

1. ELÄINLÄÄKKEEN NIMI

Efex vet 100 mg purutabletti koiralle

2. LAADULLINEN JA MÄÄRÄLLINEN KOOSTUMUS

Yksi tabletti sisältää:

Vaikuttava aine:

Marboflokssasiini..... 100,0 mg

Apuaineet:

Täydellinen apuaineluettelo, ks. kohta 6.1.

3. LÄÄKEMUOTO

Purutabletti.

Apilanlehden muotoinen, jakouurteellinen beige tabletti. Tabletin voi jakaa neljään yhtä suureen annokseen.

4. KLIININSET TIEDOT

4.1 Kohde-eläinlajit

Koira

4.2 Käyttöaiheet kohde-eläinlajeittain

Koira

Marboflokssasiini on tarkoitettu seuraavien sairauksien hoitoon:

- herkkien bakterikantojen aiheuttamat iho- ja pehmytkudosinfektiot (ihopoimupyoderma, impetigo, follikuliitti, furunkuloosi, selluliitti).
- herkkien bakterikantojen aiheuttamat virtsatietulehdukset, joihin voi liittyä prostatiti tai epididymiitti.
- herkkien bakterikantojen aiheuttamat hengitystieinfektiot.

4.3 Vasta-aiheet

Ei saa käyttää alle 12 kk ikäisille koirille eikä alle 18 kk ikäisille, pitkään kasvaville, jättirotuisille koirille. Ei saa käyttää tapauksissa, joissa esiintyy yliherkkyyttä vaikuttavalle aineelle, muille (fluoro)kinoloneille tai apuaineelle.

4.4 Erityisvaroitukset kohde-eläinlajeittain

Matala virtsan pH saattaa heikentää marboflokssasiinin vaikutusta.

4.5 Käyttöön liittyvät erityiset varotoimet

Eläimiä koskevat erityiset varotoimet

Purutabletit sisältävät makuaineita. Tabletit on säilytettävä eläinten ulottumattomissa, jotta eläin ei syö tabletteja vahingossa.

Fluorokinolonien on osoitettu aiheuttavan niveleruston eroosiota nuorilla koirilla, joten annos on

määritettävä huolellisesti etenkin hoidettaessa nuoria eläimiä.

Fluorokinolonioiden tiedetään voivan aiheuttaa myös neurologisia haittavaikutuksia. Varovaisuutta suositellaan hoidettaessa koiria ja kissuja, joilla on todettu epilepsia.

Fluorokinoloneja tulee käyttää vain sellaisten kliinisten tilojen hoitoon, joissa vaste muiden mikrobilääkeryhmien lääkkeillä tapahtuvaan hoitoon on ollut huono, tai sen odotetaan olevan huono.

Fluorokinolonioiden käytön on perustuttava herkkyysmääritysten mukaan, jos mahdollista. Valmisteyhteenvedon ohjeista poikkeava käyttö saattaa lisätä fluorokinoloneille resistenttien bakteerien prevalenssia ja heikentää muiden kinolonioiden tehoa mahdollisen ristiresistenssin vuoksi.

Mikrobilääkehoitoja koskevat viranomaisohjeet ja paikalliset ohjeet on otettava huomioon valmistetta käytettäessä.

Eriyis et varotoimenpiteet, joita eläinlääkevalmisteita antavan henkilön on noudata tätä
Henkilöiden, jotka ovat yliherkkiä (fluoro)kinoloneille tai valmisten muille komponenteille, tulee välttää kosketusta eläinlääkevalmisteen kanssa. Jos vahingossa nielet valmistetta, käänny välittömästi lääkärin puoleen ja näytä hänenle myyntipäällyks ja/tai pakkausseloste. Pese kädet käytön jälkeen.

4.6 Haittavaikutukset (yleisyys ja vakavuus)

Lieviä haittavaikutuksia, kuten oksentelua, löysiä ulosteita, muutoksia juomiskäytäytymisessä tai ohimenevää yliaktiivisuutta, saattaa hyvin harvoin esiintyä. Nämä eivät edellytä hoidon lopettamista ja häviävät itsestään hoidon jälkeen.

Haittavaikutusten esiintyvyys määritellään seuraavasti:

- hyvin yleinen (useampi kuin 1/10 hoidettua eläintä saa haittavaikutuksen)
- yleinen (useampi kuin 1 mutta alle 10 /100 hoidettua eläintä)
- melko harvinainen (useampi kuin 1 mutta alle 10 / 1000 hoidettua eläintä)
- harvinainen (useampi kuin 1 mutta alle 10 / 10.000 hoidettua eläintä)
- hyvin harvinainen (alle 1 / 10.000 hoidettua eläintä, mukaan lukien yksittäiset ilmoitukset).

4.7 Käyttö tiineyden, laktaation tai muninnan aikana

Laboratorioeläimillä (rotta, kani) tehdyissä tutkimuksissa marboflokssasiinin ei havaittu aiheuttavan hoitoannoksilla epämuodostumia aiheuttavia, alkiotoksisia, tai emälle toksisia vaikutuksia.

Marboflokssasiinin turvallisuutta tiineillä ja imettävillä koirilla ei ole selvitetty.

Käytä tiineyden ja laktaation aikana ainoastaan hoidosta vastaavan eläinlääkärin tekemän hyöty-haitta-arvion perusteella.

4.8 Yhteisvaikutukset muiden lääkevalmisteiden kanssa sekä muut yhteisvaikutukset

Fluorokinoloneilla tiedetään olevan yhteisvaikutuksia suun kautta annettavien kationien (alumiini, kalsium, magnesium, rauta) kanssa. Tällöin biologinen hyötyosuuus voi pienentyä.

Teofylliinin ja marboflokssasiinin samanaikainen käyttö vaatii seerumin teofylliinipitoisuuden huolellista seurantaa, sillä fluorokinolonit saattavat suurentaa seerumin teofylliinipitoisuutta.

4.9 Annostus ja antotapa

Suun kautta

Suositeltu annos on 2 mg/kg/vrk (1 tabletti/50 kg/vrk) kerran vuorokaudessa.

Koira:

- iho- ja pehmytkudosinfektioiden hoidon kesto on vähintään 5 vrk. Taudinkulusta riippuen hoitoa voidaan jatkaa enintään 40 vrk.
- virtsatieinfektioiden hoidon kesto on vähintään 10 vrk. Taudinkulusta riippuen hoitoa voidaan jatkaa enintään 28 vrk.

- hengitystieinfektioiden hoidon kesto on vähintään 7 vrk. Taudinkulusta riippuen hoitoa voidaan jatkaa enintään 21 vrk.

Oikean annostuksen varmistamiseksi ja aliannostuksen välttämiseksi eläimen paino on määritettävä mahdollisimman tarkoin.

Koirat saattavat ottaa purutabletit vapaaehtoisesti, tai ne voidaan antaa suoraan eläimen suuhun. Tabletin jakamisohjeet: Aseta tabletti tasaiselle pinnalle jakouurrepuoli alaspäin (kupera puoli ylöspäin). Paina etusormen kärjellä tabletin keskikohtaa kevyesti suoraan alaspäin, jolloin tabletti puolittuu leveyssuunnassa. Jaa tabletti neljäsosiiin painamalla toisen puolikkaan keskikohtaa kevyesti etusormella, jolloin puolikas katkeaa pituussuunnassa.

4.10 Yliannostus (oireet, häätötoimenpiteet, vastalääkkeet)

Yliannostus saattaa aiheuttaa akuutteja neurologisia oireita, joita on hoidettava oireenmukaisesti.

4.11 Varoaika

Ei oleellinen.

5. FARMAKOLOGISET OMINAISUUDET

Farmakoterapeutinen ryhmä: Systeemiset bakteerilääkkeet, fluorokinolonit
ATCvet-koodi: QJ01MA93

5.1 Farmakodynamiikka

Marbofoksasiini on fluorokinolonien ryhmään kuuluva synteettinen bakterisidinen mikrobilääke, joka estää DNA-gyraasin ja topoisomeraasi IV:n toimintaa. Sillä on *in vitro* laajakirjoinen vaikutus grampositiivisiin baktereereihin (etenkin stafylokokkeihin ja streptokokkeihin), gramnegatiivisiin baktereereihin (*Escherichia coli*, *Enterobacter cloacae*, *Proteus* spp, *Klebsiella* spp, *Shigella* spp, *Pasteurella* spp, *Pseudomonas* spp) ja *Mycoplasma* spp -mikrobiiniihin.

Vuonna 2009 julkaistiin mikrobiologista herkyyttä koskeva raportti, johon kuului kaksi eurooppalaista kenttätutkimusta sadoista marbofoksasiinille herkistä patogeneistä koirilla ja kissoilla.

Mikrobit	MIC ($\mu\text{g/ml}$)
<i>Staphylococcus intermedius</i>	0,23–0,25
<i>Escherichia coli</i>	0,125–0,25
<i>Pasteurella multocida</i>	0,04
<i>Pseudomonas aeruginosa</i>	0,94

CLSI, Heinäkuu 2013, MIC-raja-arvot koiran ja kissan (aho, pehmytkudos, UTI) enterobakteerien ja *Staphylococcus* spp:n herkyydelle marbofoksasiinille on määritelty seuraavasti: $\leq 1 \mu\text{g/ml}$ herkkä (S), $2 \mu\text{g/ml}$ herkyydeltään alentunut (I) ja $\geq 4 \mu\text{g/ml}$ vastustuskykyinen (R). Marbofoksasiinilla ei ole vaikutusta anaerobeihin, hiivoihin eikä sieniin.

Marbofoksasiinin vaikutus kohdebakteerilajeihin on bakterisidinen ja konsentraatoriüppuvainen.

Fluorokinoloniresistenssi kehittyy kromosomimutaatiomekanismin kautta: bakteeriseinämän läpäisevyys heikkenee, ulosvirtauspumppujen ekspressio tehostuu ja molekyylejä sitovat entsyymit mutatoituvat. Plasmidivälitteistä fluorokinoloniresistenssiä, mikä vähentää herkyyttä, on myös kuvattu. Resistenssimekanismista riippuen ristiresistenssiä muille (fluoro)kinoloneille ja muiden

mikrobilääkeryhmien lääkkeille voi esiintyä.

5.2 Farmakokinetiikka

Suun kautta koiralle suositusannoksella 2 mg/kg annettu marboflokssasiini imeytyy nopeasti.

Huippupitoisuus plasmassa (1,5 µg/ml) saavutetaan 2 tunnin kuluessa.

Biologinen hyötyosuuus on lähes 100 %.

Marboflokssasiini sitoutuu heikosti plasman proteiineihin (alle 10 %) ja jakautuu tehokkaasti. Useimmissa kudoksissa (maksa, munuaiset, iho, keuhkot, virtsarakko, ruoansulatuskanava) saavutetaan suuremmat pitoisuudet kuin plasmassa. Marboflokssasiini eliminoituu hitaasti ($t_{1/2\beta} = 14$ h koiralla) pääosin aktiivisessa muodossa virtsaan (2/3) ja ulosteeseen (1/3).

6. FARMASEUTTISET TIEDOT

6.1 Apuaineet

Laktoosimonohydraatti

Kopovidoni

Püidioksidi, kolloidinen, vedetön

Kroskarmelloosinatrium

Risiiniöljy, hydrattu

Sianmaksajauhe

Mallashiiva

Selluloosa, mikrokiteinen

6.2 Tärkeimmät yhteensopimattomuudet

Ei oleellinen.

6.3 Kestoaika

Avaamattoman pakkauskuuden kestoaikeita:

Läpipainopakkaus: PVC-TE-PVDC-alumiini, lämpösinetöity: 3 vuotta

Läpipainopakkaus: PA-AL-PVC-alumiini, lämpösinetöity: 3 vuotta

Sisäpakkauksen ensimmäisen avaamisen jälkeinen kestoaikea: 72 tuntia

6.4 Säilytys

Läpipainopakkaus: PVC-TE-PVDC-alumiini, lämpösinetöity: Säilytä alle 30 °C lämpötilassa.

Läpipainopakkaus: PA-AL-PVC-alumiini, lämpösinetöity: Tämä lääkevalmiste ei vaadi lämpötilan suhteen erityisiä säilytysolosuhteita.

Puolitetut tabletit on säilytettävä läpipainopakkauksessa.

Jäljelle jääneet tabletin osat on hävitettävä 72 tunnin kuluttua.

Pidä läpipainopakkaus ulkopakkauksessa.

6.5 Pakkaustyyppi ja sisäpakkauksen kuvaus

- (Polyvinylkloridi-Thermoelast-polyvinylideenikloridi-alumiini, lämpösinetöity), 6 tablettia kussakin läpipainopakkauksessa

- (Polyamidi-alumiini-polyvinyylikloridi-alumiini, lämpösinetöity), 6 tablettia kussakin läpipainopakkauksessa
- Kotelo, jossa 1 läpipainopakkaus (6 tablettia)
Kotelo, jossa 2 läpipainopakkausta (12 tablettia)
Kotelo, jossa 20 läpipainopakkausta (120 tablettia)
Kotelo, jossa 40 läpipainopakkausta (240 tablettia)

Kaikkia pakkaukkoja ei vältämättä ole markkinoilla.

6.6 Erityiset varotoimet käyttämättömien lääkevalmisteiden tai niistä peräisin olevien jäte materiaalien hävittämiselle

Käyttämättömät eläinlääkevalmisteet tai niistä peräisin olevat jätemateriaalit on hävitettävä paikallisten määräysten mukaisesti.

7. MYYNTILUVAN HALTIJA

Ceva Santé Animale
10, av. de la Ballastière
33500 Libourne
RANSKA

8. MYYNTILUVAN NUMERO(T)

30631

9. ENSIMMÄISEN MYYNTILUVAN MYÖNTÄMISPÄIVÄMÄÄRÄ/UUDISTAMISPÄIVÄMÄÄRÄ

Ensimmäisen myyntiluvan myöntämispäivämäärä: 06.06.2013
Uudistamispäivämäärä: 20.02.2018

10. TEKSTIN MUUTTAMISPÄIVÄMÄÄRÄ

16.12.2021

MYYNTIÄ, TOIMITTAMISTA JA/TAI KÄYTÖÄ KOSKEVA KIELTO

PRODUKTRESUMÉ

1. DET VETERINÄRMEDICINSKA LÄKEMEDELETS NAMN

Efex vet 100 mg tugttablett för hund

2. KVALITATIV OCH KVANTITATIV SAMMANSÄTTNING

En tablet innehåller:

Aktiv substans:

Marbofloxacin..... 100,0 mg

Hjälpmön:

För fullständig förteckning över hjälpmönen, se avsnitt 6.1.

3. LÄKEMEDELSFORM

Tugttablett.

Klöverformad, beige tablett med brytskåra. Tabletten kan delas i fyra lika stora delar.

4. KLINISKA UPPGIFTER

4.1 Djurslag

Hund

4.2 Indikationer, med djurslag specificerade

Hund

Marbofloxacin är indicerat för behandling av:

- hud- och mjukdelsinfektioner (hudveckspyodermi, impetigo, follikulit, furunkulos, cellulit) orsakade av bakteriestammar känsliga för marbofloxacin
- urinvägsinfektioner som är orsakade av bakteriestammar känsliga för marbofloxacin och som kan vara associerade med prostatit eller epididymit
- luftvägsinfektioner orsakade av bakteriestammar känsliga för marbofloxacin.

4.3 Kontraindikationer

Får inte ges till hundar yngre än 12 månader eller till hundar yngre än 18 månader när det gäller hundar av jätteras med längre tillväxtperiod.

Använd inte vid överkänslighet mot den aktiva substansen, andra (fluoro)kinoloner eller mot något av hjälpmönen.

4.4 Särskilda varningar för respektive djurslag

Lågt pH i urinen kan hämma effekten av marbofloxacin.

4.5 Särskilda försiktighetsåtgärder vid användning

Särskilda försiktighetsåtgärder för djur

Tuggtabletterna är smaksatta. Tabletterna ska förvaras utom räckhåll för djur för att undvika oavsiktligt intag.

Fluorokinoloner har visats inducera erosion av ledbrosk hos unga hundar. Därför måste dosen bestämmas noggrant särskilt vid behandling av unga djur.

Fluorokinoloner är också kända för sina potentiella neurologiska biverkningar. Försiktighet rekommenderas vid behandling av hundar och katter som har epilepsi.

Behandling med fluorokinoloner ska reserveras för kliniska tillstånd där behandlingssvaret varit dåligt eller förväntas vara dåligt med andra antimikrobiella läkemedel. Alltid då det är möjligt ska användningen av fluorokinoloner baseras på resultaten av bakteriella känslighetstester. Om läkemedlet används på ett sätt som avviker från instruktionerna i produktresumén kan detta öka förekomsten av fluorokinolonresistenta bakterier och minska behandlingseffekten av andra kinoloner på grund av potentiell korsresistens.

Vid användning av läkemedlet ska myndighetsbestämmelser och lokala bestämmelser om användning av antimikrobiella läkemedel beaktas.

Särskilda försiktighetsåtgärder för personer som administrerar läkemedlet till djur

Personer som är överkänsliga för (fluoro)kinoloner eller andra innehållsämnen i läkemedlet ska undvika kontakt med läkemedlet. Vid oavsiktligt intag, uppsök genast läkare och visa etiketten och/eller denna information. Tvätta händerna efter användning.

4.6 Biverkningar (frekvens och allvarlighetsgrad)

Lindriga biverkningar, t.ex. kräkningar, lös avföring, ändrat drickbeteende eller övergående hyperaktivitet, kan i mycket sällsynta fall uppträda. Dessa biverkningar kräver inte att behandlingen avbryts, och de försvinner spontant efter behandlingen.

Frekvensen av biverkningar anges enligt följande konvention:

- Mycket vanliga (fler än 1 av 10 behandlade djur som uppvisar biverkningar)
- Vanliga (fler än 1 men färre än 10 djur av 100 behandlade djur)
- Mindre vanliga (fler än 1 men färre än 10 djur av 1 000 behandlade djur)
- Sällsynta (fler än 1 men färre än 10 djur av 10 000 behandlade djur)
- Mycket sällsynta (färre än 1 djur av 10 000 behandlade djur, enstaka rapporterade händelser inkluderade).

4.7 Användning under dräktighet, laktation eller äggläggning

Studier med laboratoriedjur (råtta, kanin) visade inga teratogena, embryotoxiska eller modertoxiska effekter vid terapeutiska doser av marbofloxacin.

Säkerheten av marbofloxacin har inte fastställts under dräktighet och laktation hos hundar.

Använd under dräktighet och laktation endast i enlighet med ansvarig veterinärs nytta/riskbedömning.

4.8 Interaktioner med andra läkemedel och övriga interaktioner

Det är känt att fluorokinoloner interagerar med oralt administrerade katjoner (aluminium, kalcium, magnesium, järn). Då kan biotillgängligheten minska.

Serumnivåerna av teofyllin ska monitoreras noga vid samtidig administrering av teofyllin och marbofloxacin, eftersom fluorokinoloner kan öka koncentrationen av teofyllin i serum.

4.9 Dosering och administreringssätt

Oral användning.

Rekommenderad dos är 2 mg/kg/dygn (1 tablett/50 kg/dygn) en gång om dagen.

Hund:

- vid hud- och mjukdelsinfektioner är behandlingslängden minst 5 dygn. Beroende på sjukdomsförloppet kan behandlingen förlängas till högst 40 dygn.
- vid urinvägsinfektioner är behandlingslängden minst 10 dygn. Beroende på sjukdomsförloppet kan behandlingen förlängas till högst 28 dygn.
- vid luftvägsinfektioner är behandlingslängden minst 7 dygn. Beroende på sjukdomsförloppet kan behandlingen förlängas till högst 21 dygn.

För att garantera korrekt dosering och undvika underdosering ska djurets kroppsvikt bestämmas så noggrant som möjligt.

Hundar kan äta tugitabletterna frivilligt, men tabletterna kan också ges direkt i djurets mun.

För att dela tabletten, gör så här: Lägg tabletten på en plan yta med den skårade sidan nedåt (den konkava sidan uppåt). Utöva ett lätt vertikalt tryck med pekfingret på tabletten mitt för att dela den i två halvor. För att erhålla fjärdedeler, utöva ett lätt vertikalt tryck med pekfingret på halvans mitt för att dela den i två delar.

4.10 Överdosering (symptom, akuta åtgärder, motgift), om nödvändigt

Överdosering kan orsaka akuta neurologiska symptom som ska behandlas symptomatiskt.

4.11 Karenstid(er)

Ej relevant.

5. FARMAKOLOGISKA EGENSKAPER

Farmakoterapeutisk grupp: Antibakteriella medel för systemiskt bruk, fluorokinoloner

ATCvet-kod: QJ01MA93

5.1 Farmakodynamiska egenskaper

Marbofloxacin är ett syntetiskt antibiotikum med baktericid effekt tillhörande gruppen fluorokinoloner, som hämmar DNA-gyras och topoisomeras IV. Det har effekt *in vitro* mot ett brett spektrum av grampositiva bakterier (i synnerhet stafylokocker och streptokocker), gramnegativa bakterier (*Escherichia coli*, *Enterobacter cloacae*, *Proteus* spp, *Klebsiella* spp, *Shigella* spp, *Pasteurella* spp, *Pseudomonas* spp) och *Mycoplasma* spp.

År 2009 publicerades en rapport om mikrobiologisk känslighet innehållande två europeiska fältstudier av hundratals marbofloxacinkänsliga patogener hos hundar och katter.

Mikrober	MIC (μ g/ml)
<i>Staphylococcus intermedius</i>	0,23–0,25
<i>Escherichia coli</i>	0,125–0,25
<i>Pasteurella multocida</i>	0,04
<i>Pseudomonas aeruginosa</i>	0,94

MIC-värdena för marbofloxacin när det gäller enterobakterier och *Staphylococcus* spp hos hund och katt (hud, mjukdelar, UVI) har fastställts enligt följande (CLSI, juli 2013): $\leq 1 \mu\text{g}/\text{ml}$ känslig (S), $2 \mu\text{g}/\text{ml}$ nedslag känslighet (I) och $\geq 4 \mu\text{g}/\text{ml}$ resistent (R). Marbofloxacin har ingen effekt på anaeroba organismer, jäst eller svamp.

Marbofloxacins effekt på de bakteriearter som är mål för behandlingen är baktericid och koncentrationsberoende.

Fluorokinolonresistens utvecklas via en mekanism för kromosommutationer: bakterieväggens permeabilitet försämras, expressionen av effluxpumpar förstärks och molekylbindande enzymer muteras. Plasmidmedierad fluorokinolonresistens, som minskar känsligheten, har också beskrivits. Beroende på resistensmekanismen kan korsresistens mot andra (fluoro)kinoloner och co-resistens mot andra klasser av antimikrobiella läkemedel förekomma.

5.2 Farmakokinetiska egenskaper

Efter oral administrering till hund av den rekommenderade dosen på 2 mg/kg absorberas marbofloxacin snabbt. Maximal plasmakoncentration (1,5 µg/ml) uppnås inom 2 timmar.

Biotillgängligheten är nästan 100 %.

Marbofloxacin är endast svagt bundet till plasmaproteiner (mindre än 10 %) och fördelar effektivt. I de flesta vävnaderna (lever, njurar, hud, lungor, urinblåsa och matsmältningskanal) uppnås högre koncentrationer än i plasma. Marbofloxacin elimineras långsamt ($t_{1/2\beta} = 14$ timmar hos hund) och huvudsakligen i aktiv form via urin (2/3) och avföring (1/3).

6. FARMACEUTISKA UPPGIFTER

6.1 Förteckning över hjälvpämnene

Laktosmonohydrat

Kopovidon

Kiseldioxid, kolloidal, vattenfri

Kroskarmellosnatrium

Ricinolja, hydrogenerad

Svinleverpulver

Maltjäst

Cellulosa, mikrokristallin

6.2 Viktiga inkompatibiliteter

Ej relevant.

6.3 Hållbarhet

Hållbarhet för oöppnad förpackning:

Blister: PVC-TE-PVDC-aluminium, värmeförseglad: 3 år.

Blister: PA-AL-PVC-aluminium, värmeförseglad: 3 år.

Hållbarhet efter första öppnatet av innerförpackningen: 72 timmar.

6.4 Särskilda förvaringsanvisningar

Blister: PVC-TE-PVDC-aluminium, värmeförseglad: Förvaras vid högst 30 °C.

Blister: PA-AL-PVC-aluminium, värmeförseglad: Inga särskilda temperaturanvisningar.

Tablettdelar ska förvaras i blistret.

Tablettdelar som inte har använts inom 72 timmar ska kasseras.

Förvara blistret i ytterkartongen.

6.5 Inre förpackning (förpackningsotyp och material)

- (Polyvinylklorid-Thermoelast-polyvinylidenklorid-aluminium, värmeförseglad), 6 tabletter i varje blister
- (Polyamid-aluminium-polyvinylklorid-aluminium, värmeförseglad), 6 tabletter i varje blister
Kartong med 1 blister (6 tabletter).
Kartong med 2 blister (12 tabletter).
Kartong med 20 blister (120 tabletter).
Kartong med 40 blister (240 tabletter).

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

6.6 Särskilda försiktighetsåtgärder för destruktion av ej använt läkemedel eller avfall efter användningen

Ej använt läkemedel och avfall ska kasseras enligt gällande anvisningar.

7. INNEHAVARE AV GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING

Ceva Santé Animale
10, av. de la Ballastière
33500 Libourne
Frankrike

8. NUMMER PÅ GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING

30631

9. DATUM FÖR FÖRSTA GODKÄNNANDE/FÖRNYAT GODKÄNNANDE

Datum för första godkännandet: 06.06.2013
Datum för förnyat godkännande: 20.02.2018

10. DATUM FÖR ÖVERSYN AV PRODUKTRESUMÉN

16.12.2021

FÖRBUD MOT FÖRSÄLJNING, TILLHANDAHÅLLANDE OCH/ELLER ANVÄNDNING