

SÚHRN CHARAKTERISTICKÝCH VLASTNOSTÍ LIEKU

1. NÁZOV VETERINÁRNEHO LIEKU

Clavaseptin 500 mg ochutené tablety pre psov
Amoxicillinum / acidum clavulanicum

2. KVALITATIVNE A KVANTITATIVNE ZLOŽENIE

Jedna tableta obsahuje:

Účinné látky:

Amoxicillinum (ut amoxicillinum trihydricum)	400 mg
Acidum clavulanicum (ut potassium)	100 mg

Pomocné látky:

Hnedý oxid železitý (E172)	0,950 mg
----------------------------	----------

Úplný zoznam pomocných látok je uvedený v časti 6.1.

3. LIEKOVÁ FORMA

Tableta.

Béžová tableta s ryhou, ktorá môže byť rozdelená na dve rovnaké časti.

4. KLINICKÉ ÚDAJE

4.1 Cieľový druh zvierat

Psy.

4.2 Indikácie na použitie so špecifikovaním cieľových druhov

Psy: liečba alebo adjuvantná liečba periodontálnych infekcií vyvolaných baktériami citlivými na amoxicilín v kombinácii s kyselinou klavulanovou, tj. *Pasteurella* spp, *Streptococcus* spp a *Escherichia coli*.

4.3 Kontraindikácie

Nepoužívať v prípadoch precitlivosti na penicilíny alebo iné látky zo skupiny beta-laktámov alebo na niektorú z pomocných látok.

Nepodávať pieskomilom, morčatám, škrečkom, králikom a činčilám.

Nepodávať koňom a prežúvavcom.

Nepoužívať u zvierat s vážnou dysfunkciou obličiek sprevádzanou anúriou alebo oligúriou.

Nepoužívať v prípade známej rezistencie na kombináciu amoxicilínu a kyseliny klavulánovej.

4.4 Osobitné upozornenie pre každý cieľový druh

Nie sú známe.

4.5 Osobitné bezpečnostné opatrenia na používanie

Osobitné bezpečnostné opatrenia na používanie u zvierat

Okrem kontraindikácií uvedených v bode 4.3:

U zvierat s poškodením funkcie pečene a obličiek by mal veterinár posúdiť riziká a prínosy liečby a starostlivo vyhodnotiť dávkovanie.

Pri použití u malých bylinožravcov iných ako uvedených v bode 4.3 je potrebné postupovať obozretne.

Použitie lieku by malo byť založené na testovaní citlivosti.

Použitie lieku v rozpore s pokynmi uvedenými v SPC môže zvýšiť prevalenciu baktérií rezistentných voči amoxicilínu / klavulanovej kyseline a môže znížiť účinnosť liečby inými β -laktámovými antibiotikami v dôsledku možnosti skríženej rezistencie. Pri použití lieku je treba zohľadniť národnú a miestnu antimikrobiálnu politiku.

Nepoužívať v prípade baktérií citlivých na úzke spektrum penicilínov alebo amoxicilínu ako jednej látky.

Osobitné bezpečnostné opatrenia, ktoré má urobiť osoba podávajúca liek zvieratám

Penicilíny a cefalosporíny môžu spôsobiť precitlivenosť po náhodnej injekčnej aplikácii, vdýchnutí, požití alebo po kontakte s kožou. Precitlivenosť na penicilíny môže viesť k skríženým reakciám s cefalosporínmi a naopak. Alergické reakcie na tieto látky môžu byť v niektorých prípadoch vážne.

1. Nepracujte s týmto liekom, pokiaľ viete, že ste naň citlivý alebo pokiaľ vám bolo odporúčané, aby ste s podobnými liekmi nemanipulovali.
2. Manipulujte s týmto liekom s maximálnou opatrnosťou, aby ste predišli kontaminácii, a dodržiajte všetky odporúčané preventívne opatrenia.
3. Pokiaľ sa u vás po kontaminácii objavia príznaky ako je kožná vyrážka, vyhľadajte lekársku pomoc a ukážte lekárovi toto upozornenie.
Medzi vážnejšie príznaky patrí opuch tváre, pier a očí a problémy pri dýchaní, ktoré vyžadujú okamžité lekárske ošetrenie.
Po manipulácii s tabletami si umyte ruky.

4.6 Nežiaduce účinky (frekvencia výskytu a závažnosť)

Môže sa vyskytnúť zvracanie alebo hnačka. Liečba môže byť prerušená v závislosti na závažnosti nežiaducich účinkov a zhodnotenia rizika a prínosu liečby, ktoré posúdi veterinárny lekár.

Môžu sa taktiež vyskytnúť hypersenzitívne reakcie (alergické kožné reakcie, anafylaxia). V takýchto prípadoch je potrebné prerušiť liečbu a zahájiť symptomatickú liečbu.

Frekvencia výskytu nežiaducich účinkov sa definuje použitím nasledujúceho pravidla:

- veľmi časté (nežiaduce účinky sa prejavili u viac ako 1 z 10 zvierat počas jednej liečby)
- časté (viac ako 1 ale menej ako 10 zo 100 zvierat)
- menej časté (u viac ako 1 ale menej ako 10 z 1000 zvierat)
- zriedkavé (u viac ako 1 ale menej ako 10 z 10 000 zvierat)
- veľmi zriedkavé (u menej ako 1 z 10 000 zvierat, vrátane ojedinelých hlásení).

4.7 Použitie počas gravidity, laktácie, znášky

Bezpečnosť používania veterinárneho lieku počas gravidity a laktácie nebola potvrdená. Laboratórne štúdie u potkanov nepreukázali teratogénne, fetotoxické či maternotoxické účinky. Použiť len po zhodnotení prínosu/rizika zodpovedným veterinárnym lekárom.

4.8 Liekové interakcie a iné formy vzájomného pôsobenia

Baktericídny účinok amoxicilínu môže byť znížený súčasným použitím bakteriostatických látok ako sú makrolidy, tetracyklíny, sulfonamidy a chloramfenikol.

Je potrebné zvážiť možnosť skrížených alergických reakcií s inými penicilínmi. Penicilíny môžu zvýšiť účinok aminoglykozidov.

4.9 Dávkovanie a spôsob podania lieku

Na perorálne podanie.

Na zaistenie podania správnej dávky je potrebné čo najpresnejšie stanoviť hmotnosť zvierat'a, aby nedošlo k poddávkovaniu.

Odporúčaná dávka lieku je 10 mg amoxicilínu / 2,5 mg kyseliny klavulanovej na 1 kg živej hmotnosti dvakrát denne perorálne u psov tj. 1 tableta na 40 kg telesnej hmotnosti každých 12 hodín podľa nasledujúcej tabuľky:

Živá hmotnosť (kg)	Počet tabliet dvakrát denne
[30,1- 40,0]	1
[40,1- 60,0]	1 ½
[60,1- 80,0]	2

Psy:

Pri ťažkých infekciách je možné dávku zdvojnásobiť na 20 mg amoxicilínu/ 5 mg kyseliny klavulanovej/ kg živej hmotnosti dvakrát denne.

Dĺžka liečby:

- 7 dní pri liečbe periodontálnych infekcií u psov.

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

Pri trojnásobku doporučenej dávky podávanej počas 28 dní bola u psov pozorovaná hnačka. V prípade predávkovania sa odporúča zahájiť symptomatickú liečbu.

4.11 Ochranná (-é) lehota (-y)

Netýka sa.

5. FARMAKOLOGICKÉ VLASTNOSTI

Farmakoterapeutická skupina: antibakteriálny liek na celkové použitie; amoxicilín a enzýmový inhibítor.

ATCvet kód: QJ01CR02

5.1 Farmakodynamické vlastnosti

Amoxicilín je aminobenzylpenicilín zo skupiny beta-laktamových penicilínov, ktorý bráni tvorbe bunkovej steny tým, že narušuje poslednú fázu syntézy peptidoglykánov.

Kyselina klavulanová je ireverzibilný inhibítor vnútrobunkových a mimobunkových beta-laktamáz, ktorý chráni amoxicilín pred deaktiváciou týmito enzýmami.

Amoxicilín/klavulanát má široké spektrum aktivity a pôsobí proti beta-laktamázu produkujúcim gram-pozitívnym aj gram-negatívnym aeróbovom, fakultatívnym anaeróbovom a obligátnym anaeróbovom.

Ak neexistujú špecifické veterinárne hraničné hodnoty, mohli by sa pre akýkoľvek iný druh zvieracieho druhu / bakteriálneho druhu / typu infekcie použiť nasledujúce humánne hraničné body (dokument M100-S):

Stafylokoky: citlivé: MIC <4/2 µg / ml, rezistentné: MIC > 8/4 µg / ml

Iné organizmy: citlivé: MIC <8/4 µg / ml, rezistentné: MIC > 32/16 µg / ml

Pes: periodontálne infekcií v Európe (izoláty z roku 2002 z Francúzska, Nemecka a Belgicka) kombinácia amoxicilín / kyselina klavulanová v pomere 2/1 vykázala nasledujúce údaje o citlivosti:

Pasteurellaceae: MIC90: 0,4/0,2 µg/ml,
Streptococcus spp.: MIC90: 0,4/0,2 µg/ml,
Escherichia coli: MIC90: 5,3/2,6 µg/ml,

Rezistencia voči beta-laktamovým antibiotikám je sprostredkovaná predovšetkým beta-laktamázami, ktoré hydrolyzujú antibiotiká ako je amoxicilín.

Citlivosť a rezistencia vzoriek môže kolísat' v závislosti na geografických podmienkach a bakteriálnych kmeňoch a môže sa meniť s časom.

5.2 Farmakokinetické údaje

Po perorálnom podaní odporúčanej dávky u psov sa amoxicilín a kyselina klavulanová vstrebávajú rýchlo. U psov sú maximálne koncentrácie amoxicilínu v plazme v hodnote 8,5 µg/ml dosiahnuté za 1,4 hodiny a maximálne koncentrácie kyseliny klavulanovej v plazme v hodnote 0,9 µg/ml za 0,9 hodiny.

Polčas rozpadu je u psov pre obe látky 1 hodina.

Eliminácia látok z organizmu je taktiež rýchla. 12 % amoxicilínu a 17 % kyseliny klavulanovej sa vylúči v moči. Zvyšok sa vylúči ako neaktívne metabolity.

Po opakovanom podaní odporúčanej dávky nedochádza k hromadeniu amoxicilínu či kyseliny klavulanovej a ustáleného stavu sa dosahuje rýchlo po prvom podaní.

6. FARMACEUTICKÉ ÚDAJE

6.1 Zoznam pomocných látok

Hnedý oxid železitý E 172
Krospovidón
Povidón K 25
Oxid kremičitý
Mikrokryštalická celulóza
Príchut' pečene
Príchut' kvasníc
Stearan horečnatý
Hypromelóza

6.2 Závažné inkompatibility

Nie sú známe.

6.3 Čas použiteľnosti

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

Čas použiteľnosti po prvom otvorení vnútorného obalu: 16 hodín

6.4 Osobitné bezpečnostné opatrenia na uchovávanie

Uchovávať pri teplote neprevyšujúcej 25°C.

Uchovávať v pôvodnom obale.

Polovice tabliet vrátiť späť do blistra a spotrebovať do 16 hodín.

6.5 Charakter a zloženie vnútorného obalu

Blister (hliník/hliník) – 10 tabliet v jednom blistri.

Veľkosti balenia:

Kartónová škatuľka: 10, 20, 50, 100, 120, 150, 200, 250, 300, 400, 500, 600, 750 a 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

Vetoquinol s.r.o., Walterovo náměstí 329/3, 158 00 Praha 5, Česká republika

8. REGISTRAČNÉ ČÍSLO(A)

96/003/MR/11-S

9. DÁTUM REGISTRÁCIE/ PREDĹŽENIA REGISTRÁCIE

Dátum prvej registrácie:

Dátum posledného predĺženia:

10. DÁTUM REVÍZIE TEXTU

ZÁKAZ PREDAJA, VÝDAJA A/ALEBO POUŽÍVANIA

Výdaj lieku je viazaný na veterinárny predpis.

ÚDAJE, KTORE MAJU BYT UVEDENE NA VONKAJSOM OBALE

Škatuľka

1. NÁZOV VETERINÁRNEHO LIEKU

Clavaseptin 500 mg ochutené tablety pre psov
Amoxicillinum / acidum clavulanicum

2. ÚČINNÉ LÁTKY

Amoxicillinum (ako amoxicilín trihydrát)	400 mg
Acidum clavulanicum (ako draselná soľ)	100 mg

3. LIEKOVÁ FORMA

Tableta.

4. VEĽKOSŤ BALENIA

10, 20, 50, 100, 120, 150, 200, 250, 300, 400, 500, 600, 750, 100 tablet

5. CIELOVE DRUHY

Psy.

6. INDIKÁCIE(-IE)

7. SPÔSOB A CESTA PODANIA

Pred použitím si prečítajte písomnú informáciu pre používateľov.

8. OCHRANNA LEHOTA(-Y)

Netýka sa.

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

Penicilíny a cefalosporíny môžu príležitostne spôsobiť vážne alergické reakcie.
Pred použitím si prečítajte písomnú informáciu pre používateľov.

10. DÁTUM EXSPIRÁCIE

EXP: {mesiac/rok}

11. OSOBITNÉ PODMIENKY NA UCHOVÁVANIE

Uchovávať pri teplote neprevyšujúcej 25°C.
Uchovávať v pôvodnom obale.
Čas použiteľnosti po prvom otvorení vnútorného obalu: 16 hodín

Polovice tablet vrátit' späť do blistra a spotrebovať do 16 hodín.

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 DOHĽADU A DOSAHU DETÍ“

Uchovávať mimo dohľadu a dosahu detí.

15. NÁZOV A ADRESA DRŽITEĽA ROZHODNUTIA O REGISTRÁCI

Vetoquinol s.r.o., Walterovo náměstí 329/3, 158 00 Praha 5, Česká republika
tel. +420 736 622 334, info.cz@vetoquinol.com

16. REGISTRAČNÉ ČÍSLO(A)

96/003/MR/11-S

17. ČÍSLO VÝROBNEJ ŠARŽE

Šarža: {číslo}

MINIMÁLNE ÚDAJE, KTORE MAJU BYT UVEDENE NA BLISTROCH ALEBO STRIPOCH

1. NÁZOV VETERINÁRNEHO LIEKU

Clavaseptin 500 mg tablety
Amoxicillinum 400 mg
Acidum clavulanicum 100 mg



2. NÁZOV DRŽITEĽA ROZHODNUTIA O REGISTRÁCI

Vetoquinol

3. DÁTUM EXSPIRÁCIE

EXP: {mesiac/rok}

4. ČÍSLO ŠARŽE

Lot {číslo}

5. OZNAČENIE „LEN PRE ZVIERATÁ“

Len pre zvieratá.

PÍ SOMNÁ INFORMÁCIA PRE POUŽÍVATEĽOV

Clavaseptin 500 mg ochutené tablety pre psov

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

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Vetoquinol s.r.o., Walterovo námestí 329/3, 158 00 Praha 5, Česká republika

Výrobca zodpovedný za uvoľňovanie šarže:

Vétoquinol, Magny-Vernois, F – 70200 Lure, Francúzsko

2. NÁZOV VETERINÁRNEHO LIEKU

Clavaseptin 500 mg ochutené tablety pre psov
Amoxicillinum / acidum clavulanicum

3. OBSAH ÚČINNEJ LÁTKY (-OK) A INEJ LÁTKY (-OK)

Jedna tableta obsahuje:

Účinné látky:

Amoxicillinum (ut amoxicillinum trihydricum)	400 mg
Acidum clavulanicum (ut potassium)	100 mg

Pomocné látky:

Hnedý oxid železitý (E172)	0,950 mg
----------------------------	----------

Béžová tableta s ryhou, ktorá môže byť rozdelená na dve rovnaké časti.

4. INDIKÁCIA(-E)

Psy: liečba alebo adjuvantná liečba periodontálnych infekcií vyvolaných baktériami citlivými na amoxicilín v kombinácii s kyselinou klavulanovou, tj. *Pasteurella* spp, *Streptococcus* spp a *Escherichia coli*.

5. KONTRAINDIKÁCIE

Nepoužívať v prípadoch precitlivenosti na penicilíny alebo iné látky zo skupiny beta-laktámov alebo na niektorú z pomocných látok.

Nepodávať pieskomilom, morčatám, škrečkom, králikom a činčilám.

Nepodávať koňom a prežúvavcom.

Nepoužívať u zvierat s vážnou dysfunkciou obličiek sprevádzanou anúriou alebo oligúriou.

Nepoužívať v prípade známej rezistencie na kombináciu amoxicilínu a kyseliny klavulanovej.

6. NEŽIADUCE ÚČINKY

Môže sa vyskytnúť zvracanie alebo hnačka. Liečba môže byť prerušená v závislosti na závažnosti nežiaducich účinkov a zhodnotenia rizika a prínosu liečby, ktoré posúdi veterinárny lekár.

Môžu sa taktiež vyskytnúť hypersenzitívne reakcie (alergické kožné reakcie, anafylaxia). V takýchto prípadoch je potrebné prerušiť liečbu a zahájiť symptomatickú liečbu.

Frekvencia výskytu nežiaducich účinkov sa definuje použitím nasledujúceho pravidla:

- veľmi časté (nežiaduce účinky sa prejavili u viac ako 1 z 10 zvierat počas jednej liečby)
- časté (viac ako 1 ale menej ako 10 zo 100 zvierat)
- menej časté (u viac ako 1 ale menej ako 10 z 1000 zvierat)
- zriedkavé (u viac ako 1 ale menej ako 10 z 10 000 zvierat)
- veľmi zriedkavé (u menej ako 1 z 10 000 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

Na perorálne podanie.

Odporúčaná dávka lieku je 10 mg amoxicilínu / 2,5 mg kyseliny klavulanovej na 1 kg živej hmotnosti dvakrát denne perorálne u psov tj. 1 tableta na 40 kg telesnej hmotnosti každých 12 hodín podľa nasledujúcej tabuľky:

Živá hmotnosť/ kg	Clavaseptin 500 mg - Psy 1 tableta na 40 kg ž. hm. každých 12 hodín
[> 30 - 40]	1
[> 40 - 60]	1 ½
[> 60 - 80]	2

Psy:

Pri ťažkých infekciách je možné dávku zdvojnásobiť na 20 mg amoxicilínu/ 5 mg kyseliny klavulanovej/ kg živej hmotnosti dvakrát denne.

Dĺžka liečby:

- 7 dní pri liečbe periodontálnych infekcií u psov.

9. POKYNY PRE SPRÁVNE PODANIE

Na zaistenie podania správnej dávky je potrebné čo najpresnejšie stanoviť hmotnosť zvieratá, aby nedošlo k poddávkovaniu.

10. OCHRANNÁ LEHOTA(-Y)

Netýka sa.

11. OSOBITNÉ BEZPEČNOSTNÉ OPATRENIA NA UCHOVÁVANIE

Uchovávať mimo dohľadu a dosahu detí.

Uchovávať pri teplote neprevyšujúcej 25°C.

Uchovávať v pôvodnom obale.

Čas použiteľnosti po prvom otvorení vnútorného obalu: 16 hodín
Polovice tabliet vrátiť späť do blistra a spotrebovať do 16 hodín.
Nepoužívať tento veterinárny liek po dátume expirácie uvedenom na obale po EXP.
Dátum expirácie sa vzťahuje na posledný deň v uvedenom mesiaci.

12. OSOBITNÉ UPOZORNENIA

Osobitné bezpečnostné opatrenia na používanie u zvierat:

U zvierat s poškodením funkcie pečene a obličiek by mal veterinár posúdiť riziká a prínosy liečby a starostlivo vyhodnotiť dávkovanie.

Pri použití u malých bylinožravcov iných ako uvedených v bode 5 je potrebné postupovať obozretne.

Použitie lieku by malo byť založené na testovaní citlivosti.

Nevhodné použitie lieku môže zvýšiť prevalenciu baktérií rezistentných voči amoxicilínu / klavulanovej kyseline a môže znížiť účinnosť liečby inými β -laktámovými antibiotikami v dôsledku možnosti skríženej rezistencie. Pri použití lieku je treba zohľadniť národnú a miestnu antimikrobiálnu politiku.

Nepoužívať v prípade baktérií citlivých na úzke spektrum penicilínov alebo amoxicilínu ako jednej látky.

Osobitné bezpečnostné opatrenia, ktoré má urobiť osoba podávajúca liek zvieratám:

Penicilíny a cefalosporíny môžu spôsobiť precitlivenosť po náhodnej injekčnej aplikácii, vdýchnutí, požití alebo po kontakte s kožou. Precitlivenosť na penicilíny môže viesť k skríženým reakciám s cefalosporínmi a naopak. Alergické reakcie na tieto látky môžu byť v niektorých prípadoch vážne.

1. Nepracujte s týmto liekom, pokiaľ viete, že ste naň citlivý alebo pokiaľ vám bolo odporúčané, aby ste s podobnými liekmi nemanipulovali.
2. Manipulujte s týmto liekom s maximálnou opatrnosťou, aby ste predišli kontaminácii, a dodržujte všetky odporúčané preventívne opatrenia.
3. Pokiaľ sa u vás po kontaminácii objavia príznaky ako je kožná vyrážka, vyhľadajte lekársku pomoc a ukážte lekárovi toto upozornenie.
Medzi vážnejšie príznaky patrí opuch tváre, pier a očí a problémy pri dýchaní, ktoré vyžadujú okamžité lekárske ošetrenie.

Po manipulácii s tabletami si umyte ruky.

Gravidita a laktácia:

Bezpečnosť používania veterinárneho lieku počas gravidity a laktácie nebola potvrdená. Laboratórne štúdie u potkanov nepreukázali teratogénne, fetotoxické či maternotoxické účinky. Použiť len po zhodnotení prínosu/rizika zodpovedným veterinárnym lekárom.

Liekové interakcie a iné formy vzájomného pôsobenia:

Baktericídny účinok amoxicilínu môže byť znížený súčasným použitím bakteriostatických látok ako sú makrolidy, tetracyklíny, sulfonamidy a chloramfenikol.

Je potrebné zvážiť možnosť skrížených alergických reakcií s inými penicilínmi. Penicilíny môžu zvýšiť účinok aminoglykozidov.

Predávkovanie (príznaky, núdzové postupy, antidotá):

Pri trojnásobku odporúčanej dávky podávanej počas 28 dní bola u psov pozorovaná hnačka. V prípade predávkovania sa odporúča zahájiť symptomatickú liečbu.

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.

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

O spôsobe likvidácie liekov, ktoré už nepotrebujete sa poraďte so svojim veterinárnym lekárom alebo lekárnikom. 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.

Výdaj lieku je viazaný na veterinárny predpis.

Charakter a zloženie vnútorného obalu

Blister (hliník/hliník) – 10 tabliet v 1 blistri

Kartónová krabička: veľkosti balenia 10, 20, 50, 100, 120, 150, 200, 250, 300, 400, 500, 600, 750 a 1000 tabliet

Nie všetky veľkosti balenia sa musia uvádzať na trh.

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

Česká republika a Slovensko

Vetoquinol s.r.o., Walterovo náměstí 329/3, 158 00 Praha 5, Česká republika

tel. +420 736 622 334, info.cz@vetoquinol.com