

SÚHRN CHARAKTERISTICKÝCH VLASTNOSTÍ LIEKU

1. NÁZOV VETERINÁRNEHO LIEKU

Cazitel Plus XL tablety pre psov

2. KVALITATÍVNE A KVANTITATÍVNE ZLOŽENIE

Každá tableta obsahuje:

Účinná látka:

Praziquantelum	175 mg
Pyranteli embonas	504 mg (ekvivalent 175 mg pyrantelum)
Febantelum	525 mg

Pomocné látky:

Úplný zoznam pomocných látok je uvedený v časti 6.1.

3. LIEKOVÁ FORMA

Tablety.

Žltá podlhovastá tableta s deliacou ryhou na obidvoch stranách.

Tablety možno rozdeliť na dve rovnaké časti.

4. KLINICKÉ ÚDAJE

4.1 Cieľový druh

Psy.

4.2 Indikácie pre použitie so špecifikovaním cieľového druhu

Dospelé psy: Liečba zmiešaných invázií spôsobených nematódami a cestódami:

Nematódy:

Škrkavky: *Toxocara canis*, *Toxascaris leonina* (dospelé a neskoré nedospelé formy).

Machovce: *Uncinaria stenocephala*, *Ancylostoma caninum* (dospelé).

Bičičkovce: *Trichuris vulpis* (dospelé).

Cestódy:

Pásomnice: druhy *Echinococcus*, (*E. granulosus*, *E. multilocularis*), druhy *Taenia*, (*T. hydatigena*, *T. pisiformis*, *T. taeniformis*), *Dipylidium caninum* (dospelé a nedospelé formy).

4.3 Kontraindikácie

Nepoužívať súčasne so zlúčeninami piperazínu.

Nepodávať zvieratám so známou citlivosťou na účinné látky alebo pomocné látky.

4.4 Osobitné upozornenia pre každý cieľový druh

Blchy slúžia ako medzihostiteľ pre jeden typ pásomnice – *Dipylidium caninum*. Zamorenie pásomnicou sa určite vráti, ak sa nevylúči medzihostiteľ ako blchy, myši a podobne.

Je potrebné predchádzať nasledovným postupom, ktoré zvyšujú riziko vývoja rezistencie a môžu mať za následok neúčinnú liečbu:

- príliš časté a opakované používanie antihelmintík rovnakej skupiny, príliš dlhá doba podávania
- poddávkovanie z dôvodu nesprávneho stanovenia živej hmotnosti, nesprávne podanie lieku alebo chybná kalibrácia dávkovacieho zariadenia

4.5 Osobitné bezpečnostné opatrenia na používanie

Osobitné bezpečnostné opatrenia na používanie u zvierat

Aby sa zabezpečilo podanie správnej dávky, hmotnosť zvierat'a musí byť stanovená čo najpresnejšie.

Osobitné bezpečnostné opatrenia, ktoré má urobiť osoba podávajúca liek zvieratám

V prípade náhodného požitia lieku vyhľadajte lekársku pomoc a ukážte lekárovi písomnú informáciu pre používateľov.

Z hygienických dôvodov by si mali osoby podávajúce liek priamo psovi alebo pridávajúce ich do krmiva hneď potom umyť ruky.

4.6 Nežiaduce účinky (frekvencia výskytu a závažnosť)

Vo veľmi zriedkavých prípadoch boli pozorované gastrointestinálne poruchy (hnačka, eméza).

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

Teratogénny účinok pripisovaný vysokým dávkam febantelu bol popísaný u oviec a potkanov. Žiadne štúdie sa nevykonali u psov na začiatku gravidity. Užívanie lieku počas gravidity by malo byť len na základe posúdenia prínosu/ rizika zodpovedným veterinárnym lekárom. Odporúča sa nepodávať liek sukám počas prvých 4 týždňov gravidity. Pri podávaní lieku gravidným sukám neprekračujte stanovené dávkovanie.

4.8 Liekové interakcie a iné formy vzájomného pôsobenia

Nepoužívať súčasne so zlúčeninami piperazínu, pretože antihelmintické účinky pyrantelu a piperazínu môžu byť antagonistické.

Súčasné užívanie s inými cholinergickými zlúčeninami môže viesť k toxicite.

4.9 Dávkovanie a spôsob podania lieku

Len na perorálne podanie.

Odporúčané dávky sú: 15 mg/kg živej hmotnosti febantelu, 5 mg/kg pyrantelu (ekvivalent 14,4 mg/kg pyrantel embonátu) a 5 mg/kg praziquantelu. To je ekvivalentom 1 tablety Cazitel Plus XL na 35 kg živej hmotnosti.

Psom s hmotnosťou vyššou ako 35 kg podávajte 1 tabletu Cazitel Plus XL plus zodpovedajúce množstvo tabliet Cazitel Plus ekvivalentných 1 tablete na 10 kg živej hmotnosti.

Psom s hmotnosťou zhruba 17,5 kg podávajte ½ tablety Cazitel Plus XL.

Tablety možno psovi podať priamo alebo zamiešané v krmive. Hladovanie nie je nutné pred ani po liečbe.

Ak je riziko opätovnej nákazy, vyhľadajte radu veterinárneho lekára ohľadom potreby a frekvencie opakovaného podávania.

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

Kombinácia praziquantelu, pyrantel embonátu a febantelu je u psov dobre tolerovaná. V štúdiách bezpečnosti spôsobovala jedna dávka v sile päťnásobku odporúčanej dávky alebo vyššej občasné zvracanie.

4.11 Ochranná (-é) lehota (-y)

Neuplatňuje sa.

5. FARMAKOLOGICKÉ VLASTNOSTI

Farmakoterapeutická skupina: Anthelmintiká, kombinácie praziquantelu.

ATC veterinárny kód: QP52AA51

5.1 Farmakodynamické vlastnosti

Tento liek obsahuje antihelmintiká účinné proti gastrointestinálnym hlístam a pásomniciam. Liek obsahuje tri účinné látky, a to:

1. Febantel, probenzimidazol
2. Pyrantel embonát (pamoát), derivát tetrahydropyrimidínu
3. Praziquantel, čiastočne hydrogenizovaný derivát pyrazinoisoquinolínu

V tejto pevnej kombinácii pôsobia pyrantel a febantel proti všetkým podstatným nematódam (škrkavky, machovce, a bičíkovce) u psov. Konkrétne ich spektrum pokrýva druhy *Toxocara canis*, *Toxascaris leonina*, *Uncinaria stenocephala*, *Ancylostoma caninum* a *Trichuris vulpis*.

Táto kombinácia vykazuje synergickú aktivitu v prípadoch machovcov a febantel je účinný proti *T. vulpis*.

Spektrum účinku praziquantelu zahŕňa všetky dôležité druhy cestód u psov, konkrétne *Taenia* spp., *Dipylidium caninum*, *Echinococcus granulosus* a *Echinococcus multilocularis*. Praziquantel pôsobí proti všetkým dospelým aj nedospelým formám týchto parazitov.

Praziquantel sa veľmi rýchlo absorbuje cez povrch parazita a distribuuje do jeho tela. In vitro aj in vivo štúdie preukázali, že praziquantel spôsobuje ťažké poškodenie kože, vedúce ku kontrakcii a paralýze parazitov. Dochádza k takmer okamžitej tetanickej kontrakcii svaloviny parazita a rapidnej vakuolizácii syncytiálneho tegumentu. Táto rapidná kontrakcia sa vysvetľuje zmenami v toku divalentných kationov, hlavne vápnika.

Pyrantel pôsobí ako cholinergický agonista. Jeho mechanizmus účinku je stimulácia nikotínových cholinergických receptorov parazita, privádzajúca spastickú paralýzu, čím umožňuje jeho odstránenie z gastrointestinálneho systému peristaltikou.

V systéme cicavcov podstupuje febantel uzavretý okruh, pričom formuje fenbendazol a oxfendazol. To sú chemické látky, ktoré dosahujú antihelmintický účinok inhibíciou polymerizácie tubulínu. Tým sa zabraňuje formovaniu mikrotubulov, čo vedie k poškodeniu štruktúr potrebných pre vitálne funkcie červov. Ovplyvní sa metabolizmus glukózy, čo vedie k zníženiu bunkovej ATP. Parazit hynie po vyčerpaní energetických rezerv, čo nastane asi o 2 – 3 dni.

5.2 Farmakokinetické údaje

Perorálne podávaný praziquantel sa takmer úplne vstrebáva v čreve. Po absorpcii sa liek distribuuje do všetkých orgánov. Praziquantel sa metabolizuje na inaktívne formy v pečeni a vylučuje v žlči. Vyše 95% podanej dávky sa vylúči do 24 hodín. Vylúčia sa iba stopy nemetabolizovaného praziquantelu.

Po podaní lieku psom sa vrchol plazmovej koncentrácie praziquantelu dosahoval približne za 2,5 hodiny.

Pamoátová soľ pyrantelu má malú rozpustnosť vo vode, čo redukuje absorpciu z čрева a umožňuje

dosiahnuť a účinkovať proti parazitom v hrubom čreve. Po absorpcii je pyrantel pamoát okamžite a takmer úplne metabolizovaný na neaktívne metabolity, ktoré sa rýchlo vylúčia v moči. Febantel sa absorbuje relatívne rýchlo a metabolizuje na viacero metabolitov vrátane fenbendazolu a oxfendazolu, ktoré majú antihelmintické účinky.

Po podaní lieku psom sa vrchol plazmovej koncentrácie fenbendazolu a oxfendazolu dosahoval približne za 7-9 hodín.

6. FARMACEUTICKÉ ÚDAJE

6.1 Zoznam pomocných látok

Monohydrát laktózy
Mikrokryštalická celulóza
Magnézium stearát
Kolloidný oxid kremičitý
Sodná soľ kroskarmelózy
Laurylsulfát sodný
Bravčová príchuť

6.1 Závažné inkompatibility

Nie sú známe.

6.3 Čas použiteľnosti

Čas použiteľnosti veterinárneho lieku zabaleného v neporušenom obale: 3 roky

Čas použiteľnosti polovic tabliet: 14 dní.

6.4 Osobitné bezpečnostné opatrenia na uchovávanie

Tento veterinárny liek nevyžaduje žiadne zvláštne podmienky na uchovávanie. Nepoužité polovice tabliet vráťte do blistra a vložte späť do kartónovej škatuľky.

6.5 Charakter a zloženie vnútorného obalu

Jednotlivé blistre zložené zo PVC/PE/PCTFE a 20 μ pevnej hliníkovej fólie obsahujúce 2, 4, 5, 6, 8, 10, 12, 14, 16, 18 alebo 20 tabliet.

Blistre sú balené do kartónov obsahujúcich 2, 4, 5, 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, 140, 150, 180, 200, 204, 206, 208, 250, 280, 300, 500 alebo 1000 tabliet.

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 REGISTRÁCI

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited
Loughrea
Co. Galway
Írsko

8. REGISTRAČNÉ ČÍSLO(-A)

96/026/MR/13-S

**9. DÁTUM PRVÉHO ROZHODNUTIA O REGISTRÁCI ALEBO DÁTUM
PREDĹŽENIA PLATNOSTI ROZHODNUTIA O REGISTRÁCI**

10. DÁTUM REVÍZIE TEXTU

ZÁKAZ PREDAJA, DODÁVOK A/ALEBO POUŽÍVANIA

Neuplatňuje sa.

ÚDAJE, KTORÉ MAJÚ BYŤ UVEDENÉ NA VONKAJŠOM OBALE

Kartónová škatuľa pre balenia po 2,4, 5, 6, 8, 10, 12, 14, 16, 18, 20, 24, 28, 30, 32, 36, 40, 42, 44, 48 a viac tablekách

1. NÁZOV VETERINÁRNEHO LIEKU

Cazitel Plus XL tablety pre psov

2. ZLOŽENIE: ÚČINNÉ LÁTKY A POMOCNÉ LÁTKY

Každá tableta obsahuje Praziquantelum 175 mg, Pyranteli embonas 504 mg (ekvivalent 175 mg pyrantelum), Febantelum 525 mg
Príchut' bravčového mäsa.

3. LIEKOVÁ FORMA

Tableta.

4. VEĽKOSŤ BALENIA

2 tablety
4 tablety
5 tabliet
6 tabliet
8 tabliet
10 tabliet
12 tabliet
14 tabliet
16 tabliet
18 tabliet
20 tabliet
24 tabliet
28 tabliet
30 tabliet
32 tabliet
36 tabliet
40 tabliet
42 tabliet
44 tabliet
48 tabliet
50 tabliet
52 tabliet
56 tabliet
60 tabliet
64 tabliet
68 tabliet
70 tabliet
72 tabliet
76 tabliet
80 tabliet
84 tabliet

88 tabliet
92 tabliet
96 tabliet
98 tabliet
100 tabliet
104 tabliet
106 tabliet
108 tabliet
112 tabliet
116 tabliet
120 tabliet
140 tabliet
150 tabliet
180 tabliet
200 tabliet
204 tabliet
206 tabliet
208 tabliet
250 tabliet
280 tabliet
300 tabliet
500 tabliet
1000 tabliet.

5. CIELOVÝ DRUH

Psy.

6. INDIKÁCIA(E)

Psy: Liečba zmiešaných invázií spôsobených nematódami a cestódami.

7. SPÔSOB A CESTA(Y) PODANIA LIEKU

Perorálne použitie.
1 tableta na 35 kg živej hmotnosti.

8. OCHRANNÁ LEHOTA

Neuplatňuje sa.

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

Pred použitím si prečítajte písomnú informáciu pre používateľov.

10. DÁTUM EXSPIRÁCIE

EXP {mesiac/rok}

11. OSOBITNÉ PODMIENKY NA UCHOVÁVANIE

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.

14. OZNAČENIE „UCHOVÁVAŤ MIMO DOHĽADU A DOSAHU DETÍ“

Uchovávať mimo dohľadu a dosahu detí.

15. NÁZOV A ADRESA DRŽITEĽA ROZHODNUTIA O REGISTRÁCII

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd.
Loughrea
Co. Galway.
Írsko

16. REGISTRÁČNÉ ČÍSLO

96/026/MR/13-S

17. ČÍSLO VÝROBNEJ ŠARŽE

č. šarže {číslo}

MINIMÁLNE ÚDAJE, KTORÉ MAJÚ BYŤ UVEDENÉ NA BLISTROCH ALEBO STRIPOCH

1. NÁZOV VETERINÁRNEHO LIEKU

Cazitel Plus XL tablety pre psov

Praziquantelum, Febantelum, Pyrantelum.

2. NÁZOV A ADRESA DRŽITEĽA ROZHODNUTIA O REGISTRÁCII

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd.

3. ČÍSLO ŠARŽE

č. šarže {číslo}

4. DÁTUM EXSPIRÁCIE

EXP {mesiac/rok}

5. OZNAČENIE “LEN PRE ZVIERATÁ”

Len pre zvieratá.

PÍ SOMNÁ INFORMÁCIA PRE POUŽÍVATEĽOV

Cazitel Plus XL tablety pre psov

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

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd.
Loughrea
Co. Galway.
Írsko.

2. NÁZOV VETERINÁRNEHO LIEKU

Cazitel Plus XL tablety pre psov

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

Každá tableta s príchutou bravčového mäsa obsahuje 175 mg Praziquantelum, 504 mg Pyranteli embonas (ekvivalent 175 mg Pyrantelum) a 525 mg Febantelum.
Žltá podlhovastá tableta s deliacou ryhou na obidvoch stranách.
Tablety možno rozdeliť na dve rovnaké časti.

4. INDIKÁCIA(-E)

Dospelé psy: Liečba zmiešaných invázií spôsobených nematódami a cestódami:

Nematódy:

Škrkavky: *Toxocara canis*, *Toxascaris leonina* (dospelé a neskoré nedospelé formy).

Machovce: *Uncinaria stenocephala*, *Ancylostoma caninum* (dospelé).

Bičíkovce: *Trichuris vulpis* (dospelé).

Cestódy:

Pásomnice: druhy *Echinococcus*, (*E. granulosus*, *E. multilocularis*), druhy *Taenia*, (*T. hydatigena*, *T. pisiformis*, *T. taeniformis*), *Dipylidium caninum* (dospelé a nedospelé formy).

5. KONTRAINDIKÁCIE

Nepoužívať súčasne so zlúčeninami piperazínu, pretože antihelmintické účinky pyrantelu a piperazínu môžu byť antagonistické.

Nepodávať zvieratám so známou citlivosťou na účinné látky alebo pomocné látky.

6. NEŽIADUCE ÚČINKY

Vo veľmi zriedkavých prípadoch boli pozorované gastrointestinálne poruchy (hnačka, eméza).

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.

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

Len na perorálne podanie.

Odporúčané dávky sú: 15 mg/kg živej hmotnosti febantelu, 5 mg/kg pyrantelu (ekvivalent 14,4 mg/kg pyrantel embonátu) a 5 mg/kg praziquantelu. To je ekvivalentom 1 tablety Cazitel Plus XL na 35 kg živej hmotnosti.

Psom s hmotnosťou vyššou ako 35 kg podávajúte 1 tabletu Cazitel Plus XL plus zodpovedajúce množstvo tabliet Cazitel Plus ekvivalentných 1 tablete na 10 kg živej hmotnosti.

Psom s hmotnosťou zhruba 17,5 kg podávajúte ½ tablety Cazitel Plus XL.

Tablety možno psovi podať priamo alebo zamiešané v krmive. Hladovanie nie je nutné pred ani po liečbe.

Dávkovanie:

Živá hmotnosť (kg)	Počet tabliet
Zhruba 17,5kg	½ Cazitel Plus XL tablety
31-35 kg	1 Cazitel Plus XL tableta
36-40 kg	1 Cazitel Plus XL tableta plus ½ Cazitel Plus tablety
41-45 kg	1 Cazitel Plus XL tableta plus 1 Cazitel Plus tableta
46-50 kg	1 Cazitel Plus XL tableta plus 1½ Cazitel Plus tabliet
51-55 kg	1 Cazitel Plus XL tableta plus 2 Cazitel Plus tablety
56-60 kg	1 Cazitel Plus XL tableta plus 2½ Cazitel Plus tablety
61-65 kg	1 Cazitel Plus XL tableta plus 3 Cazitel Plus tablety
66-70 kg	2 Cazitel Plus XL tablety

Ak je riziko opätovnej nákazy, vyhľadajte radu veterinárneho lekára ohľadom potreby a frekvencie opakovaného podávania.

9. POKYN O SPRÁVNOM PODANÍ

Aby sa zabezpečilo podanie správnej dávky, hmotnosť zvierat'a musí byť stanovená čo najpresnejšie. Čas použiteľnosti polovic tabliet: 14 dní.

10. OCHRANNÁ LEHOTA

Neuplatňuje sa.

11. OSOBITNÉ BEZPEČNOSTNÉ OPATRENIA NA UCHOVÁVANIE

Uchovávať mimo dohľadu a dosahu detí.

Tento veterinárny liek nevyžaduje žiadne zvláštne teplotné podmienky na uchovávanie.

Nepoužívať po dátume expirácie uvedenom na obale.

Dátum expirácie sa vzťahuje na posledný deň v danom mesiaci.

Čas použiteľnosti polovic tabliet: 14 dní.

Nepoužité polovice tabliet vráťte do blistra a vložte späť do kartónovej škatuľky.

12. OSOBITNÉ UPOZORNENIA

Nepoužívať súčasne so zlúčeninami piperazínu, pretože antihelmintické účinky pyrantelu a piperazínu môžu byť antagonistické.

Súčasné užívanie s inými cholinergickými zlúčeninami môže viesť k toxicite.

Zamorenie pásomnicou sa určite vráti, ak sa nevytlúči medzihostiteľ ako blchy, myši a podobne.

Teratogénny účinok pripisovaný vysokým dávkam febantelu bol popísaný u oviec a potkanov. Žiadne štúdie sa nevykonali u psov na začiatku gravidity. Užívanie lieku počas gravidity by malo byť len na základe posúdenia prínosu/ rizika zodpovedným veterinárnym lekárom. Odporúča sa nepodávať liek sukám počas prvých 4 týždňov gravidity. Pri podávaní lieku gravidným sukám neprekračujte stanovené dávkovanie.

Je potrebné predchádzať nasledovným postupom, ktoré zvyšujú riziko vývoja rezistencie a môžu mať za následok neúčinnú liečbu:

- príliš časté a opakované používanie antihelmintík rovnakej skupiny, príliš dlhá doba podávania
- poddávkovanie z dôvodu nesprávneho stanovenia živej hmotnosti, nesprávne podanie lieku alebo chybná kalibrácia dávkovacieho zariadenia

Osobitné bezpečnostné opatrenia, ktoré má urobiť osoba podávajúca liek zvieratám

V prípade náhodného požitia lieku vyhľadajte lekársku pomoc a ukážte lekárovi písomnú informáciu pre používateľov.

Z hygienických dôvodov by si mali osoby podávajúce liek priamo psovi alebo pridávajúce ich do krmiva hneď potom umyť ruky.

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

Lieky sa nesmú likvidovať prostredníctvom odpadovej vody alebo do odpadu v domácnostiach.

O spôsobe likvidácie liekov, ktoré už nepotrebujete, sa poraďte so svojim veterinárnym lekárom. Tieto opatrenia by mali byť v súlade s ochranou životného prostredia.

14. DÁTUM POSLEDNÉHO SCHVÁLENIA TEXTU V PÍ SOMNEJ INFORMÁCII PRE POUŽÍVATEĽOV

15. ĎALŠIE INFORMÁCIE

Len pre zvieratá.

2, 4, 5, 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, 140, 150, 180, 200, 204, 206, 208, 250, 280, 300, 500 alebo 1000 tabliet.

Nie všetky veľkosti balenia sa musia uvádzať na trh.