

VETERINARINIO VAISTO APRAŠAS

1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

Triquest, 333 mg/ml + 67 mg/ml, geriamoji suspensija arkliams

2. KOKYBINĖ IR KIEKYBINĖ SUDĖTIS

Viename mililitre yra:

veikliosios medžiagos:

sulfadiazino	333 mg,
trimetoprimo	67 mg.

Pagalbinės medžiagos:

Kokybinė pagalbinių medžiagų ir kitų sudedamųjų medžiagų sudėtis
Ksantano derva
Sukralozė
Natrio hidroksidas
Anyžių aromatinė medžiaga
Vandenilio chloridas, koncentruotas (pH reguliavimui)
Išgrynintas vanduo

Nepermatoma nuo balkšvos iki geltonos spalvos geriamoji suspensija.

3. KLINIKINĖ INFORMACIJA

3.1. Paskirties gyvūnų rūšys

Arkliai.

3.2. Naudojimo indikacijos, nurodant paskirties gyvūnų rūšis

Skirtas arklių infekcijoms, sukeltoms trimetoprimo ir sulfadiazino deriniui jautrių mikroorganizmų, pavyzdžiui, viršutinių kvėpavimo takų, urogenitalinės sistemos ir žaizdų infekcijoms, gydyti.

3.3. Kontraindikacijos

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

Negalima naudoti gyvūnams, turintiems sunkių inkstų ar kepenų pažeidimų.

3.4. Specialieji įspėjimai

Nustatytas kryžminis atsparumas tarp sulfadiazino ir kitų sulfonamidų. Veterinarinio vaisto vartojimą reikia atidžiai apsvarstyti, jei jautrumo tyrimai parodė atsparumą sulfonamidams, nes vaisto veiksmingumas gali sumažėti.

Esant pūlingoms infekcijoms, trimetoprimo ir sulfonamidų deriniai nerekomenduojami, nes jų veiksmingumas tokiomis sąlygomis sumažėja.

3.5. Specialiosios naudojimo atsargumo priemonės

Specialiosios atsargumo priemonės, naudojant vaistą paskirties gyvūnų rūšims

Gydant jauniklius ir kepenų pažeidimų turinčius gyvūnus reikia imtis atsargumo priemonių. Dėl inkstų funkcijos pažeidimo vaistas gali kauptis ir taikant gydymą ilgą laiką, gali padidėti šalutinio poveikio rizika.

Siekiant išvengti kristalurijos, gydomiems gyvūnams reikia užtikrinti laisvą prieigą prie geriamojo vandens.

Arkliams, sergantiems kraujo diskrazijomis, veterinarinį vaistą skirkite atsargiai.

Veterinarinio vaisto skyrimas turi būti grindžiamas tikslinio (-ių) patogeno (-ų) identifikavimu ir jautrumo tyrimais. Jei tai neįmanoma, gydymas turi būti grindžiamas epidemiologine informacija ir žiniomis apie tikslinių patogenų jautrumą ūkio lygmenyje arba vietiniame / regiono lygmenyje. Veterinarinį vaistą reikia naudoti laikantis oficialios, nacionalinės ir regioninės kovos su mikrobais tvarkos.

Specialiosios atsargumo priemonės asmenims, naudojantiems vaistą gyvūnams

Šio veterinarinio vaisto sudėtyje yra sulfonamido sulfadiazino, kuris gali sukelti padidėjusio jautrumo reakcijų patekęs ant odos arba atsitiktinai prarijus. Dėl padidėjusio jautrumo sulfonamidams gali kilti kryžminių reakcijų su kitais antibiotikais. Sulfonamidų sukeltos alerginės reakcijos pavieniais atvejais gali būti pavojingos. Šis veterinarinis vaistas taip pat gali dirginti odą arba akis.

Reikia vengti veterinarinio vaisto patekimo ant odos ir į akis. Tai ypač svarbu žmonėms, kuriems yra nustatytas padidėjęs jautrumas sulfonamidams.

Patekus ant odos, reikia plauti vandeniu ir muilu. Patekus į akis, reikia plauti vandeniu.

Jei po sąlyčio atsirado simptomų, pavyzdžiui, odos bėrimas ar pasunkėjęs kvėpavimas, ir dirginimas nepraeina, nedelsdami kreipkitės į gydytoją ir parodykite pakuotės lapelį arba etiketę.

Po naudojimo kruopščiai nusiplaukite rankas.

Specialiosios aplinkos apsaugos atsargumo priemonės

Netaikytina.

3.6. Nepageidaujamos reakcijos

Arkliai:

Dažna (1–10 gyvūnų iš 100 gydytų gyvūnų)	Virškinimo trakto sutrikimai (pvz., skystos išmatos, viduriavimas, kolitas).
Dažnis nenustatytas (negali būti apskaičiuotas pagal turimus duomenis)	Padidėjusio jautrumo reakcija (pvz., dilgėlinė). Apetito pablogėjimas. Kepenų sutrikimas. Inkstų sutrikimas, inkstų kanalėlių sutrikimas. ¹ Hematologinis poveikis (pvz., anemija, trombocitopenija arba leukopenija), hematurija, kristalurija.

¹ kanalėlių obstrukcija

Svarbu teikti informaciją apie nepageidaujamas reakcijas. 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. Žr. atitinkamus kontaktinius duomenis pakuotės lapelyje.

3.7. Naudojimas vaikingumo, laktacijos ar kiaušinių dėjimo metu

Veterinarinio vaisto saugumas vaikingumo ir laktacijos metu nenustatytas.

Vaikingumas ir laktacija

Laboratoriniai tyrimai su žiurkėmis ir triušiais parodė teratogeninį poveikį, kai dozės yra didesnės už terapines.

Negalima naudoti kumelėms vaikingumo ir laktacijos metu.

3.8. Sąveika su kitais vaistais ir kitos sąveikos formos

Potencijuoti sulfonamidai gali sukelti mirtiną aritmiją arkliams, kurių sedacijai naudojami alfa₂ adrenoreceptorių agonistai.

3.9. Dozės ir naudojimo būdas

Naudoti per burną.

Rekomenduojama skirti veikliųjų medžiagų derinio 30 mg dozę (t. y. 5 mg trimetoprimo ir 25 mg sulfadiazino) vienam kūno svorio kilogramui, t. y. 7,5 ml veterinarinio vaisto 100 kg kūno svorio, 1 arba 2 kartus per parą. Dozavimo dažnumas nustatomas atsižvelgiant į patogenų jautrumą ir infekcijos vietą. Gydymą reikia tęsti penkias paras arba iki dviejų parų po to, kai arkliui praeina ligos simptomai, neviršijant penkių parų ribos.

Vaistą galima duoti ryte, prieš sušeriant rytinį davinį. Panašiai, jei dozė skiriama du kartus per parą, antrąją dozę galima duoti prieš vakarinį davinį.

Siekiant užtikrinti tinkamą vaisto dozę, reikia kuo tiksliau nustatyti gyvūno kūno svorį. Vienas švirkštas skirtas iki 300 kg kūno svorio, ir kiekvienas švirkštas padalytas į 11 padalų. Viena padala gydant atitinka 25 kg kūno svorio, o mažiausias kūno svoris gydymui yra 50 kg.

Prieš įtraukiant dozę į švirkštą, buteliuką reikia stipriai pakratyti.

Veterinarinis vaistas duodamas per burną, įkišant švirkšto aplikatoriaus antgalį pro tarpą tarp dantų ir išspaudžiant reikiamą veterinarinio vaisto kiekį ant liežuvio užpakalinės dalies. Iš karto po vaisto davimo kelioms sekundėms pakelkite arklio galvą, kad dozė būtų nuryta.

Sudavę veterinarinį vaistą, uždarykite buteliuką dangteliu, išplaukite švirkštą vandeniu ir leiskite jam išdžiūti.

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

Perdozavus gali būti stebimos skystos išmatos arba viduriavimas. Paprastai toks poveikis praeina savaime, bet prireikus gali būti gydoma simptomiškai, pvz., skysčių terapija dehidratacijos atveju.

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

Netaikytina.

3.12. Išlauka

Skerdienai ir subproduktams - 20 parų.

Pienui - neregistruotas naudoti kumelėms, kurių pienas skirtas žmonių maistui.

4. FARMAKOLOGINĖS SAVYBĖS

4.1. ATCvet kodas: QJ01EW10

4.2. Farmakodinamika

Sulfadiazinas yra sulfonamidų grupei priklausantis bakteriostatinis antibiotikas, kuris veikia trikdydamas nukleorūgščių sintezę. Trimetoprimas yra reduktazės inhibitorius, kuris taip pat trikdo bakterijų nukleorūgščių sintezę.

Trimetoprimas ir sulfadiazinas veikia bakteriostatiškai, tačiau kartu jie daro sinerginį baktericidinį poveikį, nes įsiterpia į du vienas po kito einančius bakterijų folatų apykaitos etapus. Trimetoprino ir sulfadiazino derinys pasižymi plačiu antibakterinio poveikio spektru tiek prieš gramteigiamas, tiek prieš gramneigiamas bakterijas.

Aprašytas chromosominių mutacijų ir plazmidžių sukeltas atsparumas sulfonamidams ir jų deriniams. Tarp bakterijų, išskirtų iš gyvūnų, atsparumas yra plačiai paplitęs, nes vaistas yra plačiai naudojamas ilgą laiką. Sulfonamidams būdingas absoliutus kryžminis atsparumas.

4.3. Farmakokinetika

Vieną kartą sudavus veterinarinio vaisto per burną arkliams 30 mg/kg kūno svorio (5 mg/kg trimetoprino ir 25 mg/kg sulfadiazino), vidutinė didžiausia koncentracija plazmoje (C_{max}) buvo 1,8 mikrogramų/ml trimetoprino ir 19 mikrogramų/ml sulfadiazino. Ji buvo pasiekta po vidutiniškai 1,8 valandos (T_{max} svyravo nuo 0,67 iki 4 valandų) trimetoprino atveju ir po 3 valandų (T_{max} svyravo nuo 0,67 iki 9 valandų) sulfadiazino atveju.

Abi medžiagos metabolizuojamos kepenyse, sulfadiazinas – acetilinimo ir gliukuronidacijos būdu, o trimetoprimas – hidroksilinimo ir gliukuronidacijos būdu. Daugiausiai vaisto šalinama per inkstus, mažesnė dalis – su išmatomis.

Trimetoprino pusinės eliminacijos iš plazmos laikas buvo maždaug 2 valandos, o sulfadiazino – maždaug 6 valandos.

5. FARMACINIAI DUOMENYS

5.1. Pagrindiniai nesuderinamumai

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

5.2. Tinkamumo laikas

Veterinarinio vaisto tinkamumo laikas, nepažeidus originalios pakuotės, – 3 metai.

Tinkamumo laikas, atidarius pirminę pakuotę, – 30 parų.

5.3. Specialieji laikymo nurodymai

Šiam veterinariniam vaistui specialių laikymo sąlygų nereikia.

5.4. Pirminės pakuotės pobūdis ir sudedamosios dalys

Baltas DTPE buteliukas, kuriame yra 225 ml suspensijos arba 450 ml suspensijos, uždarytas baltu, nuo atidarymo apsaugotu, užsukamuoju PP dangteliu su MTPE kamščiu.

Kiekvienas buteliukas supakuotas į kartoninę dėžutę kartu su PP geriamuoju švirkštu.

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

Alfasan Nederland BV

7. REGISTRACIJOS NUMERIS (-IAI)

LT/2/24/2842/001-002

8. REGISTRAVIMO DATA

Registravimo data 2024-11-12

9. PASKUTINĖ VETERINARINIO VAISTO APRAŠO PERŽIŪROS DATA

2024-10-30

10. VETERINARINIŲ VAISTŲ KLASIFIKACIJA

Parduodama tik su veterinariniu receptu.

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

ŽENKLINIMAS

DUOMENYS, KURIE TURI BŪTI ANT ANTRINĖS PAKUOTĖS
KARTONINĖ DĖŽUTĖ

1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

Triquest, 333 mg/ml + 67 mg/ml, geriamoji suspensija arkliams

2. VEIKLIOJI (-IOSIOS) MEDŽIAGA (-OS)

Viename mililitre yra

Sulfadiazinas 333 mg

Trimetoprimas 67 mg

3. PAKUOTĖS DYDIS

225 ml

450 ml

4. PASKIRTIES GYVŪNŲ RŪŠIS (-YS)

Arkliai

5. INDIKACIJA (-OS)

6. NAUDOJIMO BŪDAS (-AI)

Geriamoji suspensija

7. IŠLAUKA

Išlauka:

Skerdieniai ir subproduktams - 20 parų.

Pienui - neregistruotas naudoti kuemlėms, kurių pienas skirtas žmonių maistui.

8. TINKAMUMO DATA

Exp. {mėnuo/metai}

Atidarius sunaudoti per 30 parų.

Atidarius sunaudoti iki...

9. SPECIALIEJI LAIKYMO NURODYMAI

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

Alfasan Nederland BV

14. REGISTRACIJOS NUMERIS (-IAI)

LT/2/24/2841/001-002

15. SERIJOS NUMERIS

Lot {numeris}

DUOMENYS, KURIE TURI BŪTI ANT PIRMINĖS PAKUOTĖS**DTPE buteliukai po 225 ml arba 450 ml****1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS**

Triquest, 333 mg/ml + 67 mg/ml, geriamoji suspensija arkliams

2. VEIKLIOJI (-IOSIOS) MEDŽIAGA (-OS)

Viename mililitre yra:

sulfadiazino 333 mg

trimetoprimo 67 mg

3. PASKIRTIES GYVŪNŲ RŪŠIS (-YS)

Arkliai

4. NAUDOJIMO BŪDAS (-AI)

Geriamoji suspensija

Prieš naudojimą perskaityti pakuotės lapelį.

5. IŠLAUKA

Išlauka:

Skerdienai ir subproduktams - 20 parų.

Pienui - neregistruotas naudoti kumelėms, kurių pienas skirtas žmonių maistui.

6. TINKAMUMO DATA

Exp. {mėnuo/metai}

Atidarius sunaudoti per 30 parų.

7. SPECIALIEJI LAIKYMO NURODYMAI**8. REGISTRUOTOJO PAVADINIMAS**

Alfasan Nederland BV

9. SERIJOS NUMERIS

Lot {numeris}

PAKUOTĖS LAPELIS

1. Veterinarinio vaisto pavadinimas

Triquest, 333 mg/ml + 67 mg/ml, geriamoji suspensija arkliams

2. Sudėtis

Viename mililitre yra:

veikliosios medžiagos:

sulfadiazino	333 mg,
trimetoprimo	67 mg.

Nepermatoma nuo balkšvos iki geltonos spalvos geriamoji suspensija.

3. Paskirties gyvūnų rūšys

Arkliai.

4. Naudojimo indikacijos

Skirtas arklių infekcijoms, sukeltoms trimetoprimo ir sulfadiazino deriniui jautrių mikroorganizmų, pavyzdžiui, viršutinių kvėpavimo takų, urogenitalinės sistemos ir žaizdų infekcijoms, gydyti.

5. Kontraindikacijos

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

Negalima naudoti gyvūnams, turintiems sunkių inkstų ar kepenų pažeidimų.

6. Specialieji įspėjimai

Specialieji įspėjimai

Nustatytas kryžminis atsparumas tarp sulfadiazino ir kitų sulfonamidų. Veterinarinio vaisto vartojimą reikia atidžiai apsvarstyti, jei jautrumo tyrimai parodė atsparumą sulfonamidams, nes vaisto veiksmingumas gali sumažėti.

Esant pūlingoms infekcijoms, trimetoprimo ir sulfonamidų deriniai nerekomenduojami, nes jų veiksmingumas tokiomis sąlygomis sumažėja.

Specialiosios atsargumo priemonės, siekiant užtikrinti saugų naudojimą paskirties rūšių gyvūnams

Gydant

jauniklius ir kepenų pažeidimų turinčius gyvūnus reikia imtis atsargumo priemonių.

Dėl inkstų funkcijos pažeidimo vaistas gali kauptis ir taikant gydymą ilgą laiką, gali padidėti šalutinio poveikio rizika.

Siekiant išvengti kristalurijos, gydomiems gyvūnams reikia užtikrinti laisvą prieigą prie geriamojo vandens.

Arkliams, sergantiems kraujo diskrazijomis, veterinarinį vaistą skirkite atsargiai.

Veterinarinio vaisto skyrimas turi būti grindžiamas tikslinio (-ių) patogeno (-ų) identifikavimu ir jautrumo tyrimais. Jei tai neįmanoma, gydymas turi būti grindžiamas epidemiologine informacija ir žiniomis apie tikslinių patogenų jautrumą ūkio lygmenyje arba vietiniame / regiono lygmenyje. Veterinarinį vaistą reikia naudoti laikantis oficialios, nacionalinės ir regioninės kovos su mikrobais tvarkos.

Specialiosios atsargumo priemonės asmenims, naudojantiems vaistą gyvūnams

Šio veterinarinio vaisto sudėtyje yra sulfonamido sulfadiazino, kuris gali sukelti padidėjusio jautrumo reakcijų patekęs ant odos arba atsitiktinai prarijus. Dėl padidėjusio jautrumo sulfonamidams gali kilti kryžminių reakcijų su kitais antibiotikais. Sulfonamidų sukeltos alerginės reakcijos pavieniais atvejais gali būti pavojingos. Šis veterinarinis vaistas taip pat gali dirginti odą arba akis. Reikia vengti veterinarinio vaisto patekimo ant odos ir į akis. Tai ypač svarbu žmonėms, kuriems yra nustatytas padidėjęs jautrumas sulfonamidams.

Patekus ant odos, reikia plauti vandeniu ir muilu. Patekus į akis, reikia plauti vandeniu.

Jei po sąlyčio atsirado simptomų, pavyzdžiui, odos bėrimas ar pasunkėjęs kvėpavimas, ir dirginimas nepaėina, nedelsdami kreipkitės į gydytoją ir parodykite pakuotės lapelį arba etiketę.

Po naudojimo kruopščiai nusiplaukite rankas.

Specialiosios aplinkos apsaugos atsargumo priemonės

Netaikytina.

Vaikingumas ir laktacija

Veterinarinio vaisto saugumas vaikingumo ir laktacijos metu nenustatytas.

Laboratoriniai tyrimai su žiurkėmis ir triušiais parodė teratogeninį poveikį, kai dozės yra didesnės už terapines.

Negalima naudoti kumelėms vaikingumo ir laktacijos metu.

Sąveika su kitais vaistais ir kitos sąveikos formos

Potencijuoti sulfonamidai gali sukelti mirtiną aritmiją arkliams, kurių sedacijai naudojami alfa2 adrenoreceptorių agonistai.

Perdozavimas

Perdozavus gali būti stebimos skystos išmatos arba viduriavimas. Paprastai toks poveikis praėina savaime, bet prireikus gali būti gydoma simptomiskai, pvz., skysčių terapija dehidratacijos atveju.

Pagrindiniai nesuderinamumai

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

7. Nepageidaujamos reakcijos

Arkliai:

Dažna (1–10 gyvūnų iš 100 gydytų gyvūnų)	Virškinimo trakto sutrikimai (pvz., skystos išmatos, viduriavimas, kolitas).
Dažnis nenustatytas (negali būti apskaičiuotas pagal turimus duomenis)	Padidėjusio jautrumo reakcija (pvz., dilgėlinė). Apetito pablogėjimas. Kepenų sutrikimas. Inkstų sutrikimas, inkstų kanalėlių sutrikimas. ¹ Hematologinis poveikis (pvz., anemija, trombocitopenija arba leukopenija), hematurija, kristalurija.

¹ kanalėlių obstrukcija

Svarbu teikti informaciją apie nepageidaujamas reakcijas. 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 veterinarijos gydytoją. Apie bet kokias nepageidaujamas

reakcijas taip pat galite pranešti registruotojui arba registruotojo vietiniam atstovui naudodamiesi šio lapelio pabaigoje pateiktais kontaktiniais duomenimis arba perduodami informaciją per savo nacionalinę pranešimų sistemą: <https://vmvt.lrv.lt/lt/>

8. Dozės, naudojimo būdai ir metodas kiekvienai rūšiai

Naudoti per burną.

Rekomenduojama skirti veikliųjų medžiagų derinio 30 mg dozę (t. y. 5 mg trimetoprino ir 25 mg sulfadiazino) vienam kūno svorio kilogramui, t. y. 7,5 ml veterinarinio vaisto 100 kg kūno svorio, 1 arba 2 kartus per parą. Dozavimo dažnumas nustatomas atsižvelgiant į patogenų jautrumą ir infekcijos vietą. Gydymą reikia tęsti penkias paras arba iki dviejų parų po to, kai arkliui praeina ligos simptomai, neviršijant penkių parų ribos.

Vaistą galima duoti ryte, prieš sušeriant rytinį davinį. Panašiai, jei dozė skiriama du kartus per parą, antrąją dozę galima duoti prieš vakarinį davinį.

9. Nuorodos dėl tinkamo naudojimo

Siekiant užtikrinti tinkamą vaisto dozę, reikia kuo tiksliau nustatyti gyvūno kūno svorį. Vienas švirkštas skirtas iki 300 kg kūno svorio, ir kiekvienas švirkštas padalytas į 11 padalų. Viena padala gydant atitinka 25 kg kūno svorio, o mažiausias kūno svoris gydymui yra 50 kg.

Prieš įtraukiant dozę į švirkštą, buteliuką reikia stipriai pakratyti.

Veterinarinis vaistas duodamas per burną, įkišant švirkšto aplikatoriaus antgalį pro tarpą tarp dantų ir išspaudžiant reikiamą veterinarinio vaisto kiekį ant liežuvio užpakalinės dalies. Iš karto po vaisto davimo kelioms sekundėms pakelkite arklio galvą, kad dozė būtų nuryta.

Sudavę veterinarinį vaistą, uždarykite buteliuką dangteliu, išplaukite švirkštą vandeniu ir leiskite jam išdžiūti.

10. Išlauka

Skerdienai ir subproduktams - 20 parų.

Pienui - neregistruotas naudoti kumelėms, kurių pienas skirtas žmonių maistui.

11. Specialieji laikymo nurodymai

Saugoti nuo vaikų.

Šiam veterinariniam vaistui specialių laikymo sąlygų nereikia.

Šio veterinarinio vaisto negalima naudoti pasibaigus tinkamumo laikui, nurodytam ant dėžutės ir buteliuko po Exp. Vaistas tinkamas naudoti iki paskutinės nurodyto mėnesio dienos.

Tinkamumo laikas, pirmą kartą atidarius talpyklę, – 30 parų

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. Šios priemonės turi padėti apsaugoti aplinką.

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/2/24/2841/001-002

Baltas DTPE buteliukas, kuriame yra 225 ml suspensijos arba 450 ml suspensijos, uždarytas baltu, nuo atidarymo apsaugotu, užsukamuoju PP dangteliu su MTPE kamščiu.

Kiekvienas buteliukas supakuotas į kartoninę dėžutę kartu su PP geriamuoju švirkštu.

Gali būti tiekiamos ne visų dydžių pakuotės.

15. Pakuotės lapelio paskutinės peržiūros data

2024-10-30

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

16. Kontaktiniai duomenys

Registruotojas ir gamintojas, atsakingas už vaisto serijos išleidimą ir kontaktiniai duomenys, skirti pranešti apie įtariamą nepageidaujamą reakciją:

Alfasan Nederland BV

Kuipersweg 9

3449 JA Woerden

Nyderlandai.

Gamintojas, atsakingas už vaisto serijos išleidimą:

LelyPharma B.V.

Zuiveringsweg 42

8243 PZ Lelystad

Nyderlandai

Vietiniai atstovai ir kontaktiniai duomenys, skirti pranešti apie įtariamą nepageidaujamą reakciją:

17. Kita informacija