

[Version 9.1, 11/2024]

I PRIEDAS
VETERINARINIO VAISTO APRAŠAS

1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

Pentomycin, injekcinė suspensija galvijams, avims ir kiaulėms

2. KOKYBINĖ IR KIEKYBINĖ SUDĖTIS

1 ml suspensijos yra:

veikliųjų medžiagų:

benzilpenicilino prokaino druskos 200 mg,
dihidrostreptomicino (dihidrostreptomicino sulfato) 200 mg;

pagalbinių medžiagų:

Kokybinė pagalbinių medžiagų ir kitų sudedamųjų medžiagų sudėtis	Kiekybinė sudėtis, jei ta informacija būtina siekiant tinkamai naudoti veterinarinį vaistą
Metilo parahidroksibenzoatas	1,0 mg
Natrio formaldehido sulfoksilatas	0,432 mg
Simetikono emulsija	
Natrio citratas	
Kalio divandenilio fosfatas	
Dinatrio edetatas	
Povidonas K12	
Injekcinis vanduo	

Balta ar balkšva vandeninga suspensija.

3. KLINIKINĖ INFORMACIJA

3.1. Paskirties gyvūnų rūšys

Galvijai, avys, kiaulės.

3.2. Naudojimo indikacijos, nurodant paskirties gyvūnų rūšis

Galvijams, avims ir kiaulėms, sergantiems infekcinėmis ligomis, kurių sukėlėjai jautrūs penicilinui ir dihidrostreptomicinui, gydyti.

3.3. Kontraindikacijos

Negalima naudoti esant padidėjusiam jautrumui veikliosioms medžiagoms ar bet kuriai iš pagalbinių medžiagų.

Nenaudoti, kai yra penicilinazę gaminančių stafilokokų.

3.4. Specialieji įspėjimai

Nėra.

3.5. Specialiosios naudojimo atsargumo priemonės

Specialiosios atsargumo priemonės, naudojant vaistą paskirties gyvūnų rūšims

Šio veterinarinio vaisto naudojimas turi būti pagrįstas išskirtų iš gyvūnų bakterijų jautrumo tyrimų rezultatais. Jei to padaryti neįmanoma, gydymas turi būti taikomas remiantis vietine (regiono ar ūkio) epidemiologine informacija apie tikslinės bakterijų rūšies jautrumą.

Kai tik įmanoma veterinarinį vaistą reikėtų naudoti tik remiantis jautrumo tyrimų duomenimis.

Specialiosios atsargumo priemonės asmenims, naudojantiems vaistą gyvūnams

Atsitiktinai sušvirkšti, įkvėpti, praryti ar patekę ant odos penicilinai ir cefalosporinai gali sukelti padidėjusio jautrumo reakcijas (alergiją). Padidėjęs jautrumas penicilinams gali sukelti kryžminį jautrumą cefalosporinams ir atvirkščiai. Alerginės reakcijos į šias medžiagas kartais gali būti sunkios.

1. Žmonės, kuriems nustatytas padidėjęs jautrumas arba kuriems buvo rekomenduota su tokiomis medžiagomis nedirbti, turi vengti naudoti šį veterinarinį vaistą.
2. Vaistą būtina naudoti apdairiai ir vengti sąlyčio, imantis visų rekomenduojamų atsargumo priemonių.
3. Jeigu po sąlyčio su vaistu išberia odą ar panašiai, reikia kreiptis medicininės pagalbos ir parodyti gydytojui pakuotės lapelį arba etiketę. Veido, lūpų ir akių tynis ar pasunkėjęs kvėpavimas yra sunkesni jautrumo simptomai, todėl medicininės pagalbos reikia kreiptis nedelsiant.

Specialiosios aplinkos apsaugos atsargumo priemonės

Netaikytinos.

3.6. Nepageidaujami reiškiniai

Galvijai, avys, kiaulės

Labai reta (<1 gyvūnas iš 10 000 gydytų gyvūnų, įskaitant atskirus pranešimus)	Padidėjusio jautrumo reakcijos (alerginė reakcija) ¹
---	---

¹gali būti nuo vietinio tynio iki anafilaksijos ir gaišimo

Kiaulės:

Labai reta (<1 gyvūnas iš 10 000 gydytų gyvūnų, įskaitant atskirus pranešimus)	išskyros iš makšties ¹ , sutrikusi koordinacija, karščiavimas ^{2,3} , vėmimas ² , drebėjimas ² , apatija ² , neėdrumas ² , cianozė ^{2,4}
---	---

¹Paršingoms kiaulėms ir kiaulaitėms, kurios gali būti dėl aborto.

²Penicilino prokaino G druska kai kuriomis aplinkybėmis gali būti toksiška ir net sukelti kiaulių gaišimą. Tai susiję su greitu laisvo prokaino toksiško kiekio atsipalaidavimu.

³40 °C ir daugiau.

⁴Galūnių.

Labiau tikėtina, kad ryškesni nepageidaujamos reakcijos gali pasireikšti kiaulėms, sergančioms raudonlige, sušvirkštus pasenusio ar paveikto karščiu penicilino. Tokiu atveju rekomenduotina gydyti deksametazonu (5 mg).

Svarbu teikti informaciją apie nepageidaujamus reiškinius. Tai leidžia nuolat stebėti veterinarinio vaisto saugumą. Pranešimus, pageidautina, turėtų siųsti veterinarijos gydytojas registruotojui arba jo vietiniam atstovui arba nacionalinei kompetentingai institucijai per nacionalinę pranešimų teikimo sistemą. Taip pat žr. atitinkamus kontaktinius duomenis pakuotės lapelyje.

3.7. Naudojimas vaikingumo, laktacijos ar kiaušinių dėjimo metu

Vaikingumas ir laktacija

Benzilpenicilino prokaino druską ir dihidrostreptomiciną galima saugiai naudoti vaikingumo metu. . Negalima naudoti laktacijos metu avims, kurių pienas skirtas žmonių maistui.

3.8. Sąveika su kitais vaistais ir kitos sąveikos formos

Tetraciklinai, veikdami bakteriostatiškai, gali veikti baktericidines medžiagas, pvz., penicilinus. Kadangi penicilinai slopina ląstelės sienelės sintezę, medžiagos, pvz., tetraciklinai, kurios slopina baltymų sintezę, gali trukdyti penicilinų baktericidiniam veikimui.

Jei penicilinais naudojami kartu su tetraciklinais, reikia laikytis šių reikalavimų:

- 1) kiekvienos medžiagos kiekis turi būti adekvatus; antagonizmas pasireiškia kai skiriamas kiekis yra tik vos pakankamas;
- 2) peniciliną naudoti kelios valandos iki tetraciklino naudojimo.

3.9. Dozės ir naudojimo būdas

Rekomenduojama dozė – 4 ml suspensijos 100 kg kūno svorio, t. y. 8 mg penicilino prokaino druskos ir 10 mg dihidrostreptomicino sulfato 1 kg kūno svorio.

Siekiant užtikrinti tinkamą dozę, reikia kuo tiksliau nustatyti kūno svorį, kad būtų išvengta per mažos dozės.

Vaistą reikia švirkšti tik į raumenis.

Rūšis	Dozė (ml)	Kg kūno svorio
Galvijai	4,0	100
Veršeliai	2,0	50
Avys	1,0	25
Ėriukai	0,4	10
Paršavedės	3,0	75
Paršeliai	0,2	5

Injekcijos vietą reikia nuvalyti ir dezinfekuoti etanolu.

Didžiausias rekomenduojamas dozės tūris galvijams vienoje vietoje yra 20 ml.

Švirkšti reikia pakaitomis kairėje ir dešinėje pusėje.

3.10. Perdozavimo simptomai (pirmosios pagalbos priemonės ir priešnuodžiai, jei būtina)

Negalima viršyti rekomenduojamų dozių.

3.11. Specialieji naudojimo apribojimai ir specialiosios naudojimo sąlygos, įskaitant antimikrobinų ir antiparazitinių veterinarinių vaistų naudojimo apribojimus, kuriais siekiama apriboti atsparumo išsivystymo riziką

Netaikytinos.

3.12. Išlauka

Galvijai:

Mėsa ir subproduktai – 21 para.

Pienas – 72 val.

Avys:

Mėsa ir subproduktai – 21 para.

Negalima naudoti avims, kurių pienas skirtas žmonių maistui.

Kiaulės:

Mėsa ir subproduktai – 21 para.

4. FARMAKOLOGINĖS SAVYBĖS

4.1. ATCvet kodas:

QJ01RA01

4.2. Farmakodinamika

Penicilinai vandeninėje suspensijoje sušvirkšti į raumenis iš injekcijos vietos rezorbuojasi greitai. Penicilino absorbcija iš penicilino prokaino druskos preparatų ilgesnė ir didžiausia koncentracija kraujyje susidaro maždaug per 2–4 val. ir sumažėja iki mažesnės už gydomąją po 24 val. kiaulių organizme ir po 48 val. galvijų ir avių organizme.

Dihidrostreptomicinas taip pat absorbuojamas greitai. Didžiausia koncentracija kraujo plazmoje susidaro per 1 val. Gydomoji koncentracija mažėja žymiai greičiau (išlieka iki 12 val.) nei penicilino G dėl lėtesnės penicilino absorbcijos iš prokaino druskos.

5. FARMACINIAI DUOMENYS

5.1. Pagrindiniai nesuderinamumai

Nežinoma.

5.2. Tinkamumo laikas

Veterinarinio vaisto tinkamumo laikas, nepažeidus originalios pakuotės, – 2 metai.

Veterinarinio vaisto tinkamumo laikas, atidarius pirminę pakuotę, – 28 d.

5.3. Specialieji laikymo nurodymai

Laikyti šaldytuve (2–8 °C).

Negalima sušaldyti.

5.4. Pirminės pakuotės pobūdis ir sudedamosios dalys

II tipo silikonizuoto skaidraus stiklo flakonai po 50 ir 100 ml, užkimšti nitrilinės gumos kamšteliais ir apgaubti aliumininiais gaubteliais.

Pakuočių dydžiai:

50 ml flakonas

100 ml flakonas

12 x 100 ml flakonai kartoninėje arba polistirolio dėžėje.

Gali būti tiekiamos ne visų dydžių pakuotės.

5.5. Specialiosios nesunaudotų veterinarinių vaistų ar su jų naudojimu susijusių atliekų naikinimo nuostatos

Vaistų negalima išmesti į kanalizaciją ar su buitinėmis atliekomis.

Nesunaudotas veterinarinis vaistas ar su juo susijusios atliekos turi būti sunaikintos pagal šalies reikalavimus ir visas atitinkamam veterinariniam vaistui taikytinas nacionalines surinkimo sistemas.

6. REGISTRUOTOJO PAVADINIMAS

Univet Limited.

7. REGISTRACIJOS NUMERIS (-IAI)

LT/2/01/1280/001-002

8. REGISTRAVIMO DATA

2006-11-27

9. PASKUTINĖ VETERINARINIO VAISTO APRAŠO PERŽIŪROS DATA

2026-03-31

10. VETERINARINIŲ VAISTŲ KLASIFIKACIJA

Parduodama tik su veterinariniu receptu.

Išsamią informaciją apie šį veterinarinį vaistą galima rasti Sąjungos vaistų duomenų bazėje (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

III PRIEDAS
ŽENKLINIMAS IR PAKUOTĖS LAPELIS

A. ŽENKLINIMAS

DUOMENYS, KURIE TURI BŪTI ANT PIRMINĖS PAKUOTĖS

50 ml ir 100 ml flakonai

1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

Pentomycin, injekcinė suspensija

2. VEIKLIOJI (-IOSIOS) MEDŽIAGA (-OS)

1 ml suspensijos yra:

benzilpenicilino prokaino druskos	200 mg,
dihidrostreptomicino (dihidrostreptomicino sulfato)	200 mg.

3. PAKUOTĖS DYDIS

50 ml
100 ml

4. PASKIRTIES GYVŪNŲ RŪŠIS (-YS)

Galvijai, avys, kiaulės.

5. INDIKACIJA (-OS)**6. NAUDOJIMO BŪDAS (-AI)**

Švirkšti tik į raumenis.

7. IŠLAUKA

Išlauka:

Galvijai:

Mėsa ir subproduktai – 21 para.

Pienas – 72 val.

Avys:

Mėsa ir subproduktai – 21 para.

Negalima naudoti avims, kurių pienas skirtas žmonių maistui.

Kiaulės:

Mėsa ir subproduktai – 21 para.

8. TINKAMUMO DATA

Exp. {mėnuo/metai}

Pradūrus kamštelį sunaudoti per 28 d.

9. SPECIALIEJI LAIKYMO NURODYMAI

Laikyti šaldytuve (2–8 °C).

Negalima sušaldyti.

10. NUORODA „PRIEŠ NAUDOJIMĄ PERSKAITYTI PAKUOTĖS LAPELĮ“

Prieš naudojimą perskaityti pakuotės lapelį.

11. NUORODA „TIK VETERINARINIAM NAUDOJIMUI“

Tik veterinariniam naudojimui.

12. NUORODA „SAUGOTI NUO VAIKŲ“

Saugoti nuo vaikų.

13. REGISTRUOTOJO PAVADINIMAS

Univet Limited.

14. REGISTRACIJOS NUMERIS (-IAI)

LT/2/01/1280/001-002

15. SERIJOS NUMERIS

Lot {numeris}

DUOMENYS, KURIE TURI BŪTI ANT PIRMINĖS PAKUOTĖS

12 x ir 100 ml flakonai

1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

Pentomycin, injekcinė suspensija

2. VEIKLIOJI (-IOSIOS) MEDŽIAGA (-OS)

1 ml suspensijos yra:

benzilpenicilino prokaino druskos	200 mg,
dihidrostreptomicino (dihidrostreptomicino sulfato)	200 mg.

3. PASKIRTIES GYVŪNŲ RŪŠIS (-YS)

Galvijai, avys, kiaulės.

4. NAUDOJIMO BŪDAS (-AI)

Švirkšti tik į raumenis.

Rūšis	Dozė (ml)	Kg kūno svorio
Galvijai	4,0	100
Veršeliai	2,0	50
Avys	1,0	25
Ėriukai	0,4	10
Paršavedės	3,0	75
Paršeliai	0,2	5

Prieš naudojimą perskaityti pakuotės lapelį.

5. IŠLAUKA

Išlauka:

Galvijai:

Mėsa ir subproduktai – 21 para.

Pienas – 72 val.

Avys:

Mėsa ir subproduktai – 21 para.

Negalima naudoti avims, kurių pienas skirtas žmonių maistui.

Kiaulės:

Mėsa ir subproduktai – 21 para.

6. TINKAMUMO DATA

Exp. {mėnuo/metai}

Pradūrus kamštelį sunaudoti per 28 d.

7. SPECIALIEJI LAIKYMO NURODYMAI

Laikyti šaldytuve (2–8 °C).

Negalima sušaldyti.

8. REGISTRUOTOJO PAVADINIMAS

Univet Limited.

9. SERIJOS NUMERIS

Lot {numeris}

DUOMENYS, KURIE TURI BŪTI ANT ANTRINĖS PAKUOTĖS

12 x 100 ml

1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

Pentomycin, injekcinė suspensija

2. VEIKLIOJI (-IOSIOS) MEDŽIAGA (-OS)

1 ml suspensijos yra:

benzilpenicilino prokaino druskos	200 mg,
dihidrostreptomicino (dihidrostreptomicino sulfato)	200 mg.

3. PAKUOTĖS DYDIS

100 ml

4. PASKIRTIES GYVŪNŲ RŪŠIS (-YS)

Galvijai, avys, kiaulės.

5. INDIKACIJA (-OS)**6. NAUDOJIMO BŪDAS (-AI)**

Rekomenduojama dozė – 4 ml suspensijos 100 kg kūno svorio, t. y. 8 mg penicilino prokaino druskos ir 10 mg dihidrostreptomicino sulfato 1 kg kūno svorio.

Siekiant užtikrinti tinkamą dozę, reikia kuo tiksliau nustatyti kūno svorį, kad būtų išvengta per mažos dozės.

Vaistą reikia švirkšti tik į raumenis.

Rūšis	Dozė (ml)	Kg kūno svorio
Galvijai	4,0	100
Veršeliai	2,0	50
Avys	1,0	25
Ėriukai	0,4	10
Paršavedės	3,0	75
Paršeliai	0,2	5

Injekcijos vietą reikia nuvalyti ir dezinfekuoti etanoliu.

Didžiausias rekomenduojamas dozės tūris galvijams vienoje vietoje yra 20 ml.

Švirkšti reikia pakaitomis kairėje ir dešinėje pusėje.

7. IŠLAUKA

Išlauka:

Galvijai:

Mėsa ir subproduktai – 21 para.

Pienas – 72 val.

Avys:

Mėsa ir subproduktai – 21 para.

Negalima naudoti avims, kurių pienas skirtas žmonių maistui.

Kiaulės:

Mėsa ir subproduktai – 21 para.

8. TINKAMUMO DATA

Exp. {mėnuo/metai}

Pradūrus kamštelį sunaudoti per 28 d.

9. SPECIALIEJI LAIKYMO NURODYMAI

Laikyti šaldytuve (2–8 °C).

Negalima sušaldyti.

10. NUORODA „PRIEŠ NAUDOJIMĄ PERSKAITYTI PAKUOTĖS LAPELĮ“

Prieš naudojimą perskaityti pakuotės lapelį.

11. NUORODA „TIK VETERINARINIAM NAUDOJIMUI“

Tik veterinariniam naudojimui.

12. NUORODA „SAUGOTI NUO VAIKŲ“

Saugoti nuo vaikų.

13. REGISTRUOTOJO PAVADINIMAS

Univet Limited.

14. REGISTRACIJOS NUMERIS (-IAI)

LT/2/01/1280/001-002

15. SERIJOS NUMERIS

Lot {numeris}

B. PAKUOTĖS LAPELIS

PAKUOTĖS LAPELIS

1. Veterinarinio vaisto pavadinimas

Pentomycin, injekcinė suspensija galvijams, avims ir kiaulėms

2. Sudėtis

1 ml suspensijos yra:

veikliųjų medžiagų:

benzilpenicilino prokaino druskos (atitinka 200 000 TV)	200 mg;
dihidrostreptomicino (sulfato)	200 mg;

pagalbinių medžiagų:

metilo hidroksibenzoato	1 mg;
natrio formaldehido sulfoksilato	0,432 mg.

Balta ar balkšva vandeninga suspensija.

3. Paskirties gyvūnų rūšys

Galvijai, avys, kiaulės.

4. Naudojimo indikacijos

Galvijams, avims ir kiaulėms, sergantiems infekcinėmis ligomis, kurių sukėlėjai jautrūs penicilinui ir dihidrostreptomicinui, gydyti.

5. Kontraindikacijos

Negalima naudoti esant padidėjusiam jautrumui veikliosioms medžiagoms ar bet kuriai iš pagalbinių medžiagų.

Nenaudoti, kai yra penicilinazę gaminančių stafilokokų.

6. Specialieji įspėjimai

Nėra.

Specialiosios atsargumo priemonės, naudojant vaistą paskirties gyvūnų rūšims
Šio veterinarinio vaisto naudojimas turi būti pagrįstas išskirtų iš gyvūnų bakterijų jautrumo tyrimų rezultatais. Jei to padaryti neįmanoma, gydymas turi būti taikomas remiantis vietine (regiono ar ūkio) epidemiologine informacija apie tikslinės bakterijų rūšies jautrumą.

Kai tik įmanoma veterinarinį vaistą reikėtų naudoti tik remiantis jautrumo tyrimų duomenimis.

Specialiosios atsargumo priemonės asmenims, naudojantiems vaistą gyvūnams

Atsitiktinai sušvirkšti, įkvėpti, praryti ar patekę ant odos penicilinai ir cefalosporinai gali sukelti padidėjusio jautrumo reakcijas (alergiją). Padidėjęs jautrumas penicilinams gali sukelti kryžminį jautrumą cefalosporinams ir atvirksčiai. Alerginės reakcijos į šias medžiagas kartais gali būti sunkios.

1. Žmonės, kuriems nustatytas padidėjęs jautrumas, arba kuriems buvo rekomenduota su tokiais medžiagomis nedirbti, turi vengti naudoti šį veterinarinį vaistą.
2. Vaistą būtina naudoti apdairiai ir vengti sąlyčio, imantis visų rekomenduojamų atsargumo priemonių.
3. Jeigu po sąlyčio su vaistu išberia odą ar panašiai, reikia kreiptis medicininės pagalbos ir parodyti gydytojui pakuotės lapelį arba etiketę. Veido, lūpų ir akių tynis ar pasunkėjęs kvėpavimas yra sunkesni jautrumo simptomai, todėl medicininės pagalbos reikia kreiptis nedelsiant.

Vaikingumas ir laktacija

Benzilpenicilino prokaino druską ir dihidrostreptomiciną galima saugiai naudoti vaikingumo metu. Negalima naudoti laktacijos metu avims, kurių pienas skirtas žmonių maistui.

Sąveika su kitais vaistais ir kitos sąveikos formos

Tetraciklinai, veikdami bakteristatiškai, gali veikti baktericidines medžiagas, pvz., penicilinus. Kadangi penicilinai slopina ląstelės sienelės sintezę, medžiagos, pvz., tetraciklinai, kurios slopina baltymų sintezę, gali trukdyti penicilinių baktericidiniam veikimui.

Jei penicilinai naudojami kartu su tetraciklinais, reikia laikytis šių reikalavimų:

- 1) kiekvienos medžiagos kiekis turi būti adekvatus; antagonizmas pasireiškia kai skiriamas kiekis yra tik vos pakankamas;
- 2) peniciliną naudoti kelios valandos iki tetraciklino naudojimo.

Perdozavimas

Negalima viršyti rekomenduojamų dozių.

7. Nepageidaujami reiškiniai

Galvijai, avys, kiaulės

Labai reta (<1 gyvūnas iš 10 000 gydytų gyvūnų, įskaitant atskirus pranešimus)	Padidėjusio jautrumo reakcijos (alerginė reakcija) ¹
---	---

¹ gali būti nuo vietinio tynio iki anafilaksijos ir gaišimo

Kiaulės:

Labai reta (<1 gyvūnas iš 10 000 gydytų gyvūnų, įskaitant atskirus pranešimus)	išskyros iš makšties ¹ , sutrikusi koordinacija, stiprus karščiavimas ^{2,3} , vėmimas ² , drebjimas ² , apatija ² , neėdrumas ² , cianozė ^{2,4}
---	--

¹ Paršingoms kiaulėms ir kiaulaitėms, kurios gali būti dėl aborto.

² Penicilino prokaino druska kai kuriomis aplinkybėmis gali būti toksiška ir net sukelti kiaulių gaišimą. Tai susiję su greitu laisvo prokaino toksiško kiekio atsipalaidavimu.

³ 40 °C ir daugiau.

⁴ Galūnių

Labiau tikėtina, kad ryškesni nepageidaujamos reakcijos gali pasireikšti kiaulėms, sergančioms raudonlige, sušvirkštus pasenusio ar paveikto karščių penicilino. Tokiu atveju rekomenduotina gydyti deksametazonu (5 mg).

Svarbu teikti informaciją apie nepageidaujamus reiškinius. Tai leidžia nuolat stebėti vaisto saugumą. Pastebėjus bet kokį šalutinį poveikį, net ir nepaminėtą šiame pakuotės lapelyje, arba manant, kad vaistas neveikė, pirmiausia būtina informuoti veterinarinį gydytoją. Apie bet kokius nepageidaujamus reiškinius taip pat galite pranešti registruotojui arba jo vietiniam atstovui naudodamiesi šio lapelio pabaigoje pateiktais kontaktiniais duomenimis arba perduodami informaciją per savo nacionalinę pranešimų sistemą:

8. Dozės, naudojimo būdai ir metodas kiekvienai rūšiai

Rekomenduojama dozė – 4 ml suspensijos 100 kg kūno svorio, t. y. 8 mg penicilino prokaino druskos ir 10 mg dihidrostreptomicino sulfato 1 kg kūno svorio.

Siekiant užtikrinti tinkamą dozę, reikia kuo tiksliau nustatyti kūno svorį, kad būtų išvengta per mažos dozės.

Vaistą reikia švirkšti tik į raumenis.

Rūšis	Dozė (ml)	Kg kūno svorio
Galvijai	4,0	100
Veršeliai	2,0	50
Avys	1,0	25
Ėriukai	0,4	10
Paršavedės	3,0	75
Paršeliai	0,2	5

9. Nuorodos dėl tinkamo naudojimo

Injekcijos vietą reikia nuvalyti ir dezinfekuoti etanolium.

Didžiausias rekomenduojamas dozės tūris galvijams vienoje vietoje yra 20 ml. Švirkšti reikia pakaitomis kairėje ir dešinėje pusėje.

10. Išlauka

Galvijai:

Mėsa ir subproduktai – 21 para.

Pienas – 72 val.

Avys:

Mėsa ir subproduktai – 21 para.

Negalima naudoti avims, kurių pienas skirtas žmonių maistui.

Kiaulės:

Mėsa ir subproduktai – 21 para.

11. Specialieji laikymo nurodymai

Saugoti nuo vaikų. Laikyti šaldytuve (2–8 °C).

Negalima sušaldyti.

Šio veterinarinio vaisto negalima naudoti pasibaigus tinkamumo laikui, nurodytam ant etiketės po {Exp.}. Vaistas tinkamas naudoti iki paskutinės nurodyto mėnesio dienos.

Tinkamumo laikas, pirmą kartą atidarius talpyklę, – 28 d.

12. Specialiosios atliekų naikinimo nuostatos

Vaistų negalima išmesti į kanalizaciją ar su buitinėmis atliekomis

Nesunaudotas veterinarinis vaistas ar su juo susijusios atliekos turi būti sunaikintos pagal šalies reikalavimus ir visas atitinkamam veterinariniam vaistui taikytinas nacionalines surinkimo sistemas. Veterinarijos gydytojas arba vaistininkas gali patarti, ką daryti su nereikalingais vaistais.

13. Veterinarinių vaistų klasifikacija

Parduodama tik su veterinariniu receptu.

14. Registracijos numeriai ir pakuočių dydžiai

LT/2/01/1280/001-002

II tipo silikonizuoto skaidraus stiklo flakonai po 50 ir 100 ml, užkimšti nitrilinės gumos kamšteliais ir apgaubti aliumininiais gaubteliais.

Pakuočių dydžiai:

50 ml flakonas

100 ml flakonas

12 x 100 ml flakonai kartoninėje arba polistirolio dėžėje.

Gali būti tiekiamos ne visų dydžių pakuotės.

Išsamią informaciją apie šį veterinarinį vaistą galima rasti Sąjungos vaistų duomenų bazėje (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

15. Pakuotės lapelio paskutinės peržiūros data

2026-03-31

16. Kontaktiniai duomenys

Registruotojas ir gamintojas, atsakingas už vaisto serijos išleidimą ir kontaktiniai duomenys, skirti pranešti apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius:

Univet Ltd.,

Tullyvin, Cootehill,

Co. Cavan,

Airija.

Tel: +353 49-5553203

17. Kita informacija

Parduodama tik su veterinariniu receptu.