

## SÚHRN CHARAKTERISTICKÝCH VLASTNOSTÍ LIEKU

### 1. NÁZOV VETERINÁRNEHO LIEKU

ALIZIN ® 30 mg/ml injekčný roztok

### 2. KVALITATÍVNE A KVANTITATÍVNE ZLOŽENIE

Každý 1 ml obsahuje:

**Účinná látka:**

Aglepristonum 30 mg

**Pomocné látky:**

Úplný zoznam pomocných látok je uvedený v časti 6.1.

### 3. LIEKOVÁ FORMA

Injekčný roztok.

Bledožltý olejový roztok.

### 4. KLINICKÉ ÚDAJE

#### 4.1 Cieľový druh

Psi (sučky).

#### 4.2 Indikácie pre použitie so špecifikovaním cieľového druhu

Gravidné sučky: indukcia potratu do 45. dňa gravidity.

#### 4.3 Kontraindikácie

Nepoužívať u psov s pečňovou a obličkovou nedostatočnosťou, psom s diabetom a psom v zlom zdravotnom stave.

Nepoužívať u psov s manifestujúcim alebo latentným hypoadrenokorticismom (Addisonova choroba), alebo u psov s genetickou predispozíciou k hypoadrenokorticismu.

Nepoužívať u psov so známou hypersenzitivitou k aglepristonu a k pomocným látkam.

#### 4.4 Osobitné upozornenia pre každý cieľový druh

V klinických testoch bola u sučiek s potvrdenou graviditou, pozorovaná čiastočná aborcia v 5% prípadov. Na základe klinických štúdií je vždy vhodné vyšetriť, či došlo ku kompletnému vypudeniu obsahu maternice. Najvhodnejšie je ultrazvukové vyšetrenie. Toto vyšetrenie by malo byť prevedené 10 dní po aplikácii a aspoň 30 dní po krytí.

V prípade, že nedošlo k abortu, prípadne došlo len k čiastočnému abortu, je možné terapiu opakovať po 10-ti dňoch, medzi 30. a 45.dňom po krytí, prípadne je možné uvažovať o chirurgickom postupe.

#### 4.5 Osobitné bezpečnostné opatrenia na používanie

##### Osobitné bezpečnostné opatrenia na používanie u zvierat

Vzhľadom k nedostatku dostupných informácií, je nutná opatrnosť pri aplikácii lieku u pacientov s chronickým obštrukčným ochorením dýchacích ciest alebo kardiovaskulárnym ochorením, konkrétne u bakteriálnej endokarditídy.

U viac ako 50% sučiek nevedie pripustenie k následnej gravidite. Možnosť, že sučka je preto liečená zbytočne by mala byť braná do úvahy pri vyhodnocovaní pomeru riziko-úžitok.

Možné dlhodobé účinky liečby neboli skúmané.

Majitelia by mali byť poučení, že je nutné kontaktovať svojho veterinárneho lekára v prípade, že ich pes vykazuje nasledujúce znaky po liečbe týmto liekom:

- hnisavý alebo krvavý vaginálny výtok
- vaginálny výtok trvá dlhšie ako 3 týždne

#### **Osobitné bezpečnostné opatrenia, ktoré má urobiť osoba podávajúca liek zvieratám**

Nor-steroidy sú používané u ľudí na vyvolanie abortu. Náhodná injekcia môže byť riziková pre ženy, ktoré sú alebo plánujú byť gravidné alebo ich stav v súvislosti s graviditou nie je známy. Pri manipulácii s liekom je nutná opatrnosť zo strany veterinárneho lekára a osoby držiacej psa k zamedzeniu náhodnej injekcie. Tehotné ženy by mali podávať liek so zvýšenou opatrnosťou. Jedná sa o liek na olejovom základe, ktorý môže spôsobiť v mieste vpichu lokálnu reakciu. V prípade náhodnej injekcie vyhľadajte urýchlene lekára a ukážte mu toto upozornenie.

Tehotné ženy by sa mali vyhnúť kontaktu s liekom alebo v prípade podávania lieku, používať ochranné rukavice.

#### **4.6 Nežiaduce účinky (frekvencia výskytu a závažnosť)**

U sučiek, ošetrovaných po 20 dňoch gravidity, je abort sprevádzaný fyziologickými príznakmi pôrodu, ako je vypudenie plodu, vaginálny výtok, znížený príjem krmiva, neklud a prekrvenie mliečnej žľazy. V klinickej štúdií došlo u 3,4% sučiek k infekcii maternice. Po indukcii potratu týmto liekom je pozorovaný skorý nástup estru (interval estrus-estrus sa skraca o 1-3 mesiace.)

V klinických testoch boli hlásené vedľajšie účinky ako je anorexia (25 %), excitácia (23 %), skleslosť (21 %), zvracanie (2 %) a hnačky (13 %).

Podávanie lieku pri klinických pokusoch spôsobilo bolesť v priebehu a krátko po injekcii u 17% psov, zápalové reakcie v mieste vpichu boli pozorované u 23% psov.

Pozorované môžu byť: opuchy a zhrubnutie kože, zväčšenie regionálnych miazgových uzlín a ulcerácie. Všetky lokálne reakcie sú reverzibilné a obvykle vymiznú do 28 dní po injekcii.

Veľkosť a intenzita tejto reakcie závisela na množstve podaného lieku.

Podanie lieku v klinických testoch spôsobilo hematologické/biochemické zmeny u 4,5% psov. Tieto zmeny boli vždy prechodné a zvrátne.

Zmeny hematologických parametrov boli napríklad: neutrofilia, neutropénia, trombocytóza, odchýlky v hematokrite, lymfocytóza, lymfopénia.

Zvýšenie biochemických parametrov sa prejavilo zvýšenou hladinou močoviny a kreatíninu, chloridu, draslíka, sodíka, ALT, ALP a AST.

V ojedinelých prípadoch ( frekvencia > 1/10 000 a <1/1000) boli pozorované hypersenzitívne reakcie.

#### **4.7 Použitie počas gravidity, laktácie a znášky**

Nepodávať gravidným sučkám, pokiaľ prerušenie gravidity nie je žiaduce.

#### **4.8 Liekové interakcie a iné formy vzájomného pôsobenia**

Vzhľadom k nedostatku dostupných informácií môže existovať riziko interakcie medzi aglepristonom a ketokonazolom, itrakonazolom a erytromycínom.

Aglepriston môže znížiť účinok liečby glukokortikoidmi, nakoľko sa jedná o anti-glukokortikoid.

Možné interakcie s ostatnými liekmi neboli skúmané.

#### **4.9 Dávkovanie a spôsob podania lieku**

Podávajte 10 mg aglepristonu na kg živej hmotnosti, čo zodpovedá 0,33 ml ALIZINu na kg ž.hm., dvakrát v rozmedzí 24 hodín.

Hmotnosť sučky	3 kg	6 kg	9 kg	12 kg	24 kg	30 kg	42 kg
Objem ALIZINu	1 ml	2 ml	3 ml	4 ml	8 ml	10 ml	14 ml

Podávať iba subkutánne. Na zabránenie vzniku závažných miestnych reakcií aplikujte liek v zátylku. Miesto vpichu sa odporúča jemne masírovať.

U veľkých sučiek sa odporúča do jedného miesta aplikovať maximálne 5 ml lieku.

Tento liek neobsahuje antimikrobiálnu ochranu. Vydezinfikujte zátku pred každým vpichom.

Používajte suchú sterilnú ihlu a striekačku.

Po podaní lieku sučkám nastáva abort (alebo resorpcia) do 7 dní.

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

Podanie 30 mg/kg, tj. 3-násobok odporúčanej dávky, nevyvolalo u sučiek vedľajšie účinky okrem miestnych zápalových reakcií, ktoré sa vzťahovali k väčšiemu objemu podaného lieku.

#### **4.11 Ochranná (-é) lehota (-y)**

Liek nie je určený pre potravinové zvieratá.

### **5. FARMAKOLOGICKÉ VLASTNOSTI**

Farmakoterapeutická skupina: Antiprogestogen

ATCvet kód: QG03X B90

#### **5.1 Farmakodynamické vlastnosti**

Aglepriston je syntetický steroid, neutralizujúci účinok progesteronu väzbou na progesterónové receptory v maternici. Výsledkom je potrat (alebo resorpcia plodu) v priebehu 7 dní po aplikácii.

Aglepriston neovplyvňuje plazmatickú koncentráciu progesterónu, prostaglandinov, oxytocínu alebo kortizolu behom 24 hodín po aplikácii, indukuje ale vyplavovanie prolaktínu v priebehu 12 hodín.

In vitro je afinita aglepristonu k progesterónovým receptorom v maternici u sučiek 3x vyššia ako u progesterónu.

Afinita aglepristonu k receptorom glukokortikoidov je rovnaká ako u dexamethasonu, ale účinky sú antagonistické.

#### **5.2 Farmakokinetické vlastnosti**

Po 2 injekciách 10 mg/kg/deň v 24-hodinových intervaloch je maximálna koncentrácia (okolo 280 ng/ml) dosiahnutá za 2,5 dňa. Priemerná väzba trvá asi 6 dní. Toto obdobie zahŕňa priemerný čas absorpcie z miesta aplikácie. Po aplikácii rádioaktívne značeného aglepristonu v dávke 10mg/kg je exkrécia rádioaktivity veľmi pomalá. Len 60% aplikovanej dávky je vylúčené v priebehu prvých 10 dní, po 24 dňoch je vylúčené okolo 80%.

Exkrécia prebieha hlavne trusom (okolo 90%).

### **6. FARMACEUTICKÉ ÚDAJE**

#### **6.1 Zoznam pomocných látok**

Raфинovaný podzemnicový olej.

Bezvodý etanol.

## **6.2 Inkompatibility**

Nie sú známe.

Nemiešať s inými veterinárnymi liekmi.

## **6.3 Čas použiteľnosti**

Čas použiteľnosti veterinárneho lieku zabaleného v pôvodnom obale: 3 roky.

Čas použiteľnosti po prvom otvorení vnútorného balenia: 28 dní

## **6.4 Osobitné bezpečnostné opatrenia pre uchovávanie**

Liekovku uchovávať vo vonkajšom obale na ochranu pred svetlom.

Ak sa vyskytnú zjavné zmeny sfarbenia, liek treba zlikvidovať.

## **6.5 Charakter a zloženie vnútorného obalu**

Liekovky (sklenené, typ II) po 5 ml, 10 ml alebo 30 ml na prípravu injekcií s bromobutylovým uzáverom a hliníkovým viečkom.

Balenie:

Škatuľka obsahujúca 1 liekovku po 5 ml, 10 ml, 30 ml

Škatuľka obsahujúca 10 liekoviek po 10ml

Nie všetky veľkosti balenia sa musia uvádzať na trh.

## **6.6 Osobitné bezpečnostné opatrenia pre zneškodňovanie nepoužitých veterinárnych liekov, prípadne odpadových materiálov vytvorených pri používaní týchto liekov.**

Každý nepoužitý veterinárny liek alebo odpadové materiály musia byť zlikvidované v súlade s platnými národnými predpismi.

## **7. DRŽITEĽ ROZHODNUTIA O REGISTRÁCII**

VIRBAC S.A. – 1<sup>ère</sup> avenue – 2065 m L.I.D. – 06516 CARROS CEDEX - FRANCÚZSKO

## **8. REGISTRAČNÉ ČÍSLO**

96/048/05-S

## **9. DÁTUM PRVEJ REGISTRÁCIE/PREDĹŽENIA REGISTRÁCIE**

8.12.2005

## **10. DÁTUM REVÍZIE TEXTU**

Len na veterinárny predpis.

## **ZÁKAZ PREDAJA, DODÁVOK A/ALEBO POUŽÍVANIA**

**ÚDAJE, KTORÉ MAJÚ BYŤ UVEDENÉ NA VONKAJŠOM OBALE**  
Škatuľka obsahujúca 1 liekovku po 5 ml, 10 ml, 30 ml  
Škatuľka obsahujúca 10 liekoviek po 10ml

**1. NÁZOV LIEKU**

ALIZIN® 30 mg/ml injekčný roztok

**2. ZLOŽENIE: ÚČINNÉ LÁTKY A POMOCNÉ LÁTKY**

1 ml obsahuje:

**Účinná látka:**

Aglepristonum

30 mg

**3. LIEKOVÁ FORMA**

Injekčný roztok.

**4. VEĽKOSŤ BALENIA**

1 x 5 ml, 10 ml, 30 ml

10 x 10 ml

**5. CIEĽOVÝ DRUH**

Psi (sučky).

**6. INDIKÁCIA (INDIKÁCIE)**

Gravidné sučky: indukcia potratu do 45. dňa gravidity.

**7. SPÔSOB A CESTA PODANIA LIEKU**

Pred použitím si prečítajte písomnú informáciu pre používateľa.

**8. OCHRANNÁ LEHOTA**

Liek nie je určený pre potravinové zvieratá.

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

Pred použitím si prečítajte písomnú informáciu pre používateľa.

**10. DÁTUM EXSPIRÁCIE**

EXP {mesiac/rok}

Po prvom otvorení vnútorného balenia spotrebujte do 28 dní

Dátum po prvom otvorení:

**11. OSOBITNÉ PODMIENKY NA UCHOVÁVANIE**

Liekovku uchovávať vo vonkajšom obale na ochranu pred svetlom.  
Ak sa vyskytnú zjavné zmeny sfarbenia, liek treba zlikvidovať.

ALIZIN® 30 mg/ml injekčný roztok

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

Každý nepoužitý veterinárny liek alebo odpadové materiály musia byť zlikvidované v súlade s platnými národnými predpismi.

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

Len pre zvieratá - vydáva sa len na veterinárny predpis.

**14. OZNAČENIE „UCHOVÁVAŤ MIMO DOSAHU DETÍ“**

Uchovávať mimo dosahu detí.

**15. NÁZOV A ADRESA DRŽITEĽA ROZHODNUTIA O REGISTRÁCI**

VIRBAC S.A. – 1<sup>ère</sup> avenue – 2065 m L.I.D. – 06516 CARROS CEDEX - FRANCÚZSKO

**16. REGISTRAČNÉ ČÍSLO**

96/048/05-S

**17. ČÍSLO VÝROBNEJ ŠARŽE**

č. šarže {číslo}

**MINIMÁLNE ÚDAJE, KTORÉ MAJÚ BYŤ UVEDENÉ NA MALOM VNÚTORNOM  
OBALE  
LIEKOVKA**

**1. NÁZOV VETERINÁRNEHO LIEKU**

ALIZIN® 30 mg/ml injekčný roztok

**2. MNOŽSTVO ÚČINNEJ LÁTKY (LÁTKO)**

Aglepristonum 30 mg/ml

**3. OBSAH V HMOTNOSTNÝCH, OBJEMOVÝCH ALEBO KUSOVÝCH  
JEDNOTKÁCH**

5 ml, 10 ml, 30 ml

**4. SPÔSOB PODANIA LIEKU**

Subkutánne podanie.

**5 ČÍSLO ŠARŽE**

č. šarže {číslo}

**6. DÁTUM EXSPIRÁCIE**

EXP: {mesiac/rok}

Čas použiteľnosti po prvom otvorení vnútorného balenia: 28 dní

**7. OZNAČENIE „LEN PRE ZVIERATÁ“**

Len pre zvieratá.

## PÍSOBNÁ INFORMÁCIA PRE POUŽÍVATEĽOV

### ALIZIN® 30 mg/ml injekčný roztok

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

VIRBAC S.A. – 1<sup>ère</sup> avenue – 2065 m L.I.D. – 06516 CARROS CEDEX - FRANCÚZSKO

#### 2. NÁZOV VETERINÁRNEHO LIEKU

ALIZIN® 30 mg/ml injekčný roztok

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

1 ml obsahuje:

**Účinná látka:**

Aglepristonum 30 mg

**Pomocné látky:**

Raфинovaný podzemnicový olej

Bezvodý etanol

#### 4. INDIKÁCIA(-E)

Gravidné sučky: indukcia potratu do 45. dňa gravidity.

#### 5. KONTRAINDIKÁCIE

Nepoužívať u psov s pečeneňovou a obličkovou nedostatočnosťou, psom s diabetom a psom v zlom zdravotnom stave.

Nepoužívať u psov s manifestujúcim alebo latentným hypoadrenokorticismom (Addisonova choroba), alebo u psov s genetickou predispozíciou k hypoadrenokorticismu.

Nepoužívať u psov so známou hypersenzitivitou k aglepristonu a k pomocným látkam.

#### 6. NEŽIADUCE ÚČINKY

U sučiek, ošetrovaných po 20 dňoch gravidity, je abort sprevádzaný fyziologickými príznakmi pôrodu, ako je vypudenie plodu, vaginálny výtok, znížený príjem krmiva, nekľud a prekrvenie mliečnej žľazy. V klinickej štúdii došlo u 3,4% sučiek k infekcii maternice. Po indukcii potratu týmto liekom je pozorovaný skorý nástup estru (interval estrus-estrus sa skraca o 1-3 mesiace.)

V klinických testoch boli hlásené vedľajšie účinky ako je anorexia (25 %), excitácia (23 %), skleslosť (21 %), zvracanie (2 %) a hnačky (13 %).

Podávanie lieku pri klinických pokusoch spôsobilo bolesť v priebehu a krátko po injekcii u 17% psov, zápalové reakcie v mieste vpichu boli pozorované u 23% psov.

Pozorované môžu byť: opuchy a zhrubnutie kože, zväčšenie regionálnych miazgových uzlín a ulcerácie. Všetky lokálne reakcie sú reverzibilné a obvykle vymiznú do 28 dní po injekcii.

Veľkosť a intenzita tejto reakcie závisela na množstve podaného lieku.

Podanie lieku v klinických testoch spôsobilo hematologické/biochemické zmeny u 4,5% psov. Tieto zmeny boli vždy prechodné a zvrátne.

Zmeny hematologických parametrov boli napríklad: neutrofilia, neutropénia, trombocytóza, odchýlky v hematokrite, lymfocytóza, lymfopénia.

Zvýšenie biochemických parametrov sa prejavilo zvýšenou hladinou močoviny a kreatíninu, chloridu, draslíka, sodíka, ALT, ALP a AST.

V ojedinelých prípadoch ( frekvencia > 1/10 000 a <1/1000) boli pozorované hypersenzitívne reakcie.



## 7. CIEĽOVÝ DRUH

Psi (sučky).

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

Podávajú 10 mg aglepristonu na kg živej hmotnosti, čo zodpovedá 0,33 ml ALIZINu na kg ž.hm, dvakrát v rozmedzí 24 hodín.

Hmotnosť sučky	3 kg	6 kg	9 kg	12 kg	24 kg	30 kg	42 kg
Objem ALIZINu	1 ml	2 ml	3 ml	4 ml	8 ml	10 ml	14 ml

Podávať subkutánne.

Po podaní lieku sučkám nastáva abort (alebo resorpcia) do 7 dní.

## 9. POKYN O SPRÁVNOM PODANÍ

Podávať iba subkutánne . Na zabránenie vzniku závažných miestnych reakcií aplikujte liek v zátylku. Miesto vpichu sa odporúča jemne masírovať.

U veľkých sučiek sa odporúča do jedného miesta aplikovať maximálne 5 ml lieku.

Tento liek neobsahuje antimikrobiálnu ochranu. Vydezinfikujte zátku pred každým vpichom.

Používajte suchú sterilnú ihlu a striekačku.

## 10. OCHRANNÁ LEHOTA

Liek nie je určený pre potravinové zvieratá.

## 11. OSOBITNÉ BEZPEČNOSTNÉ OPATRENIA NA UCHOVÁVANIE

Uchovávať vo vonkajšom obale, na ochranu pred svetlom.

Ak sa vyskytnú zjavné zmeny sfarbenia, liek treba zlikvidovať.

Uchovávať mimo dosahu a dohľadu detí.

Nepoužívať liek po uplynutí dátumu expirácie uvedeného na obale.

Čas použiteľnosti po otvorení vnútorného balenia 28 dní.

## 12. OSOBITNÉ UPOZORNENIA

V klinických testoch bola u sučiek s potvrdenou graviditou, pozorovaná čiastočná aborcia v 5% prípadov. Na základe klinických štúdií je vždy vhodné vyšetriť, či došlo ku kompletnému vypudeniu obsahu maternice. Najvhodnejšie je ultrazvukové vyšetrenie . Toto vyšetrenie by malo byť prevedené 10 dní po aplikácii a aspoň 30 dní po krytí.

V prípade, že nedošlo k abortu, prípadne došlo len k čiastočnému abortu, je možné terapiu opakovať po 10-ti dňoch, medzi 30. a 45.dňom po krytí, prípadne je možné uvažovať o chirurgickom postupe.

Vzhľadom k nedostatku dostupných informácií, je nutná opatrnosť pri aplikácii lieku u pacientov s chronickým obštrukčným ochorením dýchacích ciest alebo kardiovaskulárnym ochorením, konkrétne u bakteriálnej endokarditídy.

U viac ako 50% sučiek nevedie pripustenie k následnej gravidite. Možnosť, že sučka je preto liečená zbytočne by mala byť braná do úvahy pri vyhodnocovaní pomeru riziko-úžitok.

Možné dlhodobé účinky liečby neboli skúmané.

Majitelia by mali byť poučení, že je nutné kontaktovať svojho veterinárneho lekára v prípade, že ich pes vykazuje nasledujúce znaky po liečbe týmto liekom:

- hnisavý alebo krvavý vaginálny výtok

- vaginálny výtok trvá dlhšie ako 3 týždne

Nemiešať s inými veterinárnymi liekmi.

### **Osobitné bezpečnostné opatrenia, ktoré má urobiť osoba podávajúca liek zvieratám**

Nor-steroidy sú používané u ľudí na vyvolanie abortu. Náhodná injekcia môže byť riziková pre ženy, ktoré sú alebo plánujú graviditu alebo ich stav v súvislosti s graviditou nie je známy. Pri manipulácii s liekom je nutná opatrnosť zo strany veterinárneho lekára a osoby držiacej psa k zamedzeniu náhodnej injekcie. Tehotné ženy by mali podávať liek so zvýšenou opatrnosťou. Jedná sa o liek na olejovom základe, ktorý môže spôsobiť v mieste vpichu lokálnu reakciu. V prípade náhodnej injekcie vyhľadajte urýchlene lekára a ukážte mu toto upozornenie.

Tehotné ženy by sa mali vyhnúť kontaktu s liekom alebo v prípade podávania lieku, používať ochranné rukavice.

Nepodávať gravidným sučkám, pokiaľ prerušenie gravidity nie je žiaduce.

Pri nedostatku informácií môže existovať riziko interakcie medzi aglepristonom a ketokonazolom, itrakonazolom a erytromycínom.

Aglepriston môže znížiť účinok liečby glukokortikoidmi, nakoľko sa jedná o anti-glukokortikoid.

Možné interakcie s ostatnými liekmi neboli skúmané.

Podanie 30 mg/kg, tj. 3-násobok odporúčanej dávky, nevyvolalo u sučiek vedľajšie účinky okrem miestnych zápalových reakcií, ktoré sa vzťahovali k väčšiemu objemu podaného lieku.

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

Každý nepoužitý veterinárny liek alebo odpadové materiály musia byť zlikvidované v súlade s platnými národnými predpismi.

### **14. DÁTUM POSLEDNÉHO SCHVÁLENIA TEXTU V PÍŠOMNEJ INFORMÁCII PRE POUŽÍVATEĽOV**

### **15. ĎALŠIE INFORMÁCIE**

Len pre zvieratá.

Len na veterinárny predpis.

Veľkosť balenia:

škatuľka obsahujúca 1 liekovku po 5 ml, 10 ml, 30 ml

škatuľka obsahujúca 10 liekoviek po 10ml

Nie všetky veľkosti balenia sa musia uvádzať na trh.

Ak potrebujete informáciu o tomto lieku, kontaktujte miestneho zástupcu držiteľa rozhodnutia o registrácii.