

*[Version 8, 10/2012]*

**ПРИЛОЖЕНИЕ I**  
**КРАТКА ХАРАКТЕРИСТИКА НА ПРОДУКТА**

## 1. НАИМЕНОВАНИЕ НА ВЕТЕРИНАРНОМЕДИЦИНСКИЯ ПРОДУКТ

Ziругаn таблетки за кучета

## 2. КАЧЕСТВЕН И КОЛИЧЕСТВЕН СЪСТАВ

Всяка таблетка съдържа:

### Активни субстанции:

Praziquantel	50 mg
Pyrantel (като pyrantel embonate)	50 mg
Febantel	150 mg

### Ексципиенти:

За пълния списък на ексципиентите, виж т. 6.1.

## 3. ФАРМАЦЕВТИЧНА ФОРМА

Таблетка.

Жълтеникава, кръгла таблетка с делителни линии. Таблетката може да бъде разделена на равни четвъртини.

## 4. КЛИНИЧНИ ДАННИ

### 4.1 Видове животни, за които е предназначен ВМП

Кучета.

### 4.2 Терапевтични показания, определени за отделните видове животни

За лечение на смесени паразитни инвазии, причинени от възрастни форми на цестоди и нематоди от следните видове:

**Нематоди:** *Ancylostoma caninum*, *Uncinaria Stenocephala*, *Toxocara canis* и *Toxascaris leonina*.

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

### 4.3 Противопоказания

Виж т. 4.7.

Да не се използва при свръхчувствителност към активните субстанции или към някой от ексципиентите.

### 4.4 Специални предпазни мерки за всеки вид животни, за които е предназначен ВМП

Паразитна резистентност към всеки клас антихелминтни средства може да се развие след често, повтарящо се приложение на антихелминтни средства от този клас.

Бълхите служат като междинни гостоприемници и източник на паразитна инвазия за един често срещан цестод - *Dipylidium caninum*.

Може да настъпи повторно опаразитяване с цестоди, освен ако не е предприет контрол на междинните гостоприемници, както и на околната среда, едновременно с лечението.

#### **4.5 Специални предпазни мерки при употреба**

##### Специални предпазни мерки за животните при употребата на продукта

При изтощени или силно опаразитени животни, продуктът трябва да се прилага само след преценка полза/риск от отговорния ветеринарен лекар.

Кръвоизливи в храносмилателната система (диария, кървави изпражнения и дори смъртни случаи), провокирани от лизиране на паразитите, могат да причинени от антихелминтното лечение, в случаи на тежки паразитни инвазии.

Цестодна инвазия е малко вероятна при кучета на възраст по 6 седмици. Следователно, лечение на животни на възраст под 6 седмици с продукт с фиксирана комбинация срещу цестоди и нематоди, не е необходимо.

Не е известно активните субстанции, включени в състава на този продукт, да причиняват специфични неблагоприятни реакции при млади животни. Въпреки това, безопасността на продукта не е била установена при кучета на възраст под 5 месеца.

Нематодни извазии: При някои животни, *Ancylostoma caninum* и *Toxocara canis* могат да не бъдат унищожени от лечението, което води до риск от продължаващо разпространение на паразитни яйца в околната среда. Последващи изследвания на фекалиите са препоръчителни и, в зависимост от резултатите от тези изследвания, може да се извърши лечение с нематоциден продукт, ако е необходимо.

##### Специални предпазни мерки за лицата, прилагащи ветеринарномедицинския продукт на животните

При случайно поглъщане, незабавно да се потърси медицински съвет, като на лекаря се предостави листовката за употреба или етикета на продукта.

При случаен контакт, измийте ръцете си грижливо.

Хора с установена свръхчувствителност към активните субстанции или към някои от ексципиентите, трябва да избягват контакт с ветеринарномедицинския продукт.

#### **4.6 Неблагоприятни реакции (честота и важност)**

Не са известни.

#### **4.7 Употреба по време на бременност, лактация или яйценосене**

Не се прилага по време на първите четири седмици от бременността.

Може да се прилага по време на лактация.

#### **4.8 Взаимодействие с други ветеринарномедицински продукти и други форми на взаимодействие**

Да не се прилага едновременно с пиперазинови съединения, тъй като антихелминтните ефекти на praziquantel и piperazine могат да бъдат антагонистични.

Плазмените концентрации на praziquantel могат да бъдат намалени от едновременното прилагане на лекарствени продукти, увеличаващи активността на цитохром Р-450ензимите (например dexamethasone и phenobarbital).

Едновременното прилагане с други холинергични средства може да доведе до поява на токсични ефекти.

#### 4.9 Доза и начин на приложение

Само за еднократно, перорално приложение.

Препоръчителната доза е 5 mg praziquantel, 5 mg pyrantel (като embonate) и 15 mg febantel/ kg телесна маса (еквивалент на една таблетка/10 kg телесна маса), в съответствие със следната таблица:

Телесна маса (kg)	Брой таблетки
2,5 – 5	½
5 – 10	1
10 – 15	1½
15 – 20	2
20 – 25	2½
25 – 30	3

Таблетките се прилагат чрез поставяне на цели и/или разделени таблетки върху задната част на езика, за принудително преглъщане.

С цел подобряване прецизността на дозиране, таблетките могат да бъдат разделени на четвъртини.

С цел прилагане на правилна доза, телесната маса на животните трябва да бъде определена възможно най-точно.

В случаи на потвърдена инвазия, причинена само от цестоци или само от нематоди, трябва да се използва моновалентен продукт, съдържащ само цестоцид или само нематоцид.

#### 4.10 Предозиране (симптоми, спешни мерки, антидоти), ако е необходимо

Дози, превишаващи 3 пъти препоръчителните, могат да причинят храносмилателни смущения (повръщане и диария).

#### 4.11 Карентен срок (карежни срокове)

Не е приложимо.

### 5. ФАРМАКОЛОГИЧНИ ОСОБЕНОСТИ

Фармакотерапевтична група: Антихелминтици, квинолинови деривати и свързани субстанции, комбинации на praziquantel.

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен Код: QP52AA51.

#### 5.1 Фармакодинамични свойства

В тази фиксирана комбинация, pyrantel и febantel действат срещу нематоди (аскариди, анкилостоми) при кучета. По-специално, спектърът им на действие обхваща *Toxocara canis*,

*Toxascaris leonina*, *Uncinaria stenocephala* и *Ancylostoma caninum*. Тази комбинация показва синергична активност в случай на извазия, причинена от анкилостоми.

Praziquantel е ефективен срещу редица цестоди. Активността му срещу възрастни и незрели форми на тези паразити е описана в литературата.

Praziquantel се абсорбира много бързо през повърхността на паразита и се разпределя в него. Както *in vitro*, така и *in vivo* проучвания показват, че praziquantel причинява тежко увреждане на обвивката на паразита, което води до неговата контракция и парализа. Настъпват почти незабавна тетанична контракция на паразитната мускулатура и бърза вакуолизация на синцитиалната му обвивка. Тази бърза контракция се обяснява с промени в потока двувалентните катиони, особено на калция.

Pyrantel действа като холинергичен агонист. Начинът му на действие се изразява в стимулиране на никотиновите холинергични рецептори на паразита, предизвикващо спастична парализа на нематодите, което позволява отстраняване им от стомашно-чревния тракт чрез перисталтиката.

При бозайниците febantel претърпява затваряне на пръстена и формиране на fenbendazole и oxfendazole. Именно тези химични единици оказват антихелминтен ефект, чрез инхибиране на тубулиновата полимеризация. Така се предотвратява образуването на микротубули, в резултат на което се разрушават структури от жизненоважно значение за нормалното функциониране на хелминта. По-специално е засегнат приемът на глюкоза, което води до намаляване в клетъчния АТФ. Паразитът умира при изчерпване на енергийните си резерви, което се случва 2-3 дни по-късно.

## **5.2 Фармакокинетични особености**

След перорално приложение, praziquantel се абсорбира почти напълно в храносмилателния тракт. Максималната концентрация се достига приблизително 60 минути след приложението. Praziquantel се метаболизира във висока степен в черния дроб. Praziquantel се открива в урината под формата на метаболити (40% след 8 часа).

След перорално приложение, максималните плазмени концентрации на febantel се достигат след приблизително 3 часа. Febantel се метаболизира до fenbendazole и неговите производни оксиди и хидроксиди. Febantel се открива в изпражненията, и, като метаболити, в урината.

Pyrantel embonate има ниска разтворимост във вода и се абсорбира слабо от стомашно-чревния тракт при кучета. Установява се като активно вещество в изпражненията (50 до 60%). След като се абсорбира, pyrantel embonate бързо и почти напълно се метаболизира до неактивни съставки, които се отделят бързо в урината.

## **6. ФАРМАЦЕВТИЧНИ ОСОБЕНОСТИ**

### **6.1 Списък на ексципиентите**

Povidone  
Cellulose, microcrystalline  
Silica, colloidal anhydrous  
Sodium laurilsulfate  
Crospovidone  
Saccharin sodium  
Magnesium stearate  
Maize starch  
Beef flavour

### **6.2 Несъвместимости**

Не е приложимо.

### **6.3 Срок на годност**

Срок на годност на крайния ветеринарномедицински продукт: 3 години.

Парчетата, останали от разделени таблетки, не се съхраняват, а се унищожават.

### **6.4. Специални условия за съхранение на продукта**

Този ветеринарномедицински продукт не изисква никакви специални условия за съхранение.

### **6.5 Вид и състав на първичната опаковка**

Блистери от PVC/алуминий.

Размери на опаковката:

Картонена кутия, съдържаща 1 блистер от 2 таблетки.

Картонена кутия, съдържаща 2 блистера от 2 таблетки.

Картонена кутия, съдържаща 1 блистер от 4 таблетки.

Картонена кутия, съдържаща 3 блистера от 2 таблетки.

Картонена кутия, съдържаща 4 блистера от 2 таблетки.

Картонена кутия, съдържаща 1 блистер от 10 таблетки.

Картонена кутия, съдържаща 25 блистера от 10 таблетки.

Не всички размери на опаковката могат да бъдат предлагани на пазара.

### **6.6 Специални мерки за унищожаване на неизползван продукт или остатъци от него**

Всеки неизползван ветеринарномедицински продукт или остатъци от него, трябва да бъдат унищожени, в съответствие с изискванията на местното законодателство.

## **7. ПРИТЕЖАТЕЛ НА ЛИЦЕНЗА ЗА УПОТРЕБА**

LABORATORIOS CALIER, S.A.

C/. Barcelonès, 26 (Plà del Ramassà)

LES FRANQUESES DEL VALLES, (Barcelona)

SPAIN

## **8. НОМЕР(А) НА ЛИЦЕНЗА ЗА УПОТРЕБА**

## **9. ДАТА НА ПЪРВОТО ИЗДАВАНЕ/ПОДНОВЯВАНЕ НА ЛИЦЕНЗА ЗА УПОТРЕБА**

## **10. ДАТА НА ПОСЛЕДНАТА РЕДАКЦИЯ НА ТЕКСТА**

## **ЗАБРАНА ЗА ПРОДАЖБА, СНАБДЯВАНЕ И/ИЛИ УПОТРЕБА**

Не е приложимо.

**ПРИЛОЖЕНИЕ III**  
**ЭТИКЕТ И ЛИСТОВКА ЗА УПОТРЕБА**

## **А. ЕТИКЕТ**



## ИНФОРМАЦИЯ, КОЯТО СЕ ИЗПИСВА ВЪРХУ ВЪНШНАТА ОПАКОВКА

Картонена кутия

### 1. НАИМЕНОВАНИЕ НА ВЕТЕРИНАРНОМЕДИЦИНСКИЯ ПРОДУКТ

Ziруган таблетки за кучета  
Praziquantel, Pyrantel embonate, Febantel

### 2. СЪДЪРЖАНИЕ НА АКТИВНИТЕ СУБСТАНЦИИ И ЕКСЦИПИЕНТИТЕ

Всяка таблетка съдържа:

#### Активни субстанции:

Praziquantel	50 mg
Pyrantel (като pyrantel embonate)	50 mg
Febantel	150 mg

### 3. ФАРМАЦЕВТИЧНА ФОРМА

Таблетки.

### 4. РАЗМЕР НА ОПАКОВКАТА

Картонена кутия, съдържаща 1 блистер от 2 таблетки.  
Картонена кутия, съдържаща 2 блистера от 2 таблетки.  
Картонена кутия, съдържаща 1 блистер от 4 таблетки.  
Картонена кутия, съдържаща 3 блистера от 2 таблетки.  
Картонена кутия, съдържаща 4 блистера от 2 таблетки.  
Картонена кутия, съдържаща 1 блистер от 10 таблетки.  
Картонена кутия, съдържаща 25 блистера от 10 таблетки.

Не всички размери на опаковката могат да бъдат предлагани на пазара.

### 5. ВИДОВЕ ЖИВОТНИ, ЗА КОИТО Е ПРЕДНАЗНАЧЕН ВМП

Кучета.

### 6. ТЕРАПЕВТИЧНИ ПОКАЗАНИЯ

За лечение на смесени паразитни инвазии, причинени от възрастни форми на цестоди и нематоди от следните видове:

**Нематоди:** *Ancylostoma caninum*, *Uncinaria stenocephala*, *Toxocara canis* и *Toxascaris leonina*.

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

**7. МЕТОД И НАЧИН НА ПРИЛОЖЕНИЕ**

Преди употреба прочети листовката.

**8. КАРЕНТЕН СРОК**

Не е приложимо.

**9. СПЕЦИАЛНИ ПРЕДУПРЕЖДЕНИЯ, АКО Е НЕОБХОДИМО**

Преди употреба прочети листовката.

**10. СРОК НА ГОДНОСТ**

Годен до {месец/година}

**11. СПЕЦИАЛНИ УСЛОВИЯ ЗА СЪХРАНЕНИЕ**

**12. СПЕЦИАЛНИ МЕРКИ ЗА УНИЩОЖАВАНЕ НА НЕИЗПОЛЗВАН ПРОДУКТ ИЛИ ОСТАТЪЦИ ОТ НЕГО, АКО ИМА ТАКИВА**

Унищожете остатъчните материали в съответствие с изискванията на местното законодателство.

**13. НАДПИСЪТ “САМО ЗА ВЕТЕРИНАРНОМЕДИЦИНСКА УПОТРЕБА” И УСЛОВИЯ ИЛИ ОГРАНИЧЕНИЯ ОТНОСНО РАЗПРОСТРАНЕНИЕТО И УПОТРЕБАТА, АКО Е ПРИЛОЖИМО**

Само за ветеринарномедицинска употреба.

**14. НАДПИСЪТ “ДА СЕ СЪХРАНЯВА ДАЛЕЧ ОТ ПОГЛЕДА И НА НЕДОСТЪПНИ ЗА ДЕЦА МЕСТА”**

Да се съхранява далеч от погледа и на недостъпни за деца места.

**15. ИМЕ И ПОСТОЯНЕН АДРЕС НА ПРИТЕЖАТЕЛЯ НА ЛИЦЕНЗА ЗА УПОТРЕБА**

Laboratorios Calier, S.A.  
Barcelonès, 26 (Pla del Ramassà)  
Les Franqueses del Vallès (Barcelona)  
SPAIN

**16. НОМЕР(А) НА ЛИЦЕНЗА ЗА УПОТРЕБА НА ВМП**

**17. ПАРТИДЕН НОМЕР**

Партида {номер}

**ДРУГА ИНФОРМАЦИЯ**

Таблетки с вкус на говеждо месо.

**МИНИМУМ ИНФОРМАЦИЯ, КОЯТО ТРЯБВА ДА БЪДЕ ИЗПИСАНА ВЪРХУ  
БЛИСТЕРИ ИЛИ ЛЕНТИ**

Блистер

**1. НАИМЕНОВАНИЕ НА ВЕТЕРИНАРНОМЕДИЦИНСКИЯ ПРОДУКТ**

Ziруran таблетки за кучета  
Praziquantel, Pyrantel embonate, Febantel

**2. НАИМЕНОВАНИЕ НА ПРИТЕЖАТЕЛЯ НА ЛИЦЕНЗА ЗА УПОТРЕБА**

Laboratorios Calier, S.A.

**3. СРОК НА ГОДНОСТ**

Годен до {месец/година}

**4. ПАРТИДЕН НОМЕР**

Партида {номер}

**5. НАДПИСЪТ “САМО ЗА ВЕТЕРИНАРНОМЕДИЦИНСКА УПОТРЕБА”**

Само за ветеринарномедицинска употреба.

## **В. ЛИСТОВКА**

## ЛИСТОВКА ЗА:

Ziруran таблетки за кучета

### 1. ИМЕ И ПОСТОЯНЕН АДРЕС НА ПРИТЕЖАТЕЛЯ НА ЛИЦЕНЗА ЗА УПОТРЕБА И НА ПРОИЗВОДИТЕЛЯ, АКО ТЕ СА РАЗЛИЧНИ

Притежател на лиценза за употреба и производител, отговорен за освобождаване на партидата:

Laboratorios Calier, S.A.  
Barcelonès, 26 (Pla del Ramassà)  
Les Franqueses del Vallès (Barcelona)  
SPAIN

### 2. НАИМЕНОВАНИЕ НА ВЕТЕРИНАРНОМЕДИЦИНСКИЯ ПРОДУКТ

Ziруran таблетки за кучета  
Praziquantel, Pyrantel embonate, Febantel

### 3. СЪДЪРЖАНИЕ НА АКТИВНИТЕ СУБСТАНЦИИ И ЕКСЦИПИЕНТИТЕ

Всяка таблетка съдържа:

#### Активни субстанции:

Praziquantel	50 mg
Pyrantel (като pyrantel embonate)	50 mg
Febantel	150 mg

### 4. ТЕРАПЕВТИЧНИ ПОКАЗАНИЯ

За лечение на смесени паразитни инвазии, причинени от възрастни форми на цестоди и нематоди от следните видове:

**Нематоди:** *Ancylostoma caninum*, *Uncinaria Stenocephala*, *Toxocara canis* и *Toxascaris leonina*.

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

### 5. ПРОТИВОПОКАЗАНИЯ

Да не се използва при свръхчувствителност към активните субстанции или към някой от ексципиентите.

### 6. НЕБЛАГОПРИЯТНИ РЕАКЦИИ

Не са известни.

Ако забележите някакво сериозно въздействие или други ефекти, вследствие от употребата на този ВМП, които не са описани в тази листовка, моля незабавно да уведомите Вашия ветеринарен лекар.

### 7. ВИДОВЕ ЖИВОТНИ, ЗА КОИТО Е ПРЕДНАЗНАЧЕН ВМП

Кучета.

## **8. ДОЗИРОВКА ЗА ВСЕКИ ВИД ЖИВОТНО, МЕТОД И НАЧИН(И) НА ПРИЛАГАНЕ**

Само за еднократно, перорално приложение.

Препоръчителната доза е 5 mg praziquantel, 5 mg pyrantel (като embonate) и 15 mg febantel/ kg телесна маса (еквивалент на една таблетка/10 kg телесна маса), в съответствие със следната таблица:

<b>Телесна маса (kg)</b>	<b>Брой таблетки</b>
2,5 – 5	½
5 – 10	1
10 – 15	1½
15 – 20	2
20 – 25	2½
25 – 30	3

Таблетките се прилагат чрез поставяне на цели и/или разделени таблетки върху задната част на езика, за принудително преглъщане.

## **9. СЪВЕТ ЗА ПРАВИЛНО ПРИЛОЖЕНИЕ**

С цел подобряване прецизността на дозиране, таблетките могат да бъдат разделени на четвъртини.

С цел прилагане на правилна доза, телесната маса на животните трябва да бъде определена възможно най-точно.

В случаи на потвърдена инвазия, причинена само от цестоди или само от нематоди, трябва да се използва моновалентен продукт, съдържащ само цестоцид или само нематоцид.

## **10. КАРЕНТЕН СРОК**

Не е приложимо.

## **11. СПЕЦИАЛНИ УСЛОВИЯ ЗА СЪХРАНЕНИЕ НА ПРОДУКТА**

Да се съхранява далеч от погледа и на недостъпни за деца места.

Този ветеринарномедицински продукт не изисква никакви специални условия за съхранение.

Да не се използва този ветеринарномедицински продукт след изтичане срока на годност, посочен върху картоната след Годен до.

Парчетата, останали от разделени таблетки, не се съхраняват, а се унищожават.

## **12. СПЕЦИАЛНИ ПРЕДУПРЕЖДЕНИЯ**

Специални предупреждения за всеки вид животни, за които е предназначен ВМП:

Паразитна резистентност към всеки клас антихелминтни средства може да се развие след често, повтарящо се приложение на антихелминтни средства от този клас.

Бълхите служат като междинни гостоприемници и източник на паразитна инвазия за един често срещан цестод - *Dipylidium caninum*.

Може да настъпи повторно опаразитяване с цестоди, освен ако не е предприет контрол на междинните гостоприемници, както и на околната среда, едновременно с лечението.

#### Специални предпазни мерки за животните при употребата на продукта:

При изтощени или силно опаразитени животни, продуктът трябва да се прилага само след преценка полза/риск от отговорния ветеринарен лекар.

Кръвоизливи в храносмилателната система (диария, кървави изпражнения и дори смъртни случаи), провокирани от лизиране на паразитите, могат да причинени от антихелминтното лечение, в случаи на тежки паразитни инвазии.

Цестодна инвазия е малко вероятна при кучета на възраст по 6 седмици. Следователно, лечение на животни на възраст под 6 седмици с продукт с фиксирана комбинация срещу цестоди и нематоди, не е необходимо.

Не е известно активните субстанции, включени в състава на този продукт, да причиняват специфични неблагоприятни реакции при млади животни. Въпреки това, безопасността на продукта не е била установена при кучета на възраст под 5 месеца.

Нематодни извазии: При някои животни, *Ancylostoma caninum* и *Toxocara canis* могат да не бъдат унищожени от лечението, което води до риск от продължаващо разпространение на паразитни яйца в околната среда. Последващи изследвания на фекалиите са препоръчителни и, в зависимост от резултатите от тези изследвания, може да се извърши лечение с нематоциден продукт, ако е необходимо.

#### Специални предпазни мерки за лицата, прилагащи ветеринарномедицинския продукт на животните:

При случайно поглъщане, незабавно да се потърси медицински съвет, като на лекаря се предостави листовката за употреба или етикета на продукта.

При случаен контакт, измийте ръцете си грижливо.

Хора с установена свръхчувствителност към активните субстанции или към някой от ексципиентите, трябва да избягват контакт с ветеринарномедицинския продукт.

#### Употреба по време на бременност и лактация:

Не се прилага по време на първите четири седмици от бременността.

Може да се прилага по време на лактация.

#### Взаимодействие с други ветеринарномедицински продукти и други форми на взаимодействие:

Да не се прилага едновременно с пиперазинови съединения, тъй като антихелминтните ефекти на praziquantel и piperazine могат да бъдат антагонистични.

Плазмените концентрации на praziquantel могат да бъдат намалени от едновременното прилагане на лекарствени продукти, увеличаващи активността на цитохром P-450 ензимите (например dexamethasone и phenobarbital).



Едновременното прилагане с други холинергични средства може да доведе до поява на токсични ефекти.

Предозиране (симптоми, спешни мерки, антидоти):

Дози, превишаващи 3 пъти препоръчителните, могат да причинят храносмилателни смущения (повръщане и диария).

### **13. СПЕЦИАЛНИ МЕРКИ ЗА УНИЩОЖАВАНЕ НА НЕИЗПОЛЗВАН ПРОДУКТ ИЛИ ОСТАТЪЦИ ОТ НЕГО, АКО ИМА ТАКИВА**

Всеки неизползван ветеринарномедицински продукт или остатъци от него, трябва да бъдат унищожени, в съответствие с изискванията на местното законодателство.

### **14. ДАТАТА НА ПОСЛЕДНАТА РЕДАКЦИЯ НА ТЕКСТА**

### **15. ДОПЪЛНИТЕЛНА ИНФОРМАЦИЯ**

Размери на опаковката:

Картонена кутия, съдържаща 1 блистер от 2 таблетки.  
Картонена кутия, съдържаща 2 блистера от 2 таблетки.  
Картонена кутия, съдържаща 1 блистер от 4 таблетки.  
Картонена кутия, съдържаща 3 блистера от 2 таблетки.  
Картонена кутия, съдържаща 4 блистера от 2 таблетки.  
Картонена кутия, съдържаща 1 блистер от 10 таблетки.  
Картонена кутия, съдържаща 25 блистера от 10 таблетки.

Не всички размери на опаковката могат да бъдат предлагани на пазара.

Само за ветеринарномедицинска употреба.

Таблетки с вкус на говеждо месо.

За всяка информация относно този ветеринарномедицински продукт, моля свържете се с териториалния представител на притежателя на лиценза за употреба:

„АСКЛЕП - ФАРМА” ООД  
гр. София, ж.к. Люлин - 7, бл. 711А, магазин 3  
Република България