

I PRIEDAS
VETERINARINIO VAISTO APRAŠAS

1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

Octacillin 800 mg/g, milteliai naudoti su geriamuoju vandeniu kiaulėms

2. KOKYBINĖ IR KIEKYBINĖ SUDĖTIS

1 grame miltelių yra:

veikliosios medžiagos:

amoksicilino	697 mg,
atitinka amoksicilino trihidrato	800 mg.

Išsamų pagalbinių medžiagų sąrašą žr. 6.1 p.

3. VAISTO FORMA

Milteliai naudoti su geriamuoju vandeniu.

Balti arba gelsvi - balti milteliai.

4. KLINIKINIAI DUOMENYS

4.1. Paskirties gyvūnų rūšis (-ys)

Kiaulės.

4.2. Naudojimo indikacijos, nurodant paskirties gyvūnų rūšis

Gydyti infekcijoms, sukeltoms amoksicilinui jautrių bakterijų.

Kiaulės: *Actinobacillus pleuropneumoniae* sukelta pleuropneumonija,
Streptococcus suis sukeltas meningitas.

4.3. Kontraindikacijos

Negalima naudoti gyvūnams, esant žinomam padidėjusiam jautrumui penicilinui ir kitoms medžiagoms su beta-laktamine grupe.

Negalima naudoti triušiams ir graužikams, pvz., jūrų kiaulytėms, žiurkėnams ar smiltpelėms.

4.4. Specialieji įspėjimai, naudojant atskirų rūšių paskirties gyvūnams

Nėra

4.5. Specialiosios naudojimo atsargumo priemonės

Specialiosios atsargumo priemonės, naudojant vaistą gyvūnams

Naudojant vaistą, būtina atsižvelgti į oficialius bei vietinius antimikrobinių medžiagų naudojimo reikalavimus. Šio vaisto naudojimą būtina pagrįsti iš gyvūnų išskirtų bakterijų jautrumo tyrimais. Jeigu tai neįmanoma, gydymas turi būti pagrįstas vietos (regiono, ūkio) epidemiologine informacija apie paskirties bakterijų jautrumą. Vaistą naudojant ne pagal VVA nurodymus, gali didėti amoksicilinui atsparių bakterijų paplitimas ir gali mažėti gydymo veiksmingumas gydymo amoksicilinu, nes gali atsirasti kryžminis atsparumas. Kiaulių vaisto sunaudojimas gali kisti dėl ligos. Nepakankamo vandens suvartojimo atveju kiaules reikia gydyti parenteraliai. Negalima naudoti gyvūnams, kurių inkstų funkcija sutrikusi, įskaitant anuriją ir oliguriją.

Specialiosios atsargumo priemonės asmenims, naudojantiems vaistą gyvūnams

Po injekcijos, įkvėpimo, prarijus ar patekus ant odos penicilinai ir cefalosporinai gali sukelti padidėjusio jautrumo (alerginę) reakciją. Padidėjęs jautrumas penicilinams gali sukelti kryžminį jautrumą cefalosporinams ir atvirkščiai. Alerginės reakcijos į šias medžiagas kartais gali būti sunkios.

Negalima naudoti šio vaisto, jeigu yra žinomas jautrumas arba yra patarta nedirbti su šiais vaistais.

Šį vaistą naudoti atsargiai, kad išvengtų poveikio, laikytis visų rekomenduojamų atsargumo priemonių. Naudojant vaistą nerūkyti, nevalgyti ir negerti. Ruošiant ir naudojant geriamąjį vandenį su vaistu, reikia vengti vaisto patekimo ant odos ar dulkių dalelių įkvėpimo. Naudojant šį vaistą mūvėti pirštines ir atitinkamą nuo dulkių apsaugančią kaukę. Panaudojus vaistą nedelsiant nusiplauti rankas ir užterštą odą.

Patekus į akis ar ant odos, paveiktą plotą nuplauti dideliu kiekiu vandens ir, atsiradus dirginimui, kreiptis medicininės pagalbos.

Jeigu po poveikio atsiranda tokių simptomų kaip odos bėrimas, reikia kreiptis medicininės pagalbos ir parodyti gydytojui šį įspėjimą. Veido, lūpų ar akių tinimas ar apsunkintas kvėpavimas yra sunkesni simptomai ir reikia nedelsiant kreiptis medicininės pagalbos.

4.6. Nepalankios reakcijos (dažnumas ir sunkumas)

Gali pasireikšti padidėjusio jautrumo reakcijos, kurių sunkumas įvairus nuo odos bėrimo iki anafilaksinio šoko. Įtarus nepalankią reakciją, gydymą reikia nutraukti.

4.7 Naudojimas vaikingumo, laktacijos ar kiaušinių dėjimo metu

Laboratoriniais tyrimais su (žiurkėmis, triušiais) nenustatytas amoksicilino teratogeninis, fetotoksinis ar toksinis poveikis. Veterinarinio vaisto saugumas vaikingumo ir laktacijos metu nenustatytas. Naudoti tik atsakingam veterinarijos gydytojui įvertinus naudą ir riziką.

4.8. Sąveika su kitais vaistais ir kitos sąveikos formos

Amoksicilino baktericidinis poveikis neutralizuojamas bakteriostatinio poveikio vaistais.

4.9. Dozės ir naudojimo būdas

Kiaulės: rekomenduojama paros dozė yra 16 mg amoksicilino trihidrato - atitinka 14 mg amoksicilino 1 kg. kūno svorio, t.y. 20 mg vaisto 1 kg kūno svorio, atitinka 1 gramą vaisto 50 kg. kūno svorio per parą.

Vaistą reikia skirti su geriamuoju vandeniu 3-5 dienas iš eilės. Sunkių infekcijų atvejais gydymo laikotarpį būtina pailginti iki 5 dienų, kaip nustato gydantis veterinarijos gydytojas.

Smūginė dozė: vaistą rekomenduojama skirti kartą per parą su geriamuoju vandeniu ribotą laiko tarpą. Geriamojo vandens sistemą reikia išjungti apie dvi valandas (trumpesnį laiko tarpą esant šiltam orui) iki vaisto davimo laiko. Apskaičiuotą paros miltelių kiekį išberti 5-10 litrų vandens paviršiuje. Kruopščiai išmaišyti, kol milteliai ištirps. Šį tirpalą išmaišyti geriamojo vandens kiekyje, kuris bus išgertas per maždaug 2-3 valandas.

Nuolatinis gydymas: toliau esančioje lentelėje pateiktos vaisto skyrimo rekomendacijos, darant prielaidą, kad per parą suvartojama 100 litrų geriamojo vandens, remiantis apskaičiuotu 1 litro 10 kg kūno svoriui vandens suvartojimu iki 4 mėnesių amžiaus kiaulėms ir 0,66 litro 10 kg kūno svorio vyresnėms, nei 4 mėnesių amžiaus kiaulėms.

Iki 4 mėnesių amžiaus kiaulės:	20 g miltelių/100 litrų /per parą
Vyresnės nei 4 mėnesių amžiaus kiaulės:	30 g miltelių/100 litrų /per parą

Nuolatinio gydymo atveju vandenį su vaistu reikia keisti du kartus per parą. Pagal naudojamą dozę ir gydomų gyvūnų skaičių ir svorį galima apskaičiuoti tikslų vaisto paros kiekį. Pagal šią formulę galima apskaičiuoti vaisto koncentraciją geriamajame vandenyje:

$$\frac{20 \text{ mg vaisto /kg kūno svorio} / \text{parą}}{\text{Vidutinis vandens suvartojimas (l) gyvūnui ankstesnę parą*}} \times \text{Gydomų gyvūnų vidutinis kūno svoris (kg)} = \dots \text{ mg vaisto l geriamojo vandens}$$

Paruoškite tokį vandenį su vaistu kiekį, kuris bus suvartotas per kitas 12 valandų. Visą nesuvartotą vandenį su vaistu reikia išpilti po 12 valandų ir reikia paruošti šviežią vandenį su vaistu kitoms 12 valandų

Siekiant užtikrinti tinkamą dozavimą, reikia tiksliai nustatyti kūno svorį, kad būtų išvengta per mažos dozės skyrimo. Vandens su vandeniu suvartojimas priklauso nuo gyvūnų klinikinės būklės. Kad būtų gaunama tinkama dozė, reikia atitinkamai pakoreguoti amoksicilino koncentraciją. Didžiausia iš anksto atskiesto vandens su vaistu koncentracija yra apie 8 gramai vaisto litre. Reikia atitinkamai pakeisti dozavimo įrenginio nustatymus. Kai duodamas vanduo su vaistu reikia užtikrinti, kad gyvūnai neturėtų prieigos prie vandens be vaisto. Kai visas vanduo su vaistu yra išgertas, vėl įjungti geriamojo vandens sistemą. Po 12 valandų išpilti visą likusį vandenį su vaistu. Skaičiuojant vaisto kiekį, rekomenduojama naudoti tinkamai sukalibruotas svarstyklės.

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

Poveikis nežinomas.

4.11. Išlauka

Skerdienai ir subproduktams – 2 paros.

5. FARMAKOLOGINĖS SAVYBĖS

Farmakoterapinė grupė: beta-laktaminiai antibiotikai, plataus spektro penicilina.
ATC vet kodas QJ 01 CA 04.

5.1. Farmakodinaminės savybės

Veiklioji medžiaga, amoksicilinas, yra baktericidinis, betalaktaminės klasės, daugiausiai nuo laiko priklausomas antibiotikas. Jis veikia slopindamas bakterijų ląstelės sienelės sintezę. Amoksicilinas pasižymi baktericidiniu poveikiu prieš daugelį gramteigiamų ir gramneigiamų bakterijų. *Actinobacillus pleuropneumoniae* MIC₅₀/MIC₉₀ yra 0,25 μg/ml. *Streptococcus suis* MIC₅₀/MIC₉₀ yra 0,03 μg/ml. Apskritai, praktinis atsparumo išsivystymas in vitro prieš amoksiciliną, kaip ir prieš visus penicilinus, įvykta lėtai ir palaipsniui, esant kryžminiam atsparumui su kitais penicilinais, kas turi praktinės reikšmės stafilokokinėms infekcijoms. Tiek ilgalaikis gydymas, tiek subterapinės dozės gali atrinkti antibiotikams atsparias bakterijas. Atsparumas beta-laktaminiams antibiotikams iš esmės yra susijęs su beta-laktamazėmis, kurios juos hidrolizuoja.

5.2. Farmakokinetinės savybės

Su šiuo veterinariniu vaistu didelės amoksicilino koncentracijos greitai pasiekiamos kraujyje. Paskyrus naudoti per burną, amoksicilinas yra didžiąja dalimi absorbuojamas (74 - 92 %). Šis antibiotikas gerai pasiskirsto visuose organuose ir audiniuose, kur taip pasiekiami didelė koncentracija. Amoksicilinas didžiąja dalimi išskiriamas per inkstus nepakitęs. Mažesnė paskirta amoksicilino dozės dalis yra išskiriama su tulžimi ir taip pat su pienu.

6. FARMACINIAI DUOMENYS

6.1. Pagalbinių medžiagų sąrašas

Natrio karbonatas monohidratas,
natrio citratas,
koloidinis silicio dioksidas, bevandenis.

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, - 1 mėn.

Tinkamumo laikas, atskiedus arba ištirpinus pagal nurodymus, - 12 val.

6.4. Specialieji laikymo nurodymai

Šiam veterinariniam vaistui specialių laikymo sąlygų nereikia.

Atidarius / ištirpinus: negalima laikyti aukštesnėje kaip 25 °C temperatūroje, pirmą kartą atidarius maišelį laikyti sandariai uždarytą, kad vaistas būtų apsaugotas nuo drėgmės.

6.5. Pirminės pakuotės pobūdis ir sudedamosios dalys

Daugiasluoksniai paketėliai 100 g, 250 g, 500 g, ar 1 kg pakuotės dydžio. Paketėlius sudaro šios medžiagos: išorėje baltas sluoksnis, viduje skirtingi skaidrūs sluoksniai, aliuminio posluoksnis ir vidinis polietileno sluoksnis.

Daugiasluoksniai paketėliai 100 g, 250 g, 500 g, ar 1 kg pakuotės dydžio. Paketėlius sudaro šios medžiagos: išorėje poliesterio sluoksnis, viduje aliuminio ir poliamido sluoksniai ir vidinis polietileno sluoksnis. 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

Eurovet Animal Health B.V. Handelsweg 25, 5531 AE Bladel, Nyderlandai

8. REGISTRACIJOS NUMERIS (-IAI)

LT/2/21/2664/001-008

9. REGISTRAVIMO / PERREGISTRAVIMO DATA

Registravimo data 2021-05-18

10. TEKSTO PERŽIŪROS DATA

2021-07-08

DRAUDIMAS PREKIAUTI, TIEKTI IR (ARBA) NAUDOTI

Nėra.

A. ŽENKLINIMAS

DUOMENYS, KURIE TURI BŪTI ANT PIRMINĖS PAKUOTĖS – ETIKETĖS – INFORMACINIO LAPELIO

Paketėlis / 100 g, 250 g, 500 g ir 1,0 kg

1. Registruotojo ir už vaisto serijos išleidimą EEE šalyse atsakingo gamintojo, jei jie skirtingi, pavadinimas ir adresas

Registruotojas ir gamintojas, atsakingas už vaisto serijos išleidimą
Eurovet Animal Health BV, Handelsweg 25, 5531-AE Bladel, Nyderlandai

2. Veterinarinio vaisto pavadinimas

Octacillin 800 mg/g, milteliai naudoti su geriamuoju vandeniu kiaulėms, amoksicilino trihidratas

3. Veiklioji (-iosios) ir kitos medžiagos

1 grame miltelių yra:
veikliosios medžiagos:
amoksicilino 697 mg,
atitinka amoksicilino trihidrato. 800 mg.
Balti arba gelsvi - balti milteliai.

4. Vaisto forma

Milteliai naudoti su geriamuoju vandeniu.

5. Pakuotės dydis

100 g / 250 g / 500 g / 1,0 kg.

6. Indikacija (-os)

Gydyti infekcijoms, sukeltoms amoksicilinui jautrių bakterijų.
Kiaulės: *Actinobacillus pleuropneumoniae* sukelta pleuropneumonija,
Streptococcus suis sukeltas meningitas.

7. Kontraindikacijos

Negalima naudoti gyvūnams, esant žinomam padidėjusiam jautrumui penicilinui ir kitoms medžiagoms su beta-laktamine grupe.
Negalima naudoti triušiams ir graužikams, pvz., jūrų kiaulytėms, žiurkėnams ar smiltpelėms.

8. Nepalankios reakcijos

Gali pasireikšti padidėjusio jautrumo reakcijos, kurių sunkumas įvairus nuo odos bėrimo iki anafilaksinio šoko. Įtarus nepalankią reakciją, gydymą reikia nutraukti.

Pastebėjus bet koki šalutinį poveikį, net ir nepaminėtą šiame informaciniame lapelyje, arba manant, kad vaistas neveikė, būtina informuoti veterinarijos gydytoją.

Taip pat galima pranešti naudojantis nacionaline pranešimo sistema www.vmvt.lt.

9. Paskirties gyvūnų rūšis (-ys)

Kiaulės.

10. Dozės, naudojimo būdas (-ai) ir metodas kiekvienai rūšiai

Kiaulės: rekomenduojama paros dozė yra 16 mg amoksicilino trihidrato - atitinka 14 mg amoksicilino 1 kg kūno svorio, t.y. 20 mg vaisto 1 kg kūno svorio, atitinka 1 gramą vaisto 50 kg kūno svorio per parą. Vaistą reikia skirti su geriamuoju vandeniu 3-5 dienas iš eilės. Sunkių infekcijų atvejais gydymo laikotarpį būtina pailginti iki 5 dienų, kaip nustato gydantis veterinarijos gydytojas.

Smūginė dozė: vaistą rekomenduojama skirti kartą per parą su geriamuoju vandeniu ribotą laiko tarpą. Geriamojo vandens sistemą reikia išjungti apie dvi valandas (trumpesnę laiko tarpą esant šiltam orui) iki vaisto davimo laiko. Apskaičiuotą paros miltelių kiekį išberti 5-10 litrų vandens paviršiuje. Kruopščiai išmaišyti, kol milteliai ištirps. Šį tirpalą išmaišyti geriamojo vandens kiekyje, kuris bus išgertas per maždaug 2-3 valandas.

Nuolatinis gydymas: toliau esančioje lentelėje pateiktos vaisto skyrimo rekomendacijos, darant prielaidą, kad per parą suvartojama 100 litrų geriamojo vandens, remiantis apskaičiuotu 1 litro 10 kg kūno svoriui vandens suvartojimu iki 4 mėnesių amžiaus kiaulėms ir 0,66 litro 10 kg kūno svorio vyresnėms, nei 4 mėnesių amžiaus kiaulėms.

Iki 4 mėnesių amžiaus kiaulės:	20 g miltelių/100 litrų /per parą
Vyresnės nei 4 mėnesių amžiaus kiaulės:	30 g miltelių/100 litrų /per parą

Nuolatinio gydymo atveju vandenį su vaistu reikia keisti du kartus per parą.

Pagal naudojamą dozę ir gydomų gyvūnų skaičių ir svorį galima apskaičiuoti tikslų vaisto paros kiekį. Pagal šią formulę galima apskaičiuoti preparato koncentraciją geriamajame vandenyje:

$$\frac{20 \text{ mg vaisto /kg kūno svorio / per parą}}{\text{Vidutinis vandens suvartojimas (l) gyvūnui ankstesnę parą*}} \times \text{Gydomų gyvūnų vidutinis kūno svoris (kg)} = \dots \text{ mg vaisto / 1 litre geriamojo vandens}$$

Paruoškite tokį vandens su vaistu kiekį, kuris bus suvartotas per kitas 12 valandų. Visą nesuvartotą vandenį su vaistu reikia išpilti po 12 valandų ir reikia paruošti šviežią vandenį su vaistu kitoms 12 valandų

Siekiant užtikrinti tinkamą dozavimą, reikia tiksliai nustatyti kūno svorį, kad būtų išvengta per mažos dozės skyrimo. Vandens su vandeniu suvartojimas priklauso nuo gyvūnų klinikinės būklės. Kad būtų gaunama tinkama dozė, reikia atitinkamai pakoreguoti amoksicilino koncentraciją. Didžiausia iš anksto atskiesto

vandens su vaistu koncentracija yra apie 8 gramai vaisto litre. Reikia atitinkamai pakeisti dozavimo įrenginio nustatymus. Kai duodamas vanduo su vaistu, reikia užtikrinti, kad gyvūnai neturėtų prieigos prie vandens be vaisto. Kai visas vanduo su vaistu yra išgertas, vėl įjungti geriamojo vandens sistemą. Po 12 valandų išpilkite visą likusį vandenį su vaistu. Skaičiuojant vaisto kiekį, rekomenduojama naudoti tinkamai sukalibruotas svarstyklas.

11. Nuorodos dėl tinkamo naudojimo

Žr. p. „Dozės, naudojimo būdas (-ai) ir metodas kiekvienai rūšiai“.

12. Išlauka

Išlauka: skerdienai ir subproduktams: 2 paros.

13. Specialiosios laikymo sąlygos

Šiam veterinariniam vaistui specialių laikymo sąlygų nereikia.

Atidarius / ištirpinus: negalima laikyti aukštesnėje kaip 25 °C temperatūroje, pirmą kartą atidarius maišelį laikyti sandariai uždarytą, kad vaistas būtų apsaugotas nuo drėgmės.

Tinkamumo laikas, pirmą kartą atidarius pakuotę,- 1 mėn.

Tinkamumo laikas, atskiedus arba ištirpinus pagal nurodymus: 12 val.

Šio veterinarinio vaisto negalima naudoti pasibaigus tinkamumo laikui, nurodytam ant etiketės po EXP. Vaistas tinkamas naudoti iki paskutinės nurodyto mėnesio dienos.

14. Specialieji įspėjimai

Specialiosios atsargumo priemonės, naudojant vaistą gyvūnams

Naudojant vaistą, būtina atsižvelgti į oficialius bei vietinius antimikrobinių medžiagų naudojimo reikalavimus. Šio vaisto naudojimą būtina pagrįsti iš gyvūnų išskirtų bakterijų jautrumo tyrimais. Jeigu tai neįmanoma, gydymas turi būti pagrįstas vietos (regiono, ūkio) epidemiologine informacija apie paskirties bakterijų jautrumą. Vaistą naudojant ne pagal VVA nurodymus, gali didėti amoksicilinui atsparių bakterijų paplitimas ir gali mažėti gydymo veiksmingumas gydymo amoksicilinu, nes gali atsirasti kryžminis atsparumas. Kiaulių vaisto sunaudojimas gali keisti dėl ligos. Nepakankamo vandens suvartojimo atveju kiaules reikia gydyti parenteraliai. Negalima naudoti gyvūnams, kurių inkstų funkcija sutrikusi, įskaitant anuriją ir oliguriją.

Specialiosios atsargumo priemonės asmenims, naudojantiems vaistą gyvūnams

Po injekcijos, įkvėpimo, prarijus ar patekus ant odos penicilinai ir cefalosporinai gali sukelti padidėjusio jautrumo (alerginę) reakciją. Padidėjęs jautrumas penicilinams gali sukelti kryžminį jautrumą cefalosporinams ir atvirkščiai. Alerginės reakcijos į šias medžiagas kartais gali būti sunkios.

Negalima naudoti šio vaisto, jeigu yra žinomas jautrumas arba yra patarta nedirbti su šiais vaistais.

Šį vaistą naudoti atsargiai, kad išvengtų poveikio, laikytis visų rekomenduojamų atsargumo priemonių.

Naudojant vaistą nerūkyti, nevalgyti ir negerti. Ruošiant ir naudojant geriamąjį vandenį su vaistu, reikia vengti vaisto patekimo ant odos ar dulkių dalelių įkvėpimo. Naudojant šį vaistą mūvėti pirštines ir atitinkamą nuo dulkių apsaugančią kaukę. Panaudojus vaistą nedelsiant nusiplauti rankas ir užterštą odą.

Patekus į akis ar ant odos, paveiktą plotą nuplauti dideliu kiekiu vandens ir, atsiradus dirginimui, kreiptis medicininės pagalbos.

Jeigu po poveikio atsiranda tokių simptomų kaip odos bėrimas, reikia kreiptis medicininės pagalbos ir parodyti gydytojui šį įspėjimą. Veido, lūpų ar akių tinimas ar apsunkintas kvėpavimas yra sunkesni simptomai ir reikia nedelsiant kreiptis medicininės pagalbos.

Vaikingumas ir laktacija

Laboratoriniais tyrimais su (žiurkėmis, triušiais) nenustatytas amoksicilino teratogeninis, fetotoksinis ar toksinis poveikis. Veterinarinio vaisto saugumas vaikingumo ir laktacijos metu nenustatytas. Naudoti tik atsakingam veterinarijos gydytojui įvertinus naudą ir riziką.

Sąveika su kitais vaistais ir kitos sąveikos formos

Amoksicilino baktericidinis poveikis neutralizuojamas bakteriostatinio poveikio vaistais. Nesant suderinamumo tyrimų, šio veterinarinio vaistinio preparato negalima sumaišyti su kitais veterinariniais vaistinėmis preparatais.

Perdozavimas (simptomai, pirmosios pagalbos priemonės, priešnuodžiai)

Poveikis nežinomas.

Nesuderinamumai

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

15. Specialiosios nesunaudoto veterinarinio vaisto ar atliekų naikinimo nuostatos, jei būtina

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

16. Etiketės paskutinio patvirtinimo data

2021-07-08

17. Kita informacija

Patvirtinti pakuotės dydžiai: 100 g, 250 g, 500 g, 1,0 kg.
Gali būti tiekiamos ne visų dydžių pakuotės.

18. Nuoroda „Tik veterinariniam naudojimui“ ir tiekimo bei naudojimo sąlygos ar apribojimai, jei taikytina

Tik veterinariniam naudojimui.
Parduodama tik su veterinariniu receptu.

19. Nuoroda „saugoti nuo vaikų“
--

Saugoti nuo vaikų.

20. Tinkamumo data

EXP {mėnuo/metai}

Atidarius sunaudoti iki: ____/____/____

21. Registracijos numeris (-iai)

LT/2/21/2664/001

LT/2/21/2664/002

LT/2/21/2664/003

LT/2/21/2664/004

LT/2/21/2664/005

LT/2/21/2664/006

LT/2/21/2664/007

LT/2/21/2664/008

22. Gamintojo serijos numeris

Lot {numeris}