

## **SÚHRN CHARAKTERISTICKÝCH VLASTNOSTÍ LIEKU**

### **1. NÁZOV VETERINÁRNEHO LIEKU**

Enroxil Flavour 15 mg tablety pre psov a mačky

### **2. KVALITATÍVNE A KVANTITATÍVNE ZLOŽENIE**

Každá tableta obsahuje:

#### **Účinná látka:**

Enrofloxacín      15 mg

#### **Pomocné látky:**

Úplný zoznam pomocných látok je uvedený v časti 6.1.

### **3. LIEKOVÁ FORMA**

Tablety.

Okrúhle mierne bikonvexné, krémové až svetlo hnedé tablety s prípadnými viditeľnými bielymi alebo tmavšími škvŕnami a skosenými hranami.

### **4. KLINICKÉ ÚDAJE**

#### **4.1 Cieľové druhy**

Psy a mačky.

#### **4.2 Indikácie na použitie so špecifikovaním cieľových druhov**

Liečba bakteriálnych infekcií tráviaceho, dýchacieho a urogenitálneho traktu, kože, sekundárnych infekcií rán a zápalu zvukovodu u psov a mačiek, keď klinické skúsenosti, podporené v prípade možnosti testom citlivosti pôvodcu, určia enrofloxacín ako liek voľby.

#### **4.3 Kontraindikácie**

Nepoužívať u psov do 1 roka alebo u mimoriadne veľkých plemien psov s dlhším obdobím rastu do 18 mesiacov veku, pretože v období rýchleho rastu môže dôjsť k poškodeniu kĺbových chrupaviek.

Neodporúča sa používať u mačiek do 8 týždňov veku.

Nepoužívať v prípade precitlivenosti na účinnú látku alebo na niektorú pomocnú látku.

Nepoužívať u psov majúcich záchvaty, keďže enrofloxacín môže stimulovať CNS.

Nepoužívať na profylaxiu.

#### **4.4 Osobitné upozornenia pre každý cieľový druh**

Pozri časť 4.3.

#### **4.5 Osobitné bezpečnostné opatrenia na používanie**

##### **i) Osobitné bezpečnostné opatrenia na používanie u zvierat**

Fluorochinolóny používať iba na liečbu klinických stavov, ktoré reagujú slabo, alebo sa očakáva ich slabá odpoveď na liečbu inými druhmi antibiotík.

Vždy keď je to možné chinolóny používať len na základe testu citlivosti.

Použitie lieku v rozpore s pokynmi uvedenými v SPC môže zvýšiť prevalenciu baktérií rezistentných na fluorochinolóny a môže znížiť účinnosť liečby inými chinolónmi v dôsledku možnosti skríženej rezistencie.

Pri používaní lieku zohľadniť národnú a miestnu antimikrobiálnu politiku.

Nepoužívať v prípade rezistencia na chinolóny, pretože existuje takmer úplná skrivená rezistencia na iné chinolóny a úplná skrivená rezistencia na iné fluorochinolóny.

Neprekračovať odporúčané dávkovanie.

Pri prekročení odporúčanej dávky môže u mačiek dôjsť k toxickejmu účinkom na sietnicu vrátane slepoty.

Liek používať opatrne u psov s ťažkým poškodením funkcie obličiek alebo pečene.

## **ii) Osobitné bezpečnostné opatrenia, ktoré má urobiť osoba podávajúca liek zvieratám**

Ihned po aplikácii je potrebné si umyť ruky.

V prípade, že sa liek dostane do kontaktu s očami je potrebné ich vypláchnuť dostatočným množstvom čistej vody.

V prípade náhodného požitia lieku vyhľadať ihned lekársku pomoc a ukázať písomnú informáciu pre používateľa lekárovi.

Ľudia so známou precitlivenosťou na (fluoro)chinolóny sa musia vyhýbať kontaktu s veterinárnym liekom.

### **4.6 Nežiaduce účinky (frekvencia výskytu a závažnosť)**

V období rýchleho rastu môže enrofloxacín ovplyvniť vývoj kĺbových chrupaviek.

Vo veľmi zriedkavých prípadoch sa pozorovalo vracanie a anorexia (menej ako 1 z 10 000 zvierat, vrátane ojedinelých prípadov).

### **4.7 Použitie počas gravidity, laktácie, znášky**

Ked'že enrofloxacín prechádza do materského mlieka, má sa používať len podľa hodnotenia prínosu/rizika lieku zodpovedným veterinárnym lekárom.

### **4.8 Liekové interakcie a iné formy vzájomného pôsobenia**

Nepoužívať v kombinácii s tetracyklími, fenikolmi alebo makrolidmi kvôli možným antagonistickým účinkom.

Súčasné podávanie fluorochinolónov môže zvýšiť účinok perorálnych antikoagulancií.

Nepoužívať v kombinácii s teofylínom, pretože to môže viest k jeho predĺženej eliminácii.

Súčasné podávanie látok obsahujúcich magnézium alebo hliník môže spomaľovať absorpciu enrofloxacínu.

### **4.9 Dávkovanie a spôsob podania lieku**

Neprekračujte odporúčané dávkovanie. Enrofloxacín sa podáva perorálne jedenkrát denne v dávke 5 mg/kg alebo sa dávka rozdelí a podá dvakrát denne, po dobu 5 až 10 dní s jedlom alebo bez jedla.

Liečba môže byť u psov predĺžená v závislosti od klinickej odpovede a od rozhodnutia zodpovedného veterinárneho lekára.

Na zaistenie správnej dávky sa má presne určiť živá hmotnosť, aby sa predišlo poddávkovaniu.

Denná dávka je dosiahnutá nasledovným spôsobom:

Mačky a malé psy: 1 tableta na 3 kg ž.hm.

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

V prípade náhodného predávkovania sa môže vyskytnúť zvracanie, hnačka a zmeny v správaní (CNS). Neexistuje antidotum a liečba je symptomatická. Ak je to nevyhnutné, môžu sa na spomalenie absorpcie enrofloxacínu podať antacidá obsahujúce hliník alebo magnézium alebo aktívne uhlie.

Bolo preukázané, že mačky trpia poškodením očí po podaní dávok viac ako 15 mg/kg jedenkrát denne počas 21 po sebe nasledujúcich dní. Bolo preukázané, že dávky 30 mg/kg jedenkrát denne počas 21 po sebe nasledujúcich dní spôsobujú nezvratné poškodenie očí. Pri podaní dávok 50 mg/kg jedenkrát denne počas 21 po sebe nasledujúcich dní sa môže vyskytnúť slepota.

## **4.11 Ochranná (-é) lehota (-y)**

Neuplatňuje sa.

## **5. FARMAKOLOGICKÉ VLASTNOSTI**

Farmakoterapeutická skupina: Antibakteriálne látky na systémové použitie, chinolóny a chinoxalíny, fluorochinolóny.

ATCvet kód: QJ01MA90

### **5.1 Farmakodynamické vlastnosti**

Enrofloxacín pôsobí baktericidne proti mnohým grampozitívnym a gramnegatívnym baktériám a mykoplasmám. Mechanizmus účinku chinolónov je medzi antibiotikami špecifický – primárne inhibujú DNA gyrázu baktérií, enzym zodpovedný za kontrolovanie superšpiralizácie bakteriálnej DNA počas replikácie. Inhibíciou vytvárania dvojzávitnice dochádza k irreverzibilnej degradácii chromozomálnej DNA. Fluorochinolóny účinkujú aj na baktérie v stacionárnej fáze narušením permeability vonkajšej fosfolipidovej membrány bunkovej steny.

Citlivosť vybraných cieľových druhov batérií (MIC) je nasledovná:

- *Pasteurella multocida*: 0,03 mg/l;
- *Escherichia coli*: 0,03-0,06 mg/l;
- *Staphylococcus pseudointermedius*: 0,125 mg/l;
- *Pseudomonas aeruginosa*: 2,0 mg/l;

Hranice citlivosti sú: citlivé  $\leq$  0,5 mg/l; stredne citlivé 1-2 mg/l; rezistentné  $\geq$  4 mg/l;

Bakteriálna rezistencia na fluorochinolóny sa najbežnejšie vyskytuje pri mutácii DNA-gyrázy. Menej obvykle sa mutácia vyskytuje na topoizomeráze IV. Iný mechanizmus rezistencie sa vyskytuje keď baktéria znižuje schopnosť lieku vstupovať do bunky alebo zvyšuje aktívny transport z bunky. Rezistencia je obvykle chromozomálna a preto pretrváva aj po ukončení antimikrobiálnej liečby. Môže sa vyskytovať skrížená rezistencia enrofloxacínu s inými fluorochinolónmi. Monitorovali sa zmeny v stupňoch rezistencie na fluorochinolóny pri druhoch *Campylobacter* a *Salmonella* z dôvodu ich možného vplyvu na zdravie ľudí.

### **5.2 Farmakokinetické údaje**

Farmakokinetika enrofloxacínu u psov a mačiek sa vyznačuje tým, že perorálne a parenterálne podanie vedie k rovnakým sérovým hladinám.

Enrofloxacín je rýchlo absorbovaný po perorálnom, intramuskulárnom a subkutánom podaní.

V štúdiu, ktorá bola vykonaná u mačiek bola dávka podaného enrofloxacínu  $3,36 (\pm 0,30)$  mg/kg.

Maximálna plazmatická koncentrácia ( $C_{max}$ ) bola  $1654,37 \pm 247,92$  ng/ml a bola dosiahnutá v priebehu  $1,28 (\pm 0,58)$  hod. ( $T_{max}$ ). Hodnota AUC bola  $8433,55 (\pm 1851,80)$  ngh/ml a hodnota  $T_{1/2}$  bola 3,75 hod. (štatistický priemer).

Približne 40% dávky enrofloxacínu podanej psom perorálne alebo intravenózne sa metabolizuje na ciprofloxacín.

Maximálna plazmatická koncentrácia ciprofloxacínu u mačiek bola  $173,18 \pm 34,08$  ng/ml.  $T_{max}$  bol  $2,42 \pm 0,89$  h a terminálny polčas bol 4,88 hod. (štatistický priemer).

Enrofloxacín má veľký distribučný objem. U laboratórnych zvierat a cielových druhov sa preukázalo, že jeho koncentrácia v tkanivách je 2 až 3 krát vyššia ako sérové hladiny. Orgány, v ktorých je možné očakávať vysoké koncentrácie enrofloxacínu sú plúca, pečeň, obličky, koža, kosti a lymfatický systém. Enrofloxacín je tiež distribuovaný do mozgovomiechového moku, komorovej tekutiny a plodu u gravidných zvierat.

Enrofloxacín sa vylučuje obličkami, primárne prostredníctvom glomerulárnej filtrácie a tubulárnej sekrecie.

## **6. FARMACEUTICKÉ ÚDAJE**

### **6.1 Zoznam pomocných látok**

Manitol

Kukuričný škrob

Sodná soľ karboxymetylškrobu (typ A)

Mäsová príchuť 10022

Natriumlaurylsulfát

Zásaditý butylovaný metakrylátový kopolymér

Dibutylsebakát

Sodná soľ kroskarmelózy

Koloidný oxid kremičitý bezvodý

Mastenec

Magnéziumstearát

### **6.2 Závažné inkompatibility**

Nie sú známe.

### **6.3 Čas použiteľnosti**

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

### **6.4 Osobitné bezpečnostné opatrenia na uchovávanie**

Tento veterinárny liek nevyžaduje žiadne zvláštne podmienky na uchovávanie.

### **6.5 Charakter a zloženie vnútorného obalu**

Blistrové balenie (polyamid/Al/polyvinylchlorid film (OPA/Al/PVC) zatavený hliníkovou fóliou) obsahujúce 10 tablet.

Každá škatuľka obsahuje 100 tablet v blistrovom balení po 10.

Blistrové balenie (polyamid/Al/polyvinylchlorid film (OPA/Al/PVC) zatavený hliníkovou fóliou) obsahujúce 10 tablet. Každá škatuľka obsahuje 10 tablet v 1 blistri.

Balenie:

1 x 10 tablet

10 x 10 tablet

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 REGISTRÁCII**

KRKA, d.d., Novo mesto  
Šmarješka cesta 6  
8501 Novo mesto  
Slovensko  
E-mail: [info@krka.biz](mailto:info@krka.biz)

**8. REGISTRAČNÉ ČÍSLO (-A)**

96/005/DC/09-S

**9. DÁTUM PRVEJ REGISTRÁCIE/ PREDLŽENIA REGISTRÁCIE**

**10. DÁTUM REVÍZIE TEXTU**

04/2021

Výdaj lieku je viazaný na veterinárny predpis.

**ÚDAJE, KTORÉ MAJÚ BYŤ UVEDENÉ NA VONKAJŠOM OBALE****Malá a veľká škatuľka****1. NÁZOV VETERINÁRNEHO LIEKU**

Enroxil Flavour 15 mg tablety pre psov a mačky  
Enrofloxacín

**2. ZLOŽENIE: ÚČINNÉ LÁTKY A POMOCNÉ LÁTKY**

Každá tableta obsahuje 15 mg enrofloxacínu.

**3. LIEKOVÁ FORMA**

Tablety

**4. VEĽKOSŤ BALENIA**

10 tablet  
100 tablet

**5. CIELOVÝ DRUH**

Psy a mačky.

**6. INDIKÁCIA (INDIKÁCIE)****7. SPÔSOB A CESTA PODANIA LIEKU**

Pred použitím si prečítajte písomnú informáciu pre používateľov.  
Tableta sa podáva perorálne jedenkrát denne alebo sa dávka rozdelí a podá dvakrát denne, s jedlom alebo bez jedla.

**8. OCHRANNÁ LEHOTA****9. OSOBITNÉ UPOZORNENIE (-A), AK JE POTREBNÉ**

Pred použitím si prečítajte písomnú informáciu pre používateľov.  
Upozornenie pre používateľov – prečítajte si písomnú informáciu pre používateľov.

**10. DÁTUM EXSPIRÁCIE**

EXP:

**11. OSOBITNÉ PODMIENKY NA UCHOVÁVANIE**

Tento veterinárny liek nevyžaduje žiadne zvláštne podmienky na uchovávanie.

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

Odpadový materiál zlikvidovať v súlade s miestnymi požiadavkami.

**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 DOHLADU A DOSAHU DETÍ“**

Uchovávať mimo dohľadu a dosahu detí.

**15. NÁZOV A ADRESA DRŽITEĽA ROZHODNUTIA O REGISTRÁCII**

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

**16. REGISTRAČNÉ ČÍSLO (-A)**

96/005/DC/09-S

**17. ČÍSLO VÝROBNEJ ŠARŽE**

č. šarže:

**MINIMÁLNE ÚDAJE, KTORÉ MAJÚ BYŤ UVEDENÉ NA BLISTROCH ALEBO  
STRIPOCH**

**Blister**

**1. NÁZOV VETERINÁRNEHO LIEKU**

Enroxil Flavour 15 mg tablety pre psov a mačky  
Enrofloxacín

**2. NÁZOV DRŽITEĽA ROZHODNUTIA O REGISTRÁCII**

KRKA

**3. DÁTUM EXSPIRÁCIE**

EXP:

**4. ČÍSLO ŠARŽE**

č. šarže:

**5. OZNAČENIE „LEN PRE ZVIERATÁ“**

Len pre zvieratá.

## PÍSOMNÁ INFORMÁCIA PRE POUŽÍVATEĽOV

Enroxil Flavour 15 mg tablety pre psov a mačky

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

#### 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

Virbac 1<sup>ere</sup> Avenue,  
2065M, LID, 06516 Carros Cedex,  
Francúzsko

KRKA-Farma d.o.o.  
V. Holjevca 20/E  
10450 Jastrebarsko  
Chorvátsko

### 2. NÁZOV VETERINÁRNEHO LIEKU

Enroxil Flavour 15 mg tablety pre psov a mačky  
Enrofloxacín

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

Každá tableta obsahuje:

**Účinná látka:**  
Enrofloxacín      15 mg

Okrúhle mierne bikonvexné, krémové až svetlohnedé tablety s prípadnými viditeľnými bielymi alebo tmavšími škvŕnami a skosenými hranami.

### 4. INDIKÁCIA (-E)

Liečba bakteriálnych infekcií tráviaceho, dýchacieho a urogenitálneho traktu, kože, sekundárnych infekcií rán a zápalu zvukovodu u psov a mačiek, keď klinické skúsenosti, podporené v prípade možnosti testom citlivosti pôvodcu, určia enrofloxacín ako liek voľby.

### 5. KONTRAINDIKÁCIE

Nepoužívať u psov do 1 roka alebo u mimoriadne veľkých plemien psov s dlhším obdobím rastu do 18 mesiacov veku, pretože v období rýchleho rastu môže dôjsť k poškodeniu kĺbových chrupaviek.

Neodporúča sa používať u mačiek do 8 týždňov veku.

Nepoužívať v prípade precitlivenosti psov/mačiek na účinnú látku alebo na niektorú pomocnú látku.

Nepoužívať u psov majúcich záchvaty, keďže enrofloxacín môže stimulovať CNS.  
Nepoužívať na profylaxiu.

## **6. NEŽIADUCE ÚČINKY**

V období rýchleho rastu môže enrofloxacín ovplyvniť vývoj kĺbových chrupaviek.  
Vo veľmi zriedkavých prípadoch sa pozorovalo vracanie a anorexia (menej ako 1 z 10 000 zvierat, vrátane ojedinelých prípadov).

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 a mačky.

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

Neprekračujte odporúčané dávkovanie. Psom a mačkám sa podáva 5 mg/kg lieku perorálne jedenkrát denne alebo sa dávka rozdelí a podá dvakrát denne, po dobu 5 až 10 dní s jedlom alebo bez jedla. Liečba môže byť u psov predĺžená v závislosti od klinickej odpovede a od rozhodnutia zodpovedného veterinárneho lekára.

Na zaistenie správnej dávky sa má presne určiť živá hmotnosť, aby sa predišlo poddávkovaniu. Denná dávka pre mačky a malých psov je 1 tableta na 3 kg ž.hm.

## **9. POKYN O SPRÁVNOM PODANÍ**

Tableta sa podáva perorálne jedenkrát denne alebo sa dávka rozdelí a podá dvakrát denne, s jedlom alebo bez jedla.

## **10. OCHRANNÁ LEHOTA**

Neuplatňuje sa.

## **11. OSOBITNÉ BEZPEČNOSTNÉ OPATRENIA NA UCHOVÁVANIE**

Uchovávať mimo dohľadu a dosahu detí.

Každú rozpolenú tabletu vrátiť do otvoreného stripového obalu a použiť do 24 hodín.

Tento veterinárny liek nevyžaduje žiadne zvláštne podmienky na uchovávanie.

Nepoužívať tento veterinárny liek po dátume exspirácie uvedenom na obale a blistri po "EXP". Dátum exspirácie sa vzťahuje na posledný deň v uvedenom mesiaci.

## **12. OSOBITNÉ UPOZORNENIA**

Fluorochinolóny používať iba na liečbu klinických stavov, ktoré reagujú slabo, alebo sa očakáva ich slabá odpoveď na liečbu inými druhmi antibiotík.

Vždy keď je to možné chinolóny používať len na základe testu citlivosti.

Použitie lieku v rozpore s pokynmi uvedenými v SPC môže zvýšiť prevalenciu baktérií rezistentných na fluorochinolóny a môže znížiť účinnosť liečby inými chinolónmi v dôsledku možnosti skríženej rezistencie.

Pri používaní lieku zohľadniť národnú a miestnu antimikrobiálnu politiku.

Nepoužívať v prípade rezistencia na chinolóny, pretože existuje takmer úplná skrížená rezistencia na iné chinolóny a úplná skrížená rezistencia na iné fluorochinolóny.

Neprekračujte odporúčané dávkovanie.

Pri prekročení odporúčanej dávky môže u mačiek dôjsť k toxickým účinkom na sietnicu vrátane slepoty.

Liek používať opatrne u psov s ťažkým poškodením funkcie obličiek alebo pečene.

Kedže enrofloxacín prechádza do materského mlieka, má sa používať len podľa hodnotenia prínosu/rizika lieku zodpovedným veterinárnym lekárom.

Nepoužívať v kombinácii s inými liekmi, ako sú tetracyklíny, fenikoly alebo makrolidy, pretože tieto lieky môžu zrušiť žiaduci účinok.

Súčasné podávanie fluorochinolónov môže zvýšiť účinok perorálnych antikoagulancií (liekov proti zrážaniu krvi).

Nepoužívať v kombinácii s teofylínom (liek, ktorý sa v medicíne používa na rozšírenie priedušiek), pretože to môže viesť k jeho predĺženému vylučovaniu.

Súčasné podávanie látok obsahujúcich magnézium alebo hliník môže spomaľovať absorpciu enrofloxacínu.

V prípade náhodného predávkovania sa môže vyskytnúť zvracanie, hnačka a zmeny v CNS/správaní.

Neexistuje antidotum a liečba je symptomatická.

Ak je to nevyhnutné, môžu sa na spomalenie absorpcie enrofloxacínu podať antacidá obsahujúce hliník alebo magnézium alebo aktívne uhlie.

### **Upozornenia pre používateľov**

Ihneď po aplikácii je potrebné si umyť ruky.

V prípade, že sa liek dostane do kontaktu s očami je potrebné ich vypláchnuť dostatočným množstvom čistej vody.

V prípade náhodného požitia lieku vyhľadať ihneď lekársku pomoc a ukázať písomnú informáciu pre používateľa lekárovi.

Ľudia so známou precitlivenosťou na (fluoro)chinolóny (skupina antibiotík) sa musia vyhýbať kontaktu s veterinárnym liekom.

## **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.

O spôsobe likvidácie liekov, ktoré už nepotrebuje, sa porad'te so svojím veterinárnym lekárom alebo lekárnikom. Tieto opatrenia by mali byť v súlade s ochranou životného prostredia.

## **14. DÁTUM POSLEDNÉHO SCHVÁLENIA TEXTU V PÍSOMNEJ INFORMÁCII PRE POUŽÍVATEĽOV**

04/2021

## **15. ĎALŠIE INFORMÁCIE**

Len pre zvieratá. Výdaj lieku je viazaný na veterinárny predpis.

Blistrové balenie (polyamid/Al/polyvinylchlorid film (OPA/Al/PVC) zatavený hliníkovou fóliou) obsahujúce 10 tablet.

Každá škatuľka obsahuje 10 tablet v blistrovom balení po 10.

Blistrové balenie (polyamid/Al/polyvinylchlorid film (OPA/Al/PVC) zatavený hliníkovou fóliou) obsahujúce 10 tablet. Každá škatuľka obsahuje 10 tablet v 1 blistri.

Balenie:

1 x 10 tablet

10 x 10 tablet

Nie všetky veľkosti balenia sa musia uvádzat' na trh.