

I PRIEDAS
VETERINARINIO VAISTO APRAŠAS

1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

Ingelvac Ery, injekcinė emulsija kiaulėms

2. KOKYBINĖ IR KIEKYBINĖ SUDĖTIS

Kiekvienoje 2 ml dozėje yra:

veikliosios (-ių) medžiagos (-ų):

inaktyvinto 2 serotipo SE-9 padermės *Erysipelothrix rhusiopathiae* 7,4 – 61,0 ELISA vienetų*;

* Vakcinuotų pelių serologinis atsakas, nustatytas ELISA pagal Ph. Eur. 0064

adjuvanto (-ų):

montanido ISA 201 VG 0,91 g;

pagalbinės (-ių) medžiagos (-ų):

tiomersalio 0,2 mg.

Išsamų pagalbinių medžiagų sąrašą žr. 6.1 p.

3. VAISTO FORMA

Injekcinė emulsija.

Balta homogeniška emulsija, kurioje fazės atskyrimo nestebima.

4. KLINIKINIAI DUOMENYS

4.1 Paskirties gyvūnų rūšis (-ys)

Kiaulės.

4.2 Naudojimo indikacijos, nurodant paskirties gyvūnų rūšis

Kiaulėms aktyviai imunizuoti, norint sumažinti 2 serotipo *Erysipelothrix rhusiopathiae* sukeltus kiaulių raudonligės klinikinius požymius (odos pažeidimus ir karščiavimą), kurie pasireiškė seronegatyvioms kiaulėms eksperimentinio bandymo metu.

Imuniteto pradžia: praėjus 3 savaitėms po pirminės vakcinavimo schemos užbaigimo.

Imuniteto trukmė: 5 mėnesiai.

4.3 Kontraindikacijos

Nėra.

4.4 Specialieji išpėjimai, naudojant atskirų rūšių paskirties gyvūnams

Vakcinuoti tik sveikus gyvūnus.

4.5 Specialiosios naudojimo atsargumo priemonės

Specialiosios atsargumo priemonės, naudojant vaistą gyvūnams

Netaikytina.

Specialiosios atsargumo priemonės asmenims, naudojantiems vaistą gyvūnams

Naudotojui

Šiame veterinariniame vaiste yra mineralinio aliejaus. Atsitiktinai išvirkštus arba įsišvirkštus, gali atsirasti stiprus skausmas ir tynis, ypač sušvirkštus į šnarį ar pirštą, retais atvejais dėl to galima netekti piršto, jei laiku nesuteikiama skubi medicininė pagalba. Atsitiktinai išvirkštus net ir nedidelį kiekį šio veterinarinio vaisto, būtina nedelsiant kreiptis medicininės pagalbos ir su savimi turėti informacinį lapelį.

Jei suteikus medicininę pagalbą skausmas trunka ilgiau kaip 12 val., reikia kreiptis pakartotinai.

Gydytojui

Šiame veterinariniame vaiste yra mineralinio aliejaus. Sušvirkštus net ir nedidelį kiekį šio veterinarinio vaisto, gali atsirasti didelis tynis, kuris gali, pvz., sukelti išeminę nekrozę ar net galima netekti piršto. Būtina SKUBI kvalifikuota chirurginė pagalba, gali tekti įpjauti ir praplauti injekcijos vietą, ypač jei apimti piršto minkštumas ar sausgyslė.

Žmonės, kuriems nustatytas padidėjęs jautrumas tiomersaliui, turi vengti sąlyčio su šiuo veterinariniu vaistu.

4.6 Nepalankios reakcijos (dažnumas ir sunkumas)

Labai dažnos nepalankios reakcijos

Vietinis paraudimas gali atsirasti per 24 valandas po vakcinavimo; paprastai jis praeina be jokio gydymo mažiau kaip per 10 dienų, bet kartais gali išlikti iki 43 dienų.

Švirkštimo vietoje vakcinavimo dieną gali pakilti temperatūra, kuri savaime praeina per 24 valandas, nors retkarčiais gali išlikti iki 31 dienos.

Vietinis skausmas švirkštimo vietoje gali atsirasti vakcinavimo dieną ir jis paprastai praeina greičiau kaip per 4 dienas be jokio gydymo. Kartais gali išlikti iki 33 dienų.

Švirkštimo vietoje gali atsirasti lengvas arba vidutinio sunkumo patinimas (kartais $\geq 5,1$ cm) ir mazgeliai (≤ 5 cm), kurie paprastai praeina be jokio gydymo greičiau nei per 17 dienų, bet kartais gali išlikti iki 38 dienų (patinimas) arba 69 dienų (mazgeliai).

Per 6 valandas po vakcinavimo gali laikinai pakilti kūno temperatūra (vidutiniškai $0,85$ °C, bet ne daugiau kaip $2,45$ °C), kuri savaime sumažėja per 24 valandas be jokių žinomų pasekmių gyvūno sveikatai arba produktyvumui.

Šios reakcijos nustatytos eksperimentinėmis ir lauko sąlygomis.

Dažnos nepalankios reakcijos

Laikina apatija gali atsirasti per 6 valandas po vakcinavimo, kuri praeina be gydymo per 24 valandas. Tai buvo stebėta eksperimentinėmis ir lauko sąlygomis.

Vieno lauko tyrimo metu buvo pastebėta į padidėjusio jautrumo reakciją panaši reakcija, sukelianti kvėpavimo sutrikimus ir raumenų sąstingį, kuri be gydymo praėjo per kelias minutes.

Nedažnos nepalankios reakcijos

Bendras kaklo patinimas gali atsirasti per dvi dienas po vakcinavimo, kuris be gydymo praėjo per 13 dienų. Tai buvo stebėta eksperimentinėmis ir lauko sąlygomis.

Nepalankių reakcijų dažnumas nustatytas vadovaujantis tokia konvencija:

- labai dažna (nepalanki (-ios) reakcija (-os) pasireiškė daugiau nei 1 iš 10 gydytų gyvūnų),
- dažna (daugiau nei 1, bet mažiau nei 10 iš 100 gydytų gyvūnų),
- nedažna (daugiau nei 1, bet mažiau nei 10 iš 1 000 gydytų gyvūnų),
- reta (daugiau nei 1, bet mažiau nei 10 iš 10 000 gydytų gyvūnų),
- labai reta (mažiau nei 1 iš 10 000 gydytų gyvūnų, skaičiuojant ir atskirus pranešimus).

4.7 Naudojimas vaikingumo, laktacijos ar kiaušinių dėjimo metu

Galima naudoti vaikingumo ir laktacijos metu, remiantis rekomendacijomis pateiktomis VVA 4.9 punkte.

4.8 Sąveika su kitais vaistais ir kitos sąveikos formos

Nėra duomenų apie šios vakcinos saugumą ir veiksmingumą naudojant su kitu veterinariniu vaistu. Sprendimas naudoti šią vakciną prieš ar po bet kokio kito veterinarinio vaisto naudojimo turi būti priimtas kiekvienu atveju atskirai.

4.9 Dozės ir naudojimo būdas

Švirkšti į raumenis.

Prieš naudojant ir protarpiais vakcinavimo metu reikia gerai suplakti.

Švirkšti vieną 2 ml dozę į kaklo raumenis kiaulėms nuo 12 savaičių amžiaus pagal šią schemą.

Pirminė vakcinavimo schema: du vienos dozės švirkštimai į raumenis 4 savaičių intervalu.

Revakcinavimo schema: vieną dozę sušvirkšti į raumenį bent kas 5 mėnesius.

Galima naudoti paršingų kiaulių vakcinavimui, tačiau vakcinuojant pagal pirminę vakcinavimo schemą, pirmą dozę švirkšti reikia prieš kergimą ar apvaisinimą.

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

Nėra informacijos apie šios vakcinos perdozavimą.

4.11 Išlauka

0 parų.

5. IMUNOLOGINĖS SAVYBĖS

Farmakoterapinė grupė: inaktyvintos bakterinės vakcinos kiaulėms, erysipelothrix.
ATCvet kodas: QI09AB03.

6. FARMACINIAI DUOMENYS

6.1 Pagalbinių medžiagų sąrašas

Montanidas ISA 201 VG,
tiomersalis
kalio chloridas,
kalio - divandenilio fosfatas,
dinatrio fosfatas,
natrio chloridas,
silikoninė putojimą slopinanti medžiaga,
injekcinis vanduo.

6.2 Pagrindiniai nesuderinamumai

Negalima maišyti su jokių kitų veterinarinių vaistų.

6.3 Tinkamumo laikas

Veterinarinio vaisto tinkamumo laikas, nepažeidus originalios pakuotės – 2 metai.
Tinkamumo laikas, atidarius pirminę pakuotę – 10 val.

6.4. Specialieji laikymo nurodymai

Laikyti ir gabenti šaltai (2 °C–8 °C).
Negalima sušaldyti.
Saugoti nuo šviesos.
Laikyti originalioje pakuotėje.

6.5 Pirminės pakuotės pobūdis ir sudedamosios dalys

Bespalvis polipropileno buteliukas po 100 ml, užkimštas I tipo brombutilo gumos kamštelio ir uždengtas aliumininiu dangteliu.

Pakuotės dydžiai
Kartoninė dėžutė su vienu 100 ml buteliuku.

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

LABORATORIOS SYVA, S.A.U.
Av. Párroco Pablo Diez, 49-57
24010 LEÓN
ISPANIJA

8. REGISTRACIJOS NUMERIS (-IAI)

LT/2/21/2670/001

9. REGISTRAVIMO / PERREGISTRAVIMO DATA

Registravimo data 2021-06-14

10. TEKSTO PERŽIŪROS DATA

2021-06-11

DRAUDIMAS PREKIAUTI, TIEKTI IR (ARBA) NAUDOTI

Nėra.

III PRIEDAS

ŽENKLINIMAS IR INFORMACINIS LAPELIS

A. ŽENKLINIMAS

DUOMENYS, KURIE TURI BŪTI ANT ANTRINĖS PAKUOTĖS

Dėžutė su vienu 100 ml buteliuku

1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

Ingelvac Ery, injekcinė emulsija kiaulėms

2. VEIKLIOJI (-IOSIOS) MEDŽIAGA (-OS)

Kiekvienoje 2 ml dozėje yra:

veikliosios (-ių) medžiagos (-ų):

inaktyvinto 2 serotipo SE-9 padermės *Erysipelothrix rhusiopathiae* vienetų.

7,4 – 61,0 ELISA

3. VAISTO FORMA

Injekcinė emulsija.

4. PAKUOTĖS DYDIS

100 ml

5. PASKIRTIES GYVŪNŲ RŪŠIS (-YS)

Kiaulės.

6. INDIKACIJA (-OS)

7. NAUDOJIMO BŪDAS (-AI) IR METODAS

Švirkšti į raumenis.

Prieš naudojant ir protarpiais vakcinavimo metu reikia gerai suplakti.

Prieš naudojant būtina perskaityti informacinį lapelį.

8. IŠLAUKA

Išlauka: nulis dienų.

9. SPECIALIEJI ĮSPĖJIMAI, JEI REIKIA

Atsitiktinis išsvirkštimas yra pavojingas.

Prieš naudojant būtina perskaityti informacinį lapelį.

10. TINKAMUMO DATA

EXP {mėnuo/metai}

Pradūrus kamštelį sunaudoti per 10 val.

11. SPECIALIOSIOS LAIKYMO SĄLYGOS

Laikyti ir gabenti šaltai.

Negalima sušaldyti.

Saugoti nuo šviesos.

Buteliuką laikyti kartoninėje dėžutėje.

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

Naikinimas: skaityti informacinį lapelį.

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

Tik veterinariniam naudojimui. Parduodama tik veterinarijos gydytojui.

14. NUORODA „SAUGOTI NUO VAIKŲ“

Saugoti nuo vaikų.

15. REGISTRUOTOJO PAVADINIMAS IR ADRESAS

LABORATORIOS SYVA, S.A.U.

Av. Párroco Pablo Diez, 49-57

24010 LEÓN

ISPANIJA

16. REGISTRACIJOS NUMERIS (-IAI)

LT/2/21/2670/001

17. GAMINTOJO SERIJOS NUMERIS

Lot {numeris}

DUOMENYS, KURIE TURI BŪTI ANT PIRMINĖS PAKUOTĖS

100 ml buteliukas

1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

Ingelvac Ery, injekcinė emulsija kiaulėms

2. VEIKLIOJI (-IOSIOS) MEDŽIAGA (-OS)

Kiekvienoje 2 ml dozėje yra:

veikliosios (-ių) medžiagos (-ų):

inaktyvinto 2 serotipo SE-9 padermės *Erysipelothrix rhusiopathiae* vienetų.

7,4 – 61,0 ELISA

3. VAISTO FORMA

4. PAKUOTĖS DYDIS

100 ml

5. PASKIRTIES GYVŪNŲ RŪŠIS (-YS)

Kiaulės.

6. INDIKACIJA (-OS)

7. NAUDOJIMO BŪDAS (-AI) IR METODAS

Švirkšti į raumenis.

Prieš naudojant ir protarpiais vakcinavimo metu reikia gerai suplakti.

Prieš naudojant būtina perskaityti informacinį lapelį.

8. IŠLAUKA

Išlauka: 0 parų..

9. SPECIALIEJI ĮSPĖJIMAI, JEI REIKIA

Atsitiktinis įšvirkštimas yra pavojingas.

Prieš naudojant būtina perskaityti informacinį lapelį.

10. TINKAMUMO DATA

EXP {mėnuo/metai}

Pradūrus kamštelį sunaudoti per 10 val.

11. SPECIALIOSIOS LAIKYMO SĄLYGOS

Laikyti ir gabenti šaltai.

Negalima sušaldyti.

Saugoti nuo šviesos.

Buteliuką laikyti kartoninėje dėžutėje.

**12. SPECIALIOSIOS NESUNAUDOTO VETERINARINIO VAISTO AR ATLIEKŲ
NAIKINIMO NUOSTATOS, JEI BŪTINA****13. NUORODA „TIK VETERINARINIAM NAUDOJIMUI“ IR TIEKIMO BEI
NAUDOJIMO SĄLYGOS AR APRIBOJIMAI, JEI TAIKYTINA**

Tik veterinariniam naudojimui. Parduodama tik veterinarijos gydytojui.

14. NUORODA „SAUGOTI NUO VAIKŲ“

Saugoti nuo vaikų.

15. REGISTRUOTOJO PAVADINIMAS IR ADRESAS

LABORATORIOS SYVA, S.A.U.

24010 LEÓN

ISPANIJA

16. REGISTRACIJOS NUMERIS (-IAI)

LT/2/21/2670/001

17. GAMINTOJO SERIJOS NUMERIS

Lot {numeris}

B. INFORMACINIS LAPELIS

INFORMACINIS LAPELIS

Ingelvac Ery, injekcinė emulsija kiaulėms

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

Registruotojas

LABORATORIOS SYVA, S.A.U.

Av. Párroco Pablo Diez, 49-57

24010 LEÓN

ISPANIJA

Gamintojas, atsakingas už vaisto serijos išleidimą

LABORATORIOS SYVA, S.A.U.

Parque Tecnológico de León

Av. Portugal s/n

Parcelas M15-M16

24009 LEÓN

ISPANIJA

2. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

Ingelvac Ery, injekcinė emulsija kiaulėms

3. VEIKLIOJI (-IOSIOS) IR KITOS MEDŽIAGOS

Kiekvienoje 2 ml dozėje yra:

veikliosios (-ių) medžiagos (-ų):

inaktyvinto 2 serotipo SE-9 padermės *Erysipelothrix rhusiopathiae* 7,4 – 61,0 ELISA vienetų*

* Vakcinuotų pelių serologinis atsakas, nustatytas ELISA pagal Ph. Eur. 0064 ;

adjuvanto:

montanido ISA 201 VG

0,91 g;

pagalbinės medžiagos:

tiomersalio

0,2 mg.

Balta homogeniška emulsija, kurioje fazės atskyrimo nestebima.

4. INDIKACIJA (-OS)

Kiaulėms aktyviai imunizuoti, norint sumažinti 2 serotipo *Erysipelothrix rhusiopathiae* sukeltus kiaulių raudonligės klinikinius požymius (odos pažeidimus ir karščiavimą), kurie pasireiškė seronegatyvioms kiaulėms eksperimentinio bandymo metu.

Imuniteto pradžia: praėjus 3 savaitėms po pirminės vakcinavimo schemos užbaigimo.

Imuniteto trukmė: 5 mėnesiai.

5. KONTRAINDIKACIJOS

Nėra.

6. NEPALANKIOS REAKCIJOS

Labai dažnos nepalankios reakcijos

Vietinis paraudimas gali atsirasti per 24 valandas po vakcinavimo; paprastai jis praeina be jokio gydymo mažiau kaip per 10 dienų, bet kartais gali išlikti iki 43 dienų.

Švirkštimo vietoje vakcinavimo dieną gali pakilti temperatūra, kuri savaime praeina per 24 valandas, nors retkarčiais gali išlikti iki 31 dienos.

Vietinis skausmas švirkštimo vietoje gali atsirasti vakcinavimo dieną, ir jis paprastai praeina greičiau kaip per 4 dienas be jokio gydymo. Kartais gali išlikti iki 33 dienų.

Švirkštimo vietoje gali atsirasti lengvas arba vidutinio sunkumo patinimas (kartais $\geq 5,1$ cm) ir mazgeliai (≤ 5 cm), kurie paprastai praeina be jokio gydymo greičiau nei per 17 dienų, bet kartais gali išlikti iki 38 dienų (patinimas) arba 69 dienų (mazgeliai).

Per 6 valandas po vakcinavimo gali laikinai pakilti kūno temperatūra (vidutiniškai $0,85$ °C, bet ne daugiau kaip $2,45$ °C), kuri savaime sumažėja per 24 valandas be jokių žinomų pasekmių gyvūno sveikatai arba produktyvumui.

Šios reakcijos nustatytos eksperimentinėmis ir lauko sąlygomis.

Dažnos nepalankios reakcijos

Laikina apatija gali atsirasti per 6 valandas po vakcinavimo, kuri praeina be gydymo per 24 valandas. Tai buvo stebėta eksperimentinėmis ir lauko sąlygomis.

Vieno lauko tyrimo metu buvo pastebėta į padidėjusio jautrumo panaši reakcija, sukianti kvėpavimo sutrikimus ir raumenų sąstingį, kuri be gydymo praėjo per kelias minutes.

Nedažnos nepalankios reakcijos

Bendras kaklo patinimas gali atsirasti per dvi dienas po vakcinavimo, kuris be gydymo praėjo per 13 dienų. Tai buvo stebėta eksperimentinėmis ir lauko sąlygomis.

Nepalankių reakcijų dažnumas nustatytas vadovaujantis tokia konvencija:

- labai dažna (nepalankios reakcijos pasireiškė daugiau nei 1 iš 10 gydytų gyvūnų),
- dažna (daugiau nei 1, bet mažiau nei 10 iš 100 gydytų gyvūnų),
- nedažna (daugiau nei 1, bet mažiau nei 10 iš 1 000 gydytų gyvūnų),
- reta (daugiau nei 1, bet mažiau nei 10 iš 10 000 gydytų gyvūnų),
- labai reta (mažiau nei 1 iš 10 000 gydytų gyvūnų, skaičiuojant ir atskirus pranešimus).

Pastebėjus bet kokį 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

7. PASKIRTIES GYVŪNŲ RŪŠIS (-YS)

Kiaulės.

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

Švirkšti į raumenis.

Švirkšti vieną 2 ml dozę į kaklo raumenis kiaulėms nuo 12 savaičių amžiaus pagal šią schemą.

Pirminė vakcinavimo schema: du vienos dozės švirkštimai į raumenis 4 savaičių intervalu.

Revakcinavimo schema: vieną dozę švirkšti į raumenį bent kas 5 mėnesius.

Galima naudoti paršingų kiaulių vakcinavimui, tačiau vakcinuojant pagal pirminę vakcinavimo schemą, pirmą dozę švirkšti reikia prieš kergimą ar apvaisinimą.

9. NUORODOS DĖL TINKAMO NAUDOJIMO

Prieš naudojant ir protarpiais vakcinavimo metu reikia gerai suplakti.

10. IŠLAUKA

0 parų.

11. SPECIALIEJI LAIKYMO NURODYMAI

Laikyti vaikams nepastebimoje ir nepasiekiamoje vietoje.

Laikyti ir gabenti šaltai (2 C–8 C).

Negalima sušaldyti.

Saugoti nuo šviesos.

Buteliuką laikyti kartoninėje dėžutėje.

Šio veterinarinio vaisto negalima naudoti pasibaigus tinkamumo laikui, nurodytam ant kartoninės dėžutės ir buteliuko po „EXP“. Vaistas tinkamas naudoti iki paskutinės nurodyto mėnesio dienos.

Tinkamumo laikas pirmą kartą atidarius talpyklę – 10 val.

12. SPECIALIEJI ĮSPĖJIMAI

Specialieji įspėjimai, naudojant atskirų rūšių paskirties gyvūnams

Vakcinuoti tik sveikus gyvūnus.

Specialiosios atsargumo priemonės, naudojant vaistą gyvūnams

Netaikytina.

Specialiosios atsargumo priemonės asmenims, naudojantiems vaistą gyvūnams

Naudotojui

Šiame veterinariniame vaiste yra mineralinio aliejaus. Atsitiktinai išvirkštus arba išišvirkštus, gali atsirasti stiprus skausmas ir tynis, ypač sušvirkštus į šnarį ar pirštą, retais atvejais dėl to galima netekti piršto, jei laiku nesuteikiama skubi medicininė pagalba. Atsitiktinai išvirkštus net ir nedidelį kiekį šio veterinarinio vaisto, būtina nedelsiant kreiptis medicininės pagalbos ir su savimi turėti

informacinį lapelį. Jei suteikus medicininę pagalbą skausmas trunka ilgiau kaip 12 val., reikia kreiptis pakartotinai.

Gydytojui

Šiame veterinariniame vaiste yra mineralinio aliejaus. Sušvirkštus net ir nedidelį kiekį šio veterinarinio vaisto, gali atsirasti didelis tynis, kuris gali, pvz., sukelti išeminę nekrozę ar net galima netekti piršto. Būtina SKUBI kvalifikuota chirurginė pagalba, gali tekti įpjauti ir praplauti injekcijos vietą, ypač jei apimti piršto minkštumas ar sausgyslė.

Žmonės, kuriems nustatytas padidėjęs jautrumas tiomersaliui, turi vengti sąlyčio su šiuo veterinariniu vaistu.

Vaikingumas ir laktacija

Galima naudoti vaikingumo ir laktacijos metu, remiantis rekomendacijomis pateiktomis „**DOZĖS, NAUDOJIMO BŪDAS (-AI) IR METODAS KIEKVIENAI RŪŠIAI**“ punkte.

Sąveika su kitais vaistais ir kitos sąveikos formos

Nėra duomenų apie šios vakcinės saugumą ir veiksmingumą naudojant su kitu veterinariniu vaistu. Sprendimas naudoti šią vakciną prieš ar po bet kokio kito veterinarinio vaisto naudojimo turi būti priimtas kiekvienu atveju atskirai.

Perdozavimas (simptomai, pirmosios pagalbos priemonės, priešnuodžiai)

Nėra informacijos apie šios vakcinės perdozavimą.

Nesuderinamumai

Negalima maišyti su jokia kitu veterinariniu vaistu.

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

Veterinarijos gydytojas gali patarti, ką daryti su nereikalingais vaistais. Tai turėtų padėti saugoti aplinką.

14. INFORMACINIO LAPELIO PASKUTINIO PATVIRTINIMO DATA

2021-06-11

15. KITA INFORMACIJA

Pakuotės dydis

Kartoninė dėžutė su vienu 100 ml buteliuku.

Parduodama tik veterinarijos gydytojui.

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