

I PRIEDAS
VETERINARINIO VAISTO APRAŠAS

1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

INTRAMAR LC, intramaminė suspensija

2. KOKYBINĖ IR KIEKYBINĖ SUDĖTIS

Viename 4 g švirkšte yra:

veiklioji (-iosios) medžiaga (-os):

amoksicilino (amoksicilino trihidrato)	200 mg,
klavulano rūgšties (kalio klavulanato)	50 mg,
prednizolono	10 mg;

pagalbinė (-s) medžiaga (-os):

Kokybinė pagalbinių medžiagų ir kitų sudedamųjų medžiagų sudėtis
minkštasis baltasis parafinas
bevandenis koloidinis silicio dioksidas
skystasis lengvas parafinas

Gelsvos spalvos aliejinė suspensija.

3. KLINIKINĖ INFORMACIJA

3.1. Paskirties gyvūnų rūšys

Galvijai (karvės laktacijos metu).

3.2. Naudojimo indikacijos, nurodant paskirties gyvūnų rūšis

Karvėms, sergančioms klinikiu mastitu, sukeltu šių patogeninių mikroorganizmų, gydyti:

Staphylococcus spp. (ir beta laktamazės gaminančių padermių),
Streptococcus spp. (ypač *S. agalactiae*, *S. dysgalactiae*, *S. uberis*),
Escherichia coli (tarp jų ir kai kurių beta laktamazės gaminančių padermių).

3.3. Kontraindikacijos

Negalima naudoti, kai įrodyta, kad patogenai yra natūraliai atsparūs veikliosioms medžiagoms (daugiausia šios bakterijos: *Pseudomonas* spp., *Serratia* spp., *Proteus* spp., *Enterobacter* spp.).

Negalima naudoti klinikiniam mastitui, sukeltam mikobakterijų, mikoplazmų, pelėsių ir mieliagrybių, gydyti.

Negalima naudoti esant padidėjusiam jautrumui veikliajai (-iosioms) medžiagai (-oms) ar bet kuriai iš pagalbinių medžiagų.

3.4. Specialieji įspėjimai

Nėra.

3.5. Specialiosios naudojimo atsargumo priemonės

Specialiosios atsargumo priemonės, naudojant vaistą paskirties gyvūnų rūšims

Veterinarinis vaistas turi būti naudojamas tik klinikiniam mastitui gydyti.

Naudojant šį veterinarinį vaistą reikia atsižvelgti į oficialią ir regioninę antimikrobinių medžiagų naudojimo politiką.

Veterinarinio vaisto naudojimas turi būti pagrįstas iš fermoje sergančių gyvulių išskirtų bakterijų jautrumo tyrimais. Jei to padaryti neįmanoma, veterinarinis vaistas turi būti naudojamas atsižvelgiant į vietinę (regiono, fermos) epidemiologinę informaciją apie bakterijų jautrumą.

Naudojant veterinarinį vaistą kitaip, nei nurodyta šiame veterinarinio vaisto apraše (VVA), gali padidėti bakterijų, atsparių amoksicilino ir klavulano rūgšties deriniui, paplitimas ir dėl galimo kryžminio atsparumo sumažėti kitų beta laktaminių antibiotikų efektyvumas.

Negalima naudoti bandose, iš kurių nebuvo išskirta beta laktamazę gaminančių stafilokokų padermių.

Veterinarijos gydytojai turėtų, jei įmanoma, naudoti siauresnio spektro antibiotikus.

Specialiosios atsargumo priemonės asmenims, naudojantiems vaistą gyvūnams

Sušvirkšti, įkvėpti, praryti ar patekę ant odos penicilinai ir cefalosporinai gali sukelti padidėjusio jautrumo reakcijas (alergiją). Padidėjęs jautrumas penicilinams gali sukelti kryžminį jautrumą cefalosporinams. Kartais, alerginės reakcijos į šias medžiagas gali būti sunkios.

Žmonės, kuriems nustatytas padidėjęs jautrumas penicilinams ir cefalosporinams, turi vengti sąlyčio su šiuo veterinariniu vaistu.

Šis veterinarinis vaistas gali sukelti odos ir akių jautrumą. Vengti patekimo ant odos ir į akis.

Pakuotėje esančių valymo servetėlių sudėtyje yra izopropilo alkoholio, kai kuriems žmonėms jis gali sukelti odos ir akių jautrumą.

Naudojant šį veterinarinį vaistą ir valymo servetėles, būtinos asmeninės apsaugos priemonės: pirštinės. Veterinariniam vaistui patekus ant odos ar į akis, paveiktą vietą nedelsiant plauti dideliu kiekiu švaraus vandens.

Jeigu po sąlyčio su vaistu atsiranda tokių simptomų kaip odos išbėrimas, reikia nedelsiant kreiptis į gydytoją ir parodyti šio veterinarinio vaisto pakuotės lapelį ar etiketę.

Veido, lūpų ir akių tynis ar pasunkėjęs kvėpavimas yra sunkesni alergijos simptomai, todėl reikia nedelsiant kreiptis medicininės pagalbos.

Naudojus vaistą, būtina plauti rankas.

Specialiosios aplinkos apsaugos atsargumo priemonės

Netaikytinos.

3.6. Nepageidaujamos reakcijos

Galvijai (karvės laktacijos metu):

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

*Jautriems gyvūnams. Pasireiškus padidėjusio jautrumo reakcijoms, reikia taikyti simptominį gydymą.

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. Taip pat žr. atitinkamus kontaktinius duomenis pakuotės lapelio 16 skyriuje.

3.7. Naudojimas vaikingumo, laktacijos ar kiaušinių dėjimo metu

Galima naudoti vaikingumo ir laktacijos metu.

3.8. Sąveika su kitais vaistais ir kitos sąveikos formos

Nežinoma.

3.9. Dozės ir naudojimo būdas

Naudoti į tešmenį.

Spenio galas turi būti kruopščiai nuvalytas pakuotėje esančia valymo servetėle. Kiekvienam speniui naudoti naują valymo servetėlę. Valymo servetėlių negalima naudoti speniams su matomais pažeidimais valyti.

Vaistas turi būti naudojamas iškart po melžimo.

Į pažeistą tešmens ketvirtį per spenio kanalą reikia sušvirkšti visą švirkšto turinį 3 kartus kas 12 val. Infekcijų, sukeltų *Staphylococcus aureus*, gydymo trukmė antibakteriniais vaistais gali būti ilgesnė. Todėl viso gydymo trukmę turi nustatyti veterinarijos gydytojas, kad gydymas būtų pakankamai ilgas, užtikrinantis visišką tešmens infekcijos išgijimą. Švirkštas gali būti naudojamas tik vieną kartą.

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

Veterinarinio vaisto toksiškumas paskirties rūšių gyvūnams yra labai mažas. Panaudotas karvėms laktacijos metu, jis gerai toleruojamas.

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

Netaikytinos.

3.12. Išlauka

Skerdienai ir subproduktams – 7 paros.
Pienui – 84 val.

4. FARMAKOLOGINĖS SAVYBĖS

4.1. ATCvet kodas: QJ51CR02

Farmakoterapinė grupė: intramaminio naudojimo antibakterinės medžiagos, penicilinų ir (arba) beta laktamazių slopiklio derinys.

4.2. Farmakodinamika

Amoksicilinas priklauso aminopenicilinų antibiotikų grupei. Jis pasižymi baktericidiniu poveikiu, pagrįstu mukopeptidų sintezės slopinimu bakterijų ląstelės sienelėje (blokuoja specifinius bakterijų fermentus). Dėl to suirsta bakterijų ląstelės sienelės ir įvyksta ląstelės lizė. Amoksicilinas yra jautrus bakterijų beta laktamazių veikimui, beta laktamazės sudaro kompleksą su nurodytu antibiotiku arba suardo beta laktaminį žiedą. Tai sumažina terapinį potencialą prieš beta laktamazę gaminančias padermes.

Klavulano rūgštis turi panašią struktūrą į beta-laktamo žiedą. Sąveikaujant su beta-laktamazės fermentu, įvyksta atsiejimas, todėl amoksicilino farmakodinaminis poveikis nepažeidžiamas. Klavulano rūgštis konkurenciškai jungiasi prie II, III, IV ir V tipų beta laktamazių ir penicilnazės, kurias sintetina *Staphylococcus* spp.

Vaisto antibakterinis spektras apima šių rūšių bakterijas: *Staphylococcus* spp. (ir beta laktamazes gaminančias padermes), *Streptococcus* spp. (ypač *S. agalactiae*, *S. dysgalactiae*, *S. uberis*), *Escherichia coli* (ir kai kurias beta laktamazes gaminančias padermes).

Atsparumo principas beta laktaminiams antibiotikams grindžiamas trimis esminiais veiksniais: beta laktaminių fermentų gamyba, ląstelės sienelės nepralaidumu ir baltymų moduliavimu. Kiti veiksniai, didinantys atsparumo riziką, yra gebėjimas formuoti bioplėvelę ir moduluoti ištekėjimo kanalus bakterijų ląstelės sienelėje.

Prednizolonas veterinariniame vaiste teigiamai veikia uždegiminę reakciją pažeistame audinyje. Jis yra uždegimą slopinantis gliukokortikoidas. Lokaliai naudojamas prednizolonas slopina audinių imuninę atsaką, mažina perfuzijos intensyvumą ir kapiliarų pralaidumą. Nemažinant antibiotikų poveikio, sumažėja pažeisto audinio patinimas ir jautrumas.

4.3. Farmakokinetika

Sušvirkštus į tešmenį, veterinarinis vaistas yra gerai ir greitai absorbuojamas. Pieno liaukos audiniuose vaistas gerai pasiskirsto parenchimoje.

5. FARMACINIAI DUOMENYS

5.1. Pagrindiniai nesuderinamumai

Nežinoma.

5.2. Tinkamumo laikas

Veterinarinio vaisto tinkamumo laikas, nepažeidus originalios pakuotės, – 18 mėn.

5.3. Specialieji laikymo nurodymai

Laikyti žemesnėje kaip 25 °C temperatūroje.

Negalima šaldyti ar sušaldyti.

Talpyklę laikyti kartoninėje dėžutėje, kad vaistas būtų apsaugotas nuo šviesos.

5.4. Pirminės pakuotės pobūdis ir sudedamosios dalys

4 g MTPE intramaminis švirkštas.

Kartoninė dėžutė, kurioje yra 24 švirkštai ir 24 spenių valymo servetėlės, kartu su pakuotės lapeliu. Servetėlės yra sudrėkintos 65% izopropilo tirpalu (2,4 ml/servetėlėje).

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

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

UAB Vetmarket

Nemuno g. 4

Virbališkių k., Kauno raj.

LT-53458

Lietuva

7. REGISTRACIJOS NUMERIS (-IAI)

LT/2/23/2747/001

8. REGISTRAVIMO DATA

Registravimo data: 2023-05-16

9. PASKUTINĖ VETERINARINIO VAISTO APRAŠO PERŽIŪROS DATA

2023-05-09

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 ANTRINĖS PAKUOTĖS

Kartoninė dėžutė su 24 švirkštais (6 x 4 vnt.)

1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

INTRAMAR LC, intramaminė suspensija

2. VEIKLIOJI (-IOSIOS) MEDŽIAGA (-OS)

Viename 4 g švirkšte yra:

veiklioji (-iosios) medžiaga (-os):

amoksicilino (amoksicilino trihidrato)	200 mg,
klavulano rūgšties (kalio klavulanato)	50 mg,
prednizolono	10 mg.

3. PAKUOTĖS DYDIS

24 švirkštai

Kartoninėje dėžutėje yra 24 spenių valymo servetėlės (sudrėkintos 65% izopropilo tirpalu).

4. PASKIRTIES GYVŪNŲ RŪŠIS (-YS)

Galvijai (karvės laktacijos metu)

5. INDIKACIJA (-OS)

Karvėms, sergančioms klinikinio mastito, sukeltu šių patogeninių mikroorganizmų, gydyti:

Staphylococcus spp. (ir beta laktamazės gaminančių padermių),
Streptococcus spp. (ypač *S. agalactiae*, *S. dysgalactiae*, *S. uberis*),
Escherichia coli (tarp jų ir kai kurių beta laktamazės gaminančių padermių).

6. NAUDOJIMO BŪDAS (-AI)

Naudoti į tešmenį.

Spenio galas turi būti kruopščiai nuvalytas pakuotėje esančia valymo servetėle. Kiekvienam speniui naudoti naują valymo servetėlę. Valymo servetėlių negalima naudoti speniams su matomais pažeidimais valyti.

Vaistas turi būti naudojamas iškart po melžimo.

Į pažeistą tešmenį ketvirtį per spenio kanalą reikia sušvirkšti visą švirkšto turinį 3 kartus kas 12 val. Infekcijų, sukeltų *Staphylococcus aureus*, gydymo trukmė antibakteriniais vaistais gali būti ilgesnė. Todėl viso gydymo trukmę turi nustatyti veterinarijos gydytojas, kad gydymas būtų pakankamai ilgas, užtikrinantis visišką tešmens infekcijos išgyjimą. Švirkštas gali būti naudojamas tik vieną kartą.

7. IŠLAUKA

Išlauka:
skerdienai ir subproduktams – 7 paros;
pienui – 84 val.

8. TINKAMUMO DATA

Exp. {mėnuo/metai}

9. SPECIALIEJI LAIKYMO NURODYMAI

Laikyti žemesnėje kaip 25 °C temperatūroje.
Negalima šaldyti ar sušaldyti.
Talpyklę laikyti kartoninėje dėžutėje, kad vaistas būtų apsaugotas nuo šviesos.

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

UAB „Vetmarket“

14. REGISTRACIJOS NUMERIS (-IAI)

LT/2/23/2747/001

15. SERIJOS NUMERIS

Lot {numeris}

**MINIMALŪS DUOMENYS, KURIE TURI BŪTI ANT MAŽŲ PIRMINIŲ PAKUOČIŲ
ŠVIRKŠTAS**

1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

INTRAMAR LC, intramaminė suspensija

2. VEIKLIŲJŲ MEDŽIAGŲ KIEKYBINĖ INFORMACIJA

Viename 4 g švirkšte yra:

veiklioji (-iosios) medžiaga (-os):

amoksicilino (amoksicilino trihidrato)	200 mg,
klavulano rūgšties (kalio klavulanato)	50 mg,
prednizolono	10 mg.

3. SERIJOS NUMERIS

Lot {numeris}

4. TINKAMUMO DATA

Exp. {mėnuo/metai}

B. PAKUOTĖS LAPELIS

PAKUOTĖS LAPELIS

1. Veterinarinio vaisto pavadinimas

INTRAMAR LC, intramaminė suspensija

2. Sudėtis

Viename 4 g švirkšte yra:

veiklioji (-iosios) medžiaga (-os):

amoksicilino (amoksicilino trihidrato)	200 mg,
klavulano rūgšties (kalio klavulanato)	50 mg,
prednizolono	10 mg.

Gelsvos spalvos aliejinė suspensija.

3. Paskirties gyvūnų rūšys

Galvijai (karvės laktacijos metu).

4. Naudojimo indikacijos

Karvėms, sergančioms klinikiniu mastitu, sukeltu šių patogeninių mikroorganizmų, gydyti:
Staphylococcus spp. (ir beta laktamazės gaminančių padermių),
Streptococcus spp. (ypač *S. agalactiae*, *S. dysgalactiae*, *S. uberis*),
Escherichia coli (tarp jų ir kai kurių beta laktamazės gaminančių padermių).

5. Kontraindikacijos

Negalima naudoti, kai įrodyta, kad patogenai yra natūraliai atsparūs veikliosioms medžiagoms (daugiausia šios bakterijos: *Pseudomonas* spp., *Serratia* spp., *Proteus* spp., *Enterobacter* spp.).
Negalima naudoti klinikiniam mastitui, sukeltam mikobakterijų, mikoplazmų, pelėsių ir mieliagrybių, gydyti.

Negalima naudoti esant padidėjusiam jautrumui veikliajai (-iosioms) medžiagai (-oms) ar bet kuriai iš pagalbinių medžiagų.

6. Specialieji įspėjimai

Specialieji įspėjimai

Nėra.

Specialiosios atsargumo priemonės, siekiant užtikrinti saugų naudojimą paskirties rūšių gyvūnams
Veterinarinis vaistas turi būti naudojamas tik klinikiniam mastitui gydyti.

Naudojant šį veterinarinį vaistą reikia atsižvelgti į oficialią ir regioninę antimikrobinių medžiagų naudojimo politiką.

Veterinarinio vaisto naudojimas turi būti pagrįstas iš fermoje sergančių gyvulių išskirtų bakterijų jautrumo tyrimais. Jei to padaryti neįmanoma, veterinarinis vaistas turi būti naudojamas atsižvelgiant į vietinę (regiono, fermos) epidemiologinę informaciją apie bakterijų jautrumą.

Naudojant veterinarinį vaistą kitaip, nei nurodyta šiame veterinarinio vaisto apraše (VVA), gali padidėti bakterijų, atsparių amoksicilino ir klavulano rūgšties deriniui, paplitimas ir dėl galimo kryžminio atsparumo sumažėti kitų beta laktaminių antibiotikų efektyvumas.
Negalima naudoti bandose, iš kurių nebuvo išskirta beta laktamazei jautrių stafilokokų padermių.

Veterinarijos gydytojai turėtų, jei įmanoma, naudoti siauresnio spektro antibiotikus.

Specialiosios atsargumo priemonės asmenims, naudojantiems vaistą gyvūnams

Sušvirkšti, įkvėpti, praryti ar patekę ant odos penicilinai ir cefalosporinai gali sukelti padidėjusio jautrumo reakcijas (alergiją). Padidėjęs jautrumas penicilinams gali sukelti kryžminį jautrumą cefalosporinams. Kartais, alerginės reakcijos į šias medžiagas gali būti sunkios.

Žmonės, kuriems nustatytas padidėjęs jautrumas penicilinams ir cefalosporinams, turi vengti sąlyčio su šiuo veterinariniu vaistu.

Šis veterinarinis vaistas gali sukelti odos ir akių jautrumą. Vengti patekimo ant odos ir į akis.

Pakuotėje esančių valymo servetėlių sudėtyje yra izopropilo alkoholio, kai kuriems žmonėms jis gali sukelti odos ir akių jautrumą.

Naudojant šį veterinarinį vaistą ir valymo servetėles, būtinos asmeninės apsaugos priemonės: pirštinės. Veterinariniam vaistui patekus ant odos ar į akis, paveiktą vietą nedelsiant plauti dideliu kiekiu švaraus vandens.

Jeigu po sąlyčio su vaistu atsiranda tokių simptomų kaip odos išbėrimas, reikia nedelsiant kreiptis į gydytoją ir parodyti šio veterinarinio vaisto pakuotės lapelį ar etiketę.

Veido, lūpų ir akių tynis ar pasunkėjęs kvėpavimas yra sunkesni alergijos simptomai, todėl reikia nedelsiant kreiptis medicininės pagalbos.

Naudojus vaistą, būtina plauti rankas.

Specialiosios aplinkos apsaugos priemonės

Netaikytinos.

Vaikingumas ir laktacija

Galima naudoti vaikingumo ir laktacijos metu.

Sąveika su kitais vaistais ir kitos sąveikos formos

Nežinoma.

Pagrindiniai nesuderinamumai:

Nežinoma.

7. Nepageidaujamos reakcijos

Galvijai (karvės laktacijos metu):

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

*Jautriems gyvūnams. Pasireiškus padidėjusio jautrumo reakcijoms, reikia taikyti simptominį gydymą.

Svarbu teikti informaciją apie nepageidaujamas reakcijas. Tai leidžia nuolat stebėti vaisto saugumą. Pastebėjus bet kokią 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 naudodamiesi šio lapelio pabaigoje pateiktais kontaktiniais duomenimis arba perduodami informaciją per savo nacionalinę pranešimų sistemą:

Valstybinė maisto ir veterinarijos tarnyba

Tel.: + 370 800 40403

El. paštas: vaistu.registracija@vmvt.lt

Pranešimo forma pildymui internetu:

8. Dozės, naudojimo būdai ir metodas kiekvienai rūšiai

Naudoti į tešmenį.

Vaistas turi būti naudojamas iškart po melžimo.

Į pažeistą tešmens ketvirtį per spenio kanalą reikia sušvirkšti visą švirkšto turinį 3 kartus kas 12 val. Infekcijų, sukeltų *Staphylococcus aureus*, gydymo trukmė antibakteriniais vaistais gali būti ilgesnė. Todėl viso gydymo trukmę turi nustatyti veterinarijos gydytojas, kad gydymas būtų pakankamai ilgas, užtikrinantis visišką tešmens infekcijos išgijimą.

9. Nuorodos dėl tinkamo naudojimo

Spenio galas turi būti kruopščiai nuvalytas pakuotėje esančia valymo servetėle. Kiekvienam speniui naudoti naują valymo servetėlę. Valymo servetėlių negalima naudoti speniams su matomais pažeidimais valyti.

Švirkštas gali būti naudojamas tik vieną kartą.

10. Išlauka

Skerdienai ir subproduktams – 7 paros.

Pienui – 84 val.

11. Specialieji laikymo nurodymai

Saugoti nuo vaikų.

Laikyti žemesnėje kaip 25 °C temperatūroje.

Negalima šaldyti ar sušaldyti.

Talpyklę laikyti kartoninėje dėžutėje, kad vaistas būtų apsaugotas nuo šviesos.

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

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.

13. Veterinarinių vaistų klasifikacija

Parduodama tik su veterinariniu receptu.

14. Registracijos numeriai ir pakuočių dydžiai

LT/2/23/2747/001

Pakuotės dydis: 24 švirkštai.

15. Pakuotės lapelio paskutinės peržiūros data

2023-05-09

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

16. Kontaktiniai duomenys

Registruotojas ir kontaktiniai duomenys, skirti pranešti apie įtariamą nepageidaujamą reakciją:

UAB Vetmarket

Nemuno g. 4

Virbališkių k., Kauno raj.

LT-53458

Lietuva

Tel: +370 37 384003

E-mail: info@vetmarket.lt

Gamintojas, atsakingas už vaisto serijos išleidimą:

Bioveta, a. s.

Komenského 212/12

683 23 Ivanovice na Hané

Čekijos Respublika

17. Kita informacija

Tik veterinariniam naudojimui.

Parduodama tik su veterinariniu receptu.

Kartoninė dėžutė, kurioje yra 24 švirkštai ir 24 spenių valymo servetėlės, kartu su pakuotės lapeliu. Servetėlės yra sudrėkintos 65% izopropilo tirpalu (2,4 ml/servetėlėje).