

SÚHRN CHARAKTERISTICKÝCH VLASTNOSTÍ LIEKU

1. NÁZOV VETERINÁRNEHO LIEKU

Dehinel Plus Flavour tablety pre psy

2. KVALITATÍVNE A KVANTITATÍVNE ZLOŽENIE

Každá tableta obsahuje:

Účinné látky:

Prazikvantel	50 mg
Pyrantélium-embonát	144 mg
Febantel	150 mg

Pomocné látky:

Kvalitatívne zloženie pomocných látok a iných zložiek
Monohydrát laktózy
Kukuričný škrob
Povidón K-30
Laurylsíran sodný
Mikrokryštalická celulóza (E460)
Koloidný oxid kremičitý bezvodý
Stearát horečnatý (E572)
Mäsová príchuť

Žlté, okrúhle, bikonvexné tablety s viditeľnými tmavšími škvrnami a deliacou krížovou ryhou na jednej strane. Tableta sa môže rozdeliť na 2 alebo 4 rovnaké časti.

3. KLINICKÉ ÚDAJE

3.1 Cieľové druhy

Psy (malého a stredného veku).

3.2 Indikácie na použitie pre každý cieľový druh

Liečba zmiešaných infekcií spôsobených hlístovcami (nematódy) a pásomnicami (cestódy) nasledujúcich druhov pri dospelých psoch a šteňatách.

Nematódy

Škrkavky (neskoré larválne formy a dospelé štádium): *Toxocara canis*, *Toxascaris leonina*
Machovce (dospelé štádium): *Uncinaria stenocephala*, *Ancylostoma caninum*

Cestódy

Pásomnice: *Taenia* spp., *Dipylidium caninum*

3.3 Kontraindikácie

Nepodávať súbežne so zlúčeninami piperazínu.

Neprekračovať stanovenú dávku pri liečbe gravidných súk.
Nepoužívať v prípadoch precitlivivosti na účinnú látku alebo na ktorúkoľvek z pomocných látok.
Nepodávať psom mladším ako 2 týždne a/alebo s hmotnosťou nižšou ako 2 kg.

3.4 Osobitné upozornenia

Blchy sú medzihostiteľom bežného druhu pásomnice – *Dipylidium caninum*.
Infestácia pásomnicou sa bude opakovať, kým sa nevykoná eliminácia medzihostiteľov ako sú blechy, myši atď.

3.5 Osobitné opatrenia na používanie

Osobitné opatrenia na bezpečné používanie pri cieľových druhoch:
Akúkoľvek čiastočne použitú tabletu zlikvidovať.

Osobitné opatrenia, ktoré má urobiť osoba podávajúca liek zvieratám:
Osoby podávajúce tabletu priamo psovi alebo do krmiva si majú umyť ruky po manipulácii s veterinárnym liekom.
V prípade náhodného požitia veterinárneho lieku ihneď vyhľadať lekársku pomoc a ukázať písomnú informáciu pre používateľov alebo obal lekárovi.

Osobitné opatrenia na ochranu životného prostredia:
Neuplatňujú sa.

3.6 Nežiaduce účinky

Psy:

Zriedkavé (1 až 10 zvierat/10 000 liečených zvierat):	Riedke výkaly ¹ , hnačka ^{1,2} , vracanie ^{1,2}
--	--

¹Pri šteňatách: prechodné.

²Pri dospelých psoch: veľmi zriedkavé prípady vracania s hnačkou alebo bez hnačky.

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 aj v písomnej informácii pre používateľov.

3.7 Použitie počas gravidity, laktácie, znášky

Gravidita:
Nepodávať sukám počas prvých dvoch tretín gravidity.
Pred liečbou infestácie hlístovcami gravidných súk sa poraďte s veterinárnym lekárom.

Laktácia:
Môže sa použiť počas laktácie (pozri časti 3.3 a 3.9).

3.8 Interakcie s inými liekmi a ďalšie formy interakcií

Nepoužívať súbežne s piperazínom, pretože môžu byť antagonizované antihelmintické účinky pyrantelu a piperazínu (používané v mnohých veterinárnych liekoch na odčervenie psov).
Súbežné použitie s ďalšími cholinergnými liečivami môže viesť k toxicite.

3.9 Cesty podania a dávkovanie

Perorálne použitie.

Dávkovanie

Odporúčané dávkovanie: febantel 15 mg/kg ž. hm., pyrantélium-embonát 14,4 mg/kg a prazikvantel 5 mg/kg ž. hm. Toto dávkovanie zodpovedá 1 tablete na 10 kg ž. hm.

Tablety sa môžu rozdeliť na polovice/štvrtiny, aby sa zaistilo podanie správnej dávky.

Podanie a dĺžka liečby

Tableta(y) sa môže podať priamo psovi alebo v krmive. Nie je potrebné obmedzovať prístup ku krmivu pred podaním ani po podaní veterinárneho lieku.

Na zaistenie podania správnej dávky je potrebné čo najpresnejšie stanoviť živú hmotnosť.

Šteňatá môžu byť odčervené týmto veterinárnym liekom od 2 týždňov veku a každé 2 týždne až do dovŕšenia 12. týždňa veku. Neskôr majú byť odčervované v 3-mesačných intervaloch. Odporúča sa naraz liečiť suku spolu so šteňatami.

Na liečbu infekcie spôsobenej *Toxocara* spp. majú byť laktujúce suky liečené 2 týždne po pôrode a ďalej každé 2 týždne až do odstavenia šteniat.

Na bežnú liečbu sa odporúča jedna dávka v 3-mesačných intervaloch.

Na liečbu masívnej infestácie hlístovcami sa má dávka zopakovať po 14 dňoch.

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

Benzimidazoly majú široké rozmedzie terapeutickú bezpečnosti. Pyrantel sa neabsorbuje systémovo. Prazikvantel má tiež široké rozmedzie bezpečnosti, až 5-násobok odporúčanej dávky.

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

Netýka sa.

4. FARMAKOLOGICKÉ ÚDAJE

4.1 ATCvet kód: QP52AC55

4.2 Farmakodynamika

Tento veterinárny liek obsahuje antihelmintiká účinné proti hlístovcom (škrkavkám, machovcom) a pásomniciam. Obsahuje tri účinné látky: febantel, pyrantélium-embonát (pamoát) a prazikvantel, čiastočne hydrogenovaný pyrazino-izochinolín, derivát často používaný ako antihelmintikum na humánne aj veterinárne použitie.

Pyrantel účinkuje ako cholinergný agonista. Jeho mechanizmus účinku spočíva v stimulácii nikotínových cholinergných receptorov parazita, vyvoláva spastickú paralýzu, a tým umožňuje jeho odstránenie z gastrointestinálneho traktu peristaltikou.

Febantel sa u cicavcov metabolizuje uzatvorením kruhu za formácie metabolitov fenbendazol a oxfendazol. Práve tieto metabolity vykazujú antihelmintický účinok spočívajúci v inhibícii polymerizácie tubulínu. Tým sa bráni formácii mikrotubulov, čo vedie k narušeniu štruktúr esenciálnych pre normálne funkcie červa. Absorpcia glukózy je čiastočne narušená, čo vedie k deplécii ATP v bunkách. Parazit uhynie na vyčerpanie energetických rezerv po 2 – 3 dňoch.

Prazikvantel sa veľmi rýchlo absorbuje a distribuuje v tele parazita. *In vitro* aj *in vivo* štúdie preukázali, že prazikvantel spôsobuje vážne poškodenie integumentu parazita, čo vedie ku kontrakcii svaloviny a paralýze. Nastane takmer okamžitá tetánia svaloviny parazita a rýchla vakuolizácia syncytiálneho tegumentu. Táto rýchla kontrakcia sa vysvetľuje zmenami toku dvojmocných kationov, najmä vápnika.

V tejto fixnej kombinácii pyrantel a febantel účinkujú synergicky proti všetkým podstatným nematódam (askarídy a machovce) u psov. Spektrum účinku pokrýva najmä druhy *Toxocara canis*, *Toxascaris leonina*, *Uncinaria stenocephala* a *Ancylostoma caninum*. Spektrum účinku prazikvantelu tiež zahŕňa druhy cestód u psov, najmä *Taenia* spp. a *Dipylidium caninum*. Prazikvantel účinkuje proti dospelým aj nedospelým formám týchto parazitov.

4.3 Farmakokinetika

Perorálne podaný prazikvantel sa takmer úplne absorbuje z intestinálneho traktu. Po absorpcii je liečivo distribuované do všetkých orgánov. Prazikvantel sa metabolizuje na neúčinné formy v pečeni a je vylučovaný žľazou, do 24 hodín sa vylúči až 95 % podanej dávky. Nemetabolizovaný prazikvantel sa vylučuje len v stopových množstvách.

Pamoátová soľ pyrantelu je slabo rozpustná vo vode, čo znižuje absorpciu z čreva a umožňuje liečivu prejsť do hrubého čreva, kde účinkuje proti parazitom. Pre nízku systémovú absorpciu má pyrantel pamoát u hostiteľa veľmi nízke riziko nežiaducich účinkov/toxicity. Po absorpcii sa pyrantel pamoát rýchlo a takmer úplne metabolizuje na neúčinné metabolity, ktoré sa rýchlo vylúčia močom.

Febantel sa relatívne rýchlo absorbuje a metabolizuje na viac metabolitov vrátane fenbendazolu a oxfendazolu, ktoré majú antihelmintický účinok.

5. FARMACEUTICKÉ INFORMÁCIE

5.1 Závažné inkompatibility

Nie sú známe.

5.2 Čas použiteľnosti

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

5.3 Osobitné upozornenia na uchovávanie

Tento veterinárny liek nevyžaduje žiadne zvláštne podmienky na uchovávanie.

5.4 Charakter a zloženie vnútorného obalu

Charakter obalu:

Perforovaný Alu-Alu blister s potlačou: 2 tablety (1 blister s 2 tabletami) v škatuľke.

Perforovaný Alu-Alu blister s potlačou: 4 tablety (2 blistre s 2 tabletami) v škatuľke.

Perforovaný Alu-Alu blister s potlačou: 10 tabliet (1 blister s 10 tabletami) v škatuľke.

Perforovaný Alu-Alu blister s potlačou: 30 tabliet (3 blistre s 10 tabletami) v škatuľke.

Perforovaný Alu-Alu blister s potlačou: 50 tabliet (5 blistrov s 10 tabletami) v škatuľke.

Perforovaný Alu-Alu blister s potlačou: 100 tabliet (10 blistrov s 10 tabletami) v škatuľke.

Perforovaný Alu-Alu blister s potlačou: 300 tabliet (30 blistrov s 10 tabletami) v škatuľke.

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

96/009/DC/11-S

8. DÁTUM PRVEJ REGISTRÁCIE

Dátum prvej registrácie: 02/05/2011

9. DÁTUM POSLEDNEJ REVÍZIE SÚHRNU CHARAKTERISTICKÝCH VLASTNOSTÍ LIEKU

10/2025

10. KLASIFIKÁCIA VETERINÁRNEHO LIEKU

Výdaj lieku nie 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

Škatuľka

1. NÁZOV VETERINÁRNEHO LIEKU

Dehinel Plus Flavour tablety

2. OBSAH ÚČINNÝCH LÁTKOK

Každá tableta obsahuje:

Prazikvantel 50 mg
Pyrantélium-embonát 144 mg
Febantel 150 mg

3. VEĽKOSŤ BALENIA

2 tablety
4 tablety
10 tabliet
30 tabliet
50 tabliet
100 tabliet
300 tabliet

4. CIEĽOVÉ DRUHY

Psy (malého a stredného vzrastu)



5. INDIKÁCIE

6. CESTY PODANIA

Perorálne použitie.

Tableta sa môže rozdeliť na 2 alebo 4 rovnaké časti.

Dávkovanie:

Živá hmotnosť	Tablety
2,0 – 2,5 kg	$\frac{1}{4}$
2,6 – 5 kg	$\frac{1}{2}$
5,1 – 7,5 kg	$\frac{3}{4}$
7,6 – 10 kg	1
10,1 – 12,5 kg	1 $\frac{1}{4}$
12,6 – 15 kg	1 $\frac{1}{2}$
15,1 – 17,5 kg	1 $\frac{3}{4}$
17,6 – 20 kg	2

20,1 – 22,5 kg	2 ¼
22,6 – 25 kg	2 ½
25,1 – 27,5 kg	2 ¾
27,6 – 30 kg	3

Nepodávať psom mladším ako 2 týždne a/alebo s hmotnosťou nižšou ako 2 kg.

7. OCHRANNÉ LEHOTY

8. DÁTUM EXSPIRÁCIE

Exp. {mesiac/rok}

9. OSOBITNÉ PODMIENKY NA UCHOVÁVANIE

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, d.d., Novo mesto

14. REGISTRAČNÉ ČÍSLO (ČÍSLA)

96/009/DC/11-S

15. ČÍSLO ŠARŽE

Lot {číslo}

MINIMÁLNE ÚDAJE, KTORÉ MAJÚ BYŤ UVEDENÉ NA MALOM VNÚTORNOM OBALE

Blister

1. NÁZOV VETERINÁRNEHO LIEKU

Dehinel Plus Flavour



2. KVANTITATÍVNE ÚDAJE O ÚČINNÝCH LÁTKACH

50 mg/ 144 mg/ 150 mg

3. ČÍSLO ŠARŽE

Lot {číslo}

4. DÁTUM EXSPIRÁCIE

Exp. {mesiac/rok}

PÍ SOMNÁ INFORMÁCIA PRE POUŽÍVATEĽOV

1. Názov veterinárneho lieku

Dehinel Plus Flavour tablety pre psy

2. Zloženie

Každá tableta obsahuje:

Prazikvantel	50 mg
Pyrantélium-embonát	144 mg
Febantel	150 mg

Žlté, okrúhle, bikonvexné tablety s viditeľnými tmavšími škvrnami a deliacou krížovou ryhou na jednej strane.

Tableta sa môže rozdeliť na 2 alebo 4 rovnaké časti.

3. Cieľové druhy

Psy (malého a stredného veku).



4. Indikácie na použitie

Liečba zmiešaných infekcií spôsobených hlístovcami (nematódy) a pásomnicami (cestódy) nasledujúcich druhov pri dospelých psoch a šteňatách:

Nematódy

Škrkavky (neskoré larválne formy a dospelé štádium): *Toxocara canis*, *Toxascaris leonina*

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

Cestódy

Pásomnice: *Taenia* spp., *Dipylidium caninum*

5. Kontraindikácie

Nepodávať súbežne so zlúčeninami piperazínu.

Neprekračovať stanovenú dávku pri liečbe gravidných súk.

Nepoužívať v prípadoch precitlivosti na účinnú látku alebo na ktorúkoľvek z pomocných látok.

Nepodávať psom mladším ako 2 týždne a/alebo s hmotnosťou nižšou ako 2 kg.

6. Osobitné upozornenia

Osobitné upozornenia:

Blchy sú medzihostiteľom bežného druhu pásomnice – *Dipylidium caninum*.

Infestácia pásomnicou sa bude opakovať, kým sa nevykoná eliminácia medzihostiteľov ako sú blchy, myši atď.

Osobitné opatrenia na bezpečné používanie pri cieľových druhoch:

Akúkoľvek čiastočne použitú tabletu zlikvidovať.

Osobitné opatrenia, ktoré má urobiť osoba podávajúca liek zvieratám:

Osoby podávajúce tabletu priamo psovi alebo do krmiva si majú umyť ruky po manipulácii s veterinárnym liekom.

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

Gravidita:

Nepodávať sukám počas prvých dvoch tretín gravidity.

Pred liečbou infestácie hlístovcami u gravidných súk sa poraďte s veterinárnym lekárom.

Laktácia:

Môže sa použiť počas laktácie (pozri „Kontraindikácie“ a „Pokyn o správnom podaní“).

Interakcie s inými liekmi a ďalšie formy interakcií:

Nepoužívať súbežne s piperazínom, pretože môžu byť antagonizované antihelmintické účinky pyrantelu a piperazínu (používané v mnohých veterinárnych liekoch na odčervenie psov).

Súbežné použitie s ďalšími cholinergnými liečivami môže viesť k toxicite.

Predávkovanie:

Benzimidazoly majú široké rozmedzie terapeutickej bezpečnosti. Pyrantel sa neabsorbuje systémovo.

Prazikvantel má tiež široké rozmedzie bezpečnosti, až 5-násobok odporúčanej dávky.

7. Nežiaduce účinky

Psy:

Zriedkavé (1 až 10 zvierat/10 000 liečených zvierat):	Riedke výkaly ¹ , hnačka ^{1,2} , vracanie ^{1,2}
--	--

¹Pri šteňatách: prechodné.

²Pri dospelých psoch: veľmi zriedkavé prípady vracania, s hnačkou alebo bez hnačky.

Hlásenie nežiaducich účinkov je dôležité. Umožňuje priebežné monitorovanie bezpečnosti lieku.

Ak zistíte akékoľvek nežiaduce účinky, aj tie, ktoré ešte nie sú uvedené v tejto písomnej informácii pre používateľov, alebo si myslíte, že liek je neúčinný, kontaktujte v prvom rade veterinárneho lekára.

Nežiaduce účinky môžete oznámiť aj držiteľovi rozhodnutia o registrácii alebo miestnemu zástupcovi držiteľa rozhodnutia o registrácii prostredníctvom kontaktných údajov na konci tejto písomnej informácie alebo prostredníctvom národného systému hlásenia:

e-mail: neziaduce_ucinky@uskvbl.sk

Webová stránka: www.uskvbl.sk časť Farmakovigilancia

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

Perorálne použitie.

Dávkovanie

Odporúčané dávkovanie: febantel 15 mg/kg ž. hm., pyrantélium-embonát 14,4 mg/kg a prazikvantel 5 mg/kg ž. hm. Toto dávkovanie zodpovedá 1 tablete na 10 kg ž. hm.

Tablety sa môžu rozdeliť na polovice/štvrtiny, aby sa zaistilo podanie správnej dávky.

Tableta(y) sa môže podať priamo psovi alebo v krmive. Nie je potrebné obmedzovať prístup ku krmivu pred podaním ani po podaní veterinárneho lieku.

9. Pokyn o správnom podaní

Na zaistenie podania správnej dávky, je potrebné čo najpresnejšie stanoviť živú hmotnosť. Šteňatá môžu byť odčervené týmto veterinárnym liekom od 2 týždňov veku a každé 2 týždne až do dovŕšenia 12. týždňa veku. Neskôr majú byť odčervované v 3-mesačných intervaloch. Odporúča sa naraz liečiť suku spolu so šteňatami.

Na liečbu infekcie spôsobenej *Toxocara* spp. majú byť suky liečené 2 týždne po pôrode a ďalej každé 2 týždne až do odstavenia šteniat.

Na bežnú liečbu sa odporúča jedna dávka v 3-mesačných intervaloch.

Na liečbu masívnej infestácie hlístovcami sa má dávka opakovať po 14 dňoch.

10. Ochranné lehoty

Netýka sa.

11. Osobitné opatrenia na uchovávanie

Uchovávať mimo dohľadu a dosahu detí.

Tento veterinárny liek nevyžaduje žiadne zvláštne podmienky na uchovávanie.

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

Dátum expirácie sa vzťahuje na posledný deň v uvedenom mesiaci.

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 porad'te s veterinárnym lekárom alebo lekárnikom.

13. Klasifikácia veterinárnych liekov

Výdaj lieku nie je viazaný na veterinárny predpis.

14. Registračné čísla a veľkosti balenia

96/009/DC/11-S

Veľkosti balenia:

Perforovaný Alu-Alu blister s potlačou: 2 tablety (1 blister s 2 tabletami) v škatuľke.

Perforovaný Alu-Alu blister s potlačou: 4 tablety (2 blistre s 2 tabletami) v škatuľke.

Perforovaný Alu-Alu blister s potlačou: 10 tabliet (1 blister s 10 tabletami) v škatuľke.

Perforovaný Alu-Alu blister s potlačou: 30 tabliet (3 blistre s 10 tabletami) v škatuľke.

Perforovaný Alu-Alu blister s potlačou: 50 tabliet (5 blistrov s 10 tabletami) v škatuľke.

Perforovaný Alu-Alu blister s potlačou: 100 tabliet (10 blistrov s 10 tabletami) v škatuľke.

Perforovaný Alu-Alu blister s potlačou: 300 tabliet (30 blistrov s 10 tabletami) v škatuľke.

Na trh nemusia byť uvedené všetky veľkosti balenia.

15. Dátum poslednej revízie písomnej informácie pre používateľov

10/2025

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 – FARMA d.o.o., V. Holjevca 20/E, 10450 Jastrebarsko, Chorvátsko

Virbac S.A., 1ere Avenue, 2065M, LID, 06516 Carros Cedex, Francúzsko

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

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.

17. Ďalšie informácie

*Iba pre balenie 100 tabliet:

1 na 10 kg

PEČIATKA LEKÁRA

Meno majiteľa:

.....

Meno psa:

.....

Dávkovanie:

.....