

[Version 8.2, 01/2021]

I PIELIKUMS
VETERINĀRO ZĀĻU APRAKSTS

1. VETERINĀRO ZĀĻU NOSAUKUMS

Catophos 100 mg/ml + 0,05 mg/ml šķīdums injekcijām zirgiem, liellopiem, suņiem un kaķiem

2. KVALITATĪVAIS UN KVANTITATĪVAIS SASTĀVS

Katrs ml satur

Aktīvās vielas:

Butafosfāns:	100,00 mg
Ciānkobalamīns (B12 vitamīns):	0,05 mg

Palīgviela:

Benzilspirts (E 1519)	20,00 mg
-----------------------	----------

Pilnu palīgvielu sarakstu skatīt 6.1. apakšpunktā.

3. ZĀĻU FORMA

Šķīdums injekcijām.
Dzidrs, sārts šķīdums.

4. KLĪNISKĀ INFORMĀCIJA

4.1 Mērķa sugas

Liellopi, zirgi, suņi un kaķi.

4.2 Lietošanas indikācijas, norādot mērķa sugas

Vielmaiņas un reproduktīvo traucējumu atbalsta terapijai, ja nepieciešama fosfora un ciānkobalamīna papildu lietošana.

Ar dzemdībām saistītu vielmaiņas traucējumu, tetānijas un parēzes (piena triekas) gadījumā šīs veterinārās zāles jālieto attiecīgi papildus magnijam un kalcijam.

Muskuļu funkcijas atbalsta terapijai fosfora un/vai ciānkobalamīna deficīta gadījumā.

4.3 Kontrindikācijas

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

4.4 Īpaši brīdinājumi katrai mērķa sugai

Ieteicams noskaidrot vielmaiņas vai reproduktīvo traucējumu cēloni (cēloņus), lai noteiktu vispiemērotākos profilakses un ārstēšanas pasākumus un nepieciešamību papildus lietot fosforu un B₁₂ vitamīnu.

4.5 Īpaši piesardzības pasākumi lietošanā

Īpaši piesardzības pasākumi, lietojot dzīvniekiem

Tā kā kaķiem pastāv glikuronidācijas metabolisma ceļa traucējumi, kuriem ir nozīme benzilspirta

metabolismā, šai sugai šīs veterinārās zāles jālieto piesardzīgi un ieteicams stingri ievērot ieteicamo devu.

Īpaši piesardzības pasākumi, kas jāievēro personai, kura lieto veterinārās zāles dzīvnieku ārstēšanai

Šīs veterinārās zāles satur benzilspirtu, kas var izraisīt pastiprinātas jutības (alerģiskas) reakcijas. Personām ar zināmu pastiprinātu jutību pret benzilspirtu jāizvairās no saskares ar šīm veterinārajām zālēm.

Šīs veterinārās zāles var izraisīt ādas, acu un gļotādu kairinājumu. Izvairīties no šādas saskares ar veterinārajām zālēm. Ja notikusi nejauša saskare, rūpīgi noskalot skarto vietu ar ūdeni.

Rīkojoties ar šīm zālēm, neēst, nedzert un nesmēķēt.

Pēc lietošanas nomazgāt rokas.

4.6 Iespējamās blakusparādības (biežums un bīstamība)

Kaķiem pēc subkutānas injekcijas starplāpstiņu rajonā iespējamās reakcijas injekcijas vietā (pietūkums, tūska, apsārtums un indurācija).

4.7 Lietošana grūsnības, laktācijas vai dēšanas laikā

Nav pierādīts šo veterināro zāļu drošums govīm, ķēvēm, kucēm un kaķenēm grūsnības un laktācijas laikā. Tomēr nevajadzētu rasties īpašām problēmām, ja šīs zāles tiek lietotas šīm sugām grūsnības un laktācijas laikā.

4.8 Mijiedarbība ar citām zālēm un citi mijiedarbības veidi

Nav zināma.

4.9 Devas un lietošanas veids

Liellopiem, zirgiem: intravenozai lietošanai.

Suņiem, kaķiem: intravenozai, intramuskulārai un subkutānai lietošanai.

Dzīvnieku sugas/apakškategorija	Butafosfāns (mg/kg)	B ₁₂ vitamīns (µg/kg)	Veterinārās zāles (ml/kg)	Lietošanas veids
Liellopi	2,0 – 5,0	1,0 – 2,5	0,02 – 0,05	i.v.
Teļi	3,3 – 5,6	1,65 – 2,8	0,033 – 0,056	i.v.
Zirgi	2,0 – 5,0	1,0 – 2,5	0,02 – 0,05	i.v.
Kumeļi	3,3 – 5,6	1,65 – 2,8	0,033 – 0,056	i.v.
Suņi	2,5 – 25	1,25 – 12,5	0,025 – 0,25	i.v., i.m., s.c.
Kaķi	10 – 50	5,0 – 25	0,1 – 0,5	i.v., i.m., s.c.

Atkārtot vienu reizi dienā, ja nepieciešams.

Vāciņu var droši caurdurt līdz 40 reizēm. Ja caurduršana nepieciešama vairāk nekā 40 reizes, ieteicams izmantot zāļu ievilkšanai paredzētu adatu.

Suņu un kaķu ārstēšanai ieteicams izmantot 100 ml iepakojumu.

4.10 Pārdozēšana (simptomi, rīcība ārkārtas situācijā, antidoti), ja nepieciešams

Nav zināma.

4.11 Ierobežojumu periods(-i) dzīvnieku produkcijas izmantošanā

Liellopi, zirgi:

Gaļai un blakusproduktiem: nulle dienas.

Pienam: nulle stundas.

5. FARMAKOLOĢISKĀS ĪPAŠĪBAS

Farmakoterapeitiskā grupa: minerālvielu piedevas, citi minerālvielu produkti, kombinācijas.

ATĶ vet kods: QA12CX99.

5.1 Farmakodinamiskās īpašības

Butafosfāns dzīvnieku vielmaiņā ir organiskā fosfora avots. Fosforam cita starpā ir svarīga loma enerģijas vielmaiņā. Tam ir būtiska loma glikoneoģenēzē, jo vairums šī procesa starpproduktu nepieciešama fosforilācija. Turklāt ir zināms par tiešu butafosfāna farmakoloģisko iedarbību, ne tikai vienkāršu fosfora substitūciju.

Ciānkobalamīns darbojas kā koenzīms glikozes biosintēzē no propionāta. Turklāt tas darbojas kā svarīgu taukskābju sintēzē iesaistīto enzīmu kofaktors un tam ir būtiska loma normālas hematopoēzes nodrošināšanā, aknu aizsardzībā, kā arī muskuļaudu, veselās ādas, galvas smadzeņu un aizkuņģa dziedzera metabolisma nodrošināšanā. Tas pieder ūdenī šķīstošajiem B grupas vitamīniem, kurus sintēzē dzīvnieku gremošanas trakta (spurekļa un resnās zarnas) mikroflora. Pašu mikroorganismu vajadzību dēļ sintēze parasti nenodrošina pietiekamu vitamīna daudzumu, kas nepieciešams visam dzīvnieka organismam. Izteikts deficīts rodas reti, pat tad, ja ir nepietiekams ciānkobalamīna nodrošinājums.

Precīza ciānkobalamīna un butafosfāna darbība, lietojot tos kombinācijā, nav pilnībā skaidra. Klīniskajos pētījumos, lietojot ciānkobalamīnu kombinācijā ar butafosfānu, konstatēta dažāda veida ietekme uz liellopu lipīdu metabolismu, tostarp ar ketozi saistīto neesterificēto taukskābju un β -hidroksibutirskābes koncentrācijas samazināšanās serumā.

5.2 Farmakokinētiskie dati

Pēc intravenozas butafosfāna lietošanas liellopiem tas dažu minūšu laikā izplatās ekstravazālajā telpā un strauji izdalās no organisma neizmainītā veidā. Eliminācijas pusperiods ir no 83 līdz 116 minūtēm. Divpadsmit stundu laikā pēc intravenozas lietošanas urīnā konstatēts vidēji 74 – 77% no pamatsavienojuma.

Pienā ir konstatētas tikai butafosfāna zīmes. Noārdīšanās aknās nav konstatēta. Pēc parenterālas lietošanas visām dzīvnieku mērķa sugām butafosfāns strauji uzsūcas un eliminējas.

Ciānkobalamīna metabolisms ir sarežģīts un ir cieši saistīts ar folskābes un askorbīnskābes metabolismu. B₁₂ vitamīns lielā apjomā uzkrājas aknās, tas uzkrājas arī nierēs, sirdī, liesā un galvas smadzenēs. B₁₂ vitamīna eliminācijas pusperiods no audiem ir 32 dienas. Atgremotājdzīvniekiem B₁₂ vitamīns galvenokārt izdalās ar fēcēm un mazākā daudzumā — ar urīnu.

6. FARMACEITISKĀ INFORMĀCIJA

6.1 Palīgvielu saraksts

Benzilspirts (E 1519)

Nātrijs hidroksīds (pH korekcijai)

Sālsskābe, atšķaidīta (pH korekcijai)

Ūdens injekcijām

6.2 Būtiska nesaderība

Tā kā nav veikti saderības pētījumi, šīs veterinārās zāles nedrīkst lietot maisījumā ar citām veterinārajām zālēm.

6.3 Derīguma termiņš

Veterināro zāļu derīguma termiņš izplatīšanai paredzētā iepakojumā: 3 gadi.
Derīguma termiņš pēc pirmās tiešā iepakojuma atvēršanas: 28 dienas.

6.4 Īpaši uzglabāšanas nosacījumi

Uzglabāt flakonu ārējā iepakojumā, lai pasargātu no gaismas.

6.5 Tiešā iepakojuma veids un saturs

Dzintarkrāsas II tipa stikla flakons ar brombutila gumijas aizbāzni un alumīnija vāciņu.

Iepakojuma izmēri:

Kartona kaste ar vienu 100 ml flakonu.

Kartona kaste ar vienu 250 ml flakonu.

Ne visi iepakojuma izmēri var tikt izplatīti.

6.6 Īpaši norādījumi neizlietotu veterināro zāļu vai to atkritumu iznīcināšanai

Jebkuras neizlietotas veterinārās zāles vai to atkritumi jāiznīcina saskaņā ar nacionālajiem tiesību aktiem.

7. REĢISTRĀCIJAS APLIECĪBAS ĪPAŠNIEKS

CP- Pharma Handelsgesellschaft mbH
Ostlandring 13
31303 Burgdorf
Vācija

8. REĢISTRĀCIJAS APLIECĪBAS NUMURS(-I)

V/DCP/23/0032

9. REĢISTRĀCIJAS /PĀRREĢISTRĀCIJAS DATUMS

Pirmās reģistrācijas datums: 27/06/2023.

10. TEKSTA PĒDĒJĀS PĀRSKATĪŠANAS DATUMS

12/2023

**RAŽOŠANAS, IEVEŠANAS, IZPLATĪŠANAS, TIRDZNIECĪBAS, PIEGĀDES UN/VAI
LIETOŠANAS AIZLIEGUMS**

Recepšu veterinārās zāles.

III PIELIKUMS

MARĶĒJUMS UN LIETOŠANAS INSTRUKCIJA

A. MARĶĒJUMS

INFORMĀCIJA, KURAI JĀBŪT UZ ĀRĒJĀ IEPAKOJUMA

{Salokāma kaste}

1. VETERINĀRO ZĀĻU NOSAUKUMS

Catophos 100 mg/ml + 0,05 mg/ml šķīdums injekcijām zirgiem, liellopiem, suņiem un kaķiem
Butafosfāns/ciānkobalamīns

2. AKTĪVO VIELU NOSAUKUMS

Katrs ml satur

Aktīvās vielas:

Butafosfāns:	100,00 mg
Ciānkobalamīns (B12 vitamīns):	0,05 mg

3. ZĀĻU FORMA

Šķīdums injekcijām.

4. IEPAKOJUMA IZMĒRS

100 ml

250 ml

5. MĒRĶA SUGAS

Liellopi, zirgi, suņi un kaķi.

6. INDIKĀCIJA(-S)

7. LIETOŠANAS METODE UN IEVADĪŠANAS VEIDS(-I)

Pirms lietošanas izlasiet iepakojumam pievienoto lietošanas instrukciju.

Ievadīšanas veids:

Liellopiem, zirgiem: i.v.

Suņiem, kaķiem: i.v., i.m., s.c.

Deva

Liellopiem, zirgiem: 0,02 – 0,05 ml zāļu/ kg ķ.sv.

Teļiem, kumelēm: 0,033 – 0,056 ml zāļu/ kg ķ.sv.

Suņiem: 0,025 – 0,25 ml zāļu/ kg ķ.sv.

Kaķiem: 0,1 – 0,5 ml zāļu/ kg ķ.sv.

8. IEROBEŽOJUMU PERIODS(-I) DZĪVNIEKU PRODUKCIJAS IZMANTOŠANĀ

Ierobežojumu periods:

Liellopi, zirgi:

Gaļai un blakusproduktiem: nulle dienas.

Pienam: nulle stundas.

9. ĪPAŠI BRĪDINĀJUMI, JA NEPIECIEŠAMS

Pirms lietošanas izlasiet iepakojumam pievienoto lietošanas instrukciju.

10. DERĪGUMA TERMIŅŠ

EXP {mēnesis/gads}

Pēc pirmreizējas caurduršanas izlietot 28 dienu laikā.

Pēc pirmreizējas atvēršanas izlietot līdz ...

11. ĪPAŠI UZGLABĀŠANAS NOSACĪJUMI

Uzglabāt flakonu ārējā iepakojumā, lai pasargātu no gaismas.

12. ĪPAŠI NORĀDĪJUMI NEIZLIETOTU VETERINĀRO ZĀĻU VAI TO ATKRITUMU IZNĪCINĀŠANAI

Jebkuri veterināro zāļu atkritumi ir jāiznīcina saskaņā ar nacionālajiem tiesību aktiem.

13. VĀRDI “LIETOŠANAI DZĪVNIEKIEM” UN NOSACĪJUMI VAI IEROBEŽOJUMI ATTIECĪBĀ UZ PIEGĀDI UN LIETOŠANU, JA

Lietošanai dzīvniekiem. Receptu veterinārās zāles.

14. VĀRDI “UZGLABĀT BĒRNIEM NEREDZAMĀ UN NEPIEEJAMĀ VIETĀ”

Uzglabāt bērniem neredzamā un nepieejamā vietā.

15. REĢISTRĀCIJAS APLIECĪBAS ĪPAŠNIEKA NOSAUKUMS UN ADRESE

CP- Pharma Handelsgesellschaft mbH

Ostlandring 13

31303 Burgdorf

Vācija

16. REĢISTRĀCIJAS APLIECĪBAS NUMURS(-I)

17. RAŽOŠANAS SĒRIJAS NUMURS

Sērija {numurs}

INFORMĀCIJA, KURAI JĀBŪT UZ TIEŠĀ IEPAKOJUMA

{Marķējums}

1. VETERINĀRO ZĀĻU NOSAUKUMS

Catophos 100 mg/ml + 0,05 mg/ml šķīdums injekcijām zirgiem, liellopiem, suņiem un kaķiem
Butafosfāns/ciānkobalamīns

2. AKTĪVO VIELU NOSAUKUMS

Katrs ml satur

Aktīvās vielas:

Butafosfāns: 100,00 mg

Ciānkobalamīns (B12 vitamīns): 0,05 mg

3. ZĀĻU FORMA

Šķīdums injekcijām.

4. IEPAKOJUMA IZMĒRS

100 ml

250 ml

5. MĒRĶA SUGAS

Liellopi, zirgi, suņi un kaķi.

6. INDIKĀCIJA(-S)

7. LIETOŠANAS METODE UN IEVADĪŠANAS VEIDS(-I)

Pirms lietošanas izlasiet iepakojumam pievienoto lietošanas instrukciju.

Liellopiem, zirgiem: i.v.

Suņiem, kaķiem: i.v., i.m., s.c.

8. IEROBEŽOJUMU PERIODS(-I) DZĪVNIEKU PRODUKCIJAS IZMANTOŠANĀ

Ierobežojumu periods:

Liellopi, zirgi:

Gaļai un blakusproduktiem: nulle dienas.

Pienam: nulle stundas.

9. ĪPAŠI BRĪDINĀJUMI, JA NEPIECIEŠAMS

Pirms lietošanas izlasiet iepakojumam pievienoto lietošanas instrukciju.

10. DERĪGUMA TERMIŅŠ

EXP {mēnesis/gads}

Pēc pirmreizējas caurduršanas izlietot 28 dienu laikā

Pēc pirmreizējas atvēršanas izlietot līdz ...

11. ĪPAŠI UZGLABĀŠANAS NOSACĪJUMI

Uzglabāt flakonu ārējā iepakojumā, lai pasargātu no gaismas.

**12. ĪPAŠI NORĀDĪJUMI NEIZLIETOTU VETERINĀRO ZĀĻU VAI TO
ATKRITUMU IZNĪCINĀŠANAI**

**13. VĀRDI “LIETOŠANAI DZĪVNIEKIEM” UN NOSACĪJUMI VAI
IEROBEŽOJUMI ATTIECĪBĀ UZ PIEGĀDI UN LIETOŠANU, JA**

Lietošanai dzīvniekiem. Recepšu veterinārās zāles.

14. VĀRDI “UZGLABĀT BĒRNIEM NEREDZAMĀ UN NEPIEEJAMĀ VIETĀ”

15. REĢISTRĀCIJAS APLIECĪBAS ĪPAŠNIEKA NOSAUKUMS UN ADRESE

CP- Pharma Handelsgesellschaft mbH

Ostlandring 13

31303 Burgdorf

Vācija

16. REĢISTRĀCIJAS APLIECĪBAS NUMURS(-I)

V/DCP/23/0032

17. RAŽOŠANAS SĒRIJAS NUMURS

Sērija {numurs}

B. LIETOŠANAS INSTRUKCIJA

LIETOŠANAS INSTRUKCIJA

V/DCP/23/0032

Catophos 100 mg/ml + 0,05 mg/ml šķīdums injekcijām zirgiem, liellopiem, suņiem un kaķiem

1. REĢISTRĀCIJAS APLIECĪBAS ĪPAŠNIEKA UN RAŽOŠANAS LICENCES TURĒTĀJA, KURŠ ATBILD PAR SĒRIJAS IZLAIDI, NOSAUKUMS UN ADRESE, JA DAŽĀDI

Reģistrācijas apliecības īpašnieks un par sērijas izlaidi atbildīgais ražotājs:

CP- Pharma Handelsgesellschaft mbH
Ostlandring 13
31303 Burgdorf
Vācija

2. VETERINĀRO ZĀĻU NOSAUKUMS

Catophos 100 mg/ml + 0,05 mg/ml šķīdums injekcijām zirgiem, liellopiem, suņiem un kaķiem
Butafosfāns, ciānkobalamīns

3. AKTĪVO VIELU UN CITU VIELU NOSAUKUMS

Katrs ml satur

Aktīvās vielas:

Butafosfāns:	100,00 mg
Ciānkobalamīns (B12 vitamīns):	0,05 mg

Palīgviela:

Benzilspirts (E 1519)	20,00 mg
-----------------------	----------

Dzidrs, sārts šķīdums.

4. INDIKĀCIJA(-S)

Vielmaiņas un reproduktīvo traucējumu atbalsta terapijai, ja nepieciešama fosfora un ciānkobalamīna papildu lietošana.

Ar dzemdībām saistītu vielmaiņas traucējumu, tetānijas un parēzes (piena triekas) gadījumā šīs veterinārās zāles jālieto attiecīgi papildus magnijam un kalcijam.

Muskuļu funkcijas atbalsta terapijai fosfora un/vai ciānkobalamīna deficīta gadījumā.

5. KONTRINDIKĀCIJAS

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

6. IESPĒJAMĀS BLAKUSPARĀDĪBAS

Kaķiem pēc subkutānas injekcijas starplāpstiņu rajonā iespējamās reakcijas injekcijas vietā (pietūkums, tūska, apsārtums un indurācija).

Ja novērojat jebkuras blakusparādības, arī tās, kas nav minētas šajā lietošanas instrukcijā, vai uzskatāt, ka zāles nav iedarbojušās, lūdzu, informējiet savu veterinārārstu.

Iespējams ziņot arī nacionālā ziņošanas sistēmā, kas atrodama Pārtikas un veterinārā dienesta tīmekļa vietnē www.pvd.gov.lv.

7. MĒRĶA SUGAS

Liellopi, zirgi, suņi un kaķi.

8. DEVAS ATKARĪBĀ NO DZĪVNIEKU SUGAS, LIETOŠANAS VEIDA UN METODES

Liellopiem, zirgiem: intravenozai lietošanai.

Suņiem, kaķiem: intravenozai, intramuskulārai un subkutānai lietošanai.

Dzīvnieku sugas/apakškategorija	Butafosfāns (mg/kg)	B ₁₂ vitamīns (µg/kg)	Veterinārās zāles (ml/kg)	Lietošanas veids
Liellopi	2,0 – 5,0	1,0 – 2,5	0,02 – 0,05	i.v.
Teļi	3,3 – 5,6	1,65 – 2,8	0,033 – 0,056	i.v.
Zirgi	2,0 – 5,0	1,0 – 2,5	0,02 – 0,05	i.v.
Kumeli	3,3 – 5,6	1,65 – 2,8	0,033 – 0,056	i.v.
Suņi	2,5 – 25	1,25 – 12,5	0,025 – 0,25	i.v., i.m., s.c.
Kaķi	10 – 50	5,0 – 25	0,1 – 0,5	i.v., i.m., s.c.

Atkārtot vienu reizi dienā, ja nepieciešams.

9. IETEIKUMI PAREIZAI LIETOŠANAI

Vāciņu var droši caurdurt līdz 40 reizēm. Ja caurduršana nepieciešama vairāk nekā 40 reizes, ieteicams izmantot zāļu ievilkšanai paredzētu adatu.

Suņu un kaķu ārstēšanai ieteicams izmantot 100 ml iepakojumu.

10. IEROBEŽOJUMU PERIODS(-I) DZĪVNIEKU PRODUKCIJAS IZMANTOŠANĀ

Liellopi, zirgi:

Gaļai un blakusproduktiem: nulle dienas.

Pienam: nulle stundas.

11. ĪPAŠI UZGLABĀŠANAS NORĀDĪJUMI

Uzglabāt bērniem neredzamā un nepieejamā vietā.

Uzglabāt flakonu ārējā iepakojumā, lai pasargātu no gaismas.

Nelietot šīs veterinārās zāles, ja beidzies derīguma termiņš, kas norādīts uz flakona pēc EXP.

Derīguma termiņš attiecināms uz mēneša pēdējo dienu.
Derīguma termiņš pēc pirmās tiešā iepakojuma atvēršanas: 28 dienas.

12. ĪPAŠI BRĪDINĀJUMI

Īpaši brīdinājumi katrai dzīvnieku sugai:

Ieteicams noskaidrot vielmaiņas vai reproduktīvo traucējumu cēloni (cēloņus), lai noteiktu vispiemērotākos profilakses un ārstēšanas pasākumus un nepieciešamību papildus lietot fosforu un B₁₂ vitamīnu.

Tā kā kaķiem pastāv glikuronidācijas metabolisma ceļa traucējumi, kuriem ir nozīme benzilspirta metabolismā, šai sugai šīs veterinārās zāles jālieto piesardzīgi un ieteicams stingri ievērot ieteicamo devu.

Īpaši piesardzības pasākumi, kas jāievēro personai, kura lieto veterinārās zāles dzīvnieku ārstēšanai:

Šīs veterinārās zāles satur benzilspirtu, kas var izraisīt pastiprinātas jutības (alerģiskas) reakcijas. Personām ar zināmu pastiprinātu jutību pret benzilspirtu jāizvairās no saskares ar šīm veterinārajām zālēm.

Šīs veterinārās zāles var izraisīt ādas, acu un gļotādu kairinājumu. Izvairīties no šādas saskares ar veterinārajām zālēm. Ja notikusi nejauša saskare, rūpīgi noskalot skarto vietu ar ūdeni.

Rīkojoties ar šīm zālēm, neēst, nedzert un nesmēķēt.

Pēc lietošanas nomazgāt rokas.

Grūsnība un laktācija:

Nav pierādīts šo veterināro zāļu drošums govīm, ķēvēm, kucēm un kaķenēm grūsnības un laktācijas laikā. Tomēr nevajadzētu rasties īpašām problēmām, ja šīs zāles tiek lietotas šīm sugām grūsnības un laktācijas laikā.

Nesaderība:

Tā kā nav veikti saderības pētījumi, šīs veterinārās zāles nedrīkst lietot maisījumā ar citām veterinārajām zālēm.

13. ĪPAŠI NORĀDĪJUMI NEIZLIETOTU VETERINĀRO ZĀĻU VAI TO ATKRITUMU IZNĪCINĀŠANAI

Jebkuras neizlietotas veterinārās zāles vai to atkritumi jāiznīcina saskaņā ar nacionālajiem tiesību aktiem.

14. DATUMS, KAD LIETOŠANAS INSTRUKCIJA PĒDĒJO REIZI TIKA APSTIPRINĀTA

12/2023

15. CITA INFORMĀCIJA

Dzintarkrāsas II tipa stikla flakons ar brombutila gumijas aizbāzni un alumīnija vāciņu.

Iepakojuma izmēri:

Kartona kaste ar vienu 100 ml flakonu.

Kartona kaste ar vienu 250 ml flakonu.

Ne visi iepakojuma izmēri var tikt izplatīti.

Lai iegūtu papildu informāciju par šīm veterinārajām zālēm, lūdzam sazināties ar reģistrācijas apliecības īpašnieka vietējo pārstāvi:

Latvija

Zoovetvaru OŪ

Uusaru 5,

76505 Saue, Igaunija