

SÚHRN CHARAKTERISTICKÝCH VLASTNOSTÍ

1. NÁZOV VETERINÁRNEHO LIEKU

Catobevit 100 mg/ml + 0,05 mg/ml injekčný roztok pre hovädzí dobytok, kone a psy

2. KVALITATÍVNE A KVANTITATÍVNE ZLOŽENIE

Každý ml obsahuje:

Účinné látky:

Butafosfán 100,00 mg
Kyanokobalamín (vitamín B12) 0,05 mg

Pomocné látky:

Kvalitatívne zloženie pomocných látok a iných zložiek	Kvantitatívne zloženie, ak sú tieto informácie dôležité pre správne podanie veterinárneho lieku
Fenol	4,00 mg
Hydroxid sodný (<i>na úpravu pH</i>)	
Voda na injekciu	

Ružový až červenoružový roztok.

3. KLINICKÉ ÚDAJE

3.1 Cieľové druhy

Hovädzí dobytok, kone, psy

3.2 Indikácie na použitie pre každý cieľový druh

Všetky cieľové druhy:

- Podporná liečba a prevencia hypofosfatémie a/alebo nedostatku kyanokobalamínu (vitamín B₁₂).

Hovädzí dobytok:

- Podporná liečba na obnovenie prežúvania po chirurgickej liečbe dislokovaného slezu spojeného so sekundárnou ketózou.
- Doplnková liečba pôrodnej parézy popri liečbe Ca/Mg (vápnikom/horčíkom).
- Prevencia rozvoja ketózy, ak sa podáva pred otelením.

Kone:

- Doplnková liečba pre kone so svalovým vyčerpaním.

3.3 Kontraindikácie

Nepoužívať v prípadoch precitlivenosti na účinné látky alebo na niektorú z pomocných látok.

3.4 Osobitné upozornenia

Nie sú.

3.5 Osobitné opatrenia na používanie

Osobitné opatrenia na bezpečné používanie pri cieľových druhoch

Intravenózne podávanie sa má vykonávať veľmi pomaly, pretože pri príliš rýchlom podaní môže dôjsť k obehovému šoku.

Pri psoch s chronickou renálnou insuficienciou sa má veterinárny liek použiť len po zhodnotení prínosu/rizika zodpovedným veterinárnym lekárom.

Osobitné opatrenia, ktoré má urobiť osoba podávajúca liek zvieratám

Osoby so známou precitlivosťou na ktorúkoľvek zložku veterinárneho lieku sa majú vyhnúť kontaktu s týmto veterinárnym liekom.

Tento veterinárny liek môže spôsobiť podráždenie kože a očí. Zabráňte kontaktu s kožou a očami. V prípade náhodnej expozície, dôkladne opláchnite zasiahnuté miesto vodou.

Je potrebné sa vyhnúť samoinjikovaniu. V prípade náhodného samoinjikovania ihneď vyhľadajte lekársku pomoc a ukážte písomnú informáciu pre používateľov alebo obal lekárovi.

Po použití si umyť ruky.

Osobitné opatrenia na ochranu životného prostredia

Neuplatňujú sa.

3.6 Nežiaduce účinky

Hovädzí dobytok, kone, psy:

Zriedkavé (1 až 10 zvierat/10 000 liečených zvierat):	Bolesť v mieste vpichu ¹
Veľmi zriedkavé (< 1 zviera/10 000 liečených zvierat, vrátane ojedinelých hlásení):	Obehový šok ²

¹ Bola hlásená po subkutánnom podaní pri psoch.

² V prípadoch rýchleho podania intravenózneho infúzie.

Hlásenie nežiaducich účinkov je dôležité. Umožňuje priebežné monitorovanie bezpečnosti veterinárneho lieku. Hlásenia sa majú zasielať prednostne prostredníctvom veterinárneho lekára buď držiteľovi rozhodnutia o registrácii alebo jeho miestnemu zástupcovi, alebo príslušnému národnému orgánu prostredníctvom národného systému hlásenia. Príslušné kontaktné údaje sa nachádzajú v písomnej informácii pre používateľov.

3.7 Použitie počas gravidity, laktácie, znášky

Gravidita a laktácia:

Môže sa použiť počas gravidity a laktácie pri kravách.

Bezpečnosť veterinárneho lieku nebola potvrdená počas gravidity a laktácie pri kobyľách a sukách. Laboratórne štúdie pri potkanoch nedokázali žiadne teratogénne, fetotoxické alebo maternotoxické účinky. Použiť len po zhodnotení prínosu/rizika zodpovedným veterinárnym lekárom.

3.8 Interakcie s inými liekmi a ďalšie formy interakcií

Nie sú známe.

3.9 Cesty podania a dávkovanie

Hovädzí dobytok a kone: intravenózne použitie.

Psy: intravenózne, intramuskulárne a subkutánne použitie.

Pred podaním sa odporúča roztok zahriať na telesnú teplotu.

Dávka závisí od živej hmotnosti (ž. hm.) a zdravotného stavu zvierat'a.

Druh	Dávka butafosfánu (mg/kg ž. hm.)	Dávka kyanokobalamínu (mg/kg ž. hm.)	Objem dávky veterinárneho lieku	Spôsob podania
Hovädzí dobytok Kone	5 – 10	0,0025 – 0,005	5 – 10 ml/100 kg	i.v.
Psy	10 – 15	0,005 – 0,0075	0,1 – 0,15 ml/kg	i.v., i.m., s.c.

Na podpornú liečbu sekundárnej ketózy pri kravách podávať odporúčanú dávku 3 po sebe nasledujúce dni.

Na prevenciu ketózy pri kravách podávať odporúčanú dávku 3 po sebe nasledujúce dni v období 10 dní pred očakávaným otelením.

Pri iných indikáciách sa má liečba podľa potreby opakovať.

Zátka môže byť bezpečne prepichnutá až 25-krát. Ak sa vyžaduje viac ako 25 prepichnutí, odporúča sa použiť aspiračnú ihlu alebo viacdávkovú odberovú ihlu.

3.10 Príznaky predávkovania (a ak je to potrebné, núdzové postupy, antidotá)

Po intravenóznom podaní až do 5-násobku odporúčanej dávky pri hovädzom dobytku neboli hlásené žiadne nežiaduce účinky.

Okrem mierneho prechodného opuchu v mieste vpichu neboli hlásené žiadne ďalšie nežiaduce účinky po subkutánnom podaní až do 5-násobku odporúčanej dávky pri psoch.

Nie sú dostupné žiadne údaje o predávkovaní po intravenóznom a intramuskulárnom podaní pri psoch.

Nie sú dostupné žiadne údaje o predávkovaní koní.

3.11 Osobitné obmedzenia používania a osobitné podmienky používania vrátane obmedzení používania antimikrobiálnych a antiparazitických veterinárnych liekov s cieľom obmedziť riziko vzniku rezistencie

Neuplatňujú sa.

3.12 Ochranné lehoty

Hovädzí dobytok, kone:

Mäso a vnútornosti: 0 dní.

Mlieko: 0 hodín.

4. FARMAKOLOGICKÉ ÚDAJE

4.1 ATCvet kód: QA12CX99

4.2 Farmakodynamika

Butafosfán je synteticky vyrobená organická zlúčenina fosforu. Používa sa ako exogénny zdroj fosforu, ktorý je dôležitý pre energetický metabolizmus. Je esenciálny pri glukoneogenéze, pretože väčšina medziproduktov tohto procesu musí byť fosforylovaná.

Kyanokobalamín je vitamín obsahujúci kobalt, ktorý je polosyntetickou formou vitamínu B₁₂.

Pôsobí ako koenzým pre dva enzýmy dôležité pri syntéze mastných kyselín a pri biosyntéze glukózy z propionátu.

Kyanokobalamín patrí do skupiny vo vode rozpustných vitamínov B, ktoré sú syntetizované mikrobiálnou flórou v tráviacom trakte domácich zvierat (predžalúdky a hrubé črevo).

Pri parenterálnom podaní je kyanokobalamín priamo dostupný ako zdroj vitamínu B₁₂.

4.3 Farmakokinetika

Butafosfán sa po subkutánnom alebo intramuskulárnom podaní rýchlo absorbuje z miesta vpichu.

Maximálna koncentrácia v plazme (C_{max}) sa dosiahne približne 30 minút po podaní.

Butafosfán sa distribuuje do pečene, obličiek, svalov a kože/tuku a rýchlo sa vylučuje, najmä močom (74 % počas prvých 12 hodín), menej ako 1 % sa vylúči výkalmi.

V klinických skúšaniach pri hovädzom dobytku po jednorazovom intravenóznom podaní jednej dávky 5 mg/kg ž. hm. bola eliminácia relatívne rýchla s terminálnym polčasom 3,2 hodiny. Pri kravách bola zistená nízka exkrécia do mlieka.

V klinických skúšaniach pri koňoch sa po intravenóznom podaní butafosfánu v dávke 10 mg/kg ž. hm. dosiahla C_{max} do 1 minúty, pričom biologický polčas je približne 78 minút.

V klinických skúšaniach pri psoch po jednorazovom subkutánnom podaní jednej dávky 20 mg/kg ž. hm. boli absorpcia a eliminácia butafosfánu relatívne rýchle. T_{max} pri psoch je 0,75 hodiny, pričom terminálny polčas je približne 9 hodín.

Kyanokobalamín sa po subkutánnom alebo intramuskulárnom podaní rýchlo a extenzívne absorbuje do krvi. V sére sa viaže na špecifické transportné proteíny nazývané transkobalamíny.

Distribuuje sa vo veľkej miere do všetkých tkanív s tendenciou akumulácie v pečeni.

Hlavné cesty exkrécie absorbovaného vitamínu B₁₂ sú žľazou, výkalmi a v menšej miere močom.

Exkrécia nemetabolizovaného vitamínu B₁₂ glomerulárnou filtráciou v obličkách do moču je minimálna, pričom najväčší podiel na eliminácii má biliárna exkrécia výkalmi. Väčšina kobalamínu vylučovaného žľazou sa reabsorbuje; najmenej 65 až 75 % sa reabsorbuje v ileu pomocou „vnútorného faktora“ aktívnym transportom.

5. FARMACEUTICKÉ INFORMÁCIE

5.1 Závažné inkompatibility

Z dôvodu chýbania štúdií kompatibility sa tento veterinárny liek nesmie miešať s inými veterinárnymi liekmi.

5.2 Čas použiteľnosti

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

Čas použiteľnosti po prvom otvorení vnútorného obalu: 28 dní.

5.3 Osobitné upozornenia na uchovávanie

Tento veterinárny liek nevyžaduje žiadne zvláštne teplotné podmienky na uchovávanie.

Uchovávať fľašu v pôvodnom vonkajšom obale, aby bola chránená pred svetlom.

5.4 Charakter a zloženie vnútorného obalu

100 ml fľaša zo skla jantárovej farby, typ II s brómbutylovou gumovou zátkou a hliníkovým viečkom s odnímateľným krytom.

250 ml fľaša zo skla jantárovej farby, typ II s brómbutylovou gumovou zátkou a hliníkovým viečkom s odnímateľným krytom.

Veľkosti balenia:

Škatuľka s 1 fľašou s objemom 100 ml.

Škatuľka s 1 fľašou s objemom 250 ml.

Na trh nemusia byť uvedené všetky veľkosti balenia.

5.5 Osobitné bezpečnostné opatrenia na zneškodňovanie nepoužitých veterinárnych liekov, prípadne odpadových materiálov vytvorených pri používaní týchto liekov

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

Pri likvidácii nepoužitého veterinárneho lieku alebo jeho odpadového materiálu sa riad'te systémom spätného odberu v súlade s miestnymi požiadavkami a národnými zbernými systémami platnými pre daný veterinárny liek.

6. NÁZOV DRŽITEĽA ROZHODNUTIA O REGISTRÁCII

KRKA, d.d., Novo mesto

7. REGISTRAČNÉ ČÍSLO

96/001/DC/19-S

8. DÁTUM PRVEJ REGISTRÁCIE

Dátum prvej registrácie: 24/01/2019

9. DÁTUM POSLEDNEJ REVÍZIE SÚHRNU CHARAKTERISTICKÝCH VLASTNOSTÍ LIEKU

05/2026

10. KLASIFIKÁCIA VETERINÁRNEHO LIEKU

Výdaj lieku je viazaný na veterinárny predpis.

Podrobné informácie o veterinárnom lieku sú dostupné v databáze liekov Únie (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

ÚDAJE, KTORÉ MAJÚ BYŤ UVEDENÉ NA VONKAJŠOM OBALE

ŠKATUĽA

1. NÁZOV VETERINÁRNEHO LIEKU

Catobevit 100 mg/ml + 0,05 mg/ml injekčný roztok

2. OBSAH ÚČINNÝCH LÁTOK

Každý ml obsahuje:

Butafosfán	100,00 mg
Kyanokobalamín (vitamín B12)	0,05 mg

3. VEĽKOSŤ BALENIA

100 ml
250 ml

4. CIEĽOVÉ DRUHY

Hovädzí dobytok, kone, psy



5. INDIKÁCIE

6. CESTY PODANIA

Spôsob podania:

Hovädzí dobytok, kone: **i.v.**

Psy: **i.v., i.m., s.c.**

7. OCHRANNÉ LEHOTY

Ochranné lehoty:

Hovädzí dobytok, kone:

Mäso a vnútornosti: 0 dní.

Mlieko: 0 hodín.

8. DÁTUM EXSPIRÁCIE

Exp. {mesiac/rok}

Po prvom prepichnutí zátky použiť do 28 dní.

Po prvom prepichnutí zátky použiť do ...

9. OSOBITNÉ PODMIENKY NA UCHOVÁVANIE

Uchovávať fľašu v pôvodnom vonkajšom obale, aby bola chránená pred svetlom.

10. OZNAČENIE „PRED POUŽITÍM SI PREČÍTAJTE PÍSOMNÚ INFORMÁCIU PRE POUŽÍVATEĽOV“
--

Pred použitím si prečítajte písomnú informáciu pre používateľov.

11. OZNAČENIE „LEN PRE ZVIERATÁ“

Len pre zvieratá.

12. OZNAČENIE „UCHOVÁVAŤ MIMO DOHLĎADU A DOSAHU DETÍ“
--

Uchovávať mimo dohľadu a dosahu detí.

13. NÁZOV DRŽITEĽA ROZHODNUTIA O REGISTRÁCII

KRKA

14. REGISTRAČNÉ ČÍSLO

96/001/DC/19-S

15. ČÍSLO VÝROBNEJ ŠARŽE

Lot {číslo}

MINIMÁLNE ÚDAJE, KTORÉ MAJÚ BYŤ UVEDENÉ NA VNÚTORNOM OBALE

Etiketa na fľašu 100 ml, 250 ml

1. NÁZOV VETERINÁRNEHO LIEKU

Catobevit 100 mg/ml + 0,05 mg/ml injekčný roztok

2. OBSAH ÚČINNÝCH LÁTOK

Každý ml obsahuje:

Butafosfán	100,00 mg
Kyanokobalamín (vitamín B12)	0,05 mg

3. CIEĽOVÉ DRUHY

Hovädzí dobytok, kone, psy



4. CESTY PODANIA

Pred použitím si prečítajte písomnú informáciu pre používateľov.

Hovädzí dobytok, kone: **i.v.**

Psy: **i.v., i.m., s.c.**

5. OCHRANNÉ LEHOTY

Ochranné lehoty:

Hovädzí dobytok, kone:

Mäso a vnútornosti: 0 dní.

Mlieko: 0 hodín.

6. DÁTUM EXSPIRÁCIE

Exp. {mesiac/rok}

Po prvom prepichnutí zátky použiť do 28 dní.

Po prvom prepichnutí zátky použiť do ...

7. OSOBITNÉ PODMIENKY NA UCHOVÁVANIE

Uchovávať fľašu v pôvodnom vonkajšom obale, aby bola chránená pred svetlom.

8. NÁZOV DRŽITEĽA ROZHODNUTIA O REGISTRÁCII
--

KRKA

9. ČÍSLO ŠARŽE

Lot {číslo}

PÍŠOMNÁ INFORMÁCIA PRE POUŽÍVATEĽOV

1. Názov veterinárneho lieku

Catobevit 100 mg/ml + 0,05 mg/ml injekčný roztok pre hovädzí dobytok, kone a psy

2. Zloženie

Každý ml obsahuje:

Účinné látky:

Butafosfán	100,00 mg
Kyanokobalamín (vitamín B12)	0,05 mg

Pomocné látky:

Fenol	4,00 mg
-------	---------

Ružový až červenoružový roztok.

3. Cieľové druhy

Hovädzí dobytok, kone, psy



4. Indikácie na použitie

Všetky cieľové druhy:

- Podporná liečba a prevencia hypofosfatémie a/alebo nedostatku kyanokobalamínu (vitamín B₁₂).

Hovädzí dobytok:

- Podporná liečba na obnovenie prežúvania po chirurgickej liečbe dislokovaného slezu spojeného so sekundárnou ketózou.
- Doplnková liečba pôrodnej parézy popri liečbe Ca/Mg (vápnikom/horčíkom).
- Prevencia rozvoja ketózy, ak sa podáva pred otelením.

Kone:

- Doplnková liečba pre kone so svalovým vyčerpaním.

5. Kontraindikácie

Nepoužívať v prípadoch precitlivenosti na účinné látky alebo na niektorú z pomocných látok.

6. Osobitné upozornenia

Osobitné opatrenia na bezpečné používanie pri cieľových druhoch:

Intravenózne podávanie sa má vykonávať veľmi pomaly, pretože pri príliš rýchlom podaní môže dôjsť k obehovému šoku.

Pri psoch s chronickou renálnou insuficienciou sa má veterinárny liek použiť len po zhodnotení prínosu/rizika zodpovedným veterinárnym lekárom.

Osobitné opatrenia, ktoré má urobiť osoba podávajúca liek zvieratám:

Osoby so známou precitlivosťou na ktorúkoľvek zložku veterinárneho lieku sa majú vyhnúť kontaktu s týmto veterinárnym liekom.

Tento veterinárny liek môže spôsobiť podráždenie kože a očí. Zabráňte kontaktu s kožou a očami.

V prípade náhodnej expozície, dôkladne opláchnite zasiahnuté miesto vodou.

Je potrebné sa vyhnúť samoinjikovaniu. V prípade náhodného samoinjikovania ihneď vyhľadajte lekársku pomoc a ukážte písomnú informáciu pre používateľov alebo obal lekárovi.

Po použití si umyte ruky.

Gravidita a laktácia:

Môže sa použiť počas gravidity a laktácie pri kravách.

Bezpečnosť veterinárneho lieku nebola potvrdená počas gravidity a laktácie pri kobyľách a sukách.

Laboratórne štúdie pri potkanoch nedokázali žiadne teratogénne, fetotoxické alebo maternotoxické účinky. Použiť len po zhodnotení prínosu/rizika zodpovedným veterinárnym lekárom.

Predávkovanie:

Po intravenóznom podaní až do 5-násobku odporúčanej dávky pri hovädzom dobytku neboli hlásené žiadne nežiaduce účinky.

Okrem mierneho prechodného opuchu v mieste vpichu neboli hlásené žiadne ďalšie nežiaduce účinky po subkutánnom podaní až do 5-násobku odporúčanej dávky pri psoch.

Nie sú dostupné žiadne údaje o predávkovaní po intravenóznom a intramuskulárnom podaní pri psoch. Nie sú dostupné žiadne údaje o predávkovaní koní.

Závažné inkompatibility:

Z dôvodu chýbajúceho štúdiu kompatibility sa tento veterinárny liek nesmie miešať s inými veterinárnymi liekmi.

7. Nežiaduce účinky

Hovädzí dobytok, kone, psy:

Zriedkavé (1 až 10 zvierat/10 000 liečených zvierat):	Bolesť v mieste vpichu ¹
Veľmi zriedkavé (< 1 zviera/10 000 liečených zvierat, vrátane ojedinelých hlásení):	Obehový šok ²

¹ Bola hlásená po subkutánnom podaní pri psoch.

² V prípadoch rýchleho podania intravenózneho infúzie.

Hlásenie nežiaducich účinkov je dôležité. Umožňuje priebežné monitorovanie bezpečnosti veterinárneho lieku. Ak zistíte akékoľvek nežiaduce účinky, aj tie, ktoré ešte nie sú uvedené v tejto písomnej informácii pre používateľov, alebo si myslíte, že veterinárny liek je neúčinný, kontaktujte v prvom rade veterinárneho lekára. Nežiaduce účinky môžete oznámiť aj držiteľovi rozhodnutia o registrácii alebo jeho miestnemu zástupcovi prostredníctvom kontaktných údajov na konci tejto písomnej informácie alebo prostredníctvom národného systému hlásenia:

Ústav štátnej kontroly veterinárnych biopreparátov a liečiv

e-mail: neziaduce_ucinky@uskvbl.sk

Webová stránka: <https://www.uskvbl.sk> časť Farmakovigilancia

8. Dávkovanie pre každý druh, cesty a spôsob podania lieku

Hovädzí dobytok a kone: intravenózne použitie.

Psy: intravenózne, intramuskulárne, subkutánne použitie.

Dávka závisí od živej hmotnosti (ž. hm.) a zdravotného stavu zvierat'a.

Druh	Dávka butafosfánu (mg/kg ž. hm.)	Dávka kyanokobalamínu (mg/kg ž. hm.)	Objem dávky veterinárneho lieku	Spôsob podania
Hovädzí dobytok Kone	5 – 10	0,0025 – 0,005	5 – 10 ml/100 kg	i.v.
Psy	10 – 15	0,005 – 0,0075	0,1 – 0,15 ml/kg	i.v., i.m., s.c.

Na podpornú liečbu sekundárnej ketózy pri kravách podávať odporúčanú dávku 3 po sebe nasledujúce dni.

Na prevenciu ketózy pri kravách podávať odporúčanú dávku 3 po sebe nasledujúce dni v období 10 dní pred očakávaným otelením.

Pri iných indikáciách sa má liečba podľa potreby opakovať.

9. Pokyn o správnom podaní

Pred podaním sa odporúča roztok zahriať na telesnú teplotu.

Zátka môže byť bezpečne prepichnutá až 25-krát. Ak sa vyžaduje viac ako 25 prepichnutí, odporúča sa použiť aspiračnú ihlu alebo viacdávkovú odberovú ihlu.

10. Ochranné lehoty

Hovädzí dobytok, kone:

Mäso a vnútornosti: 0 dní.

Mlieko: 0 hodín.

11. Osobitné opatrenia na uchovávanie

Uchovávať mimo dohľadu a dosahu detí.

Tento veterinárny liek nevyžaduje žiadne zvláštne teplotné podmienky na uchovávanie.

Uchovávať fľašu v pôvodnom vonkajšom obale, aby bola chránená pred svetlom.

Nepoužívať tento veterinárny liek po dátume expirácie uvedenom na fľaši po Exp.

Dátum expirácie sa vzťahuje na posledný deň v uvedenom mesiaci.

Čas použiteľnosti po prvom otvorení vnútorného obalu: 28 dní.

12. Špeciálne opatrenia na likvidáciu

Nelikvidujte lieky odpadovou vodou alebo domovým odpadom.

Pri likvidácii nepoužitého veterinárneho lieku alebo jeho odpadového materiálu sa riad'te systémom spätného odberu v súlade s miestnymi požiadavkami a národnými zbernými systémami platnými pre daný veterinárny liek. Tieto opatrenia majú pomôcť chrániť životné prostredie.

O spôsobe likvidácie liekov, ktoré už nepotrebuje, sa poraďte s veterinárnym lekárom alebo lekárnikom.

13. Klasifikácia veterinárnych liekov

Výdaj lieku je viazaný na veterinárny predpis.

14. Registračné čísla a veľkosti balenia

96/001/DC/19-S

Veľkosti balenia:

Škatuľka s 1 fľašou s objemom 100 ml.

Škatuľka s 1 fľašou s objemom 250 ml.

Na trh nemusia byť uvedené všetky veľkosti balenia.

15. Dátum poslednej revízie písomnej informácie pre používateľov

05/2026

Podrobné informácie o veterinárnom lieku sú dostupné v databáze liekov Únie (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Kontaktné údaje

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

KRKA, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, 8501 Novo mesto, Slovinsko

Výrobca zodpovedný za uvoľnenie šarže:

KRKA, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, 8501 Novo mesto, Slovinsko

TAD Pharma GmbH, Heinz-Lohmann-Straße 5, 27472 Cuxhaven, Nemecko

Miestny zástupca a kontaktné údaje na hlásenie podozrenia na nežiaduce účinky:

KRKA Slovensko, s. r. o.

Webová stránka: www.krka.sk

Tel. č.: + 421 2 571 04 501

e-mail: info.sk@krka.biz

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