

VALMISTEYHTEENVETO

1. ELÄINLÄÄKKEEN NIMI

Cydectin pour-on vet 5 mg/ml kertavaleluliuos naudalle

2. LAADULLINEN JA MÄÄRÄLLINEN KOOSTUMUS

Yksi millilitra sisältää:

Vaikuttava aine:

Moksidektiini 5,00 mg

Apuaineet:

Apuaineiden ja muiden ainesosien laadullinen koostumus	Määrällinen koostumus, jos tämä tieto on tarpeen eläinlääkkeen annostelemiseksi oikein
Aromaattinen liuotin	
Myristyylietteripropionaatti	
Polybuteenipolymeeri	
Propyleeniglykoli	
Butyloitu hydroksianisoli (E 320)	0,10 mg
Tertiaarinen butyylihydrokinoni	0,03 mg
Sitruunahappomonohydraatti (E 330)	
Kookosöljy, fraktioitu	

Vaaleankeltainen, öljymäinen liuos.

3. KLIINiset TIEDOT

3.1 Kohde-eläinlaji(t)

Nauta.

3.2 Käyttöaiheet kohde-eläinlajeittain

Moksidektiinille herkkien loisten aiheuttamien infektioiden hoitoon naudoilla:

Maha- ja suolistonematodit (aikuiset ja toukat):

- *Haemonchus placei*
- *Ostertagia ostertagi* (mukaanlukien lepovaiheet)
- *Trichostrongylus axei*
- *Nematodirus helvetianus*
- *Cooperia oncophora*
- *Cooperia punctata* (aikuiset)
- *Oesophagostomum radiatum* (aikuiset)
- *Bunostomum phlebotomum* (aikuiset).

Keuhkomato (aikuiset):

- *Dictyocaulus viviparus*.

Permut (vaeltavat toukat):

- *Hypoderma bovis*
- *Hypoderma lineatum*.

Täit ja väiveet:

- *Linognathus vituli*
- *Haematopinus eurysternus*
- *Solenopotes capillatus*
- *Bovicola bovis (Damalinia bovis)*.

Syyhypunkit:

- *Sarcoptes scabiei*
- *Psoroptes bovis*
- *Chorioptes bovis*.

Kärpäset:

- *Haematobia irritans*.

Eläinlääkkeen yhtäjaksoinen vaikutus *Ostertagia ostertagi* -uusintainfektiota vastaan on 5 viikkoa ja *Dictyocaulus viviparusta* vastaan 6 viikkoa.

3.3 Vasta-aiheet

Ei saa käyttää muille eläinlajeille, koska vakavia haittavaikutuksia, mukaan lukien kuolemantapauksia koirilla, voi esiintyä.

Katso kohta 3.12.

3.4 Erityisvaroitukset

Ei ole.

3.5 Käyttöön liittyvät erityiset varotoimet

Erityiset varotoimet, jotka liittyvät turvalliseen käyttöön kohde-eläinlajeilla:

Vain ulkoiseen käyttöön.

Jotta vältettäisiin kuolleiden *Hypoderma*-toukkien aiheuttamat sekundääri-infektiot ruokatorvessa tai selkärangassa, eläimet olisi käsiteltävä permujen lentovaiheen lopussa ja ennen toukkien lepovaihetta. Kysy eläinlääkäriltä oikeaa aikaa käsittelylle.

Erityiset varotoimenpiteet, joita eläinlääkettä eläimille antavan henkilön on noudatettava:

- Käsittelyn aikana ei saa tupakoida, syödä tai juoda.
- Eläinlääkkeen joutumista iholle ja silmiin on vältettävä.
- Kädet on pestävä käsittelyn jälkeen.
- On suositeltavaa käyttää suojavaatteita ja -käsineitä eläinlääkkeen käsittelyn aikana.
- Mikäli eläinlääkettä roiskuu silmään tai iholle, huuhto välittömästi runsaalla puhtaalla, juoksevalla vedellä.

Erityiset varotoimet, jotka liittyvät ympäristön suojeleluun:

Moksidektiini täyttää (hyvin) hitaasti hajoavan, biokertyvän ja myrkyllisen (PBT) aineen kriteerit, joten ympäristön altistumista moksidektiinille on rajoitettava mahdollisimman paljon. Moksidektiinihoito on aloitettava vain, kun se on ehdottomasti tarpeen, ja hoidon on perustuttava ulosteessa olevien munien määrään tai tartuntariskin arviointiin eläimen ja/tai lauman tasolla.

Kuten muutkin makrosykliset laktonit, myös moksidektiini voi vaikuttaa muihinkin kuin kohdeorganismeihin haitallisesti.

- Hoidettujen eläinten laiumelle erittämät ulosteet, jotka sisältävät moksidektiiniä, voivat vähentää lantaa syövien organismien määrää väliaikaisesti. Kun nautoja on hoidettu eläinlääkkeellä, niiden uloste voi sisältää lantakärpäslajeille mahdollisesti myrkyllisiä pitoisuuksia moksidektiiniä vielä yli kahden viikon kuluttua, mikä voi vähentää lantakärpästen määrää tänä aikana. Laboratoriotesteissä on selvitetty, että moksidektiini voi vaikuttaa lantakuoriaisten lisääntymiseen väliaikaisesti, mutta kenttätutkimuksissa ei ole saatu viitteitä pitkäaikaisista vaikutuksista. Toistuvien moksidektiinihoitojen (sekä samaan loislääkeryhmään kuuluvien eläinlääkkeiden) yhteydessä on kuitenkin suositeltavaa olla hoitamatta eläimiä aina samalla laiumella, jotta lantahyönteispopulaatiot voisivat toipua.
- Moksidektiini on luontaisesti myrkyllistä vedessä eläville organismeille kalat mukaan lukien. Eläinlääkettä saa käyttää vain pakkauksessa olevien ohjeiden mukaisesti. Kertavaleluvalmisteena annettavan moksidektiinin erittymisprofiilista johtuen hoidettuja eläimiä ei saa päästää vesistön äärelle ensimmäisen hoidon jälkeisen viikon aikana.

3.6 Haittatapahtumat

Nauta:

Hyvin harvinainen (< 1 eläin 10 000 hoidetusta eläimestä, yksittäiset ilmoitukset mukaan luettuina):	Reaktio antokohdassa Neurologiset oireet (kuten ataksia ja vapina) Letargia
---	---

Haittatapahtumista ilmoittaminen on tärkeää. Se mahdollistaa eläinlääkkeiden turvallisuuden jatkuvan seurannan. Ilmoitukset lähetetään mieluiten eläinlääkäriin kautta joko myyntiluvan haltijalle tai sen paikalliselle edustajalle tai kansalliselle toimivaltaiselle viranomaiselle kansallisen ilmoitusjärjestelmän kautta. Lisätietoja yhteystiedoista on pakkausselosteessa.

3.7 Käyttö tiineyden, laktaation tai muninnan aikana

Tiineys, laktaatio ja hedelmällisyys:

Moksidektiiniä voidaan käyttää tiineillä ja imettävillä eläimillä sekä jalostussonneilla. Katsokohta 3.12.

3.8 Yhteisvaikutukset muiden lääkkeiden kanssa ja muunlaiset yhteisvaikutukset

Ei tunneta.

3.9 Antoreitit ja annostus

Kertavaleluun.

0,5 mg moksidektiiniä/painokilo (1 ml/10 painokiloa) kaadetaan kerta-annoksena pitkin eläimen selkärangaa säästä hännäntyveen.

Annostele puhtaalle terveelle iholle.

3.10 Yliannostuksen oireet (sekä tarvittaessa toimenpiteet hätätilanteessa ja vasta-aineet)

Yliannostukseen viittaavia oireita ei ole havaittu normaaliannosta kymmenen kertaa suuremmilla annoksilla.

Yliannostuksen oireita ovat ohimenevä syljeneritys, depressio, uneliaisuus ja ataksia. Erityistä vasta-ainetta ei ole.

3.11 Käyttöä koskevat erityiset rajoitukset ja erityiset käyttöehdot, mukaan lukien mikrobilääkkeiden ja eläimille tarkoitettujen loislääkkeiden käytön rajoitukset resistenssin kehittymisriskin rajoittamiseksi

Ei oleellinen.

3.12 Varoajat

Teurastus: 14 vuorokautta.

Maito: 6 vuorokautta (144 tuntia).

4. FARMAKOLOGISET TIEDOT

4.1 ATCvet-koodi: QP54AB02

4.2 Farmakodynamiikka

Moksidektiini kuuluu milbemysiinien ryhmään ja on toisen sukupolven makrosyklinen laktoni. Moksidektiinilla on laaja ulko- ja sisäloisia torjuva vaikutus, joka perustuu pääasiassa siihen, että GABA- (gamma-aminovoihappo) reseptorivälitteisten neuronien neuromuskulaarinen välitys häiriintyy.

Moksidektiini stimuloi GABA:n vapautumista ja lisää sen sitoutumista postsynaptisiin reseptoreihin. Tällöin postsynaptiset kloridi-ionikanavat aukeavat, kloridi-ionien sisäänvirtaus lisääntyy ja sitä seuraa palautumaton lepotila. Altistuneet loiset lamaantuvat ja kuolevat

4.3 Farmakokineetiikka

Moksidektiini imeytyy ihon läpi annostelun jälkeen ja kulkeutuu kaikkialle elimistöön (lihaksia lukuun ottamatta). Yhdiste on rasvaliukoinen ja pitoisuudet rasvakudoksessa ovat 5–15 kertaa korkeammat kuin muissa kudoksissa. Moksidektiini hydroksyloituu osittain ja erittyy pääasiassa ulosteiden mukana. Metaboloitumattomassa muodossa erittyy noin 50 %.

Ympäristövaikutukset

Moksidektiini täyttää (hyvin) hitaasti hajoavan, biokertyvän ja myrkyllisen (PBT) aineen kriteerit. Etenkin levillä, äyriäisillä ja kaloilla tehdyissä välitöntä ja kroonista myrkyllisyyttä koskevissa tutkimuksissa moksidektiini osoittautui myrkylliseksi näille organismeille. Tutkimusten päätapahtumat olivat seuraavat:

	Organismi	EC ₅₀	NOEC
Levät	<i>S. capricornutum</i>	>86,9 µg/l	86,9 µg/l
Äyriäiset (Vesikirput)	<i>Daphnia magna</i> (akuutti)	0,0302 µg/l	0,011 µg/l
	<i>Daphnia magna</i> (lisääntyminen)	0,0031 µg/l	0,010 µg/l
Kalat	<i>O. mykiss</i>	0,160 µg/l	Ei määritetty
	<i>L. macrochirus</i>	0,620 µg/l	0,52 µg/l
	<i>P. promelas</i> (varhaiset kehitysvaiheet)	Ei sovellu	0,0032 µg/l
	<i>Cyprinus carpio</i>	0,11 µg/l	Ei määritetty

EC₅₀: Pitoisuus, joka vaikuttaa puoleen testilajeista haitallisesti aiheuttaen kuolleisuutta ja subletaaleja vaikutuksia.

NOEC: Se pitoisuus tutkimuksessa, jonka ei havaittu aiheuttavan vaikutuksia.

Tämä viittaa siihen, että jos moksidektiiniä pääsee vesistöihin, sillä voi olla vakavia ja pitkäkestoisia vaikutuksia vesieläimiin. Tämän riskin lieventämiseksi on noudatettava kaikkia käyttöä ja hävittämistä koskevia varotoimia.

5. FARMASEUTTISET TIEDOT

5.1 Merkittävät yhteensopimattomuudet

Ei saa sekoittaa muiden eläinlääkkeiden kanssa ennen annostelua.

5.2 Kesto aika

Avaamattoman pakkauksen kesto aika: 2 vuotta.

Sisäpakkauksen ensimmäisen avaamisen jälkeinen kesto aika: 6 kuukautta.

5.3 Säilytystä koskevat erityiset varotoimet

Pidä pullo ulkopakkauksessa. Herkkä valolle.

Älä säilytä yli 25 °C.

Ravistettava voimakkaasti ennen käyttöä, mikäli eläinlääke on päässyt vahingossa jäätymään.

5.4 Pakkaustyyppi ja sisäpakkauksen kuvaus

Fluorattu HD-polyeteenipullo: 500 ml, 1000 ml, 2500 ml ja 5000 ml.

Kaikkia pakkauskojoja ei välttämättä ole markkinoilla.

5.5 Erityiset varotoimet käyttämättömien eläinlääkkeiden tai niistä peräisin olevien jäte materiaalien hävittämiselle

Lääkkeitä ei saa kaataa viemäriin eikä hävittää talousjätteiden mukana.

Eläinlääkettä ei saa joutua vesistöihin, sillä moksidektiini saattaa vahingoittaa kaloja tai vesistöjen muita vesieläimiä.

Eläinlääkkeiden tai niiden käytöstä syntyvien jättemateriaalien hävittämisessä käytetään lääkkeiden paikallisia palauttamisjärjestelyjä sekä kyseessä olevaan eläinlääkkeeseen sovellettavia kansallisia keräysjärjestelmiä.

6. MYYNTILUVAN HALTIJAN NIMI

Zoetis Animal Health ApS

7. MYYNTILUVAN NUMERO(T)

12514

8. ENSIMMÄISEN MYYNTILUVAN MYÖNTÄMISPÄIVÄMÄÄRÄ

Ensimmäisen myyntiluvan myöntämispäivämäärä: 7.8.1997.

9. VALMISTEYHTEENVEDON VIIMEISIMMÄN TARKISTUKSEN PÄIVÄMÄÄRÄ

28.2.2024

10. ELÄINLÄÄKKEIDEN LUOKITTELU

Eläinlääkemääräys.

Tätä eläinlääkettä koskevaa yksityiskohtaista tietoa on saatavilla unionin valmistetietokannassa (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

PRODUKTRESUMÉ

1. DET VETERINÄRMEDICINSKA LÄKEMEDLETS NAMN

Cydectin pour-on vet 5 mg/ml pour-on, lösning för nötkreatur

2. KVALITATIV OCH KVANTITATIV SAMMANSÄTTNING

En milliliter innehåller:

Aktiv substans:

Moxidectin 5,00 mg

Hjälpämnen:

Kvalitativ sammansättning av hjälpämnen och andra beståndsdelar	Kvantitativ sammansättning om informationen behövs för korrekt administrering av läkemedlet
Aromatisk vätska	
Myristyleterpropionat	
Polybutenpolymer	
Propylenglykol	
Butyl hydroxyanisol (E 320)	0,10 mg
Tertiär butylhydrokinon	0,03 mg
Citronsyramonohydrat (E 330)	
Kokosolja, fraktionerad	

Ljusgul, oljig lösning.

3. KLINISKA UPPGIFTER

3.1 Djurslag

Nötkreatur.

3.2 Indikationer för varje djurslag

För behandling av infektioner hos nötkreatur orsakade av parasiter känsliga för moxidectin:

Gastro-intestinala nematoder (vuxna och larver):

- *Haemonchus placei*
- *Ostertagia ostertagi* (inkl. inhiberade larver)
- *Trichostrongylus axei*
- *Nematodirus helvetianus*
- *Cooperia oncophora*
- *Cooperia punctata* (vuxna)
- *Oesophagostomum radiatum* (vuxna)
- *Bunostomum phlebotomum* (vuxna).

Lungmask (vuxna):

- *Dictyocaulus viviparus*.

Nötstyg (migrerande larver):

- *Hypoderma bovis*
- *Hypoderma lineatum*.

Löss:

- *Linognathus vituli*
- *Haematopinus eurysternus*
- *Solenopotes capillatus*
- *Bovicola bovis (Damalinia bovis)*.

Skabbkvalster:

- *Sarcoptes scabiei*
- *Psoroptes bovis*
- *Chorioptes bovis*.

Hornfluga:

- *Haematobia irritans*.

Den ihållande effekten hos läkemedlet förhindrar reinfektion med *Ostertagia ostertagi* under 5 veckor och med *Dictyocaulus viviparus* under 6 veckor.

3.3 Kontraindikationer

Ska inte användas till andra djurslag då svåra biverkningar, inklusive dödsfall hos hundar, kan uppträda.

Se avsnitt 3.12.

3.4 Särskilda varningar

Inga.

3.5 Särskilda försiktighetsåtgärder vid användning

Särskilda försiktighetsåtgärder för säker användning till avsedda djurslag:

Endast för utvärtes bruk.

För att undvika sekundära infektioner pga. döda *Hypoderma*-larver i matstrupen eller ryggraden rekommenderas det att behandlingen utförs vid slutet av nötstyngets flygperiod och innan larverna når vilostadiet. Rådfråga veterinär för information om korrekt tidpunkt för behandling.

Särskilda försiktighetsåtgärder för personer som administrerar läkemedlet till djur:

- Rök, ät och drick inte under behandlingen.
- Undvik direkt kontakt med hud och ögon.
- Tvätta händerna efter behandlingen.
- Det rekommenderas att använda skyddskläder och -handskar under hantering av läkemedlet.
- Vid kontakt med ögon och hud, spola genast med rikligt med rent, rinnande vatten.

Särskilda försiktighetsåtgärder för skydd av miljön:

Moxidectin uppfyller kriterierna för en (mycket) persistent, bioackumulerande och toxisk (PBT) substans; därför måste miljöexponeringen för moxidektin begränsas i största möjliga mån. Behandlingar bör endast administreras när det är nödvändigt och bör baseras på antalet ägg i feces eller utvärdering av risken för infestation på djur- och/eller boskapsnivå.

I likhet med andra makrocycliska laktoner har moxidektin potentialen att negativt påverka andra än målorganismer.

- Feces som innehåller moxidektin som utsöndras på betesmark av behandlade djur kan tillfälligt minska förekomsten av dyngorganismer. Efter behandling av nötkreatur med läkemedlet kan halter av moxidektin som är potentiellt giftiga för dyngflugearter utsöndras under en period på mer än två veckor och minska förekomsten av dyngflugor under den perioden. Det har fastställts i laboratorietester att moxidektin tillfälligt kan påverka reproduktionen hos dyngbaggar; fältstudier tyder dock inte på långvariga effekter. I fall av upprepade behandlingar med moxidektin (precis som med läkemedel av samma klass av antihelmintika) är det icke desto mindre tillrådligt att djuren inte behandlas på samma betesmark varje gång så att populationerna av dyngfauna kan återhämta sig.
- Moxidectin är giftigt för vattenlevande organismer inklusive fisk. Läkemedlet ska endast användas enligt anvisningarna i förpackningen. Baserat på utsöndringsprofilen för moxidektin när det administreras som en pour-on-formulering, ska behandlade djur hållas borta från vattendrag under den första veckan efter behandling.

3.6 Biverkningar

Nötkreatur:

Mycket sällsynta (färre än 1 av 10 000 behandlade djur, enstaka rapporterade händelser inkluderade):	Reaktion på applikationsstället Neurologiska tecken (såsom ataxi och darrningar) Letargi
---	--

Det är viktigt att rapportera biverkningar. Det möjliggör fortlöpande säkerhetsövervakning av ett läkemedel. Rapporterna ska, företrädesvis via en veterinär, skickas till antingen innehavaren av godkännande för försäljning eller dennes lokala företrädare eller till den nationella behöriga myndigheten via det nationella rapporteringssystemet. Se bipacksedeln för respektive kontaktuppgifter.

3.7 Användning under dräktighet, laktation eller äggläggning

Dräktighet, laktation och fertilitet:

Moxidectin kan användas på dräktiga och lakterande djur och avelstjurar. Se avsnitt 3.12.

3.8 Interaktioner med andra läkemedel och övriga interaktioner

Inga kända.

3.9 Administreringsvägar och dosering

Pour-on.

0,5 mg moxidektin/kg kroppsvikt (1 ml/10 kg) som engångsdos appliceras längs djurets ryggrad från manken till svansfästet.

Appliceras på ren och frisk hud.

3.10 Symtom på överdosering (och i tillämpliga fall akuta åtgärder och motgift)

Symtom på överdosering har inte observerats vid doser 10 gånger den normala dosen. Överdoserings kan förorsaka övergående onormalt riklig salivutsöndring, depression, dåsighet och ataxi. Specifikt motgift finns ej.

3.11 Särskilda begränsningar för användning och särskilda villkor för användning, inklusive begränsningar av användningen av antimikrobiella och antiparasitära läkemedel för att begränsa risken för utveckling av resistens

Ej relevant.

3.12 Karenstider

Kött och slaktbiprodukter: 14 dygn.

Mjölk: 6 dygn (144 timmar).

4. FARMAKOLOGISKA UPPGIFTER

4.1 ATCvet-kod: QP54AB02

4.2 Farmakodynamik

Moxidektin tillhör gruppen milbemyciner och är en makrocyclisk lakton av andra generationen. Moxidektin utövar antiparasitär effekt mot ett brett spektrum av endo- och ectoparasiter. Moxidektin verkar huvudsakligen genom att störa den neuromuskulära transmissionen i neuroner som regleras av GABA (gamma amino smörsyra) -receptor.

Moxidektin stimulerar frisättningen av transmittorsubstansen GABA och ökar dess bindning till postsynaptiska receptorer. Därigenom öppnas de postsynaptiska kloridjonkanalerna, inflödet av kloridjoner ökar och medför att ett irreversibelt vilostadium uppkommer. Exponerade parasiter utsätts för en paralytisk och dör efterhand.

4.3 Farmakokinetik

Moxidektin absorberas genom huden efter administration och distribueras till alla kroppens vävnader (exklusive muskler). Substansen är lipofil och därför uppnår koncentrationen i fettvävnaden värden som är 5 – 15 gånger högre än den i andra organ. Moxidektin hydroxyleras partiellt och utsöndras huvudsakligen via faeces. Ca 50 % utsöndras i ometaboliserad form.

Miljöegenskaper

Moxidektin uppfyller kriterierna för en (mycket) persistent, bioackumulerande och toxisk (PBT) substans. Särskilt i studier av akut och långvarig toxicitet på alger, kräftdjur och fisk, visade sig moxidektin vara giftigt för dessa organismer, vilket gav följande effektmått:

	Organism	EC ₅₀	NOEC
Alger	<i>S. capricornutum</i>	>86,9 µg/l	86,9 µg/l
Kräftdjur (Vattenloppor)	<i>Daphnia magna</i> (akut)	0,0302 µg/l	0,011 µg/l
	<i>Daphnia magna</i> (reproduktion)	0,0031 µg/l	0,010 µg/l
Fisk	<i>O. mykiss</i>	0,160 µg/l	Ej fastställt
	<i>L. macrochirus</i>	0,620 µg/l	0,52 µg/l
	<i>P. promelas</i> (tidiga levnadsstadier)	Ej relevant	0,0032 µg/l
	<i>Cyprinus carpio</i>	0,11 µg/l	Ej fastställt

EC₅₀: Koncentrationen som resulterar i att 50 procent av individerna i de testade arterna påverkas negativt, dvs. både mortalitet och subletala effekter.

NOEC: Den koncentrationen i studien vid vilken inga effekter observerades.

Detta tyder på att om moxidektin tillåts komma ut i vattendrag, kan detta ha en grav och varaktig påverkan på vattenlevande organismer. För att reducera denna risk måste alla försiktighetsåtgärder för användning och destruktion följas.

5. FARMACEUTISKA UPPGIFTER

5.1 Viktiga inkompatibiliteter

Blanda inte med något annat läkemedel före dosering.

5.2 Hållbarhet

Hållbarhet i oöppnad förpackning: 2 år.

Hållbarhet i öppnad innerförpackning: 6 månader.

5.3 Särskilda förvaringsanvisningar

Förvaras i ytterkartongen. Ljuskänsligt.

Förvaras vid högst 25 °C.

Skakas kraftigt före användningen om läkemedlet har av misstag frysit.

5.4 Inre förpackning (förpackningstyp och material)

Fluorerad HD-polyetenflaska: 500 ml, 1000 ml, 2500 ml och 5000 ml.

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

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

Läkemedel ska inte kastas i avloppet eller bland hushållsavfall.

Läkemedlet får inte släppas ut i vattendrag på grund av att moxidektin kan vara farligt för fiskar och andra vattenlevande organismer.

Använd retursystem för kassering av ej använt läkemedel eller avfall från läkemedelsanvändningen i enlighet med lokala bestämmelser.

6. INNEHAVARE AV GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING

Zoetis Animal Health ApS

7. NUMMER PÅ GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING

12514

8. DATUM FÖR FÖRSTA GODKÄNNANDE

Datum för första godkännandet: 7.8.1997.

9. DATUM FÖR SENASTE ÖVERSYN AV PRODUKTRESUMÉN

28.2.2024

10. KLASSIFICERING AV DET VETERINÄRMEDICINSKA LÄKEMEDEL

Receptbelagt läkemedel.

Utförlig information om detta läkemedel finns i unionens produktdatabas (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).