

SÚHRN CHARAKTERISTICKÝCH VLASTNOSTÍ LIEKU

1. NÁZOV VETERINÁRNEHO LIEKU

Orilan ušná instilácia a dermálna suspenzia pre psy a mačky

2. KVALITATÍVNE A KVANTITATÍVNE ZLOŽENIE

Každý ml obsahuje:

Účinné látky:

Mikonazoli nitras 23,0 mg
(zodpovedajúci 19,98 mg mikonazolu)
Prednisoloni acetat 5,0 mg
(zodpovedajúci 4,48 mg prednizolónu)
Polymyxini B sulfas 0,5293 mg
(zodpovedajúci 5500 IU polymyxín B sulfátu)

Pomocné látky:

Úplný zoznam pomocných látok je uvedený v časti 6.1.

3. LIEKOVÁ FORMA

Ušná instilácia a dermálna suspenzia.
Biela suspenzia.

4. KLINICKÉ ÚDAJE

4.1 Cieľový druh

Psy a mačky.

4.2 Indikácie pre použitie so špecifikovaním cieľového druhu

Na liečbu otitis externa a malých, miestne ohraničených povrchových kožných infekcií u psov a mačiek vyvolaných infekciami nasledujúcich baktérií a plesní citlivých na mikonazol a polymyxín B:

- Grampozitívne baktérie
 - *Staphylococcus* spp.
 - *Streptococcus* spp.
- Gramnegatívne baktérie
 - *Pseudomonas* spp.
 - *Escherichia coli*
- Kvasinky a plesne
 - *Malassezia pachydermatis*
 - *Candida* spp.
 - *Microsporum* spp.
 - *Trichophyton* spp.

Liečba nákaz *Otodectes cynotis*, u ktorých ide o súbežnú infekciu patogénmi citlivými na mikonazol a polymyxín B.

4.3 Kontraindikácie

Nepoužívať:

- v prípade precitlivosti na účinné látky veterinárneho lieku, ako aj na iné kortikosteroidy, iné azolové protiplesňové činidlá alebo na pomocné látky
- u zvierat s perforovanými ušnými bubienkami
- u zvierat, u ktorých je známa rezistencia patogénu spôsobujúceho ochorenie na polymyxín B a/alebo mikonazol
- na mliečne žľazy laktujúcich súk a mačiek

4.4 Osobitné upozornenia pre každý cieľový druh

Bakteriálna a plesňová otitída sú často sekundárne ochorenia. Je potrebné zistiť a liečiť primárnu príčinu.

4.5 Osobitné bezpečnostné opatrenia na používanie

Osobitné bezpečnostné opatrenia na používanie u zvierat

Tento veterinárny liek by sa mal aplikovať až po odbere a vyšetrení mikrobiologických vzoriek a testovaní citlivosti baktérií a/alebo plesní izolovaných od zvierat. Ak to nie je možné, liečba by mala vychádzať z miestnej (regionálnej) epidemiologickej informácie o citlivosti cieľových patogénov.

Systémové účinky kortikosteroidov sú možné, najmä ak sa liek používa pod príľnavým prekrytím, na rozsiahlych kožných léziách, so zvýšeným prekrvením kože, alebo ak zviera požíje liek oblizovaním ošetrovaného miesta.

Je treba zabrániť perorálnemu požitiu lieku liečenými zvieratami alebo zvieratami, ktoré sú v kontakte s liečenými zvieratami.

Osobitné bezpečnostné opatrenia, ktoré má urobiť osoba podávajúca liek zvieratám

Ľudia so známou precitlivosťou na prednizolón, polymyxín B alebo mikonazol sa musia vyhýbať kontaktu s veterinárnym liekom.

Je nutné vyhnúť sa akémukoľvek kontaktu s pokožkou alebo očami. V prípade náhodného poliatia sa musí pokožka alebo oči okamžite opláchnuť dostatočným prúdom vody. Pri podávaní veterinárnych liekov zvieratám je nutné vždy nosiť jednorazové rukavice. Po použití si umyť ruky.

V prípade náhodného požitia vyhľadať ihneď lekársku pomoc a ukázať písomnú informáciu pre používateľov alebo obal lekárovi.

4.6 Nežiaduce účinky (frekvencia výskytu a závažnosť)

Použitie tohto veterinárneho lieku môže byť veľmi zriedkavo spojené s výskytom hluchoty (najmä u starších psov), v takom prípade je nutné liečbu prerušiť.

O lokálnych kortikosteroidných liekoch je známe, že pri predĺženom a extenzívnom používaní vyvolávajú miestne a systémové účinky vrátane potlačenia funkcií nadobličiek, stenčenia pokožky a predĺženého hojenia.

4.7 Použitie počas gravidity a laktácie

Bezpečnosť používania lieku počas gravidity a laktácie nebola vyhodnotená.

Keďže absorpcia mikonazolu, polymyxínu B a prednizolónu cez pokožku je nízka, neočakávajú sa u psov a mačiek žiadne teratogénne/embryotoxické/fetotoxické a maternotoxické účinky. Pri

ošetrovaní srsti zvierat a môže dôjsť k perorálnemu požitiu účinných látok liečenými zvieratami a možno očakávať prítomnosť účinných látok v krvi a mlieku.

Používať len na základe posúdenia prínosu/rizika zodpovedným veterinárnym lekárom.

4.8 Liekové interakcie a iné formy vzájomného pôsobenia

Žiadne dostupné údaje.

4.9 Dávkovanie a spôsob podania lieku

Na aurikulárne a dermálne použitie.

Pred použitím dobre pretrepať.

Na začiatku liečby sa musí srst obklopujúca alebo pokrývajúca kožné lézie ostrihať; v prípade potreby sa musí táto procedúra v priebehu liečby zopakovať.

Infekcie vonkajšieho zvukovodu (otitis externa):

Vyčistite vonkajší zvukovod a ušnicu a do vonkajšieho zvukovodu dvakrát denne nakvapkajte 5 kvapiek veterinárneho lieku. Ucho a kanál vonkajšieho zvukovodu dôkladne vymasírujte, aby ste zaistili správnu distribúciu účinných látok, no zároveň dbajte na to, aby ste zvierat u nespôsobili bolesť.

Liečba musí neprerušene prebiehať až po dobu niekoľkých dní po celkovom vymiznutí klinických príznakov, najmenej 7–10 dní, no najviac 14 dní.

V prípadoch, keď ide o súbežnú nákazu ušným svrabovcom (*Otodectes cynotis*), treba zväziť liečbu oboch uší, aj keď je napadnutie zjavné len u jedného ucha. Do zvukovodu nakvapkajte dvakrát denne 5 kvapiek po dobu 14 dní.

Kožné infekcie (malé, povrchovo lokalizované):

Dvakrát denne nakvapkajte niekoľko kvapiek veterinárneho lieku na poškodené miesta kože a dobre ich votrite.

Liečba musí prebiehať bez prerušenia až po dobu niekoľkých dní po celkovom vymiznutí klinických príznakov, no nie dlhšie ako 14 dní.

Pri niektorých pretrvávajúcich prípadoch (ušné alebo kožné infekcie) môže byť potrebné pokračovať v liečbe 2 až 3 týždne. V prípadoch, keď je nutná predĺžená liečba, sa musia vykonať opakované klinické vyšetrenia vrátane prehodnotenia diagnózy.

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

Nepredpokladajú sa žiadne ďalšie príznaky okrem tých, ktoré sú uvedené v časti 4.6.

4.11 Ochranná (-é) lehota (-y)

Neuplatňuje sa.

5. FARMAKOLOGICKÉ VLASTNOSTI

Farmakoterapeutická skupina: Otologiká, kortikosteroidy a antiinfektíva v kombinácii

Kód ATCvet: QS02CA01

5.1 Farmakodynamické vlastnosti

Mikonazol patrí do skupiny N-substituovaných imidazolových derivátov a inhibuje syntézu ergosterolu *de novo*. Ergosterol je esenciálny membránový lipid a musí byť syntetizovaný plesňami. Nedostatok ergosterolu obmedzuje početné funkcie membrány, prípadne vedie k smrti bunky.

Spektrum účinnosti pokrýva takmer všetky plesne a kvasinky dôležité vo veterinárnej medicíne ako aj grampozitívne baktérie. Zatiaľ nebol hlásený prakticky žiaden vývoj rezistencie. Mikonazol má fungistatický spôsob účinku, no bolo pozorované, že vysoké koncentrácie mikonazolu môžu mať aj fungicídne účinky.

Polymyxín B patrí medzi polypeptické antibiotiká, ktoré sú izolované od baktérií. Je účinný len proti gramnegatívnym baktériám. Vývoj rezistencie je svojou povahou chromozomálny a rozvoj rezistentných gramnegatívnych patogénov je relatívne zriedkavý. Avšak všetky druhy *Proteus* sa vyznačujú prirodzenou rezistenciou voči polymyxínu B.

Polymyxín B sa viaže na fosfolipidy v cytoplazmatickej membráne, čím naruší priepustnosť membrány. To vedie k autolýze baktérie. Dôsledkom je baktericídny účinok.

Prednizolón je syntetický kortikosteroid a používa sa kvôli jeho protizápalovým, protisvrbivým, antiexudatívnym a antiproliferatívnym účinkom. Protizápalový účinok prednizolónu acetátu je dôsledkom zníženia permeability kapilarií, zlepšeného prekrvenia a inhibície účinku fibroblastov.

Presný mechanizmus akaricídneho účinku nie je jasný. Predpokladá sa, že roztoče sa olejnatými pomocnými látkami udusia alebo znehybnia.

5.2 Farmakokinetické údaje

Polymyxín B sa po lokálnej aplikácii na neporušenú pokožku a slizničné membrány prakticky vôbec neabsorbujú, zatiaľ čo cez rany sa v značnej miere absorbujú.

Mikonazol sa po lokálnej aplikácii na neporušenú pokožku alebo slizničné membrány prakticky neabsorbujú.

Prednizolón sa po lokálnej aplikácii na neporušenú pokožku absorbujú len obmedzene a spomalene. Väčšia absorpcia prednizolónu sa dá predpokladať v prípade oslabenia bariérnej funkcie pokožky (napr. pri léziách kože).

6. FARMACEUTICKÉ ÚDAJE

6.1 Zoznam pomocných látok

Koloidný bezvodý oxid kremičitý
Tekutý parafín

6.2 Inkompatibility

Nie sú známe.

6.3 Čas použiteľnosti

Čas použiteľnosti veterinárneho lieku zabaleného v pôvodnom obale: 2 roky
Čas použiteľnosti po prvom otvorení vnútorného balenia: 3 mesiace

6.4 Osobitné bezpečnostné opatrenia na uchovávanie

Uchovávať pri teplote neprevyšujúcej 30 °C.
Po prvom otvorení uchovávať pri teplote neprevyšujúcej 25 °C.

6.5 Charakter a zloženie vnútorného obalu

Biely, nepriehľadný LDPE kontajner s kvapkadlom s bielym, nepriehľadným HDPE uzáverom so závitom.

Veľkosť balenia: 1 x 20 ml

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 platnými predpismi.

7. DRŽITEĽ ROZHODNUTIA O REGISTRÁCII

Richter Pharma AG
Feldgasse 19
4600 Wels
Rakúsko

8. REGISTRAČNÉ ČÍSLO(-A)

96/026/DC/15-S

9. DÁTUM PRVÉHO ROZHODNUTIA O REGISTRÁCII ALEBO DÁTUM PREDĹŽENIA PLATNOSTI ROZHODNUTIA O REGISTRÁCII

10. DÁTUM REVÍZIE TEXTU

ZÁKAZ PREDAJA, DODÁVOK A/ALEBO POUŽÍVANIA

Výdaj lieku je viazaný na veterinárny predpis.

ÚDAJE, KTORÉ MAJÚ BYŤ UVEDENÉ NA VONKAJŠOM OBALE

Lepenková škatuľa

1. NÁZOV VETERINÁRNEHO LIEKU

Orilan ušná instilácia a dermálna suspenzia pre psy a mačky

2. ZLOŽENIE: ÚČINNÉ LÁTKY A POMOCNÉ LÁTKY

Každý ml obsahuje:

Mikonazoli nitras 23,0 mg
(zodpovedajúci 19,98 mg mikonazolu)
Prednisoloni acetat 5,0 mg
(zodpovedajúci 4,48 mg prednizolónu)
Polymyxini B sulfas 0,5293 mg
(zodpovedajúci 5500 IU polymyxín B sulfátu)

3. LIEKOVÁ FORMA

Ušná instilácia a dermálna suspenzia.

4. VEĽKOSŤ BALENIA

20 ml

5. CIEĽOVÝ DRUH

Psy a mačky.

6. INDIKÁCIA (INDIKÁCIE)

-

7. SPÔSOB A CESTA PODANIA LIEKU

Na aurikulárne a dermálne použitie. Pred použitím dobre pretrepať.
Pred použitím si prečítajte písomnú informáciu pre používateľov.

8. OCHRANNÁ LEHOTA

-

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

Pred použitím si prečítajte písomnú informáciu pre používateľov.

10. DÁTUM EXSPIRÁCIE

EXP: (mesiac/rok)

Čas použiteľnosti po prvom otvorení vnútorného balenia: 3 mesiace

Po prvom otvorení použiť do ...

11. OSOBITNÉ PODMIENKY NA UCHOVÁVANIE

Uchovávať pri teplote neprevyšujúcej 30 °C.

Po prvom otvorení uchovávať pri teplote neprevyšujúcej 25 °C.

12. OSOBITNÉ BEZPEČNOSTNÉ OPATRENIA NA ZNEŠKODNENIE NEPOUŽITÉHO LIEKU 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 DOHLĀDU A DOSAHU DETÍ”

Uchovávať mimo dohľadu a dosahu detí.

15. NÁZOV A ADRESA DRŽITEĽA ROZHODNUTIA O REGISTRÁCII

Richter Pharma AG, 4600 Wels, Rakúsko

16. REGISTRAČNÉ ČÍSLO (ČÍSLA)

96/026/DC/15-S

17. ČÍSLO VÝROBNEJ ŠARŽE

Lot {číslo}

MINIMÁLNE ÚDAJE, KTORÉ MAJÚ BYŤ UVEDENÉ NA MALOM VNÚTORNOM OBALE

Kontajner s kvapkadlom

1. NÁZOV VETERINÁRNEHO LIEKU

Orilan ušná instilácia a dermálna suspenzia pre psy a mačky

2. MNOŽSTVO ÚČINNEJ LÁTKY (LÁTOK)

Každý ml obsahuje:

Mikonazoli nitras 23,0 mg
(zodpovedajúci 19,98 mg mikonazolu)
Prednisoloni acetat 5,0 mg
(zodpovedajúci 4,48 mg prednizolónu)
Polymyxini B sulfas 0,5293 mg
(zodpovedajúci 5500 IU polymyxín B sulfátu)

3. OBSAH V HMOTNOSTNÝCH, OBJEMOVÝCH JEDNOTKÁCH ALEBO POČET DÁVOK

20 ml

4. SPÔSOB(-Y) PODANIA LIEKU

Na aurikulárne a dermálne použitie. Pred použitím dobre pretrepať.

5. OCHRANNÁ LEHOTA

-

6. ČÍSLO ŠARŽE

Lot {číslo}

7. DÁTUM EXSPIRÁCIE

EXP: {mesiac/rok}

Po prvom otvorení použiť do ...

8. OZNAČENIE „LEN PRE ZVIERATÁ”

Len pre zvieratá.

PÍŠOMNÁ INFORMÁCIA PRE POUŽÍVATEĽOV

Orilan ušná instilácia a dermálna suspenzia 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:

Richter Pharma AG, Feldgasse 19, 4600 Wels, Rakúsko

Výrobca zodpovedný za uvoľnenie šarže:

Richter Pharma AG, Durisolstrasse 14, 4600 Wels, Rakúsko

2. NÁZOV VETERINÁRNEHO LIEKU

Orilan ušná instilácia a dermálna suspenzia pre psy a mačky

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

Každý ml obsahuje:

Účinné látky:

Mikonazoli nitras	23,0	mg
(zodpovedajúci 19,98 mg mikonazolu)		
Prednisoloni acetat	5,0	mg
(zodpovedajúci 4,48 mg prednizolónu)		
Polymyxini B sulfas	0,5293	mg
(zodpovedajúci 5500 IU polymyxín B sulfátu)		

Biela suspenzia.

4. INDIKÁCIA(-E)

Na liečbu otitis externa a malých, miestne ohraničených povrchových kožných infekcií u psov a mačiek vyvolaných infekciami nasledujúcich baktérií a plesní citlivých na mikonazol a polymyxín B:

- Grampozitívne baktérie
 - *Staphylococcus* spp.
 - *Streptococcus* spp.
- Gramnegatívne baktérie
 - *Pseudomonas* spp.
 - *Escherichia coli*
- Kvasinky a plesne
 - *Malassezia pachydermatis*
 - *Candida* spp.
 - *Microsporum* spp.
 - *Trichophyton* spp.

Liečba nákaz *Otodectes cynotis*, u ktorých ide o súbežnú infekciu patogénmi citlivými na mikonazol a polymyxín B.

5. KONTRAINDIKÁCIE

Nepoužívať:

- v prípade precitlivenosti na účinné látky veterinárneho lieku, ako aj na iné kortikosteroidy, iné azolové protiplesňové činidlá alebo na pomocné látky
- u zvierat s perforovanými ušnými bubienkami
- u zvierat, u ktorých je známa rezistencia patogénu spôsobujúceho ochorenie na polymyxín B a/alebo mikonazol
- na mliečne žľazy laktujúcich súk a mačiek

6. NEŽIADUCE ÚČINKY

Použitie tohto veterinárneho lieku môže byť veľmi zriedkavo spojené s výskytom hluchoty (najmä u starších psov), v takom prípade je nutné liečbu prerušiť.

O lokálnych kortikosteroidných liekoch je známe, že pri predĺženom a extenzívnom používaní vyvolávajú miestne a systémové účinky vrátane potlačenia funkcií nadobličiek, stenčenia pokožky a predĺženého hojenia.

Ak zistíte akékoľvek vážne účinky alebo iné účinky, ktoré nie sú uvedené v tejto písomnej informácii pre používateľov, informujte vášho veterinárneho lekára.

7. CIEĽOVÝ DRUH

Psy a mačky.

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

Na aurikulárne a dermálne použitie.

Pred použitím dobre pretrepať.

Na začiatku liečby sa musí srst' obklopujúca alebo pokrývajúca kožné lézie ostrihať; v prípade potreby sa musí táto procedúra v priebehu liečby zopakovať.

Infekcie vonkajšieho zvukovodu (otitis externa):

Vyčistite vonkajší zvukovod a ušnicu a do vonkajšieho zvukovodu dvakrát denne nakvapkajte 5 kvapiek veterinárneho lieku. Ucho a kanál vonkajšieho zvukovodu dôkladne vymasírujte, aby ste zaistili správnu distribúciu účinných látok, no zároveň dbajte na to, aby ste zvierat'u nespôsobili bolesť.

Liečba musí neprerušene prebiehať až po dobu niekoľkých dní po celkovom vymiznutí klinických príznakov, najmenej 7–10 dní, no najviac 14 dní.

V prípadoch, keď ide o súbežnú nákazu ušným svrabovcom (*Otodectes cynotis*), treba zväziť liečbu oboch uší, aj keď je napadnutie zjavné len u jedného ucha. Do zvukovodu nakvapkajte dvakrát denne 5 kvapiek po dobu 14 dní.

Kožné infekcie (malé, povrchovo lokalizované):

Dvakrát denne nakvapkajte niekoľko kvapiek veterinárneho lieku na poškodené miesta kože a dobre ich votrite.

Liečba musí prebiehať bez prerušenia až po dobu niekoľkých dní po celkovom vymiznutí klinických príznakov, no nie dlhšie ako 14 dní.

Pri niektorých pretrvávajúcich prípadoch (ušné alebo kožné infekcie) môže byť potrebné pokračovať v liečbe 2 až 3 týždne. V prípadoch, keď je nutná predĺžená liečba, sa musia vykonať opakované klinické vyšetrenia vrátane prehodnotenia diagnózy.

9. POKYN O SPRÁVNOM PODANÍ

Pred použitím dobre pretrepať.

Pozri bod 12. Osobitné upozornenia v písomnej informácii pre používateľov.

10. OCHRANNÁ LEHOTA

Neuplatňuje sa.

11. OSOBITNÉ BEZPEČNOSTNÉ OPATRENIA NA UCHOVÁVANIE

Uchovávať mimo dohľadu a dosahu detí.

Uchovávať pri teplote neprevyšujúcej 30 °C.

Po prvom otvorení uchovávať pri teplote neprevyšujúcej 25 °C.

Nepoužívať tento veterinárny liek po dátume expirácie uvedenom na škatuli a na štítku kontajnera po „EXP“.

Čas použiteľnosti po prvom otvorení vnútorného balenia: 3 mesiace

12. OSOBITNÉ UPOZORNENIA

Osobitné bezpečnostné opatrenia na používanie u zvierat:

Tento veterinárny liek by sa mal aplikovať až po odbere a vyšetrení mikrobiologických vzoriek a testovaní citlivosti baktérií a/alebo plesní izolovaných od zvierat. Ak to nie je možné, liečba by mala vychádzať z miestnej (regionálnej) epidemiologickej informácie o citlivosti cieľových patogénov.

Systémové účinky kortikosteroidov sú možné, najmä ak sa liek používa pod priľnavým prekrytím, na rozsiahlych kožných léziách, so zvýšeným prekrvením kože, alebo ak zviera požije liek oblizovaním ošetrovaného miesta.

Je treba zabrániť perorálnemu požitiu lieku liečenými zvieratami alebo zvieratami, ktoré sú v kontakte s liečenými zvieratami.

Osobitné bezpečnostné opatrenia, ktoré má urobiť osoba podávajúca liek zvieratám

Ľudia so známou precitlivosťou na prednizolón, polymyxín B alebo mikonazol sa musia vyhýbať kontaktu s veterinárnym liekom.

Je nutné vyhnúť sa akémukoľvek kontaktu s pokožkou alebo očami. V prípade náhodného poliatia sa musí pokožka alebo oči okamžite opláchnuť dostatočným prúdom vody. Pri podávaní veterinárnych liekov zvieratám je nutné vždy nosiť jednorazové rukavice. Po použití si umyť ruky.

V prípade náhodného požitia vyhľadať ihneď lekársku pomoc a ukázať písomnú informáciu pre používateľov alebo obal lekárovi.

Použitie počas gravidity a laktácie:

Bezpečnosť používania lieku počas gravidity a laktácie nebola vyhodnotená.

Používať len na základe hodnotenia prínosu/rizika zodpovedným veterinárnym lekárom.

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 platnými predpismi.

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

15. ĎALŠIE INFORMÁCIE

Len pre zvieratá.

Výdaj lieku je viazaný na veterinárny predpis.

Veľkosť balenia: 1 x 20 ml

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

Orion Pharma s.r.o.
Ružová dolina 6
821 08 Bratislava
Slovenská republika