**SÚHRN CHARAKTERISTICKÝCH VLASTNOSTÍ LIEKU**

**1. NÁZOV VETERINÁRNEHO LIEKU**

Cestal Cat 80/20 mg žuvacie tablety pre mačky

**2. KVALITATÍVNE A KVANTITATÍVNE ZLOŽENIE**

1 tableta obsahuje:

**Účinné látky:**

Praziquantelum 20 mg

Pyrantelum 80 mg, ekvivalent

Pyranteli embonas 230 mg

Úplný zoznam pomocných látok je uvedený v časti 6.1.

**3. LIEKOVÁ FORMA**

Žuvacie tablety.

Svetložltá – hnedastá oválna tableta s deliacou ryhou.

Každú tabletu je možné rozdeliť na dve rovnaké polovice.

**4. KLINICKÉ ÚDAJE**

**4.1 Cieľové druhy**

Mačky.

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

Liečba zmiešaných infestácií spôsobených všetkými druhmi pásomníc a okrúhlych červov u mačiek:

- askaridy: *Toxocara cati, Toxascaris leonina* (zrelé a nezrelé formy)

- ankylostómy: *Ancylostoma tubaeforme,*

- pásomnice: *Echinococcus multilocularis, Hydatigena (Taenia) taeniaeformis, Dipylidium caninum,*

(zrelé a nezrelé formy), *Joyeuxiella* spp*.*

**4.3 Kontraindikácie**

Nepoužívať v prípade precitlivenosti na účinné látky, alebo na niektoré pomocné látky. Nepoužívať u mačiatok mladších ako 6 týždňov. Nepoužívať v kombinácii s derivátmi piperazínu. Pozri časť 4.7.

**4.4 Osobitné upozornenia pre každý cieľový druh**

Blchy sú medzihostiteľom jedného spoločného druhu pásomnice - *Dipylidium caninum*. Zamorenie pásomnicami sa určite vráti, ak sa nevylúči medzihostiteľ ako blchy, myši a pod.

Rezistencia parazitov voči akejkoľvek skupine antihelmintík sa môže vyvinúť po častom a opakovanom

použití antihelmintika príslušnej skupiny.

**4.5 Osobitné bezpečnostné opatrenia na používanie**

Osobitné bezpečnostné opatrenia na používanie u zvierat

Vzhľadom k tomu, že tablety sú ochutené, mali by byť uložené na bezpečnom mieste mimo dosahu

zvierat. Zvieratá v zlom stave, alebo silne napadnuté, čo sa môže prejaviť symptómami, ako je hnačka,

zvracanie, prítomnosť parazitov v stolici a zvratkoch, zlom stave srsti, by mali byť pred podaním lieku

vyšetrené veterinárnym lekárom. U vážne oslabených alebo silne infikovaných mačiek používať iba po

zvážení rizika/prínosu zodpovedným veterinárnym lekárom.

Osobitné bezpečnostné opatrenia, ktoré má urobiť osoba podávajúca liek zvieratám

Z hygienických dôvodov by si mali osoby manipulujúce s liekom umyť ruky.

V prípade náhodného požitia veterinárneho lieku vyhľadať ihneď lekársku pomoc a ukázať písomnú

informáciu pre používateľov alebo obal lekárovi.

Iné opatrenia

Echinokokóza predstavuje riziko pre človeka. Keďže echinokokóza je ochorenie podliehajúce hláseniu

Svetovej organizácii pre zdravie zvierat (OIE), osobitné pokyny týkajúce sa liečby, následnej

starostlivosti a ochrany ľudí je potrebné získať od príslušného orgánu.

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

Vo veľmi zriedkavých prípadoch (u menej ako 1 z 10 000 zvierat, vrátane ojedinelých hlásení) môžu

nastať mierne a prechodné poruchy tráviaceho traktu, ako je hypersalivácii a/alebo vracanie a mierne

a prechodné neurologické poruchy, ako ataxia.

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

Nepodávať počas gravidity. Môže byť použitý počas laktácie.

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

Nepodávať súčasne so zlúčeninami piperazínu.

**4.9 Dávkovanie a spôsob podania lieku**

*Dávkovanie*

Odporúčaná dávka je 20,0 mg pyrantelu (ekvivalent 57,5 mg/kg pyrantel embonátu) a 5 mg/kg

prazikvantelu. To je ekvivalentom 1 tablety na 4 kg živej hmotnosti.

|  |  |
| --- | --- |
| *Živá hmotnosť (kg)* | *Počet tabliet* |
| ≥1,0 - ≤ 2,0 | ½ |
| > 2,0 - ≤ 4,0 | 1 |
| > 4,0 - ≤ 6,0 | 1 ½ |
| > 6,0 - ≤ 8,0 | 2 |

*Spôsob podania a trvanie liečby*

Len na perorálne podanie. Tablety ba mali byť podané mačke priamo, ale v prípade potreby môžu byť

zamiešané do krmiva.

V prípade napadnutia škrkavkami, najmä u mačiatok, nemožno očakávať úplnú elimináciu, preto

riziko nákazy pre človeka môže pretrvávať.

V štúdii na 30 mačkách bol veterinárny liek v 83% prijímaný spontánne.

Nie je potrebné zamedziť prístupu ku krmivu pred alebo po podaní veterinárneho lieku.

O opakovanom ošetrení a frekvencii liečby sa poraďte s veterinárnym lekárom.

Aby sa zabezpečilo podanie správnej dávky, hmotnosť zvieraťa musí byť stanovená čo najpresnejšie.

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

Po podaní päťnásobnej dávky sa neprejavili žiadne klinické príznaky predávkovania. Po dávkach

vyšších ako päťnásobok odporúčanej dávky boli pozorované známky intolerancie ako je zvracanie.

**4.11 Ochranná (-é) lehota (-y)**

Netýka sa.

**5. FARMAKOLOGICKÉ VLASTNOSTI**

Farmakoterapeutická skupina: antihelmintikum (chinolínové deriváty a príbuzné látky).

Kód ATCvet: QP52AA51

**5.1 Farmakodynamické vlastnosti**

Prazikvantel sa veľmi rýchlo absorbuje cez povrch parazita a distribuuje do jeho tela. In vitro aj in

vivo štúdie preukázali, že prazikvantel spôsobuje ťažké poškodenie integumentu, vedúce ku kontrakcii

a paralýze parazitov. Dochádza k takmer okamžitej tetanickej kontrakcii svaloviny parazita a rapídnej

vakuolizácii syncytiálneho tegumentu. Táto rapídna kontrakcia sa vysvetľuje zmenami v toku

divalentných katiónov, hlavne vápnika.

Pyrantel pôsobí ako cholinergický agonista. Jeho mechanizmus účinku spočíva v stimulácii

nikotínových cholinergických receptorov parazita, privodzujúcich spastickú paralýzu, čím umožňuje

jeho odstránenie z gastrointestinálneho (GI) systému peristaltikou.

**5.2 Farmakokinetické údaje**

Prazikvantel je rýchlo absorbovaný, metabolizovaný a distribuovaný v tele. Po podaní lieku mačkám

bola maximálna koncentrácia prazikvantelu dosiahnuté približne po 2 hodinách. Prazikvantel je

metabolizovaný v pečeni. V priebehu 48 hodín po podaní je úplne vylúčený predovšetkým močom vo

forme metabolitov.

Pyrantel je málo absorbovaný, takže sa predpokladá, že veľká časť podanej dávky zostáva

v gastrointestinálnom trakte, kde sa uplatňuj jeho terapeutický účinok. Do značnej miery je

vylučovaný v nezmenenom stave stolicou.

**6. FARMACEUTICKÉ ÚDAJE**

**6.1 Zoznam pomocných látok**

Cetylpalmitát

Monohydrát laktózy

Škrob, predželatinovaný

Sodná soľ karboxymetylškrobu typ A

Sušené kvasnice

Pečeňová aróma

Magnéziumstearát

**6.2 Závažné inkompatibility**

Neuplatňujú sa.

**6.3 Čas použiteľnosti**

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

Čas použiteľnosti po rozdelení (na polovice) tabliet po otvorení blistra: 2 dni.

**6.4 Osobitné bezpečnostné opatrenia na uchovávanie**

Tento veterinárny liek nevyžaduje žiadne zvláštne podmienky na uchovávanie.

Polovice tabliet by mali byť podané do 48 hodí od ich rozpolenia. Nepoužité polovice tabliet by mali

byť vrátené späť do blistra alebo stripu a uchovávané v papierovej škatuľke.

Uchovávať mimo dohľadu a dosahu detí.

**6.5 Charakter a zloženie vnútorného obalu**

Vnútorný obal: blister zložený z kompozitnej hliníkovej fólie, ktorá je tepelne utesnená alebo strip

zložený z viacnásobnej laminátovanej hliníkovej fólie/polyetylénu.

Papierová škatuľka obsahujúca 1 blister s 2 tabletami (2 tablety)

Papierová škatuľka obsahujúca 2 blistre s 2 tabletami (4 tablety)

Papierová škatuľka obsahujúca 52 blistrov s 2 tabletami (104 tabliet)

Papierová škatuľka obsahujúca 1 blister s 8 tabletami (8 tabliet)

Papierová škatuľka obsahujúca 3 blistre s 8 tabletami (24 tabliet)

Papierová škatuľka obsahujúca 6 blistrov s 8 tabletami (48 tabliet)

Papierová škatuľka obsahujúca 13 blistrov s 8 tabletami (104 tabliet)

Papierová škatuľka obsahujúca 5 stripov s 2 tabletami (10 tabliet)

Papierová škatuľka obsahujúca 25 stripov s 2 tabletami (50 tabliet)

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**

CEVA ANIMAL HEALTH SLOVAKIA, s.r.o.

Prievozská 5434/6A

821 09 Bratislava - mestská časť Ružinov

Slovenská republika

**8. REGISTRAČNÉ ČÍSLO**

96/003/DC/18-S

**9. DÁTUM PRVÉHO ROZHODNUTIA O REGISTRÁCII ALEBO DÁTUM PREDĹŽENIA PLATNOSTI ROZHODNUTIA O REGISTRÁCII**

**10. DÁTUM REVÍZIE TEXTU**

**ZÁKAZ PREDAJA, DODÁVOK A/ALEBO POUŽÍVANIA**

Neuplatňuje sa.

Výdaj lieku nie je viazaný na veterinárny predpis.

|  |
| --- |
| **ÚDAJE, KTORÉ MAJÚ BYŤ UVEDENÉ NA VONKAJŠOM OBALE**Papierová škatuľka 1x2 tablety, 2x2 tablety, 52x2 tablety, 1x8 tabliet, 3x8 tabliet, 6x8 tabliet, 13x8 tabliet, 5x2 tablety alebo 25x2 tablety |

|  |
| --- |
| **1. NÁZOV VETERINÁRNEHO LIEKU** |

Cestal Cat 80/20 mg žuvacie tablety pre mačky

Praziquantelum

Pyranteli embonas

|  |
| --- |
| **2. ÚČINNÉ LÁTKY**  |

**Účinné látky:**

Praziquantelum 20 mg

Pyrantelum 80 mg, ekvivalent Pyranteli embonas 230 mg

|  |
| --- |
| **3. LIEKOVÁ FORMA**  |

Žuvacie tablety.

|  |
| --- |
| **4. VEĽKOSŤ BALENIA** |

1x2 tablety

2x2 tablety

52x2 tablety

1x8 tabliet

3x8 tabliet

6x8 tabliet

13x8 tabliet

5x2 tablety

25x2 tablety

|  |
| --- |
| **5. CIEĽOVÉ DRUHY** |

Mačky.

|  |
| --- |
| **6. INDIKÁCIA (-IE)**  |

Liečba zmiešaných infestácií spôsobených všetkými druhmi pásomníc a okrúhlych červov u mačiek:

- askaridy: *Toxocara cati, Toxascaris leonina* (zrelé a nezrelé formy)

- ankylostómy: *Ancylostoma tubaeforme,*

- pásomnice: *Echinococcus multilocularis, Hydatigena (Taenia) taeniaeformis, Dipylidium caninum,*

(zrelé a nezrelé formy), *Joyeuxiella* spp*.*

|  |
| --- |
| **7. SPÔSOB A CESTA PODANIA LIEKU** |

Pred použitím si prečítajte písomnú informáciu pre používateľov.

|  |
| --- |
| **8. OCHRANNÁ LEHOTA** |

|  |
| --- |
| **9. OSOBITNÉ UPOZORNENIE (-A), AK JE POTREBNÉ** |

Pred použitím si prečítajte písomnú informáciu pre používateľov.

|  |
| --- |
| **10. DÁTUM EXSPIRÁCIE** |

EXP{mesiac/rok}

Polovice tabliet by mali byť použité pri ďalšom podaní.

Čas použiteľnosti po rozdelení (na polovice) tabliet po otvorení blistra: 2 dni.

|  |
| --- |
| **11. OSOBITNÉ PODMIENKY NA UCHOVÁVANIE** |

|  |
| --- |
| **12. 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.

|  |
| --- |
| **13. OZNAČENIE „LEN PRE ZVIERATÁ“ A PODMIENKY ALEBO OBMEDZENIA TÝKAJÚCE SA DODÁVKY A POUŽITIA, ak sa uplatňujú**  |

Len pre zvieratá.

|  |
| --- |
| **14. OZNAČENIE „UCHOVÁVAŤ MIMO  DOHĽADU A DOSAHU DETÍ“** |

Uchovávať mimo dohľadu a dosahu detí.

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

CEVA ANIMAL HEALTH SLOVAKIA, s.r.o.

Prievozská 5434/6A

821 09 Bratislava - mestská časť Ružinov

Slovenská republika

|  |
| --- |
| **16. REGISTRAČNÉ ČÍSLO (ČÍSLA)** |

96/003/DC/18-S

|  |
| --- |
| **17. ČÍSLO VÝROBNEJ ŠARŽE** |

Lot.:

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

|  |
| --- |
| **1. NÁZOV VETERINÁRNEHO LIEKU** |

Cestal Cat 80/20 mg žuvacie tablety pre mačky

Praziquantelum

Pyranteli embonas

|  |
| --- |
| **2. NÁZOV DRŽITEĽA ROZHODNUTIA O REGISTRÁCII**  |

Ceva Animal Health Slovakia, spol. s.r.o

|  |
| --- |
| **3. DÁTUM EXSPIRÁCIE** |

EXP {mesiac/rok}

|  |
| --- |
| **4. ČÍSLO ŠARŽE** |

Lot.:

|  |
| --- |
| **5. OZNAČENIE „LEN PRE ZVIERATÁ“** |

Len pre zvieratá.

**PÍSOMNÁ INFORMÁCIA PRE POUŽÍVATEĽOV**

**Cestal Cat 80/20 mg žuvacie tablety pre mačky**

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

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

CEVA ANIMAL HEALTH SLOVAKIA, s.r.o.

Prievozská 5434/6A

821 09 Bratislava - mestská časť Ružinov

Slovenská republika

Výrobca zodpovedný za uvoľnenie šarže:

Lavet Pharmaceuticals Ltd.

Kistarcsa2143

Batthyány u. 6.

Maďarsko

**2. NÁZOV VETERINÁRNEHO LIEKU**

Cestal Cat 80/20 mg žuvacie tablety pre mačky

Praziquantelum

Pyranteli embonas

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

1 tableta obsahuje:

**Účinné látky:**

Praziquantelum 20 mg

Pyrantelum 80 mg, ekvivalent Pyranteli embonas 230 mg

Svetložltá – hnedastá oválna tableta s deliacou ryhou.

Každú tabletu je možné rozdeliť na dve rovnaké polovice

**4. INDIKÁCIA(-E)**

Liečba zmiešaných infestácií spôsobených všetkými druhmi pásomníc a okrúhlych červov u mačiek:

- askaridy: *Toxocara cati, Toxascaris leonina* (zrelé a nezrelé formy)

- ankylostómy: *Ancylostoma tubaeforme,*

- pásomnice: *Echinococcus multilocularis, Hydatigena (Taenia) taeniaeformis, Dipylidium caninum,*

(zrelé a nezrelé formy), *Joyeuxiella* spp*.*

**5. KONTRAINDIKÁCIE**

Nepoužívať v prípade precitlivenosti na účinné látky, alebo na niektoré pomocné látky. Nepoužívať u mačiatok mladších ako 6 týždňov. Nepoužívať v kombinácii s derivátmi piperazínu. Pozri časť 4.7.

**6. NEŽIADUCE ÚČINKY**

Vo veľmi zriedkavých prípadoch (u menej ako 1 z 10 000 zvierat, vrátane ojedinelých hlásení) môžu

nastať mierne a prechodné poruchy tráviaceho traktu, ako je hypersalivácii a/alebo vracanie a mierne

a prechodné neurologické poruchy, ako ataxia.

Ak zistíte akékoľvek vážne účinky alebo iné vedľajšie účinky, ktoré nie sú uvedené v tejto písomnej informácii pre používateľov, informujte vášho veterinárneho lekára.

**7. CIEĽOVÝ DRUH**

Mačky.

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

1 tableta na 4 kg živej hmotnosti (čo zodpovedá dávkovaniu praziquantelum 5 mg/kg a pyrantelum

20 mg/kg).

* Živá hmotnosť 1,0 – 2,0 kg: ½ tablety
* Živá hmotnosť 2,1 – 4,0 kg: 1tableta
* Živá hmotnosť 4,1 – 6,0 kg: 1 ½ tablety
* Živá hmotnosť 6,1 – 8,0 kg: 2 tablety

**9. POKYN O SPRÁVNOM PODANÍ**

*Spôsob podania a trvanie liečby*

Len na perorálne podanie. Tablety by mali byť podané mačke priamo, ale v prípade potreby môžu byť

zamiešané do krmiva.

V prípade napadnutia škrkavkami, najmä u mačiatok, nemožno očakávať úplnú elimináciu, preto

riziko nákazy pre človeka môže pretrvávať.

V štúdii na 30 mačkách bol veterinárny liek v 83% prijímaný spontánne.

Nie je potrebné zamedziť prístupu ku krmivu pred alebo po podaní veterinárneho lieku.

O opakovanom ošetrení a frekvencii liečby sa poraďte s veterinárnym lekárom.

Aby sa zabezpečilo podanie správnej dávky, hmotnosť zvieraťa musí byť stanovená čo najpresnejšie.

**10. OCHRANNÁ LEHOTA(-Y)**

Netýka sa.

**11. OSOBITNÉ BEZPEČNOSTNÉ OPATRENIA NA UCHOVÁVANIE**

Uchovávať mimo dohľadu a dosahu detí.

Nepoužívať tento veterinárny liek po dátume exspirácie uvedenom na škatuli po EXP.

Dátum exspirácie sa vzťahuje na posledný deň v mesiaci.

Tento veterinárny liek nevyžaduje žiadne zvláštne podmienky na uchovávanie.

Nepoužité polovice tabliet by mali byť vrátené späť do blistra alebo stripu a uchovávané v papierovej

škatuľke.

Čas použiteľnosti po rozdelení (na polovice) tabliet po otvorení blistra: 2 dni.

**12. OSOBITNÉ UPOZORNENIA**

Osobitné bezpečnostné opatrenia na používanie u zvierat:

Vzhľadom k tomu, že tablety sú ochutené, mali by byť uložené na bezpečnom mieste mimo dosahu

zvierat. Zvieratá v zlom stave, alebo silne napadnuté, čo sa môže prejaviť symptómami, ako je hnačka,

zvracanie, prítomnosť parazitov v stolici a zvratkoch, zlom stave srsti, by mali byť pred podaním lieku

vyšetrené veterinárnym lekárom. U vážne oslabených alebo silne infikovaných mačiek, používať iba

po zvážení rizika /prínosu zodpovedným veterinárnym lekárom.

Osobitné bezpečnostné opatrenia, ktoré má urobiť osoba podávajúca liek zvieratám:

Z hygienických dôvodov by si mali osoby manipulujúce s liekom umyť ruky.

V prípade náhodného požitia veterinárneho lieku vyhľadať ihneď lekársku pomoc a ukázať písomnú

informáciu pre používateľa alebo obal lekárovi.

Echinokokóza predstavuje riziko pre človeka. Keďže echinokokóza je ochorenie podliehajúce hláseniu

Svetovej organizácii pre zdravie zvierat (OIE), osobitné pokyny týkajúce sa liečby, následnej

starostlivosti a ochrany ľudí je potrebné získať od príslušného orgánu.

Gravidita, laktácia:

Nepodávať počas gravidity. Môže byť použitý počas laktácie.

Liekové interakcie a iné formy vzájomného pôsobenia:

Nepodávať súčasne so zlúčeninami piperazínu.

Predávkovanie (príznaky, núdzové postupy, antidotá):

Po podaní päťnásobnej dávky sa neprejavili žiadne klinické príznaky predávkovania. Po dávkach

vyšších ako päťnásobok odporúčanej dávky boli pozorované známky intolerancie ako je zvracanie.

**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.

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

**15. ĎALŠIE INFORMÁCIE**

Veľkosti balenia:

Papierová škatuľka obsahujúca 1 blister s 2 tabletami (2 tablety)

Papierová škatuľka obsahujúca 2 blistre s 2 tabletami (4 tablety)

Papierová škatuľka obsahujúca 52 blistrov s 2 tabletami (104 tabliet)

Papierová škatuľka obsahujúca 1 blister s 8 tabletami (8 tabliet)

Papierová škatuľka obsahujúca 3 blistre s 8 tabletami (24 tabliet)

Papierová škatuľka obsahujúca 6 blistrov s 8 tabletami (48 tabliet)

Papierová škatuľka obsahujúca 13 blistrov s 8 tabletami (104 tabliet)

Papierová škatuľka obsahujúca 5 stripov s 2 tabletami (10 tabliet)

Papierová škatuľka obsahujúca 25 stripov s 2 tabletami (50 tabliet)

Nie všetky veľkosti balenia sa musia uvádzať na trh.

Ak potrebujete akúkoľvek informáciu o tomto veterinárnom lieku, kontaktujte miestneho zástupcu

držiteľa rozhodnutia o registrácii.

Len pre zvieratá.

Výdaj lieku nie je viazaný na veterinárny predpis.