

VETERINARINIO VAISTO APRAŠAS

1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

SUISENG, injekcinė suspensija kiaulėms

2. KOKYBINĖ IR KIEKYBINĖ SUDĖTIS

Vienoje (2 ml) dozėje yra:

veikliųjų medžiagų:

<i>E. coli</i> F4ab fimbrijų adhezino	≥ 65 % SA ₆₀ *,
<i>E. coli</i> F4ac fimbrijų adhezino	≥ 78 % SA ₇₀ ,
<i>E. coli</i> F5 fimbrijų adhezino	≥ 79 % SA ₅₀ ,
<i>E. coli</i> F6 fimbrijų adhezino	≥ 80 % SA ₂₅ ,
<i>E. coli</i> LT enterotoksoido	≥ 55% SA ₇₀ ,
<i>Clostridium perfringens</i> C tipo toksoido	≥ 35 % SA ₂₅ ,
<i>Clostridium novyi</i> B tipo toksoido	≥ 50 % SA ₁₂₀ ;
*% SAx: imunizuotų triušių, kuriems imunofermentinės analizės (angl. EIA) metodu nustatytas	
X serologinis atsakas	

adjuvantų:

aliuminio hidroksido gelio	0,5 g,
ženšenių ekstrakto (atitinkamai ginsenozidų)	4 mg (0,8 mg);

pagalbinių medžiagų:

benzilo alkoholio (E1519)	30 mg.
---------------------------	--------

Išsamų pagalbinių medžiagų sąrašą žr. 6.1 p.

3. VAISTO FORMA

Injekcinė suspensija.

Baltai gelsva suspensija.

4. KLINIKINIAI DUOMENYS

4.1. Paskirties gyvūnų rūšys

Kiaulės (paršavedės ir kiaulaitės).

4.2. Naudojimo indikacijos, nurodant paskirties gyvūnų rūšis

Naujagimiams paršeliams pasyviai apsaugoti, aktyviai imunizavus veislines paršavedes ir kiaulaites, norint sumažinti gaišimą ir naujagimių enterotoksikozės klinikinius požymius (pvz., viduriavimą), kuriuos sukelia enterotoksigeninės *Escherichia coli* bakterijos su F4ab (K88ab), F4ac (K88ac), F5 (K99) arba F6 (987P) adhezinais.
Šių antikūnų išlikimas nenustatytas.

Naujagimiams paršeliams nuo naujagimių nekrozinio enterito pasyviai imunizuoti, aktyviai imunizavus veislines paršavedes ir kiaulaites, norint paskatinti serumo neutralizuojančiųjų antikūnų C tipo *Clostridium perfringens* β toksinui susidarymą.
Šių antikūnų išlikimas nenustatytas.

Veislinėms paršavedėms ir kiaulaitėms aktyviai imunizuoti, norint paskatinti serumo neutralizuojančiųjų antikūnų B tipo *Clostridium novyi* α toksinui susidarymą. Serumo neutralizavimo antikūnų reikšmė eksperimentais nenustatyta.

Antikūnų aptikta praėjus 3 sav. po vakcinacijos. Šių antikūnų išlikimas nenustatytas.

4.3. Kontraindikacijos

Nėra.

4.4. Specialieji nurodymai, naudojant atskirų rūšių paskirties gyvūnams

Nėra.

4.5. Specialios naudojimo atsargumo priemonės

Specialios atsargumo priemonės, naudojant vaistą gyvūnams

Vakcinuoti reikia tik sveikus gyvūnus.

Jautriems gyvūnams gali pasireikšti padidėjusio jautrumo reakcijų. Pasireiškus anafilaksinei reakcijai, reikia nedelsiant skirti atitinkamą vaistą, pvz., adrenaliną.

Specialios atsargumo priemonės asmenims, naudojantiems vaistą gyvūnams

Atsitiktinai įsišvirkštus, nedelsiant reikia kreiptis į gydytoją ir jam parodyti šio veterinarinio vaisto informacinę lapelį ar etiketę.

4.6. Nepalankios reakcijos (dažnumas ir sunkumas)

Labai retos nepalankios reakcijos:

- injekcijos vietoje raumenų audiniuose gali atsirasti nedidelė granuloma. Po vakcinavimo gali pasireikšti nedidelis (mažiau kaip 3 cm) vietinis, laikinas (išliekantis 24–48 val.) patinimas. Retais atvejais gali atsirasti nedidelių laikinų mazgelių, kurie išnyksta per 2–3 sav.
- po vakcinavimo (praėjus 4–6 val. po injekcijos) trumpam gali šiek tiek pakilti kūno temperatūra. Retais atvejais gali pasireikšti iki 6 val. trunkantis rektinės temperatūros pakilimas daugiau nei 1,5 °C.

Nepalankių reakcijų dažnumas nustatytas vadovaujantis tokia konvencija:

- labai dažna (vieno gydymo metu nepalankios reakcijos pasireiškė daugiau nei 1 iš 10 gyvūnų),
- dažna (daugiau nei 1, bet mažiau nei 10 iš 100 gyvūnų),
- nedažna (daugiau nei 1, bet mažiau nei 10 iš 1 000 gyvūnų),
- reta (daugiau nei 1, bet mažiau nei 10 iš 10 000 gyvūnų),
- labai reta (mažiau nei 1 iš 10 000 gyvūnų, skaičiuojant ir atskirus pranešimus).

4.7. Naudojimas vaikingumo, laktacijos ar kiaušinių dėjimo metu

Galima naudoti vaikingoms patelėms nuo 6 sav. iki numatomos paršiavimosi datos.

4.8. Sąveika su kitais vaistais ir kitos sąveikos formos

Nėra duomenų apie šios vakcinos saugumą ir veiksmingumą vienu metu naudojant su kitu veterinariniu vaistu. Sprendimas naudoti šią vakciną prieš ar po bet kokio kito vaisto naudojimo turi būti priimtas kiekvienu atveju atskirai.

4.9. Dozės ir naudojimo būdas

Kiaulei reikia švirkšti 2 ml į kaklo raumenis.

Pagrindinį vakcinavimą sudaro dvi dozės: pirmąją dozę reikia švirkšti likus maždaug 6 sav. iki paršiovimosi, antrąją – likus maždaug 3 sav. iki paršiovimosi.

Antrąją dozę rekomenduotina švirkšti kitoje kaklo pusėje.

Revakcinacija: kiekvieno kito paršingumo metu reikia švirkšti vieną dozę likus 3 sav. iki numatomos paršiovimosi datos.

Prieš naudojimą vakciną reikia sušildyti iki 15–25 °C temperatūros ir suplakti.

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

Sušvirkštus dvigubą vakcinos dozę, kito nepalankaus poveikio, išskyrus nurodytą 4.6 p., nepastebėta.

4.11. Išlauka

0 parų.

5. IMUNOLOGINĖS SAVYBĖS

Vakcina skatina apsauginių adhezinių specifinių *Escherichia coli* antikūnų ir serumo neutralizuojančiųjų antikūnų termolabiliams (LT) *Escherichia coli*, C tipo *Clostridium perfringens* ir B tipo *Clostridium novyi* enterotoksinams susidarymą.

Farmakoterapinė grupė: inaktyvinta bakterinė vakcina (*Escherichia coli* + *Clostridial* vakcina).
ATCvet kodas: QI09AB08.

6. FARMACINIAI DUOMENYS

6.1. Pagalbinių medžiagų sąrašas

Aliuminio hidroksido gelis,
ženšenis,
benzilo alkoholis,
simetikonas,
PBS tirpalas.

6.2. Nesuderinamumai

Negalima maišyti su jokių kitų veterinarinių vaistų.

6.3. Tinkamumo laikas

Veterinarinio vaisto tinkamumo laikas, nepažeidus originalios pakuotės, – 18 mėn.
Tinkamumo laikas, atidarius pirminę pakuotę, – 8–10 val.

6.4. Specialieji laikymo nurodymai

Laikyti ir gabenti šaltai (2–8 °C). Saugoti nuo šviesos. Negalima sušaldyti.

6.5. Pirminės pakuotės pobūdis ir sudedamosios dalys

Bespalviai I tipo stiklo buteliukai po 20, 50 ir 100 ml, užkimšti I tipo gumos kamšteliais ir apgaubti aliumininiais gaubteliais.

PET buteliukai po 20, 50, 100 ir 250 ml, užkimšti I tipo gumos kamšteliais ir apgaubti aliumininiais gaubteliais.

Pakuočių dydžiai:

- kartoninė dėžutė su 1 stikliniu arba PET buteliuku, kuriame yra 10 dozių (20 ml),
- kartoninė dėžutė su 1 stikliniu arba PET buteliuku, kuriame yra 25 dozės (50 ml),
- kartoninė dėžutė su 1 stikliniu arba PET buteliuku, kuriame yra 50 dozių (100 ml),
- kartoninė dėžutė su 1 PET buteliuku, kuriame yra 125 dozės (250 ml).

Gali būti platinamos ne visų dydžių pakuotės.

6.6. Specialios nesunaudoto veterinarinio vaisto ar su jo naudojimu susijusių atliekų naikinimo nuostatos

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

7. RINKODAROS TEISĖS TURĖTOJAS

Laboratorios Hipra, S.A.
Avda. La Selva, 135
17170-Amer (Girona)
ISPANIJA
Tel. +34 972 430660
Faks. +34 972 430661
El. paštas: hipra@hipra.com

8. RINKODAROS TEISĖS NUMERIS (-IAI)

LT/2/09/1886/001-004

9. RINKODAROS TEISĖS SUTEIKIMO / ATNAUJINIMO DATA

Rinkodaros teisė pirmą kartą suteikta 2009-09-07
Rinkodaros teisė paskutinį kartą atnaujinta 2014-11-03

10. TEKSTO PERŽIŪROS DATA

2014-11-03

DRAUDIMAS PREKIAUTI, TIEKTI IR (ARBA) NAUDOTI

Nėra.

ŽENKLINIMAS

DUOMENYS, KURIE TURI BŪTI ANT ANTRINĖS PAKUOTĖS

KARTONINĖ DĖŽUTĖ

1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

SUISENG, injekcinė suspensija

2. VEIKLIOJI (-IOSIOS) IR KITOS MEDŽIAGOS

Vienoje (2 ml) dozėje yra:

E. coli F4ab fimbrijų adhezino

≥ 65 % SA₆₀*,

E. coli F4ac fimbrijų adhezino

≥ 78 % SA₇₀,

E. coli F5 fimbrijų adhezino

≥ 79 % SA₅₀,

E. coli F6 fimbrijų adhezino

≥ 80 % SA₂₅,

E. coli LT enterotoksoido

≥ 55% SA₇₀,

Clostridium perfringens C tipo toksoido

≥ 35 % SA₂₅,

Clostridium novyi B tipo toksoido

≥ 50 % SA₁₂₀.

3. VAISTO FORMA

Injekcinė suspensija.

4. PAKUOTĖS DYDIS

10 dozių

25 dozės

50 dozių

125 dozės

5. PASKIRTIES GYVŪNŲ RŪŠIS (-YS)

Kiaulės (paršavedės ir kiaulaitės).

6. INDIKACIJA (-OS)

7. NAUDOJIMO BŪDAS (-AI) IR METODAS

Švirkšti į raumenis.

Prieš naudojimą būtina perskaityti informacinį lapelį.

8. IŠLAUKA

Išlauka: 0 parų.

9. SPECIALIEJI ĮSPĖJIMAI, JEI REIKIA

Atsitiktinis įšvirkštimas yra pavojingas.

10. TINKAMUMO DATA

Tinka iki {mėnuo/metai}

Atkimšus būtina sunaudoti per 8–10 val.

11. SPECIALIOS LAIKYMO SĄLYGOS

Laikyti ir gabenti šaltai (2–8 °C). Saugoti nuo šviesos. Negalima sušaldyti.

**12. SPECIALIOS 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. Parduodama tik veterinarijos gydytojui.

14. NUORODA „SAUGOTI NUO VAIKŲ“

Saugoti nuo vaikų.

15. RINKODAROS TEISĖS TURĖTOJO PAVADINIMAS IR ADRESAS

Laboratorios Hipra, S.A.
Avda. La Selva, 135
17170-Amer (Girona)
ISPANIJA

16. RINKODAROS TEISĖS NUMERIS (-IAI)

LT/2/09/1886/001

LT/2/09/1886/002

LT/2/09/1886/003

LT/2/09/1886/004

17. GAMINTOJO SERIJOS NUMERIS

Serijs {numeris}

DUOMENYS, KURIE TURI BŪTI ANT PIRMINĖS PAKUOTĖS

BUTELIUKAS (50 ir 125 dozės)

1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

SUISENG, injekcinė suspensija

2. VEIKLIOJI (-IOSIOS) IR KITOS MEDŽIAGOS

Vienoje (2 ml) dozėje yra:

E. coli F4ab fimbrijų adhezino

≥ 65 % SA₆₀*,

E. coli F4ac fimbrijų adhezino

≥ 78 % SA₇₀,

E. coli F5 fimbrijų adhezino

≥ 79 % SA₅₀,

E. coli F6 fimbrijų adhezino

≥ 80 % SA₂₅,

E. coli LT enterotoksoido

≥ 55% SA₇₀,

Clostridium perfringens C tipo toksoido

≥ 35 % SA₂₅,

Clostridium novyi B tipo toksoido

≥ 50 % SA₁₂₀.

3. VAISTO FORMA

Injekcinė suspensija.

4. PAKUOTĖS DYDIS

50 dozių

125 dozės

5. PASKIRTIES GYVŪNŲ RŪŠIS (-YS)

Kiaulės (paršavedės ir kiaulaitės).

6. INDIKACIJA (-OS)

7. NAUDOJIMO BŪDAS (-AI) IR METODAS

Švirkšti į raumenis.

Prieš naudojimą būtina perskaityti informacinę lapelį.

8. IŠLAUKA

Išlauka: 0 parų.

9. SPECIALIEJI ĮSPĖJIMAI, JEI REIKIA

Atsitiktinis įšvirkštimas yra pavojingas.

10. TINKAMUMO DATA

Tinka iki {mėnuo/metai}

Atkimšus būtina sunaudoti per 8–10 val.

11. SPECIALIOS LAIKYMO SĄLYGOS

Laikyti ir gabenti šaltai (2–8 °C). Saugoti nuo šviesos. Negalima sušaldyti.

**12. SPECIALIOS NESUNAUDOTO VETERINARINIO VAISTO AR ATLIEKŲ
NAIKINIMO NUOSTATOS, JEI BŪTINA****13. NUORODA „TIK VETERINARINIAM NAUDOJIMUI“ IR TIEKIMO BEI
NAUDOJIMO SĄLYGOS AR APRIBOJIMAI, JEI TAIKYTINA**

Tik veterinariniam naudojimui. Parduodama tik veterinarijos gydytojui.

14. NUORODA „SAUGOTI NUO VAIKŲ“

Saugoti nuo vaikų.

15. RINKODAROS TEISĖS TURĖTOJO PAVADINIMAS IR ADRESAS

Laboratorios Hipra, S.A.
Avda. La Selva, 135
17170-Amer (Girona)
ISPANIJA

16. RINKODAROS TEISĖS NUMERIS (-IAI)

LT/2/09/1886/003
LT/2/09/1886/004

17. GAMINTOJO SERIJOS NUMERIS

Serijs {numeris}

**MINIMALŪS DUOMENYS, KURIE TURI BŪTI ANT MAŽŲ PIRMINIŲ PAKUOČIŲ
BUTELIUKAS (10 ir 25 dozės)**

1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

SUISENG, injekcinė suspensija kiaulėms

2. VEIKLIOSIOS (-IŲJŲ) MEDŽIAGOS (-Ų) KIEKIS

Vienoje (2 ml) dozėje yra:

E. coli F4ab, F4ac, F5 ir F6 fimbrijų adhezinių, *E. coli* LT enterotoksoido, *Clostridium perfringens* C tipo toksoido, *Clostridium novyi* B tipo toksoido.

3. KIEKIS (MASĖ, TŪRIS AR DOZIŲ SKAIČIUS)

10 dozių

25 dozės

4. NAUDOJIMO BŪDAS (-AI)

Švirkšti į raumenis.

5. IŠLAUKA

Išlauka: 0 parų.

6. SERIJOS NUMERIS

Serija {numeris}

7. TINKAMUMO DATA

Tinka iki {mėnuo/metai}

Atkimšus būtina sunaudoti per 8–10 val.

8. NUORODA „TIK VETERINARINIAM NAUDOJIMUI“

Tik veterinariniam naudojimui.

INFORMACINIS LAPELIS
SUISENG, injekcinė suspensija kiaulėms

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

Laboratorios Hipra, S.A.
Avda. La Selva, 135
17170-Amer (Girona)
ISPANIJA
Tel. +34 972 430660
Faks. +34 972 430661
El. paštas: hipra@hipra.com

2. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

SUISENG, injekcinė suspensija kiaulėms

3. VEIKLIOJI (-IOSIOS) IR KITOS MEDŽIAGOS

Vienoje (2 ml) dozėje yra:

veikliųjų medžiagų:

<i>E. coli</i> F4ab fimbrijų adhezino	≥ 65 % SA ₆₀ *,
<i>E. coli</i> F4ac fimbrijų adhezino	≥ 78 % SA ₇₀ ,
<i>E. coli</i> F5 fimbrijų adhezino	≥ 79 % SA ₅₀ ,
<i>E. coli</i> F6 fimbrijų adhezino	≥ 80 % SA ₂₅ ,
<i>E. coli</i> LT enterotoksoido	≥ 55% SA ₇₀ ,
<i>Clostridium perfringens</i> C tipo toksoido	≥ 35 % SA ₂₅ ,
<i>Clostridium novyi</i> B tipo toksoido	≥ 50 % SA ₁₂₀ ;

*% SA_x: imunizuotų triušių, kuriems imunofermentinės analizės (angl. EIA) metodu nustatytas X serologinis atsakas
aliuminio hidroksido gelio,
ženšenio ekstrakto (atitinkamai ginsenozidų),
benzilo alkoholio (E1519).

Baltai gelsva suspensija.

4. INDIKACIJA (-OS)

Naujagimiams paršeliams pasyviai apsaugoti, aktyviai imunizavus veislines paršavedes ir kiaulaites, norint sumažinti gaišimą ir naujagimių enterotoksikozės klinikinius požymius (pvz., viduriavimą), kuriuos sukelia enterotoksigeninės *Escherichia coli* bakterijos su F4ab (K88ab), F4ac (K88ac), F5 (K99) arba F6 (987P) adhezinais.
Šių antikūnų išlikimas nenustatytas.

Naujagimiams paršeliams nuo naujagimių nekrozinio enterito pasyviai imunizuoti, aktyviai imunizavus veislines paršavedes ir kiaulaites, norint paskatinti serumo neutralizuojančių antikūnų C tipo *Clostridium perfringens* β toksinui susidarymą.
Šių antikūnų išlikimas nenustatytas.

Veislinėms paršavedėms ir kiaulaitėms aktyviai imunizuoti, norint paskatinti serumo neutralizuojančiųjų antikūnų B tipo *Clostridium novyi* α toksinui susidarymą. Serumo neutralizavimo antikūnų reikšmė eksperimentais nenustatyta. Antikūnų aptikta praėjus 3 sav. po vakcinacijos. Šių antikūnų išlikimas nenustatytas.

5. KONTRAINDIKACIJOS

Nėra.

6. NEPALANKIOS REAKCIJOS

Labai retos nepalankios reakcijos:

- injekcijos vietoje raumenų audiniuose gali atsirasti nedidelė granuloma. Po vakcinavimo gali pasireikšti nedidelis (mažiau kaip 3 cm) vietinis, laikinas (išliekantis 24–48 val.) patinimas. Retais atvejais gali atsirasti nedidelių laikinų mazgelių, kurie išnyksta per 2–3 sav.
- po vakcinavimo (praėjus 4–6 val. po injekcijos) trumpam gali šiek tiek pakilti kūno temperatūra. Retais atvejais gali pasireikšti iki 6 val. trunkantis rektinės temperatūros pakilimas daugiau nei 1,5 °C.

Nepalankių reakcijų dažnumas nustatytas vadovaujantis tokia konvencija:

- labai dažna (vieno gydymo metu nepalankios reakcijos pasireiškė daugiau nei 1 iš 10 gyvūnų),
- dažna (daugiau nei 1, bet mažiau nei 10 iš 100 gyvūnų),
- nedažna (daugiau nei 1, bet mažiau nei 10 iš 1 000 gyvūnų),
- reta (daugiau nei 1, bet mažiau nei 10 iš 10 000 gyvūnų),
- labai reta (mažiau nei 1 iš 10 000 gyvūnų, skaičiuojant ir atskirus pranešimus).

Pastebėjus bet kokių sunkių poveikį ar kitą šiame informaciniame lapelyje nepaminėtą poveikį, būtina informuoti veterinarijos gydytoją.

7. PASKIRTIES GYVŪNŲ RŪŠYS

Kiaulės (paršavedės ir kiaulaitės).

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

Kiaulei švirkšti 2 ml į kaklo raumenis.

Pagrindinį vakcinavimą sudaro dvi dozės: pirmąją dozę reikia švirkšti likus maždaug 6 sav. iki paršiavimosi, antrąją – likus maždaug 3 sav. iki paršiavimosi.

Antrąją dozę rekomenduotina švirkšti kitoje kaklo pusėje.

Revakcinacija: kiekvieno kito paršingumo metu reikia švirkšti vieną dozę likus 3 sav. iki numatomos paršiavimosi datos.

9. NUORODOS DĖL TINKAMO NAUDOJIMO

Prieš naudojimą vakciną reikia sušildyti iki 15–25 °C temperatūros ir suplakti.

Atsitiktinai įsišvirkštus, nedelsiant reikia kreiptis į gydytoją ir jam parodyti šio veterinarinio vaisto informacinį lapelį ar etiketę.

10. IŠLAUKA

0 parų.

11. SPECIALIEJI LAIKYMO NURODYMAI

Saugoti nuo vaikų.

Laikyti ir gabenti šaltai (2–8 °C). Saugoti nuo šviesos. Negalima sušaldyti.

Šio veterinarinio vaisto negalima naudoti pasibaigus tinkamumo laikui, nurodytam ant etiketės.

Tinkamumo laikas, pirmą kartą atkimšus pirminę pakuotę – 8–10 val.

12. SPECIALIEJI NURODYMAI

Specialios atsargumo priemonės, naudojant vaistą gyvūnams

Vakcinuoti reikia tik sveikus gyvūnus.

Jautriems gyvūnams gali pasireikšti padidėjusio jautrumo reakcijų. Pasireiškus anafilaksinei reakcijai, reikia nedelsiant skirti atitinkamą vaistą, pvz., adrenaliną.

Naudojimas vaikingumo, laktacijos ar kiaušinių dėjimo metu

Galima naudoti vaikingoms patelėms nuo 6 sav iki numatomos paršiavimosi datos.

Sąveika su kitais vaistais ir kitos sąveikos formos

Nėra duomenų apie šios vakcinės saugumą ir veiksmingumą vienu metu naudojant su kitu veterinariniu vaistu. Sprendimas naudoti šią vakciną prieš ar po bet kokio kito vaisto naudojimo turi būti priimtas kiekvienu atveju atskirai.

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

Sušvirkštus dvigubą vakcinės dozę, kito nepalankaus poveikio, išskyrus nurodytą "Nepalankios reakcijos", nepastebėta.

Nesuderinamumai

Negalima maišyti su jokių kitų veterinarinių vaistų.

13. SPECIALIOS 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 PASKUTINIOJO APROBAVIMO DATA

2014-11-03

15. KITA INFORMACIJA

Parduodama tik veterinarijos gydytojui.

Pakuočių dydžiai:

- kartoninė dėžutė su 1 stikliniu arba PET buteliuku, kuriame yra 10 dozių (20 ml),

- kartoninė dėžutė su 1 stikliniu arba PET buteliuku, kuriame yra 25 dozės (50 ml),
- kartoninė dėžutė su 1 stikliniu arba PET buteliuku, kuriame yra 50 dozių (100 ml),
- kartoninė dėžutė su 1 PET buteliuku, kuriame yra 125 dozės (250 ml).

Gali būti platinamos ne visų dydžių pakuotės.