

Boli hlásené typické nežiaduce účinky spojené s NSAID, napríklad zvracanie, mäkká stolica/hnačka, okultná krv v stolici, strata chute do jedla a letargia. Tieto nežiaduce účinky sú vo väčšine prípadov prechodné a vymiznú po ukončení liečby, ale vo veľmi vzácných prípadoch môžu byť vážne alebo smrteľné.

Ak sa vyskytnú nežiaduce účinky, použitie lieku by sa malo zastaviť a mali by ste vyhľadať pomoc veterinárneho lekára.

Ako aj u iných NSAID existuje riziko ojedinelých obličkových, idiosynkratických pečňových alebo gastrointestinálnych nežiaducich reakcií.

Zriedkavo sa po podkožnom podaní dajú pozorovať reakcie v mieste vpichu.

Frekvencia výskytu nežiaducich účinkov sa definuje použitím nasledujúceho pravidla:

- veľmi časté (nežiaduce účinky sa prejavili u viac ako 1 z 10 liečených zvierat),
 - časté (u viac ako 1 ale menej ako 10 zo 100 liečených zvierat),
 - menej časté (u viac ako 1 ale menej ako 10 z 1 000 liečených zvierat),
 - zriedkavé (u viac ako 1 ale menej ako 10 z 10 000 liečených zvierat),
- veľmi zriedkavé (u menej ako 1 z 10 000 liečených zvierat, vrátane ojedinelých hlásení).

Ak zistíte akékoľvek nežiaduce účinky, aj tie, ktoré už nie sú uvedené v tejto písomnej informácii pre používateľov, alebo si myslíte, že liek je neúčinný, informujte vášho veterinárneho lekára.

7. CIEĽOVÝ DRUH

Psy, mačky.

8. DÁVKOVANIE PRE KAŽDÝ DRUH, CESTA (-Y) A SPÔSOB PODANIA LIEKU

Pes: intravenózne alebo subkutánne podanie.

Odporúčaná dávka je 4 mg/kg živej hmotnosti (1 ml/12,5 kg ž.hm.), intravenózne alebo subkutánne. Liek je najlepšie podať pred operáciou, súčasne s premedikáciou alebo indukciou anestézie.

Pre predĺženie analgetického a protizápalového účinku po operácii môže parenterálna liečba pokračovať liečbou formou tabliet karprofénu v dávke 4 mg/kg/deň po dobu až 5 dní.

Mačka: intravenózne alebo subkutánne podanie.

Odporúčaná dávka je 4 mg/kg živej hmotnosti (0,08 ml/1 kg ž.hm.), intravenózne alebo subkutánne. Liek je najlepšie podať pred operáciou, súčasne s premedikáciou alebo indukciou anestézie. Je vhodné použiť 1 ml striekačku na presné odmeranie dávky (pozri tiež časť 4.5). Po parenterálnej liečbe nesmie nasledovať podávanie tabliet karprofénu.

9. POKYN O SPRÁVNOM PODANÍ

Pred podaním sa má presne stanoviť živá hmotnosť liečených zvierat.

Uzáver by nemal byť prepichnutý viac ako 20 krát.

10. OCHRANNÁ LEHOTA

Neuplatňuje sa.

11. OSOBITNÉ BEZPEČNOSTNÉ OPATRENIA NA UCHOVÁVANIE

Uchovávať mimo dohľadu a dosahu detí.

Uchovávať v chladničke pri teplote (2°C - 8°C). Neuchovávať v mrazničke.
Liekovku uchovávať v škatuli aby bola chránená pred svetlom.
Nepoužívať tento veterinárny liek po dátume expirácie uvedenom na liekovke a škatuli po EXP.
Čas použiteľnosti po prvom otvorení vnútorného obalu: 28 dní.

Po prvom prepichnutí (otvorení) nádovy sa má pomocou času použiteľnosti špecifikovanom v tejto písomnej informácii pre používateľov určiť dátum, kedy sa má všetok zvyšný liek v škatuli zlikvidovať. Tento dátum likvidácie sa má zapísať na určené miesto na obale.

12. OSOBITNÉ UPOZORNENIA

Osobitné bezpečnostné opatrenia na používanie u zvierat

Neprekračovať odporúčané dávky alebo dĺžku liečby.

Z dôvodu dlhšieho polčasu eliminácie u mačiek a užšieho terapeutického indexu je nutné neprekračovať odporúčané dávkovanie a neopakovať aplikáciu.

Použitie u starších psov a mačiek môže predstavovať určité ďalšie riziko. Pokiaľ je použitie nevyhnutné, môže byť potrebné zredukovať dávky a zvieratá dôkladne klinicky sledovať.

Vyhýbať sa použitiu u dehydrovaných, hypovolemických alebo hypotenzných zvierat, kde hrozí zvýšená nefrotoxicita.

NSAID môžu spôsobiť inhibíciu fagocytózy a preto v prípade liečby zápalu s bakteriálnou infekciou je vhodná doplňujúca antimikrobiálna liečba.

Osobitné bezpečnostné opatrenia, ktoré má urobiť osoba podávajúca liek zvieratám

Ľudia so známou precitlivosťou na karprofén by sa mali vyhýbať kontaktu s veterinárnym liekom.

Zabráňte náhodnému samoinjikovaniu lieku. V prípade náhodného samoinjikovania lieku vyhľadajte ihneď lekársku pomoc a ukážte písomnú informáciu pre používateľov alebo obal lekárovi.

Karprofén spolu s ostatnými NSAID preukázal v laboratórnych štúdiách fotosenzibilizačný potenciál. Vyvarujte sa zásahu kože a očí. Ak k tomu dôjde, postihnuté miesto ihneď omyte čistou tečúcou vodou. Ak podráždenie pretrváva, vyhľadajte lekársku pomoc.

Použitie počas gravidity, laktácie, znášky

Laboratórne štúdie na laboratórnych zvieratách (potkan, králik) vykazovali dôkazy o fetotoxických účinkoch karprofénu pri dávkach blízkych liečebnej dávke.

Bezpečnosť veterinárneho lieku nebola potvrdená počas gravidity alebo laktácie. Nepoužívať u psov alebo mačiek počas gravidity alebo laktácie.

Liekové interakcie a iné formy vzájomného pôsobenia

Karprofén by sa nemal podávať súčasne, alebo do 24 hodín po podaní iného NSAID, ani spolu s glukokortikosteroidmi. Karprofén sa intenzívne viaže na plazmatické proteíny a môže súťažiť s inými intenzívne sa viažucimi liekmi, čo môže viesť k toxickým účinkom. Preto treba predchádzať súčasnému podaniu s potenciálne nefrotoxickými látkami.

Predávkovanie (príznaky, núdzové postupy, antidotá) ak sú potrebné

Pre predávkovanie karprofénom neexistuje žiadne špecifické antidotum, ale mala by byť použitá všeobecná podporná terapia, ktorá sa aplikuje pri klinickom predávkovaní nesteroidnými protizápalovými liekmi (NSAID).

Inkompatibility

Z dôvodu chýbajúceho štúdií kompatibility sa tento veterinárny liek nesmie miešať s inými veterinárnymi liekmi.

13. OSOBITNÉ BEZPEČNOSTNÉ OPATRENIA NA ZNEŠKODNENIE NEPOUŽITÉHO LIEKU(-OV) ALEBO ODPADOVÉHO MATERIÁLU, V PRÍPADE POTREBY

Každý nepoužitý veterinárny liek alebo odpadové materiály z tohto veterinárneho lieku musia byť zlikvidované v súlade s miestnymi požiadavkami. O spôsobe likvidácie liekov, ktoré už nepotrebuje, sa poraďte so svojím veterinárnym lekárom alebo lekárnikom. Tieto opatrenia by mali byť v súlade s ochranou životného prostredia

14. DÁTUM POSLEDNÉHO SCHVÁLENIA TEXTU V PÍSMONEJ INFORMÁCII PRE POUŽÍVATEĽOV

15. ĎALŠIE INFORMÁCIE

Len pre zvieratá. Výdaj lieku je viazaný na veterinárny predpis.

Injekčná liekovka s obsahom 20 ml.

Multi-balenie 5 x 20 ml a 10 x 20 ml.

Nie všetky veľkosti balenia sa musia uvádzať na trh.