

I PIELIKUMS
VETERINĀRO ZĀĻU APRAKSTS

1. VETERINĀRO ZĀĻU NOSAUKUMS

T61 šķīdums injekcijām

2. KVALITATĪVAIS UN KVANTITATĪVAIS SASTĀVS

1 ml satur:

Aktīvās vielas:

Embutramīds	200 mg
Mebezonijs jodīds	50 mg
Tetrakaīna hidrohlorīds	5 mg

Palīgvielas:

Palīgvielu un citu sastāvdaļu kvalitatīvais sastāvs	Kvantitatīvais sastāvs, ja šī informācija ir būtiska veterināro zāļu pareizai ievadīšanai
Dimetilformamīds	566,67 mg
Ūdens injekcijām	

Dzidrs, bezkrāsains šķīdums.

3. KLĪNISKĀ INFORMĀCIJA

3.1. Mērķsugas

Suņi, kaķi, ūdeles, liellopi, zirgi, cūkas, baloži, kāmjai, jūrascūciņas, peles, žurkas un truši.

3.2. Lietošanas indikācijas katrai mērķsugai

Dzīvnieku eitanāzijai.

3.3. Kontrindikācijas

Nelietot pie samaņas esošiem dzīvniekiem.

3.4. Īpaši brīdinājumi

Nav.

3.5. Īpaši piesardzības pasākumi lietošanā

Īpaši piesardzības pasākumi drošai lietošanai mērķsugām:

T61 lietot tikai bezsamaņā (narkozē) esošiem dzīvniekiem, lai izvairītos no pie samaņas esoša dzīvnieka nosmakšanas.

T61 lietošanas laikā ievērot īpašu piesardzību.

Intravenozas injekcijas laikā jānodrošina pareiza, intravaskulāra pilnas devas ievadīšana.

Ieteicams ievadīt caur intravenozo katetru.

Dzīvniekiem ar sirds mazspēju vai asinsrites traucējumiem šo veterināro zāļu iedarbība var būt aizkavēta un vajāka nekā gaidīts, ņemot vērā lēnāku T61 pārnešanu uz mērķaudiem.

Pastāv nesekmīgu injekciju vai pašinjicēšanās risks, ja dzīvnieks pretojas.

Var būt aizkavēta sirdsdarbības apstāšanās.

Lietojot T61, histopatoloģiskajos izmeklējumos novēro endoteliālus bojājumus, pulmonālo asinsvadu obturāciju, plaušu tūsku un hemolīzi.

Īpaši piesardzības pasākumi, kas jāievēro personai, kura ievada veterinārās zāles dzīvniekiem:

Šīs veterinārās zāles ir letālas cilvēkiem. Tās nedrīkst izsniegt dzīvnieka īpašniekam vai personai, kura rūpējas par dzīvnieku.

Izvairīties no tiešas saskares ar šīm veterinārajām zālēm.

Rīkojoties ar šīm veterinārajām zālēm, izmantot individuālos aizsardzības līdzekļus, kas ietver cimdus. Nekavējoties novilkt aptraipīto apģērbu.

Ja veterinārās zāles nonākušas tiešā saskarē ar atvērtu brūci vai gļotādu, nekavējoties skalot skarto vietu ar lielu ūdens daudzumu un ziepēm.

Ja notikusi nejauša iekļūšana acīs, nekavējoties vairākas minūtes skalot acis ar tīru ūdeni.

Ja notikusi nejauša norīšana vai pašinjicēšana, nekavējoties meklēt medicīnisko palīdzību un uzrādīt lietošanas instrukciju vai iepakojuma marķējumu ārstam. Nekavējoties skalot brūci ar lielu ūdens daudzumu un ziepēm, un saspiest injekcijas vietu.

Ārstam:

Embutramīda, mebezonijs jodīda un tetrakaīna hidrohlorīda koncentrācija šajās veterinārajās zālēs ir tik augsta, ka neliela daudzuma nejauša injicēšana vai norīšana var izraisīt nopietnas sekas un ir potenciāli letālas cilvēkiem. Veikt neatliekamās palīdzības pasākumus elpošanas un sirdsdarbības uzturēšanai, tostarp kardiopulmonāro reanimāciju, un, ja nepieciešams, veikt hemodialīzi, kā arī atbalsta terapiju (atropīns, neostigmīns, N-acetilcisteīns), atkarībā no iedarbības lieluma un simptomiem.

Īpaši piesardzības pasākumi vides aizsardzībai:

Eitanazētu dzīvnieku lietošana barībā var izraisīt sekundāru toksicitāti maitēdājiem. Nelietot dzīvniekiem, kuri varētu kļūt par savvaļas faunas barības ķēdes posmu. Ārstēto dzīvnieku nāves vai upurēšanas gadījumā nodrošināt, lai tie nebūtu pieejami savvaļas faunai.

3.6. Blakusparādības

Suņi, kaķi, ūdeles, liellopi, zirgi, cūkas, baloži, kāmjī, jūdescūciņas, peles, žurkas un truši:

Ļoti reti (<1 dzīvniekam/10 000 ārstētajiem dzīvniekiem, tostarp atsevišķi ziņojumi):	Krampji; Uzbudinājums
---	--------------------------

Ir svarīgi ziņot par blakusparādībām. Tas ļauj pastāvīgi uzraudzīt veterināro zāļu drošumu. Ziņojumus vēlams nosūtīt ar veterinārārsta starpniecību vai nu tirdzniecības atļaujas turētājam vai valsts kompetentajai iestādei, izmantojot nacionālo ziņošanas sistēmu. Attiecīgo kontaktinformāciju skatīt lietošanas instrukcijā.

3.7. Lietošana grūsnības, laktācijas vai dēšanas laikā

Nelietot visu grūsnības laiku.

3.8. Mijiedarbība ar citām zālēm un citi mijiedarbības veidi

Nav zināma.

3.9. Lietošanas veids un devas

Intravenozām, intrakardiālām vai intrapulmonālām injekcijām tikai bezsamaņā (narkozē) esošiem dzīvniekiem.

Lietot intravenozi. Tikai tad, ja intravenoza ievadīšana nav iespējama, izmantot citu šo veterināro zāļu ievadīšanas veidu.

Tikai tad, ja nav iespējams izmantot citu ievadīšanas veidu (piem., kardiovaskulārās sistēmas kolapss), var veikt intrapulmonālu injekciju. Neatkarīgi no ievadīšanas veida, veterinārās zāles ievadīt tikai pilnībā anestezētiem dzīvniekiem, kas nereaģē uz sāpīgiem stimuliem. Nelietot šīs veterinārās zāles dzīvniekiem, kas ir pie samaņas vai kas saņēmuši tikai sedāciju vai vieglu anestēziju, un spēj just sāpes.

Suņiem:

Intravenozi	0,3-0,5 ml/kg ķermeņa svara.
Intrapulmonāli	0,7-1,0 ml/kg suņiem ar ķermeņa svaru līdz 10 kg. 13,0-20,0 ml suņiem ar ķermeņa svaru virs 10 kg.
Intrakardiāli	0,3 ml/kg ķermeņa svara.

Kaķiem:

Intrapulmonāli	1,0 ml kaķēniem dažu dienu vecumā. 3,0 ml kaķiem līdz 6 mēnešu vecumam. 5,0 ml kaķiem vecākiem par 6 mēnešiem. 10,0 ml kaķiem smagākiem par 5 kg.
----------------	--

Ūdelēm, baložiem, kāmjiem, jūdescūcinām, pelēm, žurkām un trušiem:

Intrapulmonāli	0,5-2,0 ml atkarībā no ķermeņa svara.
----------------	---------------------------------------

Zirgiem, liellopiem, cūkām:

Intravenozi	4,0-6,0 ml/50 kg ķermeņa svara.
-------------	---------------------------------

3.10. Pārdozēšanas simptomi (ārkārtas procedūras un antidoti, ja piemērojami)

Nav piemērojami.

3.11. Īpaši lietošanas ierobežojumi un īpaši lietošanas nosacījumi, tostarp antimikrobiālo un pretparazītu veterināro zāļu lietošanas ierobežojumi, lai ierobežotu rezistences veidošanās risku

Drīkst ievadīt tikai praktizējošs veterinārārsts.

3.12. Ierobežojumu periods

Nelietot dzīvniekiem, no kuriem iegūto produkciju paredzēts izmantot cilvēku uzturā.

Dzīvnieki, kuri ir eitanazēti ar T61, ir iekļaujami bīstamo materiālu grupā.

Veikt piemērotus pasākumus, lai veterinārās zāles saņēmušo dzīvnieku liemeņi un blakusprodukti nenonāktu barības ķēdē un netiktu izmantoti cilvēka vai dzīvnieku uzturā.

4. FARMAKOLOĢISKĀS ĪPAŠĪBAS

4.1. ATĶvet kods: QN51AX50.

4.2. Farmakodinamiskās īpašības

T61 satur narkotisku vielu (embutramīds), perifēras darbības miorelaksantu (mebenzonija jodīds) un lokālās anestēzijas līdzekli (tetrakaīna hidrohlorīds).

Embutramīds ir γ -hidroksibutānskābes atvasinājums. Tas izraisa dziļu narkozi un smadzeņu stumbra paralīzi. Mebezonija jodīdam piemīt kurāre tipa iedarbība. Tas darbojas, bloķējot impulsu pārvadi no nervu galiem uz muskuļšķiedrām, izraisot skeleta un starpribu muskuļu relaksāciju. Tetrakaīna hidrohlorīds novērš sāpes intrapulmonālas injekcijas laikā. Pēc intravenozas ievadīšanas tetrakaīna hidrohlorīds, atkarībā no devas, vispirms izraisa centrālās nervu sistēmas uzbudinājumu, tad nomāc sirdsdarbību un centrālo nervu sistēmu.

Nāvi izraisa galvas smadzeņu darbības nomākums, kolapss un asfiksija.

4.3. Farmakokinētiskās īpašības

Nav pieejami precīzi farmakokinētiskie dati par mērķsugām. T61 iedarbojas pāris sekunžu līdz pāris minūšu laikā.

Neadekvātas uzsūkšanās gadījumā pastāv iespēja, ka perifērā paralīze iestājas pirms samaņas zuduma, tādēļ T61 drīkst lietot tikai bezsamaņā (narkozē) esošiem dzīvniekiem.

5. FARMACEITISKĀ INFORMĀCIJA

5.1. Būtiska nesaderība

Tā kā nav veikti saderības pētījumi, nelietot šīs veterinārās zāles maisījumā ar citām veterinārajām zālēm.

5.2. Derīguma termiņš

Veterināro zāļu derīguma termiņš izplatīšanai paredzētajā iepakojumā: 3 gadi.

Derīguma termiņš pēc pirmreizējas tiešā iepakojuma atvēršanas: 28 dienas.

5.3. Īpaši uzglabāšanas nosacījumi

Šīm veterinārajām zālēm nav nepieciešami īpaši uzglabāšanas apstākļi.

5.4. Tiešā iepakojuma veids un saturs

Kartona kastīte ar 50 ml dzintarkrāsas stikla flakonu ar gumijas aizbāzni, kas noslēgts ar alumīnija vāciņu.

5.5. Īpaši norādījumi neizlietotu veterināro zāļu vai to atkritumu iznīcināšanai

Neizmest veterinārās zāles kanalizācijā vai kopā ar sadzīves atkritumiem.

Visu neizlietoto veterināro zāļu vai to atkritumu iznīcināšanai izmantot nevajadzīgo veterināro zāļu nodošanas shēmas saskaņā ar nacionālajām prasībām un jebkurām valsts atkritumu savākšanas sistēmām, kas piemērojamas attiecīgajām veterinārajām zālēm.

6. TIRDZNIECĪBAS ATĻAUJAS TURĒTĀJS

Intervet International B.V.

7. TIRDZNIECĪBAS ATĻAUJAS NUMURS(-I)

V/NRP/02/1429

8. PIRMĀS TIRDZniecības ATĻAUJAS PIEŠĶIRŠANAS DATUMS

Pirmās tirdzniecības atļaujas piešķiršanas datums: 19/03/2002

9. VETERINĀRO ZĀĻU APRAKSTA PĒDĒJĀS PĀRSKATĪŠANAS DATUMS

03/2024

10. VETERINĀRO ZĀĻU KLASIFIKĀCIJA

Recepšu veterinārās zāles.

Sīkāka informācija par šīm veterinārajām zālēm ir pieejama Savienības zāļu datubāzē (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

III PIELIKUMS
MARKĒJUMS UN LIETOŠANAS INSTRUKCIJA

A. MARKĒJUMS

UZ ĀRĒJĀ IEPAKOJUMA NORĀDĀMĀ INFORMĀCIJA

KARTONA KASTĪTE

1. VETERINĀRO ZĀĻU NOSAUKUMS

T61 šķīdums injekcijām

2. INFORMĀCIJA PAR AKTĪVAJĀM VIELĀM

1 ml satur:

Embutramīds	200 mg,
Mebezonijs jodīds	50 mg,
Tetrakaīna hidrohlors	5 mg.

3. IEPAKOJUMA LIELUMS

50 ml

4. MĒRĶSUGAS

Suņi, kaķi, ūdeles, liellopi, zirgi, cūkas, baloži, kāmjai, jūrascūciņas, peles, žurkas un truši.

5. INDIKĀCIJAS

Dzīvnieku eitanāzijai.

6. LIETOŠANAS VEIDI

Intravenozām, intrapulmonālām vai intrakardiālām injekcijām.
Pirms lietošanas izlasiet lietošanas instrukciju.

7. IEROBEŽOJUMU PERIODS

Nelietot dzīvniekiem, no kuriem iegūto produkciju paredzēts izmantot cilvēku uzturā.
Dzīvnieki, kuri ir eitanazēti ar T61, ir iekļaujami bīstamo materiālu grupā.
Veikt piemērotus pasākumus, lai veterinārās zāles saņēmušo dzīvnieku liemeņi un blakusprodukti nenonāktu barības ķēdē un netiktu izmantoti cilvēka vai dzīvnieku uzturā.

8. DERĪGUMA TERMIŅŠ

Exp. {mēnesis/gads}

Pēc pirmreizējas atvēršanas izlietot 28 dienu laikā.

9. ĪPAŠI UZGLABĀŠANAS NOSACĪJUMI

Šīm veterinārajām zālēm nav nepieciešami īpaši uzglabāšanas apstākļi.

10. VĀRDI “PIRMS LIETOŠANAS IZLASIET LIETOŠANAS INSTRUKCIJU”

Pirms lietošanas izlasiet lietošanas instrukciju.

11. VĀRDI “LIETOŠANAI DZĪVNIEKIEM”

Lietošanai dzīvniekiem.

12. VĀRDI “UZGLABĀT BĒRNIEM NEREDZAMĀ UN NEPIEEJAMĀ VIETĀ”

Uzglabāt bērniem neredzamā un nepieejamā vietā.

13. TIRDZNIECĪBAS ATĻAUJAS TURĒTĀJS
--

Intervet International B.V.

14. TIRDZNIECĪBAS ATĻAUJAS NUMURI
--

V/NRP/02/1429

15. SĒRIJAS NUMURS

Lot {numurs}

UZ TIEŠĀ IEPAKOJUMA NORĀDĀMĀ INFORMĀCIJA

FLAKONS

1. VETERINĀRO ZĀĻU NOSAUKUMS

T61 šķīdums injekcijām

2. INFORMĀCIJA PAR AKTĪVAJĀM VIELĀM

1 ml satur:

Embutramīds	200 mg,
Mebezonija jodīds	50 mg,
Tetrakaīna hidrohlorīds	5 mg.

3. MĒRĶSUGAS

Suņi, kaķi, ūdeles, liellopi, zirgi, cūkas, baloži, kāmjī, jūrasecūciņas, peles, žurkas un truši.

4. LIETOŠANAS VEIDI

Pirms lietošanas izlasiet lietošanas instrukciju.

5. IEROBEŽOJUMU PERIODS

Pirms lietošanas izlasiet lietošanas instrukciju.

6. DERĪGUMA TERMIŅŠ

Exp. {mēnesis/gads}

Pēc pirmreizējas atvēršanas izlietot 28 dienu laikā.

7. ĪPAŠI UZGLABĀŠANAS NOSACĪJUMI

Šīm veterinārajām zālēm nav nepieciešami īpaši uzglabāšanas apstākļi.

8. TIRDZNIECĪBAS ATĻAUJAS TURĒTĀJS

Intervet International B.V.

9. SĒRIJAS NUMURS

Lot {numurs}

B. LIETOŠANAS INSTRUKCIJA

LIETOŠANAS INSTRUKCIJA

1. Veterināro zāļu nosaukums

T61 šķīdums injekcijām

2. Sastāvs

1 ml satur:

Aktīvās vielas:

Embutramīds	200 mg
Mebezonijs jodīds	50 mg
Tetrakaīna hidrohlorīds	5 mg

Dzidrs, bezkrāsains šķīdums.

3. Mērķsugas

Suņi, kaķi, ūdeles, liellopi, zirgi, cūkas, baloži, kāmjai, jūrascūciņas, peles, žurkas un truši.

4. Lietošanas indikācijas

Dzīvnieku eitanāzijai.

5. Kontrindikācijas

Nelietot pie sāmaņas esošiem dzīvniekiem.

6. Īpaši brīdinājumi

Īpaši brīdinājumi:

Nav.

Īpaši piesardzības pasākumi drošai lietošanai mērķsugām:

T61 lietot tikai bezsamaņā (narkozē) esošiem dzīvniekiem, lai izvairītos no pie sāmaņas esoša dzīvnieka nosmakšanas.

T61 lietošanas laikā ievērot īpašu piesardzību.

Intravenozas injekcijas laikā jānodrošina pareiza, intravaskulāra pilnas devas ievadīšana.

Ieteicams lietot venozo katetru.

Dzīvniekiem ar sirds mazspēju vai asinsrites traucējumiem šo veterināro zāļu iedarbība var būt aizkavēta un vajāka nekā gaidīts, ņemot vērā lēnāku T61 pārnesi uz mērķaudiem.

Pastāv nesekmīgu injekciju vai pašinjicēšanas risks, ja dzīvnieks pretojas.

Var būt aizkavēta sirdsdarbības apstāšanās.

Lietojot T61, histopatoloģiskajos izmeklējumos novēro endoteliālus bojājumus, pulmonālo asinsvadu obstrukciju, plaušu tūsku un hemolīzi.

Īpaši piesardzības pasākumi, kas jāievēro personai, kura ievada veterinārās zāles dzīvniekiem:

Šīs veterinārās zāles ir letālas cilvēkiem. Tās nedrīkst izsniegt dzīvnieka īpašniekam vai personai, kura rūpējas par dzīvnieku.

Izvairīties no tiešas saskares ar šīm veterinārajām zālēm.

Rīkojoties ar šīm veterinārajām zālēm, izmantot individuālos aizsardzības līdzekļus, kas ietver cimdus. Nekavējoties novilkt aptraipīto apģērbu.

Ja veterinārās zāles nonākušas tiešā saskarē ar atvērtu brūci vai gļotādu, nekavējoties skalot skarto vietu ar lielu ūdens daudzumu un ziepēm.

Ja notikusi nejauša iekļūšana acīs, nekavējoties vairākas minūtes skalot acis ar tīru ūdeni.

Ja notikusi nejauša norīšana vai pašinjicēšana, nekavējoties meklēt medicīnisko palīdzību un uzrādīt lietošanas instrukciju vai iepakojuma marķējumu ārstam. Nekavējoties skalot brūci ar lielu ūdens daudzumu un ziepēm, un saspiest injekcijas vietu.

Ārstam:

Embutramīda, mebezonijs un tetrakaīna hidrohlorīda koncentrācija šajās veterinārajās zālēs ir tik augsta, ka neliela daudzuma nejauša injicēšana vai norīšana var izraisīt nopietnas sekas un ir potenciāli letālas cilvēkiem. Veikt neatliekamās palīdzības pasākumus elpošanas un sirdsdarbības uzturēšanai, tostarp kardiopulmonāro reanimāciju, un, ja nepieciešams, veikt hemodialīzi, kā arī atbalsta terapiju (atropīns, neostigmīns, N-acetilcisteīns) atkarībā no iedarbības lieluma un simptomiem.

Īpaši piesardzības pasākumi vides aizsardzībai:

Eitanazētu dzīvnieku lietošana barībā var izraisīt sekundāru toksicitāti maitēdājiem. Nelietot dzīvniekiem, kuri varētu kļūt par savvaļas faunas barības ķēdes posmu. Ārstēto dzīvnieku nāves vai upurēšanas gadījumā nodrošināt, lai tie nebūtu pieejami savvaļas faunai.

Grūsnība:

Nelietot visu grūsnības laiku.

Mijiedarbība ar citām zālēm un citi mijiedarbības veidi:

Nav zināma.

Pārdozēšana:

Nav piemērojami.

Īpaši lietošanas ierobežojumi un īpaši lietošanas nosacījumi:

Drīkst ievadīt tikai praktizējošs veterinārārsts.

Būtiska nesaderība:

Tā kā nav veikti saderības pētījumi, šīs veterinārās zāles nedrīkst lietot maisījumā ar citām zālēm.

7. Blakusparādības

Suņi, kaķi, ūdeles, liellopi, zirgi, cūkas, baloži, kāmjī, jūrascūciņas, peles, žurkas un truši:

Ļoti reti (<1 dzīvniekam/10 000 ārstētajiem dzīvniekiem, tostarp atsevišķi ziņojumi):	Krampji; Uzbudinājums
---	--------------------------

Ir svarīgi ziņot par blakusparādībām. Tas ļauj pastāvīgi uzraudzīt veterināro zāļu drošumu. Ja novērojat jebkuras blakusparādības, arī tās, kas nav minētas šajā lietošanas instrukcijā, vai domājat, ka zāles nav iedarbojušās, lūdzu, informējiet savu veterinārārstu. Jūs varat ziņot par jebkurām blakusparādībām arī tirdzniecības atļaujas turētājam, izmantojot kontaktinformāciju šīs instrukcijas beigās vai nacionālo ziņošanas sistēmu: <https://www.pvd.gov.lv>

8. Deva katrai dzīvnieku sugai, lietošanas veids un metode

Intravenozām, intrakardiālām vai intrapulmonālām injekcijām tikai bezsamaņā (narkozē) esošiem dzīvniekiem.

Lietot intravenozi. Tikai tad, ja intravenoza ievadīšana nav iespējama, izmantot citu šo veterināro zāļu ievadīšanas veidu.

Tikai tad, ja nav iespējams izmantot citu ievadīšanas veidu (piem., kardiovaskulārās sistēmas kolapss), var veikt intrapulmonālu injekciju. Neatkarīgi no ievadīšanas veida, veterinārās zāles ievadīt tikai pilnībā anestezētiem dzīvniekiem, kas nereaģē uz sāpīgiem stimuliem. Nelietot šīs veterinārās zāles dzīvniekiem, kas ir pie samaņas vai kas saņēmuši tikai sedāciju vai vieglu anestēziju, un spēj just sāpes.

Suņiem:

Intravenozi	0,3-0,5 ml/kg ķermeņa svara.
Intrapulmonāli	0,7-1,0 ml/kg suņiem ar ķermeņa svaru līdz 10 kg. 13,0-20,00 ml suņiem ar ķermeņa svaru virs 10 kg.
Intrakardiāli:	0,3 ml/kg ķermeņa svara.

Kaķiem:

Intrapulmonāli	1,0 ml kaķēniem dažādu dienu vecumā. 3,0 ml kaķiem līdz 6 mēnešu vecumam. 5,0 ml kaķiem vecākiem par 6 mēnešiem. 10,0 ml kaķiem smagākiem par 5 kg.
----------------	--

Ūdelēm, baložiem, kāmjiem, jūrascūcinām, pelēm, žurkām un trušiem:

Intrapulmonāli	0,5-2,0 ml atkarībā no ķermeņa svara.
----------------	---------------------------------------

Zirgiem, liellopiem, cūkām:

Intravenozi	4,0-6,0 ml/50 kg ķermeņa svara.
-------------	---------------------------------

9. Ieteikumi pareizai lietošanai

Skatīt sadaļu “Deva katrai dzīvnieku sugai, lietošanas veids un metode”.

10. Ierobežojumu periods

Nelietot dzīvniekiem, no kuriem iegūto produkciju paredzēts izmantot cilvēku uzturā.

Dzīvnieki, kuri ir eitanizēti ar T61, ir iekļaujami bīstamo materiālu grupā.

Veikt piemērotus pasākumus, lai veterinārās zāles saņēmušo dzīvnieku liemeņi un blakusprodukti nenonāktu barības ķēdē un netiktu izmantoti cilvēka vai dzīvnieku uzturā.

11. Īpaši uzglabāšanas nosacījumi

Uzglabāt bērniem neredzamā un nepieejamā vietā.

Šīm veterinārajām zālēm nav nepieciešami īpaši uzglabāšanas apstākļi.

Derīguma termiņš pēc pirmreizējas tiešā iepakojuma atvēršanas: 28 dienas.

12. Īpaši norādījumi atkritumu iznīcināšanai

Neizmest veterinārās zāles kanalizācijā vai kopā ar sadzīves atkritumiem.

Visu neizlietoto veterināro zāļu vai to atkritumu iznīcināšanai izmantot nevajadzīgo veterināro zāļu nodošanas shēmas saskaņā ar nacionālajām prasībām un jebkurām valsts atkritumu savākšanas sistēmām, kas piemērojamas attiecīgajām veterinārajām zālēm. Šādi pasākumi palīdzēs aizsargāt vidi.

13. Veterināro zāļu klasifikācija

Recepšu veterinārās zāles.

14. Tirdzniecības atļaujas numuri un iepakojuma lielumi

V/NRP/02/1429

Kartona kastīte ar 50 ml flakonu.

15. Datums, kad lietošanas instrukcija pēdējo reizi pārskatīta

03/2024

Sīkāka informācija par šīm veterinārajām zālēm ir pieejama Savienības zāļu datubāzē (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Kontaktinformācija:

Tirdzniecības atļaujas turētājs un kontaktinformācija, lai ziņotu par iespējamām blakusparādībām:

Intervet International B.V., Wim de Körverstraat 35, 5831 AN Boxmeer, Nīderlande

Tel: + 37052196111

Par sērijas izlaidi atbildīgais ražotājs:

Intervet International GmbH, Feldstraße 1a, D-85716 Unterschleissheim, Vācija