

VETERINARINIO VAISTO APRAŠAS

1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

INTERMEC, 10 mg/ml injekcinis tirpalas galvijams, avims, ožkoms ir kiaulėms

2. KOKYBINĖ IR KIEKYBINĖ SUDĖTIS

1 ml tirpalo yra:

veikliosios medžiagos:

ivermektino 10 mg;

pagalbinių medžiagų

glicerolio formalio, propilenglikolio.

Išsamų pagalbinių medžiagų sąrašą žr. 6.1 p.

3. VAISTO FORMA

Injekcinis tirpalas.

4. KLINIKINIAI DUOMENYS

4.1. Paskirties gyvūnų rūšis (-ys)

Galvijai, veršeliai, ožkos, avys ir kiaulės.

4.2. Naudojimo indikacijos, nurodant paskirties gyvūnų rūšis

Galvijams, ožkoms, avims ir kiaulėms gydyti, sergant endoparazitų ir ektoparazitų (virškinimo trakto ir kvėpavimo takų nematodų, artropodų (musių, gylių), kraujasiurblių ir niežinių erkių) sukeltomis ligomis ir sukėlėjų invazijai kontroliuoti.

Vaistas veiksmingas nuo:

virškinimo trakto apvaliųjų kirmėlių (suaugėlių ir 4 stadijos lervų): *Ostertagia ostertagi* (tarp jų ir hipobiozės stadijos *O. ostertagi*), *O. lyrata*, *Haemonchus placei*, *Trichostrongylus axei*, *T. colubriformis*, *Cooperia oncophora*, *C. punctata*, *C. pectinata*, *Bunostomum phlebotomum*, *Oesophagostomum radiatum*, *Strongyloides papillosus* (suaug.), *Nematodirus helvetianus* (suaug.), *Nematodirus spathiger* (suaug.) ir *Trichuris* spp. (suaug.);

plaučių helmintų (suaugėlių ir 4 stadijos lervų): *Dictyocaulus viviparus*;

akių helmintų (suaugėlių): *Thelazia* spp.;

gylių (parazituojančių formų): *Hypoderma bovis*, *H. lineatum*;

plaukagraužių: *Linognathus vituli*, *Haematopinus euryesternus*, *Solenopotes capillatus*;

niežų erkių: *Psoroptes bovis*, *Sarcoptes scabiei* var *bovis*.

4.3. Kontraindikacijos

Negalima naudoti esant padidėjusiam jautrumui veikliajai medžiagai ar bet kuriai iš pagalbinių medžiagų.

Negalima švirkšti į veną ar į raumenis.

Negalima naudoti kitų rūšių gyvūnams, nes gali pasireikšti sunkus, kartais netgi mirtinas nepalankus poveikis, pvz., šunims.

4.4. Specialieji išpėjimai, naudojant atskirų rūšių paskirties gyvūnams

Nėra.

4.5. Specialiosios naudojimo atsargumo priemonės

Specialiosios atsargumo priemonės, naudojant vaistą gyvūnams

Į vieną vietą negalima švirkšti daugiau kaip 10 ml tirpalo.

Specialiosios atsargumo priemonės asmenims, naudojantiems vaistą gyvūnams

Jautrūs ivermektinui asmenys turi vengti sąlyčio su veterinariniu vaistu.

Atsitiktinai patekus ant odos ar į akis, reikia plauti dideliu kiekiu vandens.

Atsitiktinai įsišvirkštus ar prarijus, būtina skubiai kreiptis medicininės pagalbos ir gydytojui parodyti šio vaisto etiketę ar informacinį lapelį.

Vaistą būtina naudoti apdairiai, laikantis saugumo reikalavimų. Naudojus preparatą, reikia plauti rankas.

4.6. Nepalankios reakcijos (dažnumas ir sunkumas)

Gali pasireikšti centrinės nervų sistemos reakcijos (apatija, ataksija, midriazė).

Švirkstimo vieta laikinai gali patinti ir tapti skausminga.

4.7. Naudojimas vaikingumo, laktacijos ar kiaušinių dėjimo metu

Nerekomenduojama naudoti patelėms laktacijos metu.

Likus mažiau kaip 2 mėn. iki veršiavimosi, melžiamoms karvėms ne laktacijos metu vaisto naudoti nebegalima.

Vaistą galima naudoti veisiamiems gyvūnams.

4.8. Sąveika su kitais vaistais ir kitos sąveikos formos

Ivermektiną naudojant vienu metu su benzodiazepinais, didėja abiejų medžiagų toksiškumas, nes jos didina su gama aminosviesto rūgštimi (GASR, angl. *GABA*) susijusį centrinės nervų sistemos aktyvumą.

Ivermektino negalima maišyti su kitais vaistais.

4.9. Dozės ir naudojimo būdas

Vaistą reikia švirkšti po oda:

galvijui, veršeliui, ožkai, aviai – 1 ml tirpalo 50 kg kūno svorio,

kiaulei – 1 ml tirpalo 33 kg kūno svorio.

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

Perdozavus gali pasireikšti centrinės nervų sistemos slopinimas, ataksija, viduriavimas, pasunkėjęs kvėpavimas, tachikardija ir miozė. Taikomas simptominis ir palaikomasis gydymas. Šalutinis poveikis būna laikinas, kai kuriais atvejais rekomenduotina naudoti analgetinius ir antihistamininius vaistus. Negalima viršyti rekomenduojamų dozių.

4.11. Išlauka

Galvijienai, ožkienai, avienai – 49 paros, kaulienai – 28 paros.

Neregistruotas naudoti patelėms, kurių pienas skirtas žmonių maistui.

5. FARMAKOLOGINĖS SAVYBĖS

Farmakoterapinė grupė: avermektinai. ATCvet kodas: QP54AA01.

5.1. Farmakodinaminės savybės

Avermektinai paralyžiuoja nematodus ir artropodus, sutrikdydami su gama aminosviesto rūgštimi (GASR, angl. *GABA*) susijusį nervinių impulsų perdavimą. Vaistas skatina didesnio GASR kiekio išskyrimą nervų galūnėlėse ir jos jungimąsi su posinapsinės membranos receptoriais. Parazitų organizme avermektinų poveikis susijęs su specifinėmis didelio junglumo vietomis, o didesnio junglumo rezultatas – padidėjęs membranos pralaidumas chloridų jonams ir sumažėjęs membranos atsparumas.

Veikiant avermektinams įvyksta apsinuodijimas ir labai padidėja nervų bei raumenų dirglumas.

Ascaris suum organizme abamektinas blokuoja tarpneuroninį sinapsinį impulso perdavimą raumenims ventraliniame nervų kanale. Toks pat poveikis pasireiškia ir periferinėse sinapsėse tarp eferentinių nervų ir raumenų.

Ivermektinas nematodų organizme didina nervų ląstelių membranos laidumą, nariuotakojų – nervų ir raumenų ląstelių laidumą chloridų jonams.

Avermektinai jungiasi prie su gliutamatu susijusių chloridų kanalų. Gliutamato valdomi chloridų kanalai būdingi tik bestuburiams, žinduolių organizme jų nėra. Dėl atsivėrusių kanalų į ląstelę priplūsta chloridų jonų, sukelia ląstelės hiperpolarizacija ir blokuojamas impulsų perdavimas, dirginantys impulsai nebepasiekia nematodų motorinių neuronų ir artropodų raumenų ląstelių.

Parazitas paralyžiuojamas ir žūna.

Buvo pastebėtas ir šalutinis poveikis: ivermektinas slopina parazitų reprodukciją. Kraujasiurbėms erkėms ivermektinas slopina reprodukciją, mažina kiaušinėlių skaičių ir slopina nėrimąsi. Parazitai greit negaišta ir greitai nenukrenta nuo gyvūno, tačiau dėl tokio poveikio sutrinkdomi biologiniai procesai, svarbūs parazitams išgyventi (pvz., slopinamas naujos kūno dangos formavimasis).

5.2. Farmakokinetinės savybės

Absorbcija. Ivermektino kinetikai būdinga lėta absorbcija, platus pasiskirstymas organizme, menka biotransformacija ir lėta ekskrecija. Sušvirkšto po oda ivermektino biologinis prieinamumas yra didelis. Švirkštus po oda avims, nustatyta, kad biologiškai įsisavinamas beveik visas ivermektinas (98,2 %), vidutinis absorbcijos laikas buvo 0,96 paros, didžiausia koncentracija kraujo plazmoje – 19,55 ng/ml – susidarė per 3,13 d. Veršeliams po oda švirkštus 0,2 mg ivermektino 1 kg kūno svorio, ivermektino absorbcija buvo stabili, didžiausia koncentracija plazmoje susidarė per 7 d. ir buvo vidutiniškai 23/ml.

Pasiskirstymas. Dėl ivermektino lipofiliškumo visų rūšių gyvūnų organizme pasiskirstymo tūris yra labai didelis. Ivermektinas gerai pasklinda po visus kūno audinius ir skysčius, kiaulėms po oda švirkštus 0,3 mg/kg kūno svorio. Didelėmis koncentracijomis nustatomas odoje, akyse, ausų sieroje, o tai yra palanku gydant gyvūnus nuo ektoparazitų invazijos. Didelėmis koncentracijomis būna plaučiuose ir inkstuose. Nemažai ivermektino patenka į kepenis ir riebalus, kur susidaro tam tikras rezervas. Svarbiuose paskirties audiniuose (virškinimo trakto gleivinėje, plaučiuose, odoje) didesnė nei 0,1 ng/ml ivermektino koncentracija išlieka ne mažiau kaip 48 d.

Biotransformacija. Ivermektinas biotransformuojamas kepenyse, hidroksiliniu avių organizme ir metiliniu – kiaulių. Pagrindiniai metabolitai yra monosacharidų ir aglikono dariniai bei 24-hidroksimetilo darinys.

Išsiskyrimas. Ivermektino ir metabolitų išsiskyrimas nepriklauso nuo naudojimo būdo ir vyksta daugiausiai su tulžimi bei išmatomis, tik 2 % išsiskiria su šlapimu. Apie 45 % vaisto išsiskiria nepakitusio, o 55 % – metabolitų pavidalu. Karvėms laktacijos metu apie 5 % ivermektino išsiskiria su pienu. Kiaulėms po oda švirkštus 0,3 mg/kg, ivermektinas išsiskyrė su tulžimi, didžiausia vaisto koncentracija buvo žarnose ir išmatose, pusinės eliminacijos laikas buvo 35,2 val. Galvijams po oda švirkštus ivermektino, po 7 d. ne mažiau kaip 60 % vaisto nustatyta išmatose.

Savybės aplinkoje

Tyrimais nustatyta, kad patekęs į dirvą ivermektinas lengvai ir stipriai jungiasi su dirvožemiu, ir tampa neaktyvus. Vaisto talpykles ar susijusias atliekas būtina tinkamai saugiai nukenksminti, nes ivermektinas gali neigiamai veikti žuvis ir kitus vandens organizmus.

6. FARMACINIAI DUOMENYS

6.1. Pagalbinių medžiagų sąrašas

Glicerolio formalis, propilenglikolis, injekcinis vanduo.

6.2. Pagrindiniai nesuderinamumai

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

6.3. Tinkamumo laikas

Veterinarinio vaisto tinkamumo laikas, nepažeidus originalios pakuotės, – 3 metai.
Tinkamumo laikas, atidarius pirminę pakuotę, – 2 sav.

6.4. Specialieji laikymo nurodymai

Laikyti žemesnėje kaip 25 °C temperatūroje. Atidarius laikyti šaldytuve 2–8 °C temperatūroje. Saugoti nuo tiesioginių saulės spindulių.

6.5. Pirminės pakuotės pobūdis ir sudedamosios dalys

Bespalviai II tipo stiklo buteliukai po 10, 50 ir 100 ml, užkimšti I tipo bromobutilinės gumos kamšteliais ir apgaubti aliumininiais gaubteliais.
Gali būti tiekiamos ne visų dydžių pakuotės.

6.6. Specialiosios 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. REGISTRUOTOJAS

UAB „Interchemie werken „De Adelaar“ LT“
Vinčų g. 3-48, 46297 Kaunas
LIETUVA

8. REGISTRACIJOS NUMERIS (-IAI)

LT/2/10/2009/001-003

9. REGISTRAVIMO / PERREGISTRAVIMO DATA

Registravimo data 2010-12-10
Perregistravimo data 2015-12-09

10. TEKSTO PERŽIŪROS DATA

2019-02-22

DRAUDIMAS PREKIAUTI, TIEKTI IR (ARBA) NAUDOTI

Nėra.

ŽENKLINIMAS

DUOMENYS, KURIE TURI BŪTI ANT PIRMINĖS PAKUOTĖS

DĖŽUTĖ, 50 ML IR 100 ML BUTELIUKAS

1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

INTERMEC, 10 mg/ml injekcinis tirpalas galvijams, avims, ožkoms ir kiaulėms

2. VEIKLIOJI (-IOSIOS) MEDŽIAGA (-OS)

1 ml tirpalo yra 10 mg ivermektino.

3. VAISTO FORMA

Injekcinis tirpalas.

4. PAKUOTĖS DYDIS

10 ml
50 ml
100 ml

5. PASKIRTIES GYVŪNŲ RŪŠIS (-YS)

Galvijai, veršeliai, ožkos, avys ir kiaulės.

6. INDIKACIJA (-OS)

7. NAUDOJIMO BŪDAS (-AI) IR METODAS

Vaistą reikia švirkšti po oda.
Prieš naudojant būtina perskaityti informacinį lapelį.

8. IŠLAUKA

Išlauka: galvijienai, ožkienai, avienai – 49 paros, kiaulienai – 28 paros.
Neregistruotas naudoti patelėms, kurių pienas skirtas žmonių maistui.

9. SPECIALIEJI ĮSPĖJIMAI, JEI REIKIA

Prieš naudojant būtina perskaityti informacinį lapelį.

10. TINKAMUMO DATA

Tinka iki {mėnuo/metai}

Atidarius – 2 sav.

11. SPECIALIOSIOS LAIKYMO SĄLYGOS

Laikyti žemesnėje kaip 25 °C temperatūroje.
Atidarius laikyti šaldytuve 2–8 °C temperatūroje.
Saugoti nuo tiesioginių saulės spindulių.
Buteliuką laikyti sandariai uždarytą.

12. SPECIALIOSIOS NESUNAUDOTO VETERINARINIO VAISTO AR ATLIEKŲ NAIKINIMO NUOSTATOS, JEI BŪTINA

Atliekos turi būti sunaikintos pagal šalies reikalavimus.

13. NUORODA „TIK VETERINARINIAM NAUDOJIMUI“ IR TIEKIMO BEI NAUDOJIMO SĄLYGOS AR APRIBOJIMAI, JEI TAIKYTINA

Tik veterinariniam naudojimui. Parduodama tik su veterinariniu receptu.

14. NUORODA „SAUGOTI NUO VAIKŲ“

Saugoti nuo vaikų.

15. REGISTRUOTOJO PAVADINIMAS IR ADRESAS

UAB „Interchemie werken „De Adelaar“ LT“
Vinčų g. 3-48, 46297 Kaunas
LIETUVA

16. REGISTRACIJOS NUMERIS (-IAI)

LT/2/10/2009/001
LT/2/10/2009/002
LT/2/10/2009/003

17. GAMINTOJO SERIJOS NUMERIS

Serijs {numeris}

MINIMALŪS DUOMENYS, KURIE TURI BŪTI ANT MAŽŲ PIRMINIŲ PAKUOČIŲ
10 ML BUTELIUKAS

1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

INTERMEC, 10 mg/ml injekcinis tirpalas galvijams, avims, ožkoms ir kiaulėms

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

1 ml tirpalo yra 10 mg ivermektino.

3. KIEKIS (SVORIS, TŪRIS AR DOZIŲ SKAIČIUS)

10 ml

4. NAUDOJIMO BŪDAS (-AI)

s.c.

5. IŠLAUKA

Išlauka: galvijienai, ožkienai, avienai – 49 paros, kiaulienai – 28 paros.
Neregistruotas naudoti patelėms, kurių pienas skirtas žmonių maistui.

6. SERIJOS NUMERIS

Lot {numeris}

7. TINKAMUMO DATA

EXP {mėnuo/metai}
Atidarius – 2 sav.

8. NUORODA „TIK VETERINARINIAM NAUDOJIMUI“

Tik veterinariniam naudojimui.

INFORMACINIS LAPELIS
INTERMEC, 10 mg/ml injekcinis tirpalas galvijams, avims, ožkoms ir kiaulėms

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

Registruotojas

UAB „Interchemie werken „De Adelaar“ LT“
Vinčų g. 3-48, 46297 Kaunas
LIETUVA

Gamintojas, atsakingas už vaisto serijos išleidimą

Interchemie werken De Adelaar Eesti AS,
Vanapere tee 14, Pringi, Viimsi vald,
74001 Harjumaa,
ESTIJA

2. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

INTERMEC, 10 mg/ml injekcinis tirpalas galvijams, avims, ožkoms ir kiaulėms

3. VEIKLIOJI (-IOSIOS) IR KITOS MEDŽIAGOS

1 ml tirpalo yra 10 mg ivermektino.

Pagalbinės medžiagos: glicerolio formalis, propilenglikolis.

4. INDIKACIJA (-OS)

Galvijams, ožkoms, avims ir kiaulėms gydyti, sergant endoparazitų ir ektoparazitų (virškinimo trakto ir kvėpavimo takų nematodų, artropodų (musių, gylių), kraujasiurbių ir niežinių erkių) sukeltomis ligomis ir sukėlėjų invazijai kontroliuoti.

Vaistas veiksmingas nuo:

virškinimo trakto apvaliųjų kirmėlių (suaugėlių ir 4 stadijos lervų): *Ostertagia ostertagi* (tarp jų ir hipobiozės stadijos *O. ostertagi*), *O. lyrata*, *Haemonchus placei*, *Trichostrongylus axei*, *T. colubriformis*, *Cooperia oncophora*, *C. punctata*, *C. pectinata*, *Bunostomum phlebotomum*, *Oesophagostomum radiatum*, *Strongyloides papillosus* (suaug.), *Nematodirus helvetianus* (suaug.), *Nematodirus spathiger* (suaug.) ir *Trichuris* spp. (suaug.);

plaučių helmintų (suaugėlių ir 4 stadijos lervų): *Dictyocaulus viviparus*;

akių helmintų (suaugėlių): *Thelazia* spp.;

gylių (parazituojančių formų): *Hypoderma bovis*, *H. lineatum*;

plaukagraužių: *Linognathus vituli*, *Haematopinus euryternus*, *Solenopotes capillatus*;

niežų erkių: *Psoroptes bovis*, *Sarcoptes scabiei* var *bovis*.

5. KONTRAINDIKACIJOS

Negalima naudoti esant padidėjusiam jautrumui veikliajai medžiagai ar bet kuriai iš pagalbinių medžiagų.

Negalima švirkšti į veną ar į raumenis.

Negalima naudoti kitų rūšių gyvūnams, nes gali pasireikšti sunkus, kartais netgi mirtinas nepalankus poveikis, pvz., šunims.

6. NEPALANKIOS REAKCIJOS

Gali pasireikšti centrinės nervų sistemos reakcijos (apatija, ataksija, midriazė). Švirkštimo vieta laikinai gali patinti ir tapti skausminga. Pastebėjus bet kokią šalutinį poveikį, net ir nepaminėtą šiame informaciniame lapelyje, arba manant, kad vaistas neveikė, būtina informuoti veterinarijos gydytoją.

7. PASKIRTIES GYVŪNŲ RŪŠIS (-YS)

Galvijai, veršeliai, ožkos, avys ir kiaulės.

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

Vaistą reikia švirkšti po oda:
galvijui, veršeliui, ožkai, aviai – 1 ml tirpalo 50 kg kūno svorio,
kiaulei – 1 ml tirpalo 33 kg kūno svorio.

9. NUORODOS DĖL TINKAMO NAUDOJIMO

Žr. 12 p.

10. IŠLAUKA

Galvijienai, ožkienai, avienai – 49 paros, kiaulienai – 28 paros.
Neregistruotas naudoti patelėms, kurių pienas skirtas žmonių maistui.

11. SPECIALIEJI LAIKYMO NURODYMAI

Saugoti nuo vaikų.
Laikyti žemesnėje kaip 25 °C temperatūroje.
Atidarius laikyti šaldytuve 2–8 °C temperatūroje.
Saugoti nuo tiesioginių saulės spindulių.
Buteliuką laikyti sandariai uždarytą.
Šio veterinarinio vaisto negalima naudoti pasibaigus tinkamumo laikui, nurodytam ant pakuotės.
Tinkamumo laikas, pirmą kartą atidarius talpyklę, – 2 sav.

12. SPECIALIEJI ĮSPĖJIMAI

Specialiosios atsargumo priemonės, naudojant vaistą gyvūnams

Į vieną vietą negalima švirkšti daugiau kaip 10 ml tirpalo.

Specialiosios atsargumo priemonės asmenims, naudojantiems vaistą gyvūnams

Jautrūs ivermektinui asmenys turi vengti sąlyčio su veterinariniu vaistu.

Atsitiktinai patekus ant odos ar į akis, reikia plauti dideliu kiekiu vandens.

Atsitiktinai įsišvirkštus ar prarijus, būtina skubiai kreiptis medicininės pagalbos ir gydytojui parodyti šio vaisto etiketę ar informacinį lapelį.

Vaistą būtina naudoti apdairiai, laikantis saugumo reikalavimų. Naudojus preparatą, reikia plauti rankas.

Vaikingumas ir laktacija

Nerekomenduojama naudoti patelėms laktacijos metu.

Likus mažiau kaip 2 mėn. iki veršiovimosi, melžiamoms karvėms ne laktacijos metu vaisto naudoti nebegalima.

Vaistą galima naudoti veisiamiems gyvūnams.

Sąveika su kitais vaistais ir kitos sąveikos formos

Ivermektiną naudojant vienu metu su benzodiazepinais, didėja abiejų medžiagų toksiškumas, nes jos didina su gama aminosviesto rūgštimi (GASR, angl. GABA) susijusį centrinės nervų sistemos aktyvumą.

Ivermekтино negalima maišyti su kitais vaistais.

Perdozavimas (simptomai, pirmosios pagalbos priemonės, priešnuodžiai)

Perdozavus gali pasireikšti centrinės nervų sistemos slopinimas, ataksija, viduriavimas, pasunkėjęs kvėpavimas, tachikardija ir miozė. Taikomas simptominis ir palaikomasis gydymas. Šalutinis poveikis būna laikinas, kai kuriais atvejais rekomenduotina naudoti analgetinius ir antihistamininius vaistus. Negalima viršyti rekomenduojamų dozių.

Nesuderinamumai

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

13. SPECIALIOSIOS NESUNAUDOTO VETERINARINIO VAISTO AR ATLIEKŲ NAIKINIMO NUOSTATOS, JEI BŪTINA

Nesunaudotas veterinarinis vaistas ar su juo susijusios atliekos turi būti sunaikintos pagal šalies reikalavimus. Vaisto talpykles ar susijusias atliekas būtina tinkamai saugiai nukenksminti, nes ivermektinas gali neigiamai veikti žuvis ir kitus vandens organizmus.

14. INFORMACINIO LAPELIO PASKUTINIO PATVIRTINIMO DATA

2019-02-22

15. KITA INFORMACIJA

Parduodama tik su veterinariniu receptu.

Farmakoterapinė grupė: avermektinai. ATCvet kodas: QP54AA01.

Pakuotė.

Bespalviai II tipo stiklo buteliukai po 10, 50 ir 100 ml, užkimšti I tipo bromobutilinės gumos kamšteliais ir apgaubti aliumininiais gaubteliais.

Gali būti tiekiamos ne visų dydžių pakuotės.