

I PRIEDAS
VETERINARINIO VAISTO APRAŠAS

1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

BUTASAL-100, 100 mg/ml + 0,05 mg/ml, injekcinis tirpalas arkliams, galvijams ir šunims

2. KOKYBINĖ IR KIEKYBINĖ SUDĖTIS

1 ml tirpalo yra:

veikliųjų medžiagų:

butafosfano	100 mg,
cianokobalamino (vitamino B12)	0,05 mg,

pagalbinių medžiagų:

Kokybinė pagalbinių ir kitų sudedamųjų dalių sudėtis	Kiekybinė sudėtis, jei ši informacija yra būtina tinkamam veterinarinio vaisto skyrimui
Benzilo alkoholis (E 1519)	10.5 mg
Trinatrio citratas	
Citrinų rūgštis	
Injekcinis vanduo	

Raudonas tirpalas.

3. KLINIKINĖ INFORMACIJA

3.1 Paskirties gyvūnų rūšys

Arkliai, galvijai ir šunys.

3.2 Naudojimo indikacijos, nurodant paskirties gyvūnų rūšis

Visos tikslinės rūšys

- Palaikomasis hipofosfatemijos ir (arba) cianokobalamino (vitamino B12) trūkumo gydymas ir profilaktika.

Galvijai

- Palaikomasis gydymas atrajojimo atkūrimui po chirurginio su antrine ketoze susijusio poslinkio gydymo.
- Papildomas gimdymo parėzės gydymas kartu su Ca/Mg terapija.
- Ketoze vystymosi prevencija, jei vartojama prieš apsiveršavimą.

Arkliai

- Papildoma terapija arkliams, kenčiantiems nuo raumenų išsekimo.

3.3 Kontraindikacijos

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

3.4 Specialūs įspėjimai

Nėra.

3.5 Specialiosios naudojimo atsargumo priemonės

Specialiosios atsargumo priemonės, naudojant vaistą paskirties gyvūnų rūšims

Į veną reikia leisti labai lėtai, nes kraujotakos šoko atvejai gali būti susiję su per greita injekcija. Šunims, sergantiems lėtiniu inkstų nepakankamumu, veterinarinį vaistą galima naudoti tik atsakingam veterinarijos gydytojui įvertinus naudos ir rizikos santykį.

Specialiosios atsargumo priemonės asmenims, naudojantiems vaistą gyvūnams

Žmonės, kuriems nustatytas padidėjęs jautrumas bet kuriai iš sudedamųjų dalių, turėtų vengti sąlyčio su veterinariniu vaistu.

Šis veterinarinis vaistas gali dirginti odą ir akis. Reikia vengti sąlyčio su oda ir akimis. Atsitiktinio sąlyčio atveju, paveiktą vietą kruopščiai nuplaukite vandeniu.

Reikia vengti atsitiktinio įsišvirkštimo. Atsitiktinai įsišvirkštus, reikia nedelsiant kreiptis į gydytoją ir parodyti šio veterinarinio vaisto pakuotės lapelį ar etiketę.

Panaudojus vaistą reikia nusiplauti rankas.

3.6. Nepageidaujami reiškiniai

Galvijai, arkliai, šunys

Reta (nuo 1 iki 10 gyvūnų / 10 000 gydytų gyvūnų):	Skausmas injekcijos vietoje ¹
Labai reta (<1 gyvūnas / 10 000 gydytų gyvūnų, įskaitant pavienius pranešimus):	Kraujotakos šokas ²

¹Atvejai, šunims suleidus po oda.

²Atvejais, kai buvo labai greitai suleista į veną.

Svarbu teikti informaciją apie nepageidaujamus reiškinius. 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 lapelyje.

3.7 Naudojimas vaikingumo, laktacijos ar kiaušinių dėjimo metu

Vaikingumas ir laktacija

Galima naudoti karvėms vaikingumo ir laktacijos metu.

Veterinarinio vaisto saugumas kumelėms ir kalėms vaikingumo ir laktacijos metu nustatytas nebuvo. Laboratoriniai tyrimai su žiurkėmis neparodė teratogeninio, toksinio vaisiui ar patelei poveikio. Naudokite tik atsakingam veterinarijos gydytojui įvertinus naudos ir rizikos santykį.

3.8 Sąveika su kitais vaistais ir kitos sąveikos formos

Nežinoma.

3.9 Dozės ir naudojimo būdas

Galvijams, arkliams: leisti į veną.

Šunims: leisti į veną, į raumenis ir po oda.

Prieš naudojant, vaistą rekomenduojama pašildyti iki kūno temperatūros.

Dozė priklauso nuo gyvūno kūno svorio ir būklės.

Gyvūno rūšis	Butafosfano dozė (mg/kg kūno svorio)	Ciankobalamino dozė (mg/kg kūno svorio)	Veterinarinio vaisto dozė	Naudojimo būdas
Galvijai Arkliai	5 – 10	0.0025 – 0,005	5 – 10 ml/ 100 kg	i.v.
Šunys	10 – 15	0,005 – 0,0075	0.1 – 0.15 ml/kg	i.v., i.m., s.c.

Antrinės ketozės palaikomajam gydymui karvėms rekomenduojama dozė turi būti skiriama tris dienas iš eilės.

Karvių ketozės profilaktikai rekomenduojama dozė turi būti skiriama tris dienas iš eilės per 10 dienų laikotarpį iki numatomo apsiveršavimo.

Esant kitoms indikacijoms, prireikus gydymą reikia kartoti.

Daugkartiniam buteliukų pradūrimui rekomenduojama naudoti aspiracinę adatą arba daugdožę švirkštą, kad būtų išvengta per dažno kamštelio pradūrimo. Kamštelį galima saugiai pradurti iki 15 kartų.

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

Galvijams į veną suleidus iki 5 kartų didesnę už rekomenduojamą dozę, nepageidaujamo poveikio nepastebėta.

Išskyrus trumpalaikį nedidelį patinimą injekcijos vietoje, šunims suleidus po oda iki 5 kartų didesnę nei rekomenduojamą dozę, jokio kito nepageidaujamo poveikio nepastebėta.

Duomenų apie perdozavimą šunims po suleidimo į veną ir į raumenis nėra.

Duomenų apie perdozavimą arkliams nėra.

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

Galvijai, arkliai:

skerdienai ir subproduktams – 0 parų,

pienui – 0 valandų.

4. FARMAKOLOGINĖ INFORMACIJA

4.1 ATCvet kodas: QA12CX99.

4.2 Farmakodinamika

Butafosfanas yra sintetiniu būdu pagamintas organinis fosforo junginys. Jis naudojamas kaip egzogeninis fosforo šaltinis, svarbus energijos apykaitai. Tai būtina gliukoneogenezei, nes dauguma šio proceso tarpinių produktų turi būti fosforilinti.

Cianokobalaminas yra unikalus kobalto turintis vitaminas, kuris yra pusiau sintetinė vitamino B₁₂ forma. Jis veikia kaip dviejų fermentų, svarbių riebalų rūgščių sintezei ir gliukozės biosintezei iš propionato, kofaktorių.

Cianokobalaminas priklauso vandenyje tirpių B grupės vitaminų, sintetinių mikrobiotos floros gyvūnų virškinimo sistemoje (tinklainyje ir storajame žarnyne), klasei.

Naudojant parenteraliniu būdu, cianokobalaminas yra tiesioginis vitamino B₁₂ šaltinis.

4.3 Farmakokinetika

Suleistas po oda arba į raumenis, butafosfanas greitai absorbuojamas iš injekcijos vietos. Didžiausia koncentracija plazmoje pasiekama praėjus maždaug 30 minučių po suleidimo. Butafosfanas pasiskirsto kepenyse, inkstuose, raumenyse ir odoje / riebaluose ir greitai pašalinama daugiausia su šlapimu (74 % per pirmąsias 12 valandų), o mažiau nei 1 % pašalinama su išmatomis.

Tyrimų su galvijais metu, kai į veną buvo suleista vienkartinė 5 mg/kg kūno svorio dozė, eliminacija yra gana greita, o galutinis pusinės eliminacijos laikas yra 3,2 valandos. Nustatyta, kad karvių pieno išsiskyrimas buvo mažas.

Atlikus tyrimus su arkliais, į veną suleidus 10 mg/kg kūno svorio butafosfano, C_{max} buvo pasiekta per 1 minutę, o biologinis pusinės eliminacijos laikas yra maždaug 78 minutės.

Atlikus tyrimus, suleidus šunimis po vienkartinę 20 mg/kg kūno svorio dozę po oda, butafosfanas absorbuojamas ir pašalinamas gana greitai. T_{max} šunims yra 0,75 val., o galutinis pusinės eliminacijos laikas yra maždaug 9 valandos.

Suleidus gyvūnams po oda arba į raumenis, cianokobalaminas greitai ir plačiai absorbuojamas į kraują. Serume jis jungiasi su specifiniais transportiniais baltymais, vadinamais transkobalaminais. Jis plačiai pasiskirsto visuose audiniuose ir linkęs kauptis kepenyse. Pagrindiniai absorbuoto vitamino B₁₂ šalinimo būdai yra su šlapimu, tulžimi ir išmatomis. Nemetabolizuoto vitamino B₁₂ išskyrimas su šlapimu per inkstų glomerulų filtraciją yra minimalus, o išskyrimas su tulžimi su išmatomis yra pagrindinis šalinimo būdas. Didelė dalis su tulžimi išsiskiriančio kobalamino reabsorbuojama, ne mažiau kaip 65–75 % reabsorbuojama klubinėje žarnoje, naudojant „vidinio faktoriaus“ aktyvų transportavimo mechanizmą.

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, – 14 dienų.

5.3 Specialieji laikymo nurodymai

Negalima laikyti aukštesnėje kaip 25 °C temperatūroje.

Saugoti nuo šviesos.

Atidarius laikyti šaldytuve (2–8 °C).

Negalima sušaldyti.

Buteliuką laikyti sandariai uždarytą.

5.4 Pirminės pakuotės pobūdis ir sudedamosios dalys

Gintaro spalvos II tipo stiklo buteliai po 50 ml ir 100 ml, užkimšti steriliu brombutilinės gumos kamščiu ir užkimšti aliuminio dangteliu, esantys išorinėje kartoninėje dėžutėje.

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

UAB Interchemie werken "De Adelaar" LT

7. RINKODAROS NUMERIS (-AI)

LT/2/14/2257/001-002

8. REGISTRAVIMO DATA

Pirmojo leidimo data: 2014-11-03

9. PASKUTINĖ VETERINARINIO VAISTO APRAŠO PERŽIŪROS DATA

2025-11-14

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>).

A. ŽENKLINIMAS

DUOMENYS, KURIE TURI BŪTI ANT ANTRINĖS PAKUOTĖS**Kartoninė dėžutė****1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS**

BUTASAL-100, 100 mg/ml + 0,05 mg/ml injekcinis tirpalas

2. VEIKLIOJI (-IOSIOS) MEDŽIAGA (-OS)

1 ml tirpalo yra:

butafosfano	100,00 mg,
ciankobalamino (vitamino B ₁₂)	0,05 mg.

3. PAKUOTĖS DYDIS50 ml
100 ml**4. PASKIRTIES GYVŪNŲ RŪŠIS (-YS)**

Arkliai, galvijai ir šunys.

5. INDIKACIJA (-OS)**6. NAUDOJIMO BŪDAS (-AI)**Galvijai, arkliai:
leisti į veną.Šunys:
leisti į veną, į raumenis ar po oda.

Prieš vartojimą perskaitykite pakuotės lapelį.

7. IŠLAUKAGalvijai, arkliai:
skerdienai ir subproduktams – 0 parų,
pienui – 0 valandų.**8. TINKAMUMO DATA**Exp. {mm/mmmm}
Atidarius sunaudoti per 14 dienų.

9. SPECIALIEJI LAIKYMO NURODYMAI

Negalima laikyti aukštesnėje kaip 25 °C temperatūroje.

Saugoti nuo šviesos.

Atidarius laikyti šaldytuve (2–8 °C).

Negalima sušaldyti.

Buteliuką laikyti sandariai uždarytą.

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 Interchemie werken "De Adelaar" LT

14. REGISTRACIJOS NUMERIS (-IAI)

LT/2/14/2257/001

LT/2/14/2257/002

15. SERIJOS NUMERIS

Lot {numeris}

DUOMENYS, KURIE TURI BŪTI ANT PIRMINĖS PAKUOTĖS

Stiklinis flakonas (50 ml, 100 ml)

1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

BUTASAL-100, 100 mg/ml + 0,05 mg/ml injekcinis tirpalas

2. VEIKLIOJI (-IOSIOS) MEDŽIAGA (-OS)

1 ml tirpalo yra:

butafosfano: 100,00 mg,

ciankobalamino (vitamino B₁₂): 0,05 mg.

3. PASKIRTIES GYVŪNŲ RŪŠIS (-YS)

Arkliai, galvijai ir šunys.

4. NAUDOJIMO BŪDAS (-AI)

Galvijai, arkliai:

leisti į veną.

Šunys:

leisti į veną, į raumenis ar po oda.

Prieš vartojimą perskaitykite pakuotės lapelį.

5. IŠLAUKA

Galvijai, arkliai:

skerdienai ir subproduktams – 0 parų,

pienui – 0 valandų.

6. TINKAMUMO DATA

Exp. {mėnuo/metai}

Atidarius sunaudoti per 14 dienų.

7. SPECIALIEJI LAIKYMO NURODYMAI

Laikyti ne aukštesnėje kaip 25 °C temperatūroje.

Saugoti nuo šviesos.

Atidarius laikyti šaldytuve (2–8 °C).

Negalima sušaldyti.

Buteliuką laikyti sandariai uždarytą.

8. REGISTRUOTOJO PAVADINIMAS

UAB Interchemie werken "De Adelaar" LT

9. SERIJOS NUMERIS

Lot {number}

B. PAKUOTĖS LAPELIS

PAKUOTĖS LAPELIS

1. Veterinarinio vaisto pavadinimas

BUTASAL-100, 100 mg/ml + 0,05 mg/ml injekcinis tirpalas arkliams, galvijams ir šunims

2. Sudėtis

1 ml tirpalo yra:

veikliųjų medžiagų:

butafosfano	100 mg,
cianokobalamino (vitamino B12)	0,05 mg,

pagalbinių medžiagų:

benzilo alkoholis	10,5 mg.
-------------------	----------

Raudonas tirpalas.

3. Paskirties gyvūnų rūšys

Arkliai, galvijai ir šunys.

4. Naudojimo indikacijos

Visos tikslinės rūšys

- Palaikomas hipofosfatemijos ir (arba) cianokobalamino (vitamino B12) trūkumo gydymas ir profilaktika.

Galvijai

- Palaikomas gydymas atrajojimo atkūrimui po chirurginio su antrine ketoze susijusio poslinkio gydymo.

- Papildomas gimdymo parėzės gydymas kartu su Ca/Mg terapija.

- Ketozės vystymosi prevencija, jei vartojama prieš apsiveršavimą.

Arkliai

- Pagalbinė terapija arkliams, kenčiantiems nuo raumenų išsekimo.

5. Kontraindikacijos

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

6. Specialūs įspėjimai

Specialūs įspėjimai

Nėra.

Specialiosios atsargumo priemonės, naudojant vaistą paskirties gyvūnų rūšims

Į veną reikia leisti labai lėtai, nes kraujotakos šoko atvejai gali būti susiję su per greita injekcija.

Šunims, sergantiems lėtiniu inkstų nepakankamumu, veterinarinį vaistą galima naudoti tik atsakingam veterinarijos gydytojui įvertinus naudos ir rizikos santykį.

Specialiosios atsargumo priemonės asmenims, naudojantiems vaistą gyvūnams

Žmonės, kuriems nustatytas padidėjęs jautrumas bet kuriai iš sudedamųjų dalių, turėtų vengti sąlyčio su veterinariniu vaistu.

Šis veterinarinis vaistas gali dirginti odą ir akis. Reikia vengti sąlyčio su oda ir akimis. Atsitiktinio sąlyčio atveju, paveiktą vietą kruopščiai nuplaukite vandeniu.

Reikia vengti atsitiktinio įsišvirkštimo. Atsitiktinai įsišvirkštus, reikia nedelsiant kreiptis į gydytoją ir parodyti šio veterinarinio vaisto pakuotės lapelį ar etiketę.

Panaudojus vaistą reikia nusiplauti rankas.

Specialiosios aplinkos apsaugos atsargumo priemonės

Netaikytinos.

Nėštumas ir laktacija

Galima naudoti karvių vaikingoms patelėms ir laktacijos metu.

Veterinarinio vaisto saugumas kumelėms ir kalėms vaikingoms patelėms ir laktacijos metu nenustatytas nebuvo. Laboratoriniai tyrimai su žiurkėmis neparodė teratogeninio, toksinio vaisiui ar patelei poveikio. Naudokite tik atsakingam veterinarijos gydytojui įvertinus naudos ir rizikos santykį.

Sąveika su kitais vaistais ir kitos sąveikos formos

Nežinoma.

Perdozavimas

Galvijams į veną suleidus iki 5 kartų didesnę už rekomenduojamą dozę, nepageidaujamo poveikio nepastebėta.

Išskyrus trumpalaikį nedidelį patinimą injekcijos vietoje, po oda suleidus iki 5 kartų didesnę už rekomenduojamą dozę šunims, jokių kitų nepageidaujamų poveikių nepranešta.

Duomenų apie perdozavimą šunims po suleidimo į veną ir į raumenis nėra.

Duomenų apie perdozavimą arkliams nėra.

Pagrindiniai nesuderinamumai

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

7. Nepageidaujamos reakcijos

Galvijai, arkliai, šunys:

Retas (nuo 1 iki 10 gyvūnų / 10 000 gydytų gyvūnų):
Skausmas injekcijos vietoje ¹
Labai retas (<1 gyvūnas iš 10 000 gydytų gyvūnų, įskaitant pavienius pranešimus):
Kraujotakos shock ²

¹Atvejai, šunims suleidus po oda.

²Atvejais, kai buvo labai greitai suleista į veną.

Svarbu teikti informaciją apie nepageidaujamus reiškinius. 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 kokius nepageidaujamus reiškinius taip pat galite pranešti registruotojui arba jo vietiniam atstovui naudodamiesi šio lapelio pabaigoje pateiktais kontaktiniais duomenimis arba perduodami informaciją per savo nacionalinę pranešimų sistema: <https://vmvt.lrv.lt/lt/fb/>

8. Dozės, naudojimo būdai ir metodas kiekvienai rūšiai

Galvijams, arkliams: leisti į veną.

Šunims: leisti į veną, į raumenis ir po oda.

Prieš naudojant, vaistą rekomenduojama pašildyti iki kūno temperatūros.

Dozė priklauso nuo gyvūno kūno svorio ir būklės.

Gyvūno rūšis	Butafosfano dozė (mg/kg kūno svorio)	Ciankobalamino dozė (mg/kg kūno svorio)	Veterinarinio vaisto dozė	Naudojimo būdas
Galvijai Arkliai	5 – 10	0.0025 – 0,005	5 – 10 ml/ 100 kg	i.v.
Šunys	10 – 15	0,005 – 0,0075	0.1 – 0.15 ml/kg	i.v., i.m., s.c.

Antrinės ketozės palaikomajam gydymui karvėms rekomenduojama dozė turi būti skiriama tris dienas iš eilės.

Karvių ketozės profilaktikai rekomenduojamą dozę reikia duoti tris dienas iš eilės per 10 dienų laikotarpį iki numatomo veršiovimosi.

Esant kitoms indikacijoms, prireikus gydymą reikia kartoti.

9. Nuorodos dėl tinkamo naudojimo

Prieš naudojant, vaistą rekomenduojama pašildyti iki kūno temperatūros.

Daugkartiniam buteliukų pradūrimui rekomenduojama naudoti aspiracinę adatą arba daugdozę švirkštą, kad būtų išvengta per dažno kamštelio pradūrimo. Kamštelį galima saugiai pradurti iki 15 kartų.

10. Išlauka

Galvijai, arkliai:

skerdienai ir subproduktams – 0 parų,

pienui – 0 valandų.

11. Specialieji laikymo nurodymai

Laikyti vaikams nepastebimoje ir nepasiekiamoje vietoje.

Laikyti ne aukštesnėje kaip 25 °C temperatūroje.

Saugoti nuo šviesos.

Atidarius laikyti šaldytuve (2–8 °C).

Negalima sušaldyti.

Buteliuką laikyti sandariai uždarytą.

Ant etiketės ir dėžutės po „Tinka iki“ nurodytam tinkamumo laikui pasibaigus, šio veterinarinio vaisto vartoti negalima. Galiojimo laikas yra paskutinė to mėnesio diena.

Tinkamumo laikas, pirmą kartą atidarius pirminę pakuotę, – 14 dienų.

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. Veterinarijos gydytojas gali patarti, ką daryti su nereikalingais vaistais.

13. Veterinarinių vaistų klasifikacija

Parduodama tik su veterinariniu receptu.

14. Registracijos numeriai ir pakuočių dydžiai

LT/2/14/2257/001-002

Gintaro spalvos II tipo stiklo buteliai po 50 ml ir 100 ml, užkimšti steriliu bromobutilinės gumos kamščiu ir užkimšti aliuminio dangteliu, esantys išorinėje kartoninėje dėžutėje.

Gali būti tiekiamos ne visų dydžių pakuotės.

15. Pakuotės lapelio paskutinės peržiūros data

2025-11-14

Išsamią informaciją apie šį veterinarinį vaistą rasite [Union Product Database](https://medicines.health.europa.eu/veterinary) (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Kontaktiniai duomenys

Rinkodaros teisės turėtojas ir kontaktiniai duomenys, norint pranešti apie įtariamas nepageidaujamas reakcijas:

UAB Interchemie werken "De Adelaar" LT
Terminalo g. 13
LT-54469, Biruliškės, Kauno r.,
Lietuva
E-mail: heetika@interchemie.com

Gamintojas atsakingas už partijos išleidimą:

Interchemie werken De Adelaar Eesti AS,
Vanapere tee 14, Püünsi, Viimsi,
Harju county 74013
Estija

PharmaPark Production OÜ
Nuia tn 2 Tallinn Harjumaa 11415
Estija

Norint gauti informacijos apie šį veterinarinį vaistą, reikia susisiekti su registruotojo vietinių atstovu.

17. Kita informacija