

VETERINARINIO VAISTO APRAŠAS

1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

Dehinel 230 mg/20 mg, plėvele dengtos tabletės katėms

2. KOKYBINĖ IR KIEKYBINĖ SUDĖTIS

Kiekvienoje plėvele dengtoje tabletėje yra:

veikliųjų medžiagų:

pirantelio embonato 230 mg (atitinka 80 mg pirantelio),
prazikvantelio 20 mg;

pagalbinių medžiagų:

Išsamų pagalbinių medžiagų sąrašą žr. 6.1 p.

3. VAISTO FORMA

Plėvele dengta tabletė.

Balta arba beveik balta, abipus išgaubta, ovali plėvele dengta tabletė, kurios vienoje pusėje yra vagelė. Tabletę galima padalyti į dvi lygias dalis.

4. KLINIKINIAI DUOMENYS

4.1. Paskirties gyvūnų rūšis (-ys)

Katės.

4.2. Naudojimo indikacijos, nurodant paskirties gyvūnų rūšis

Katėms gydyti, esant mišrioms virškinimo trakto nematodų ir cestodų infekcijoms, sukeltoms:

- suaugusių askaridžių: *Toxocara cati* (sin. *mystax*),
- suaugusių nematodų: *Ancylostoma tubaeforme*, *Ancylostoma braziliense*,
- cestodų: *Echinococcus multilocularis*, *Dipylidium caninum*, *Hydatigera (Taenia) taeniaeformis*, *Mesocostoides* spp., *Joyeuxiella pasqualei*.

4.3. Kontraindikacijos

Negalima naudoti, padidėjus jautrumui veikliajai ar bet kuriai iš pagalbinių medžiagų.
Žr. 4.7 ir 4.8 p.

4.4. Specialieji įspėjimai, naudojant atskirų rūšių paskirties gyvūnams

Kačių organizme cestodų atsiranda ne anksčiau kaip trečią gyvenimo savaitę.

Blusos yra vienos labiausiai paplitusios kaspinočių rūšies *Dipylidium caninum* tarpiniai šeimininkai. Užsikrėtimas kaspinočiais kartojasi, jei neišnaikinami tarpiniai šeimininkai, pvz., blusos, pelės ir kt. Toliau paminėto naudojimo reikia vengti, nes didėja atsparumo atsiradimo rizika ir gydymas gali būti neveiksmingas:

- per dažnas ar kartotinis ilgalaikis tos pačios klasės antihelmintinių medžiagų naudojimas,
- per mažos dozės naudojimas netinkamai įvertinus kūno svorį arba netinkamas naudojimas.

4.5. Specialiosios naudojimo atsargumo priemonės

Specialiosios atsargumo priemonės, naudojant vaistą gyvūnams

Netaikytinos.

Specialiosios atsargumo priemonės asmenims, naudojantiems vaistą gyvūnams

Atsitiktinai prarijus, nedelsiant reikia kreiptis į gydytoją ir parodyti šio veterinarinio vaisto informacinį lapelį.

Laikantis geros higienos reikalavimų, asmenys, tabletes katei sudavę į burną arba sušėrę su ėdesiu, po to turi nusiplauti rankas.

Kitos atsargumo priemonės

Echinokokozė yra pavojinga žmonėms. Kadangi echinokokozė yra liga, apie kurią reikia pranešti Pasaulio gyvūnų sveikatos organizacijai (OIE), iš atitinkamos kompetentingos institucijos reikia gauti tikslius nurodymus dėl gydymo, tolesnio stebėjimo ir asmeninių apsaugos priemonių.

4.6. Nepalankios reakcijos (dažnumas ir sunkumas)

Labai retais atvejais gali atsirasti lengvų ir laikinų virškinimo trakto sutrikimų, tokių kaip sustiprėjęs seilėtekis ir (arba) vėmimas, ir lengvų bei laikinų nervų sistemos sutrikimų, tokių kaip ataksija.

Nepalankių reakcijų dažnumas nustatytas vadovaujantis tokia konvencija:

- labai dažna (nepalanki (-ios) reakcija (-os) pasireiškė daugiau nei 1 iš 10 gydytų gyvūnų),
- dažna (daugiau nei 1, bet mažiau nei 10 iš 100 gydytų gyvūnų),
- nedažna (daugiau nei 1, bet mažiau nei 10 iš 1 000 gydytų gyvūnų),
- reta (daugiau nei 1, bet mažiau nei 10 iš 10 000 gydytų gyvūnų),
- labai reta (mažiau nei 1 iš 10 000 gydytų gyvūnų, skaičiuojant ir atskirus pranešimus).

4.7. Naudojimas vaikingumo, laktacijos ar kiaušinių dėjimo metu

Veterinarinio vaisto saugumas vaikingumo metu nenustatytas. Negalima naudoti vaikingoms patelėms, tačiau galima gydyti kates laktacijos metu.

4.8. Sąveika su kitais vaistais ir kitos sąveikos formos

Negalima naudoti kartu su piperazino junginiais, kadangi specifinis piperazino poveikis (parazitų nervų ir raumenų sistemos paralyžius) gali slopinti pirantelio poveikį (spazminį parazitų paralyžių).

4.9. Dozės ir naudojimo būdas

Dozavimas

5 mg prazikvantelio ir 20 mg pirantelio (atitinka 57,5 mg pirantelio embonato) vienam kg kūno svorio. Tai atitinka 1 tabletę 4 kg kūno svorio.

Kūno svoris	Tablečių kiekis
1,0–2,0 kg	1/2
2,1–4,0 kg	1
4,1–6,0 kg	1 1/2
6,1–8,0 kg	2

Negalima naudoti mažiau kaip 1 kg sveriantiems kačiukams, kadangi jiems gali būti neįmanoma tinkamai dozuoti.

Naudojimo būdas

Vaistą reikia sušerti.

Tabletes galima sušerti katei tiesiogiai, bet jei reikia, galima sumaišyti su nedideliu kiekiu ėdesio.

Gydymo trukmė

Skirtas naudoti vieną kartą.

Pastaba

Užsikrėtus askaridėmis, ypač kačiukams, ne visada galima tikėtis visiško pasveikimo ir pavojus užsikrėsti žmogui gali išlikti. Dėl to būtina tinkamu veterinariniu vaistu nuo nematodų gydyti pakartotinai kas 14 d. iki 2–3 savaičių po atjunkymo.

4.10. Perdozavimas (simptomai, pirmosios pagalbos priemonės, priešnuodžiai), jei būtina

Penkis kartus didesnė nei rekomenduotina vaisto dozė katėms nesukėlė jokių perdozavimo požymių. Pirmasis galimas intoksikacijos požymis būna vėmimas.

4.11. Išlauka

Netaikytina.

5. FARMAKOLOGINĖS SAVYBĖS

Farmakoterapinė grupė: antihelmininės medžiagos, kvinolino dariniai ir susijusios medžiagos, prazikvantelis, deriniai.

ATCvet kodas: QP52AA51.

5.1. Farmakodinaminės savybės

Tai yra nematodus ir cestodus naikinantis antihelmininis vaistas, kurio sudėtyje yra pirazinoizokvinolino darinys prazikvantelis ir tetrahidropirimidinų darinys pirantelis (embonato druska).

Fiksuotos dozės veikliųjų medžiagų derinyje prazikvantelis veikia dažniausiai pasitaikančius kačių organizmo cestodus, ypač *Hydatigera (Taenia) taeniaeformis*, *Joyeuxiella pasqualei*, *Dipylidium caninum*, *Mesocostoides* spp. ir *Echinococcus multilocularis*. Prazikvantelis veikia visų kačių žarnyne esančių stadijų cestodus.

Pirantelis yra nematodams specifinė medžiaga, gerai veikianti kačių organizme parazituojančius nematodus, ypač *Toxocara cati* (sin. *mystax*) ir *Ancylostoma tubaeformae* bei *Ancylostoma braziliense*. Pirantelis sukelia į nikotino panašų cholinerginį poveikį, todėl dėl depolarizuojančios nervų ir raumenų blokados pasireiškia spazminis nematodų paralyžius.

Prazikvantelis labai greitai absorbuojamas per parazito paviršių ir tolygiai pasiskirsto parazito organizme. *In vitro* ir *in vivo* tyrimais nustatyta, kad išorinis parazito apvalkalas labai greitai stipriai pažeidžiamas, todėl pasireiškia parazito kontrakcija ir paralyžius. Tokią greitą poveikio pradžią labiausiai lemia prazikvantelio sukeltas parazito membranos laidumo Ca⁺⁺ pokytis, sukiantis parazito metabolizmo reguliavimo sutrikimą.

5.2. Farmakokinetinės savybės

Per burną panaudotas prazikvantelis yra greitai absorbuojamas. Didžiausias kiekis serume atsiranda per 2 valandas. Prazikvantelis plačiai pasiskirsto ir yra greitai metabolizuojamas kepenyse. Be kitų metabolitų, kiekvienu atveju organizme susidaro pagrindinis metabolitas prazikvantelio 4-

hidroksicikloheksilo darinys. Prazikvantelis metabolitų forma visiškai pašalinamas per 48 val.: 40–71 % su šlapimu ir 13–30 % su tulžimi per išmatas.

Pirantelio embonato druska iš virškinimo trakto absorbuojama blogai.

6. FARMACINIAI DUOMENYS

6.1. Pagalbinių medžiagų sąrašas

Kukurūzų krakmolos,
povidonas K25
mikrokristalinė celiuliozė (E460),
bevandenis koloidinis silicio dioksidas,
magnio stearatas (E572),
hipromeliozė,
makrogolis 4000,
titano dioksidas (E171).

6.2. Pagrindiniai nesuderinamumai

Nežinoma.

6.3. Tinkamumo laikas

Veterinarinio vaisto tinkamumo laikas, nepažeidus originalios pakuotės, – 3 metai.
Tinkamumo laikas, atidarius pirminę pakuotę ir tabletes padalijus per pusę, – 1 mėn.

6.4. Specialieji laikymo nurodymai

Nesunaudotas padalytos tabletės puses laikyti žemesnėje kaip 25 °C temperatūroje. Kai nepanaudota tabletės dalis laikoma iki kito naudojimo, ją būtina įdėti į atidarytą lizduotę ir saugoti nuo vaikų.

6.5. Pirminės pakuotės pobūdis ir sudedamosios dalys

Šaltyje suformuotos OPA/aliuminio/PVC folijos ir aliuminio folijos lizduotės dėžutėje.

Dėžutė, kurioje yra 1 lizduotė su 2 tabletėmis.
Dėžutė, kurioje yra 2 lizduotės po 2 tabletes.
Dėžutė, kurioje yra 1 lizduotė su 10 tablečių.
Dėžutė, kurioje yra 3 lizduotės po 10 tablečių.
Dėžutė, kurioje yra 5 lizduotės po 10 tablečių.
Dėžutė, kurioje yra 10 lizduočių po 10 tablečių.

Gali būti tiekiamos ne visų dydžių pakuotės.

6.6. Specialiosios nesunaudoto veterinarinio vaisto ar su jo naudojimu susijusių atliekų naikavimo nuostatos

Nesunaudotas veterinarinis vaistas ar su juo susijusios atliekos turi būti sunaikintos pagal šalies reikalavimus.

7. REGISTRUOTOJAS

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

8. REGISTRACIJOS NUMERIS (-IAI)

LT/2/17/2385/001-006

9. REGISTRAVIMO / PERREGISTRAVIMO DATA

Registravimo data 2017-03-10

10. TEKSTO PERŽIŪROS DATA

2020-03-20

DRAUDIMAS PREKIAUTI, TIEKTI IR (ARBA) NAUDOTI

Nėra.

ŽENKLINIMAS

DUOMENYS, KURIE TURI BŪTI ANT ANTRINĖS PAKUOTĖS

{DĖŽUTĖ}

1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

Dehinel 230 mg/20 mg, plėvele dengtos tabletės katėms
Pyranteli embonas / praziquantelum

2. VEIKLIOJI (-IOSIOS) IR KITOS MEDŽIAGOS

Kiekvienoje plėvele dengtoje tabletėje yra:

veikliųjų medžiagų:

pirantelio embonato 230 mg (atitinka 80 mg pirantelio),
prazikvantelio 20 mg.

3. VAISTO FORMA

Plėvele dengtos tabletės

4. PAKUOTĖS DYDIS

2 tabletės
4 tabletės
10 tablečių
30 tablečių
50 tablečių
100 tablečių

5. PASKIRTIES GYVŪNŲ RŪŠIS (-YS)

Katės.

6. INDIKACIJA (-OS)

Gydyti, esant mišrioms nematodų ir cestodų infekcijoms.

7. NAUDOJIMO BŪDAS (-AI) IR METODAS

Prieš naudojant būtina perskaityti informacinį lapelį. Vaistą reikia sušerti.

1 tabletė 4 kg kūno svorio.

Dozavimas

5 mg prazikvantelio ir 20 mg pirantelio (atitinka 57,5 mg pirantelio embonato) vienam kg kūno svorio.

Kūno svoris	Tablečių kiekis
1,0–2,0 kg	1/2
2,1–4,0 kg	1
4,1–6,0 kg	1 1/2
6,1–8,0 kg	2

8. IŠLAUKA

9. SPECIALIEJI ĮSPĖJIMAI, JEI REIKIA

Prieš naudojant būtina perskaityti informacinį lapelį.

10. TINKAMUMO DATA

Tinka iki {mėnuo/metai}

Tinkamumo laikas, atidarius pirminę pakuotę ir tabletes padalijus per pusę, – 1 mėn.

11. SPECIALIOSIOS LAIKYMO SĄLYGOS

Nesunaudotas padalytos tabletės puses laikyti žemesnėje kaip 25 °C temperatūroje. Kai nepanaudota tabletės dalis laikoma iki kito naudojimo, ją būtina įdėti į atidarytą lizduotę ir saugoti nuo vaikų.

12. SPECIALIOSIOS NESUNAUDOTO VETERINARINIO VAISTO AR ATLIEKŲ NAIKINIMO NUOSTATOS, JEI BŪTINA

Naikinimas: skaityti informacinį lapelį.

13. NUORODA „TIK VETERINARINIAM NAUDOJIMUI“ IR TIEKIMO BEI NAUDOJIMO SĄLYGOS AR APRIBOJIMAI, JEI TAIKYTINA

Tik veterinariniam naudojimui.

14. NUORODA „SAUGOTI NUO VAIKŲ“

Saugoti nuo vaikų.

15. REGISTRUOTOJO PAVADINIMAS IR ADRESAS

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

16. REGISTRACIJOS NUMERIS (-IAI)

LT/2/17/2385/001

LT/2/17/2385/002

LT/2/17/2385/003

LT/2/17/2385/004

LT/2/17/2385/005

LT/2/17/2385/006

17. GAMINTOJO SERIJOS NUMERIS

Serijs

MINIMALŪS DUOMENYS, KURIE TURI BŪTI ANT LIZDUOČIŲ AR JUOSTELIŲ

{LIZDUOTĖ}

1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

Dehinel 230 mg/20 mg, plėvele dengtos tabletės katėms
Pirantelio embonatas / prazikvantelis
Pyranteli embonas / praziquantelum

2. REGISTRUOTOJO PAVADINIMAS

KRKA

3. TINKAMUMO DATA

EXP

4. SERIJOS NUMERIS

Lot

5. NUORODA „TIK VETERINARINIAM NAUDOJIMUI“

Tik veterinariam naudojimui.

INFORMACINIS LAPELIS
Dehinel 230 mg/20 mg, plėvele dengtos tabletės katėms

1. REGISTRUOTOJO IR UŽ VAISTO SERIJOS IŠLEIDIMĄ EEE ŠALYSE ATSAKINGO GAMINTOJO, JEI JIE SKIRTINGI, PAVADINIMAS IR ADRESAS

Registruotojas

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

Gamintojas, atsakingas už vaisto serijos išleidimą

KRKA - FARMA d.o.o., V. Holjevca 20/E, 10450 Jastrebarsko, Kroatija

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

TAD Pharma GmbH, Heinz-Lohmann-Straße 5, 27472 Cuxhaven, Vokietija

2. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

Dehinel 230 mg/20 mg, plėvele dengtos tabletės katėms

Pirantelio embonatas / prazikvantelis

3. VEIKLIOJI (-IOSIOS) IR KITOS MEDŽIAGOS

Kiekvienoje plėvele dengtoje tabletėje yra:

veikliųjų medžiagų:

pirantelio embonato 230 mg (atitinka 80 mg pirantelio),

prazikvantelio 20 mg.

Balta arba beveik balta, abipus išgaubta, ovali plėvele dengta tabletė, kurios vienoje pusėje yra vagelė. Tabletę galima padalyti į dvi lygias dalis.

4. INDIKACIJA (-OS)

Katėms gydyti, esant mišrioms virškinimo trakto nematodų ir cestodų infekcijoms, sukeltoms:

- suaugusių askaridžių: *Toxocara cati* (sin. *mystax*),
- suaugusių nematodų: *Ancylostoma tubaeforme*, *Ancylostoma braziliense*,
- cestodų: *Echinococcus multilocularis*, *Dipylidium caninum*, *Hydatigera (Taenia) taeniaeformis*, *Mesocostoides* spp., *Joyeuxiella pasqualei*.

5. KONTRAINDIKACIJOS

Negalima naudoti, padidėjus jautrumui veikliajai ar bet kuriai iš pagalbinių medžiagų.

Žr. 12 p.

6. NEPALANKIOS REAKCIJOS

Labai retais atvejais gali atsirasti lengvų ir laikinų virškinimo trakto sutrikimų, tokių kaip sustiprėjęs seilėtekis ir (arba) vėmimas, ir lengvų bei laikinų nervų sistemos sutrikimų, tokių kaip ataksija.

Nepalankių reakcijų dažnumas nustatytas vadovaujantis tokia konvencija:

- labai dažna (nepalankios reakcijos pasireiškė daugiau nei 1 iš 10 gydytų gyvūnų),
- dažna (daugiau nei 1, bet mažiau nei 10 iš 100 gydytų gyvūnų),
- nedažna (daugiau nei 1, bet mažiau nei 10 iš 1 000 gydytų gyvūnų),
- reta (daugiau nei 1, bet mažiau nei 10 iš 10 000 gydytų gyvūnų),

- labai reta (mažiau nei 1 iš 10 000 gydytų gyvūnų, skaičiuojant ir atskirus pranešimus)

Pastebėjus bet kokį sunkų poveikį ar kitą šiame informaciniame lapelyje nepaminėtą poveikį, būtina informuoti veterinarinės gydytoją.

Taip pat galima pranešti naudojantis nacionaline pranešimo sistema: www.vmv.lt.

7. PASKIRTIES GYVŪNŲ RŪŠIS (-YS)

Katės.

8. DOZĖS, NAUDOJIMO BŪDAS (-AI) IR METODAS KIEKVIENAI RŪŠIAI

Dozavimas

5 mg prazikvantelio ir 20 mg pirantelio (atitinka 57,5 mg pirantelio embonato) vienam kg kūno svorio. Tai atitinka 1 tabletę 4 kg kūno svorio.

Kūno svoris	Tablečių kiekis
1,0–2,0 kg	1/2
2,1–4,0 kg	1
4,1–6,0 kg	1 1/2
6,–8,0 kg	2

Negalima naudoti mažiau kaip 1 kg sveriantiems kačiukams, kadangi jiems gali būti neįmanoma tinkamai dozuoti.

Naudojimo būdas:

Vaistą reikia sušerti.

Tabletes galima sušerti katei tiesiogiai, bet jei reikia, galima sumaišyti su nedideliu kiekiu ėdesio.

Gydymo trukmė

Skirtas naudoti vieną kartą.

9. NUORODOS DĖL TINKAMO NAUDOJIMO

Užsikrėtus askaridėmis, ypač kačiukams, ne visada galima tikėtis visiško pasveikimo ir pavojus užsikrėsti žmogui gali išlikti. Dėl to būtina tinkamu veterinariniu vaistu nuo nematodų gydyti pakartotinai kas 14 d. iki 2–3 savaičių po atjunkymo.

10. IŠLAUKA

Netaikytina.

11. SPECIALIEJI LAIKYMO NURODYMAI

Saugoti nuo vaikų.

Nesunaudotas padalytos tabletės puses laikyti žemesnėje kaip 25 °C temperatūroje.

Kai nepanaudota tabletės dalis laikoma iki kito naudojimo, ją būtina įdėti į atidarytą lizduotę ir saugoti nuo vaikų.

Tinkamumo laikas, atidarius pirminę pakuotę ir tabletes padalijus per pusę, – 1 mėn.
Šio veterinarinio vaisto negalima naudoti pasibaigus tinkamumo laikui, nurodytam ant kartoninės dėžutės po „Tinka iki“. Tinkamumo data sutampa su paskutine nurodyto mėnesio diena.

12. SPECIALIEJI ĮSPĖJIMAI

Specialieji įspėjimai, naudojant atskirų rūšių paskirties gyvūnams

Kačių organizme cestodų atsiranda ne anksčiau kaip trečią gyvenimo savaitę.

Blusos yra vienos labiausiai paplitusių kaspinočių rūšies *Dipylidium caninum* tarpiniai šeimininkai. Užsikrėtimas kaspinočiais kartojasi, jei neišnaikinami tarpiniai šeimininkai, pvz., blusos, pelės ir kt. Toliau paminėto naudojimo reikia vengti, nes didėja atsparumo atsiradimo rizika ir gydymas gali būti neveiksmingas:

- per dažnas ar kartotinis ilgalaikis tos pačios klasės antihelminčių medžiagų naudojimas,
- per mažos dozės naudojimas netinkamai įvertinus kūno svorį arba netinkamas naudojimas.

Specialiosios atsargumo priemonės asmenims, naudojantiems vaistą gyvūnams

Atsitiktinai prarijus, nedelsiant reikia kreiptis į gydytoją ir parodyti šio veterinarinio vaisto informacinį lapelį.

Laikantis geros higienos reikalavimų, asmenys, tabletes katei sudavę į burną arba sušėrę su édesiu, po to turi nusiplauti rankas.

Kitos atsargumo priemonės

Echinokozė yra pavojinga žmonėms. Kadangi echinokozė yra liga, apie kurią reikia pranešti Pasaulio gyvūnų sveikatos organizacijai (OIE), iš atitinkamos kompetentingos institucijos reikia gauti tikslius nurodymus dėl gydymo, tolesnio stebėjimo ir asmeninių apsaugos priemonių.

Vaikingumas

Veterinarinio vaisto saugumas vaikingumo metu nenustatytas. Negalima naudoti vaikingoms patelėms, tačiau galima gydyti kates laktacijos metu.

Sąveika su kitais vaistais ir kitos sąveikos formos

Negalima naudoti kartu su piperazino junginiais, kadangi specifinis piperazino poveikis (parazitų nervų ir raumenų sistemos paralyžius) gali slopinti pirantelio poveikį (spazminį parazitų paralyžių).

Perdozavimas (simptomai, pirmosios pagalbos priemonės, priešnuodžiai), jei būtina

Penkis kartus didesnė nei rekomenduotina vaisto dozė katėms nesukėlė jokių perdozavimo požymių. Pirmasis galimas intoksikacijos požymis būna vėmimas.

Nesuderinamumai

Nežinoma.

13. SPECIALIOSIOS NESUNAUDOTO VETERINARINIO VAISTO AR ATLIEKŲ NAIKINIMO NUOSTATOS, JEI BŪTINA

Nesunaudotas veterinarinis vaistas ar su juo susijusios atliekos turi būti sunaikintos pagal šalies reikalavimus.

14. INFORMACINIO LAPELIO PASKUTINIO PATVIRTINIMO DATA

2020-03-20

15. KITA INFORMACIJA

Parduodama be recepto.

Dėžutė, kurioje yra 1 lizduotė su 2 tabletėmis.
Dėžutė, kurioje yra 2 lizduotės po 2 tabletes.
Dėžutė, kurioje yra 1 lizduotė su 10 tablečių.
Dėžutė, kurioje yra 3 lizduotės po 10 tablečių.
Dėžutė, kurioje yra 5 lizduotės po 10 tablečių.
Dėžutė, kurioje yra 10 lizduočių po 10 tablečių.

Gali būti tiekiamos ne visų dydžių pakuotės.

Norint gauti informacijos apie šį veterinarinį vaistą, reikia susisiekti su registruotojo vietiniu atstovu.

UAB KRKA Lietuva
Senasis Ukmergės kelias 4
Užubalių km.
14013 Vilniaus r.
Tel. + 370 5 236 2740