

VETERINARINIO VAIsto APRAŠAS

1. VETERINARINIO VAIsto PAVADINIMAS

Quiflor 100 mg/ml injekcinis tirpalas galvijams ir kiaul ms (paršaved ms)

2. KOKYBIN IR KIEKYBIN SUD TIS

Kiekviename ml injekcinio tirpalo yra:

veiklosios medžiagos:

marbofloksacino 100 mg;

pagalbini medžiag :

dinatrio edetato 0,10 mg,
monotioglicerolio 1 mg,
metakrezolio 2 mg.

Išsam pagalbini medžiag s raš žr. 6.1 p.

3. VAIsto FORMA

Injekcinis tirpalas.

Skaidrus žalsvai geltonas ar rusvai geltonas tirpalas.

4. KLINIKINIAI DUOMENYS

4.1. Paskirties gyv n r šys

Galvijai ir kiaul s (paršaved s).

4.2. Naudojimo indikacijos, nurodant paskirties gyv n r šis

Galvijams, sergantiems jautri *Pasteurella multocida*, *Mannheimia haemolytica* ir *Mycoplasma bovis* padermi sukeltomis kv pavimo tak infekcini mis ligomis bei laktacijos metu sergantiems miniu mastitu, sukeltu marbofloksacinui jautri padermi *Escherichia coli*, gydyti.

Paršaved ms, sergan ioms marbofloksacinui jautri bakterij padermi sukeltu mastito-metrito-agalaktijos sindromu, gydyti.

Veterinarin vaist galima naudoti tik atlikus mikroorganizm jautrumo tyrimus.

4.3. Kontraindikacijos

Negalima naudoti, padid jus jautrumui marbofloksacinui, bet kuriam kitam kvinolonui ar bet kuriai iš pagalbini medžiag .

Negalima naudoti, jeigu suk 1 jas yra atsparus kitiems fluorokvinolonams (galimas kryžminis atsparumas).

4.4. Specialieji nurodymai, naudojant atskir r ši paskirties gyv nams

N ra.

4.5. Specialios naudojimo atsargumo priemon s

Specialios atsargumo priemon s, naudojant vaist gyv nams

Naudojant vaist , b tina atsižvelgti oficialius bei vietinius antimikrobini medžiag naudojimo reikalavimus. Fluorokvinolonais galima gydyti tik tuomet, jei gydymas kit klasi antimikrobin mis medžiagomis yra neveiksmingas arba manoma, kad gali b ti neveiksmingas. Kai manoma, fluorokvinolon naudojim b tina pagr sti jautrumo tyrimais. Jei vaistas naudojamas neatsižvelgiant vaisto apraše pateiktus nurodymus, gali padid ti bakterij atsparumo fluorokvinolonams paplitimas ir sumaž ti gydymo kitais kvinolonais veiksmingumas d 1 galimo kryžminio atsparumo.

Specialios atsargumo priemon s asmenims, naudojantiems vaist gyv nams

Žmon s, kuriems nustatytais padid j s jautrumas kvinolonams (fluorokvinolonams), turi vengti s ly io su veterinariniu vaistu.

B tina vengti veterinarinio vaisto s ly io su oda ir akimis. Vaistui atsitiktinai patekus ant odos ar aki , t viet nedelsiant reikia plauti dideliu kiekiu vandens.

B tina vengti atsitiktinio sišvirkštimo, kadangi gali pasireikšti vietinis dirginimas. sišvirkščius ar išg rus, reikia nedelsiant kreiptis gydytoj ir parodyti šio veterinarinio vaisto informacin lapel ar etiket .

Po naudojimo b tina nusiplauti rankas.

4.6. Nepalankios reakcijos (dažnumas ir sunkumas)

Švirkščius raumenis, injekcijos vieta laikinai gali tapti skausminga ar atsirasti edema bei pasireikšti uždegimin s reakcijos, kurios išlieka ne trumpiau kaip 12 d. Vaisto švirkštim po oda galvijai geriau toleruoja, nei jo švirkštim raumenis. Tod 1 stambiem galvijams vaist rekomenduotina švirkšti po oda.

4.7. Naudojimas vaikingumo, laktacijos ar kiaušini d jimo metu

Tyrimais su laboratoriniais gyv nais (žiurk mis ir triušiais) nenustatytais su marbofloksacino naudojimu susij s teratogeninis, embriotoksinis ar toksinis patelei poveikis.

Vaisto saugumas rodytas veršingoms karv ms ir žindantiems paršeliams bei veršeliams, naudojus j paršaved ms ir karv ms.

Apie vaisto naudojim karv ms laktacijos metu žr. p. 4.11 „Išlauka“.

Galima naudoti karv ms ir kiaul ms vaikingumo bei laktacijos metu.

4.8. S veika su kitais vaistais ir kitos s veikos formos

Nežinoma.

4.9. Doz s ir naudojimo b das

Rekomenduotina vaisto doz yra 2 mg/kg k no svorio (1 ml/50 kg k no svorio), kuri reikia švirkšti kart per par galvijams po oda, raumenis ar ven , kiaul ms – raumenis.

Kiauli gydymo trukm yra 3 dienos, galvij – 3-5 dienos.

Norint tinkamai dozuoti ir išvengti per mažos doz s, b tina tiksliai nustatyti gyvulio k no svor .

Norint išvengti vaisto užteršimo ir daugkartinio kamšteliu prad rimo, rekomenduotina naudoti speciali (angl. *draw-off*) adat .

4.10. Perdozavimas (simptomai, pirmosios pagalbos priemon s, priešnuodžiai), jei b tina

Naudojus 3 kartus dides nei rekomenduotina doz , joki perdozavimo požymi nepasteb ta. Perdozavus marbofloksacino, gali pasireikšti miniai nerv sistemos sutrikimai, kuriuos reikia gydyti simptomiškai.

4.11. Išlauka

Galvijams:

skerdienai ir subproduktams – 6 paros.
pienui – 36 val.

Kiaul ms (paršaved ms):

skerdienai ir subproduktams – 4 paros.

5. FARMAKOLOGIN S SAVYB S

Farmakoterapin grup : sisteminio poveikio antibakteriniai vaistai, fluorokvinolonai. ATCvet kodas: QJ01MA93.

5.1. Farmakodinamin s savyb s

Marbofloksacinas yra sintetin baktericidin antimikrobin fluorokvinolon grup s medžiaga, kuri veikia slopindama DNR giraz . *In vitro* marbofloksacinas veikia daug gramteigiam bakterij (ypa stafilokokus), gramneigiam bakterij (*Escherichia coli*, *Salmonella typhimurium*, *Campylobacter jejuni*, *Citrobacter freundii*, *Enterobacter cloacae*, *Proteus* spp., *Klebsiella* spp., *Actinobacillus pleuropneumoniae*, *Bordetella bronchiseptica*, *Mannheimia haemolytica*, *Pasteurella multocida*, *Histophilus* spp., *Moraxella* spp., *Pseudomonas aeruginosa*) bei mikoplazm (*Mycoplasma bovis*, *Mycoplasma dispar*, *Mycoplasma hyopneumoniae*).

Gali atsirasti atspari streptokok padermi .

Atsparumas fluorokvinolonams atsiranda d 1 trimis b dais vykstan i chromosom mutacij : maž jant bakterijos sienel s pralaidumui, efliuuko siurblio raiškai ar vykstant ferment , atsaking už molekul s jungim si, mutacijai.

5.2. Farmakokinetin s savyb s

Galvijams ir kiaul ms po oda sušvirkštus rekomenduotin 2 mg/kg k no svorio doz , marbofloksacinas gerai absorbuojamas, jo biologinis prieinamumas yra beveik 100%. Su krauju plazmos balytmais jungiasi nedaug marbofloksacino (mažiau kaip 10 % kiauli organizme ir 30 % galvij organizme), vaistas gerai pasklinda organizme, daugumoje audini (kepenyse, inkstuose, odoje, plau iuose, šlapimo p sl je, gimdoje, virškinimo trakte) jo koncentracija b na didesn nei krauju plazmoje.

Iš dar neatraojan i veršeli organizmo marbofloksacinas išsiskiria l tai ($t_{1/2} = 5\text{--}9$ val.), daugiausiai aktyvios formos su šlapimu (3/4) ir išmatomis (1/4).

Iš kiauli organizmo marbofloksacinas išsiskiria l tai ($t_{1/2} = 8\text{--}10$ val.), daugiausiai aktyvios formos su šlapimu (2/3) ir išmatomis (1/3).

6. FARMACINIAI DUOMENYS

6.1. Pagalbini medžiag s rašas

Metakrezolis,
dinatrio edetatas,
monotioglicerolis,
gliukonolaktonas,
injekcinis vanduo.

6.2. Nesuderinamumai

Nesant suderinamumo tyrim , šio veterinarinio vaisto negalima maišyti su kitais veterinariniais vaistais.

6.3. Tinkamumo laikas

Veterinarinio vaisto tinkamumo laikas, nepažeidus originalios pakuot s, – 3 metai.
Tinkamumo laikas, atidarius pirmin pakuot , – 28 dienos.

6.4. Specialieji laikymo nurodymai

Laikyti originalioje pakuot je, kad vaistas b t apsaugotas nuo šviesos.
Negalima sušaldyti.

6.5. Pirmin s pakuot s pob dis ir sudedamosios dalys

Gintaro spalvos II tipo stiklo buteliukai po 50 ml, užkimšti brombutilin s gumos kamšteliais ir apgaubti alumininiais gaubteliais, d žut se.

Gintaro spalvos II tipo stiklo buteliukai po 100 ml, užkimšti brombutilin s gumos kamšteliais ir apgaubti alumininiais gaubteliais, d žut se.

Gintaro spalvos II tipo stiklo buteliukai po 250 ml, užkimšti brombutilin s gumos kamšteliais ir apgaubti alumininiais gaubteliais, d žut se.

Gali b ti platinamos ne vis dydži pakuot s.

6.6. Specialios nesunaudoto veterinarinio vaisto ar su jo naudojimu susijusi atliek naikinimo nuostatos

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

7. RINKODAROS TEIS S TUR TOJAS

KRKA, d.d., Novo mesto
Šmarješka cesta 6
8501 Novo mesto
Slov nija

8. RINKODAROS TEIS S NUMERIS (-IAI)

LT/2/11/2042/001-003

9. RINKODAROS TEIS S SUTEIKIMO / ATNAUJINIMO DATA

Rinkodaros teis pirm kart suteikta 2011-05-12
Rinkodaros teis pirm kart suteikta 2016-05-21

10. TEKSTO PERŽI ROS DATA

2016-05-23

DRAUDIMAS PREKIAUTI, TIEKTI IR (ARBA) NAUDOTI

ŽENKLINIMAS

**DUOMENYS, KURIE TURI B
TI ANT ANTRIN S PAKUOT S
D ŽUT**

1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

Quiflor 100 mg/ml injekcinis tirpalas galvijams ir kiaul ms (paršaved ms)
Marbofloksacinas

2. VEIKLIOJI (-IOSIOS) IR KITOS MEDŽIAGOS

Kiekviename ml injekcinio tirpalo yra 100 mg marbofloksacino.

3. VAISTO FORMA

Injekcinis tirpalas.

4. PAKUOT S DYDIS

50 ml
100 ml
250 ml

5. PASKIRTIES GYV N R ŠIS (-YS)

6. INDIKACIJA (-OS)

7. NAUDOJIMO B DAS (-AI) IR METODAS

Prieš naudojim b tina perskaityti informacin lapel .

Galvijams švirkšti ven , po oda arba raumenis.
Kiaul ms (paršaved ms) švirkšti raumenis.

8. IŠLAUKA

Išlauka:
galvij skerdienai ir subproduktams – 6 paros,
pienui – 36 val.;
kiauli (paršavedži) skerdienai ir subproduktams – 4 paros.

9. SPECIALIEJI SP JIMAI, JEI REIKIA

Prieš naudojim b tina perskaityti informacin lapel .

10. TINKAMUMO DATA

Tinka iki {m nuo/metai}
Atkimšus b tina sunaudoti iki
Tinkamumo laikas, pirm kart atidarius pirmin pakuot , – 28 dienos.

11. SPECIALIOS LAIKYMO S LYGOS

Laikyti originalioje pakuot je, kad vaistas b t apsaugotas nuo šviesos.
Negalima sušaldyti.

12. SPECIALIOS NESUNAUDOTO VETERINARINIO VAISTO AR ATLIEK NAIKINIMO NUOSTATOS, JEI B TINA

Atliekos turi b ti sunaikintos pagal šalies reikalavimus.

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

Tik veterinariniam naudojimui. Parduodama tik su veterinariniu receptu.

14. NUORODA „SAUGOTI NUO VAIK “

Saugoti nuo vaik .

15. RINKODAROS TEIS S TUR TOJO PAVADINIMAS IR ADRESAS

KRKA, d.d., Novo mesto
Šmarješka cesta 6
8501 Novo mesto
Slov nija

16. RINKODAROS TEIS S NUMERIS (-IAI)

LT/2/11/2042/001
LT/2/11/2042/002
LT/2/11/2042/003

17. GAMINTOJO SERIJOS NUMERIS

Serija {numeris}

DUOMENYS, KURIE TURI BŪTI ANT PIRMINIOS PAKUOTĖS**BUTELIUOKAS (100 ml ir 200 ml)****1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS**

Quiflor 100 mg/ml injekcinis tirpalas galvijams ir kiaulėms (paršavedėms)
Marbofloksacinas

2. VEIKLIOJI (-IOSIOS) IR KITOS MEDŽIAGOS

Kiekviename ml injekcinio tirpalo yra 100 mg marbofloksacino.

3. VAISTO FORMA

Injekcinis tirpalas.

4. PAKUOTĖS DYDIS

100 ml
250 ml

5. PASKIRTIES GYVŪNAMS SIS (-YS)**6. INDIKACIJA (-OS)****7. NAUDOJIMO BŪDAS (-AI) IR METODAS**

Prieš naudojimą būtina perskaityti informacinių lapelių.

Galvijams švirkšti venčius, po oda arba raumenis.
Kiaulėms (paršavedėms) švirkšti raumenis.

8. IŠLAUKA

Išlauka:
galvijams skerdienai ir subproduktams – 6 paros,
pienui – 36 val.;
kiauli (paršavedėži) skerdienai ir subproduktams – 4 paros.

9. SPECIALIEJI SPŪJIMAI, JEI REIKIA

Prieš naudojimą būtina perskaityti informacinių lapelių.

10. TINKAMUMO DATA

Tinka iki {m nuo/metai}
Atkimšus b tina sunaudoti iki
Tinkamumo laikas, pirm kart atidarius pirmin pakuot , – 28 dienos.

11. SPECIALIOS LAIKYMO S LYGOS

Laikyti originalioje pakuot je, kad vaistas b t apsaugotas nuo šviesos.
Negalima sušaldyti.

12. SPECIALIOS NESUNAUDOTO VETERINARINIO VAISTO AR ATLIEK NAIKINIMO NUOSTATOS, JEI B TINA

Atliekos turi b ti sunaikintos pagal šalies reikalavimus.

13. NUORODA „TIK VETERINARIAM NAUDOJIMUI“ IR TIEKIMO BEI NAUDOJIMO S LYGOS AR APRIBOJIMAI, JEI TAIKYTINA

Tik veterinariniam naudojimui. Parduodama tik su veterinariu receptu.

14. NUORODA „SAUGOTI NUO VAIK “

15. RINKODAROS TEIS S TUR TOJO PAVADINIMAS IR ADRESAS

KRKA, d.d., Novo mesto
Šmarješka cesta 6
8501 Novo mesto
Slov nija

16. RINKODAROS TEIS S NUMERIS (-IAI)

LT/2/11/2042/001
LT/2/11/2042/002

17. GAMINTOJO SERIJOS NUMERIS

Serija {numeris}

**MINIMAL S DUOMENYS, KURIE TURI B TI ANT MAŽ PIRMINI PAKUO I
BUTELIUOKAS (50 ml)**

1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

Quiflor 100 mg/ml injekcinis tirpalas galvijams ir kiaul ms (paršaved ms)
Marbofloksacinas

2. VEIKLIOSIOS (-I J) MEDŽIAGOS (-) KIEKIS

100 mg/ml

3. KIEKIS (MAS , T RIS AR DOZI SKAI IUS)

50 ml

4. NAUDOJIMO B DAS (-AI)

Galvijams švirkšti ven , po oda arba raumenis.
Kiaul ms (paršaved ms) švirkšti raumenis.

5. IŠLAUKA

Išlauka:
galvij skerdienai ir subproduktams – 6 paros,
pienui – 36 val.;
kiauli (paršavedži) skerdienai ir subproduktams – 4 paros.

6. SERIJOS NUMERIS

Lot {numeris}

7. TINKAMUMO DATA

EXP {m nuo/metai}
Atkimšus b tina sunaudoti iki
Tinkamumo laikas, pirm kart atidarius pirmin pakuot , – 28 dienos.

8. NUORODA „TIK VETERINARINIAM NAUDOJIMUI“

Tik veterinariniam naudojimui.

INFORMACINIS LAPELIS
Quiflor 100 mg/ml injekcinis tirpalas galvijams ir kiaul ms (paršaved ms)

**1. RINKODAROS TEIS S TUR TOJO IR UŽ VAIsto SERIJOS IŠLEIDIM EEE
ŠALYSE ATSAKINGO GAMINTOJO, JEI JIE SKIRTINGI, PAVADINIMAS IR
ADRESAS**

Rinkodaros teis s tur tojas
KRKA, d.d., Novo mesto
Šmarješka cesta 6
8501 Novo mesto
Slov nija

Gamintojas, atsakingas už vaisto serijos išleidim
KRKA, d.d., Novo mesto
Šmarješka cesta 6
8501 Novo mesto
Slov nija

ar

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

2. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

Quiflor 100 mg/ml injekcinis tirpalas galvijams ir kiaul ms (paršaved ms)
Marbofloksacinas

3. VEIKLIOJI (-IOSIOS) IR KITOS MEDŽIAGOS

Kiekviename ml injekcinio tirpalo yra:

veikliosios medžiagos:
marbofloksacino 100 mg;

pagalbini medžiag :
dinatrio edetato 0,10 mg,
monotioglicerolio 1 mg,
metakrezolio 2 mg.

Skaidrus žalsvai geltonas ar rusvai geltonas tirpalas.

4. INDIKACIJA (-OS)

Galvijams, sergantiems jautri *Pasteurella multocida*, *Mannheimia haemolytica* ir *Mycoplasma bovis* padermi sukeltomis kv pavimo tak infekcin mis ligomis bei laktacijos metu sergantiems miniu mastitu, sukeltu marbofloksacinui jautri padermi *Escherichia coli*, gydyti.

Paršaved ms, sergan ioms marbofloksacinui jautri bakterij padermi sukeltu mastito-metrito-agalaktijos sindromu, gydyti.

Veterinarin vaist galima naudoti tik atlikus mikroorganizm jautrumo tyrimus.

5. KONTRAINDIKACIJOS

Negalima naudoti, padid jus jastrumui marbofloksacinui, bet kuriam kitam kvinolonui ar bet kuriai iš pagalbini medžiag .

Negalima naudoti, jeigu suk 1 jas yra atsparus kitiems fluorokvinolonams (galimas kryžminis atsparumas).

6. NEPALANKIOS REAKCIJOS

Švirkštus raumenis, injekcijos vieta laikinai gali tapti skausminga ar atsirasti edema bei pasireikšti uždegimin s reakcijos, kurios išlieka ne trumpiau kaip 12 d. Vaisto švirkstim po oda galvijai geriau toleruoja, nei jo švirkstim raumenis. Tod 1 stambiem galvijams vaist rekomenduotina švirksti po oda.

Galvijams ir kiaul ms rekomenduotina injekcijos vieta yra kaklo sritis.

Joki kit nepalanki reakcij galvijams ir kiaul ms nepasteb ta.

Pasteb jus bet kok sunk poveik ar kit šiame informaciniame lapelyje nepamin t poveik , b tina informuoti veterinarijos gydytoj .

7. PASKIRTIES GYV N R ŠYS

Galvijai ir kiaul s (paršaved s).

8. DOZ S, NAUDOJIMO B DAS (-AI) IR METODAS KIEKVIENAI R ŠIAI

Rekomenduotina vaisto doz yra 2 mg/kg k no svorio (1 ml/50 kg k no svorio), kuri reikia švirksti kart per par galvijams po oda, raumenis ar ven , kiaul ms – raumenis.

Kiauli gydymo trukm yra 3 dienos, galvij – 3-5 dienos.

Norint tinkamai dozuoti ir išvengti per mažos doz s, b tina tiksliai nustatyti gyvulio k no svor .

9. NUORODOS D L TINKAMO NAUDOJIMO

Norint išvengti vaisto užteršimo ir daugkartinio kamšteliu prad rimo, rekomenduotina naudoti speciali (angl. *draw-off*) adat .

10. IŠLAUKA

Galvijams:

skerdienai ir subproduktams – 6 paros,
pienui – 36 val.

Kiaul ms (paršaved ms):

skerdienai ir subproduktams – 4 paros.

11. SPECIALIEJI LAIKYMO NURODYMAI

Saugoti nuo vaik .

Laikyti originalioje pakuot je, kad vaistas b t apsaugotas nuo šviesos.
Negalima sušaldyti.

Šio veterinarinio vaisto negalima naudoti pasibaigus tinkamumo laikui, nurodytam ant kartonin s d žut s ar buteliuko po „Tinka iki“ ar „EXP“. Tinkamumo data sutampa su paskutine nurodyto m nesio diena.

Tinkamumo laikas, pirm kart atidarius talpykl , – 28 dienos.

Pirm kart prad rus buteliuko kamštel (atidarius), pagal šiame informaciniame lapelyje nurodyt tinkamum laik , reikia nustatyti dat , kada buteliuke likus nesunaudot vaist reikia išmesti. Ši išmetimo dat reikia užrašyti tam skirtoje vietoje ant etiket s.

12. SPECIALIEJI NURODYMAI

Naudojant vaist , b tina atsižvelgti oficialius bei vietinius antimikrobini medžiag naudojimo reikalavimus. Fluorokvinolona galima gydyti tik tuomet, jei gydymas kit klasi antimikrobin mis medžiagomis yra neveiksmingas arba manoma, kad gali b ti neveiksmingas. Kai manoma, fluorokvinolon naudojim b tina pagr sti jautrumo tyrimais. Jei vaistas naudojamas neatsižvelgiant vaisto apraše pateiktus nurodymus, gali padid ti bakterij atsparumo fluorokvinolonams paplitimas ir sumaž ti gydymo kitais kvinolona veiksmingumas d 1 galimo kryžminio atsparumo.

Tyrimais su laboratoriniais gyv nais (žiurk mis ir triušiai) nenustatytas su marbofloksacino naudojimu susij s teratogeninis, embriotoksinis ar toksinis patelei poveikis.

Vaisto saugumas rodytas veršingoms karv ms ir žindantiems paršeliamams bei veršeliamams, naudojus j paršaved ms ir karv ms.

Galima naudoti karv ms ir kiaul ms vaikingumo bei laktacijos metu.

Apie vaisto naudojim karv ms laktacijos metu žr. p.10 „Išlauka“.

Naudojus 3 kartus didesn nei rekomenduotina doz , joki perdozavimo požymi nepasteb ta. Perdozavus marbofloksacino, gali pasireikšti miniai nerv sistemos sutrikimai, kuriuos reikia gydyti simptomiskai.

Nesant suderinamumo tyrim , šio veterinarinio vaisto negalima maišyti su kitais veterinariniais vaistais.

sp Jimai naudotojui

Žmon s, kuriems nustatytais padid j s jautumas kvinolonom (fluorokvinolonams), turi vengti s ly io su veterinariu vaistu.

B tina vengti veterinarinio vaisto s ly io su oda ir akimis. Vaistui atsitiktinai patekus ant odos ar aki , t viet nedelsiant reikia plauti dideliu kiekiu vandens.

B tina vengti atsitiktinio sišvirkštimo, kadangi gali pasireikšti vietinis dirginimas. sišvirkštus ar išg rus reikia nedelsiant reikia kreiptis gydytoj ir parodyti šio veterinarinio vaisto informacin lapel ar etiket .

Po naudojimo b tina nusiplauti rankas.

13. SPECIALIOS NESUNAUDOTO VETERINARINIO VAISTO AR ATLIEK NAIKINIMO NUOSTATOS, JEI B TINA

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

14. INFORMACINIO LAPELIO PASKUTINIOJO APROBAVIMO DATA

2016-05-23

15. KITA INFORMACIJA

Parduodama tik su veterinariniu receptu.

Stikliniai buteliukai po 50 ml, 100 ml ar 250 ml injekcinio tirpalo d žut se.

Gali bti platinamos ne vis dydži pakuot s.

Norint gauti informacijos apie š veterinarin vaist , reikia susisiekti su rinkodaros teis s tur tojo vietiniu atstovu.

UAB KRKA Lietuva

Senasis Ukmerg s kelias 4,

Užubali km., Vilniaus r.

LT - 14013