

VETERINARINIO VAISTO APRAŠAS

1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

SURRICOXX 400 mg/ml, tirpalas naudoti su geriamuoju vandeniu vištom, kalakutams, antims ir perlinėms vištom

2. KOKYBINĖ IR KIEKYBINĖ SUDĖTIS

Kiekviename ml yra:

veikliosios (-ių) medžiagos (-ų):

amproliumo400,0 mg,
(atitinka 452,4 mg amproliumo hidrochlorido);

pagalbinės (-ių) medžiagos (-ų):

benzilo alkoholio (E1519)9 mg.

Išsamų pagalbinių medžiagų sąrašą žr. 6.1 p.

3. VAISTO FORMA

Tirpalas naudoti su geriamuoju vandeniu.
Skaidrus geltonas tirpalas.

4. KLINIKINIAI DUOMENYS

4.1 Paskirties gyvūnų rūšis (-ys)

Vištos (broileriai, jauniklės vištos, dedeklės, veislinės vištos), kalakutai, antys ir perlinės vištos.

4.2 Naudojimo indikacijos, nurodant paskirties gyvūnų rūšis

Žarnyno kokcidiozės, sukeltos amproliumui jautrių *Eimeria spp.*, gydymas.

4.3 Kontraindikacijos

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

4.4 Specialieji išpėjimai, naudojant atskirų rūšių paskirties gyvūnams

Jei gydymo metu nustatomas veiksmingumo trūkumas, reikia pranešti apie tai kompetentingoms nacionalinėms institucijoms.

Šio veterinarinio vaisto negalima naudoti kartu su pašarų priedais arba kitais veterinariniais vaistais, kurie gali mažinti vaisto veiksmingumą, pvz., su kokcidiostatais ir histomonostatais.

4.5 Specialiosios naudojimo atsargumo priemonės

Specialiosios atsargumo priemonės, naudojant vaistą gyvūnams

Kaip ir naudojant bet kokius antiparazitinius vaistus, dažnai ir pakartotinai naudojant tos pačios klasės medžiagas, veikiančias pirmuonis, gali išsivystyti atsparumas. Jei yra išsivystęs atsparumas, reikėtų apsvarstyti galimybę naudoti kitos klasės / kitu veikimo mechanizmu pasižymintį vaistą nuo pirmuonių.

Vaistas neskirtas naudoti profilaktikos tikslais. Šį vaistą reikia turėti tam atvejui, jei kiltų kokcidiozės protrūkių dėl vakcinos nepasiekiamumo, jei vakcina nebūtų pakankamai veiksminga, taip pat vakcinuotiems pulkams, jei prieš visiškai susiformuojant imunitetui būtų diagnozuotas sunkus kokcidiozės atvejis.

Specialiosios atsargumo priemonės asmenims, naudojantiems vaistą gyvūnams

Šis vaistas yra rūgštus ir gali dirginti ar ėsdinti odą, akis, gerklę ir kvėpavimo takus.

Reikia vengti bet kokio fizinio sąlyčio su vaistu, įskaitant garus.

Dirbant su vaistu, reikia mūvėti nepralaidžias pirštines ir užsidėti apsauginius akinius.

Pasirinktos apsauginės pirštinės turi atitikti ES direktyvos 89/686/EEB ir pagal ją parengto standarto EN 374 specifikacijas.

Patekus ant odos ar į akis, paveiktą sritį reikia nedelsiant nuplauti švarių tekančiu vandeniu ir pašalinti visus užterštus drabužius. Jei dirginimas nepranyksta, reikia kreiptis į gydytoją ir parodyti šio veterinarinio vaisto informacinį lapelį ar etiketę.

Atsitiktinai prarijus, reikia išskalauti burną šviežiu vandeniu ir nedelsiant kreiptis į gydytoją ir parodyti šio veterinarinio vaisto informacinį lapelį ar etiketę.

Asmenys, kuriems nustatytas padidėjęs jautrumas amproliumui arba benzilo alkoholiui, turi vengti sąlyčio su vaistu.

Po naudojimo reikia nusiplauti rankas.

Kitos atsargumo priemonės

Amproliumas yra labai ilgai dirvožemyje išliekanti medžiaga.

4.6 Nepalankios reakcijos (dažnumas ir sunkumas)

Nežinoma.

4.7 Naudojimas vaikingumo, laktacijos ar kiaušinių dėjimo metu

Laboratoriniais tyrimais su gyvūnais nenustatytas teratogeninis poveikis. Amproliumo saugumas dedekliams paukščiams neiširtas. Naudoti tik atsakingam veterinarijos gydytojui įvertinus naudą ir riziką.

4.8 Sąveika su kitais vaistais ir kitos sąveikos formos

Amproliumas yra kokcidistatikas, priklausantis tiamino analogų šeimai. Todėl tuo pačiu metu naudojant preparatus, kurių sudėtyje yra vitamino B komplekso, amproliumo veiksmingumas gali sumažėti.

4.9 Dozės ir naudojimo būdas

Naudoti su geriamuoju vandeniu.

Dozavimas kiekvienai paskirties gyvūnų rūšiai yra 20 mg amproliumo 1 kg kūno svorio per parą (atitinka 0,5 ml geriamojo tirpalo/10 kg kūno svorio per parą) 5–7 paras iš eilės.

Ruošiant vandenį su vaistu, reikia atsižvelgti į ketinamą gydyti gyvūnų kūno svorį ir jų faktinį dienos vandens suvartojimą. Suvartojimas gali skirtis atsižvelgiant į tokius veiksnius, kaip amžius, sveikatos būklė, veislė ir gyvulininkystės sistema. Norint užtikrinti reikiamą veterinarinio vaisto kiekį ml viename litre geriamojo vandens, reikia atlikti toliau nurodytą skaičiavimą:

$$\frac{0,05 \text{ ml vaisto}}{\text{kūno svorio}} \times \frac{1 \text{ kg}}{\text{gyvūnų kūno svoris (kg)}} \times \frac{\text{Vidutinis kasdien gydymų}}{\text{skaičius}} \times \frac{\text{Gyvūnų}}{\text{skaičius}} = \dots \text{ ml geriamojo tirpalo} \\ \text{litrai geriamojo vandens}$$

Bendras bandos vandens suvartojimas (l) praėjusią dieną

Ketinamiems gydyti gyvūnams turi būti užtikrinta pakankama prieiga prie vandens tiekimo sistemos, kad būtų užtikrintas pakankamas vandens suvartojimas. Gydomo laikotarpiu neturi būti pasiekiamas joks kitas

geriamojo vandens šaltinis. Geriamąjį vandenį su vaistu reikia keisti kas 24 val.

Pasibaigus gydymo laikotarpiui, vandens tiekimo sistemą reikia tinkamai išvalyti, kad nebūtų suvartotas subterapinis veikliosios medžiagos kiekis.

Ruošiant pradinius tirpalus, skirtus naudoti vandens dozavimo sistemoje, kurioje vėliau vaistas atskiedžiamas iki reikiamos galutinės koncentracijos, geriamajame vandenyje galima tirpinti iki 100 ml vaisto viename litre. Ruošiant pradinius tirpalus ir naudojant dozatorių, reikia būti atsargiems, kad neviršyti maksimalaus tirpumo. Reikia sureguliuoti dozavimo siurblio srauto greičio nustatymus pagal pradinio tirpalo koncentraciją ir ketinamą gydyti gyvūnų vandens suvartojimą.

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

Nepageidaujamą poveikį, susijusį su didelėmis amproliumo dozėmis, sukelia tiamino trūkumas. Šį trūkumą galima kompensuoti padidinant tiamino suvartojimą.

4.11 Išlauka

Skerdienai ir subproduktams: 0 parų.

Kiaušiniams: 0 parų.

5. FARMAKOLOGINĖS SAVYBĖS

Farmakoterapinė grupė: antiparazitiniai vaistai, kitos medžiagos veikiančios pirmuonis, amproliumas.
ATCvet kodas: QP51AX09.

5.1 Farmakodinaminės savybės

Amproliumas yra kokcidistatikas, priklausantis tiamino analogų šeimai. Amproliumas veikia trukdydamas kaip konkuruojantis tiamino antagonistas tiamino pernešimo mechanizmuose. Jis trukdo vykti angliavandenių apykaitai, kuri reikalinga kokcidijoms daugintis ir išgyventi.

Atlikus *in-vitro* tyrimus, nustatyta, kad *Eimeria tenella* šizontai ir šeimininko žarnyno ląstelės tiaminą pasisavinti gali pasyvios difuzijos būdu arba per aktyvų, nuo energijos ir pH priklausomą procesą. Amproliumas konkurenciniu būdu slopino abi sistemas, tačiau nustatyta, kad parazitas amproliumui buvo jautresnis nei šeimininkas.

Kaip nustatyta ištyrus *Eimeria maxima* užkrėstą vištą, amproliumo naudojimas lėmė morfologiškai nenormalių makrogametų ir oocistų dalį, kuri gali būti laikoma sumažėjusio sporuliacijos greičio priežastis.

5.2 Farmakokinetinės savybės

Sugirdžius amproliumo, jis yra silpnai absorbuojamas. Maksimali vaisto koncentracija plazmoje pasiekama po 4 val.

Amproliumas dažniausiai pašalinamas su išmatomis.

Savybės aplinkoje

Amproliumas yra labai ilgai dirvožemyje išliekanti medžiaga.

6. FARMACINIAI DUOMENYS

6.1 Pagalbinių medžiagų sąrašas

Benzilo alkoholis (E1519),
išgrynintas 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, – 24 mėn.

Tinkamumo laikas, atidarius pirminę pakuotę, – 3 mėn.

Tinkamumo laikas, atskiedus pagal nurodymus, – 24 val.

6.4. Specialieji laikymo nurodymai

Negalima laikyti aukštesnėje kaip 30°C temperatūroje.

6.5 Pirminės pakuotės pobūdis ir sudedamosios dalys

100 ml butelis: didelio tankio polietileno butelis, uždengtas didelio tankio polietileno dangteliu su apsauginiu žiedu ir išplečiamu polietileno vidiniu sandarikliu.

1 l butelis: didelio tankio polietileno butelis, uždengtas didelio tankio polietileno dangteliu su vidiniu sandarikliu: mažo tankio polietileno / PET / aliuminio / popieriaus.

5 l daugiadozė talpyklė: didelio tankio polietileno daugiadozė talpyklė, uždengta didelio tankio polietileno dangteliu su vidiniu sandarikliu: mažo tankio polietileno / PET / aliuminio / kartono.

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

V.M.D.n.v.

Hoge Mauw 900

2370 Arendonk

Belgija

Tel. +32 14 67 20 51

8. REGISTRACIJOS NUMERIS (-IAI)

LT/2/21/2649/001-003

9. REGISTRAVIMO / PERREGISTRAVIMO DATA

Registravimo data 2021-03-22

10. TEKSTO PERŽIŪROS DATA

2022-05-26

DRAUDIMAS PREKIAUTI, TIEKTI IR (ARBA) NAUDOTI

Parduodama tik su veterinariniu receptu.

III PRIEDAS

ŽENKLINIMAS IR INFORMACINIS LAPELIS

A. ŽENKLINIMAS

DUOMENYS, KURIE TURI BŪTI ANT ETIKETĖS

{100 ml butelis, 1 l, 5 l}

1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

SURRICOXX 400 mg/ml, tirpalas naudoti su geriamuoju vandeniu vištoms, kalakutams, antims ir perlinėms vištoms
Amproliumas

2. VEIKLIOJI (-IOSIOS) MEDŽIAGA (-OS)

Amproliumas: 400,0 mg/ml, atitinka 452,4 mg amproliumo hidrochlorido

3. VAISTO FORMA

Tirpalas naudoti su geriamuoju vandeniu.

4. PAKUOTĖS DYDIS

100 ml
1 l
5 l

5. PASKIRTIES GYVŪNŲ RŪŠIS (-YS)

Vištos (broileriai, jauniklės vištos, dedeklės, veislinės vištos), kalakutai, antys ir perlinės vištos.

6. INDIKACIJA (-OS)**7. NAUDOJIMO BŪDAS (-AI) IR METODAS**

Prieš naudojant būtina perskaityti informacinį lapelį.

8. IŠLAUKA

Išlauka:
skerdienai ir subproduktams: 0 parų,
kiaušiniams: 0 parų.

9. SPECIALIEJI ĮSPĖJIMAI, JEI REIKIA

Prieš naudojant būtina perskaityti informacinį lapelį.

10. TINKAMUMO DATA

EXP{mėnuo/metai}

Atskiedus, sunaudoti per 24 val.

Tinkamumo laikas atidarius pirminę pakuotę: 3 mėn.

Pradūrus kamštelį, sunaudoti iki

11. SPECIALIOSIOS LAIKYMO SĄLYGOS

Negalima laikyti aukštesnėje kaip 30°C temperatūroje.

**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 su veterinariniu receptu.

14. NUORODA „SAUGOTI NUO VAIKŲ“

Saugoti nuo vaikų.

15. REGISTRUOTOJO PAVADINIMAS IR ADRESAS

V.M.D.n.v.

Hoge Mauw 900

2370 Arendonk

Belgija

Tel. +32 14 67 20 51

16. REGISTRACIJOS NUMERIS (-IAI)

LT/2/21/2649/001

LT/2/21/2649/002

LT/2/21/2649/003

17. GAMINTOJO SERIJOS NUMERIS

Lot{numeris}

B. INFORMACINIS LAPELIS

INFORMACINIS LAPELIS

SURRICOXX 400 mg/ml, tirpalas naudoti su geriamuoju vandeniu vištoms, kalakutams, antims ir perlinėms vištoms

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

Registruotojas

V.M.D.n.v.

Hoge Mauw 900

2370 Arendonk

Belgija

Gamintojas, atsakingas už vaisto serijos išleidimą

V.M.D.n.v.

Hoge Mauw 900

2370 Arendonk

Belgija

Arba:

Laboratoires Biové

3 Rue de Lorraine

62510 Arques

Prancūzija

2. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

SURRICOXX 400 mg/ml su geriamuoju vandeniu naudojamas tirpalas vištoms, kalakutams, antims ir perlinėms vištoms
Amproliumas (hidrochloridas)

3. VEIKLIOJI (-IOSIOS) IR KITOS MEDŽIAGOS

Kiekviename ml yra:

veikliosios (-ių) medžiagos (-ų):

amproliumo 400,0 mg,

(atitinka 452,4 mg amproliumo hidrochlorido);

pagalbinės (-ių) medžiagos (-ų):

benzilo alkoholio (E1519) 9 mg.

Tirpalas naudoti su geriamuoju vandeniu. Skaidrus geltonas tirpalas.

4. INDIKACIJA (-OS)

Vištoms (broileriams, jaunikiams vištoms, dedeklėms, veislinėms vištoms), kalakutams, antims ir perlinėms vištoms:

- žarnyno kokcidiozės, sukeltos amproliumui jautrių *Eimeria spp.*, gydymas.

5. KONTRAINDIKACIJOS

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

6. NEPALANKIOS REAKCIJOS

Nežinoma.

Pastebėjus bet kokią 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.vmv.lt.

7. PASKIRTIES GYVŪNŲ RŪŠIS (-YS)

Vištos (broileriai, jauniklės vištos, dedeklės, veislinės vištos), kalakutai, antys ir perlinės vištos.

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

Naudoti su geriamuoju vandeniu.

Dozavimas kiekvienai paskirties gyvūnų rūšiai yra 20 mg amproliumo 1 kg kūno svorio per parą (atitinka 0,5 ml geriamojo tirpalo/10 kg kūno svorio per parą) 5–7 paras iš eilės.

Ruošiant vandenį su vaistu, reikia atsižvelgti į ketinamą gydyti gyvūnų kūno svorį ir jų faktinį dienos vandens suvartojimą. Suvartojimas gali skirtis atsižvelgiant į tokius veiksnius, kaip amžius, sveikatos būklė, veislė ir gyvulininkystės sistema. Norint užtikrinti reikiamą veterinarinio vaisto kiekį mililitrais viename litre geriamojo vandens, reikia atlikti toliau nurodytą skaičiavimą:

$$\frac{0,05 \text{ ml vaisto } 1 \text{ kg kūno svorio}}{\text{Vidutinis kasdien gydomų gyvūnų kūno svoris (kg)}} \times \text{Gyvūnų skaičius} = \dots \text{ ml geriamojo tirpalo } \frac{\text{... ml geriamojo tirpalo}}{\text{litrai geriamojo vandens}}$$

Bendras bandos vandens suvartojimas (l) praėjusią dieną

Ketinamiems gydyti gyvūnams turi būti užtikrinta pakankama prieiga prie vandens tiekimo sistemos, kad būtų užtikrintas pakankamas vandens suvartojimas. Gydomo laikotarpiu neturi būti pasiekiamas joks kitas geriamojo vandens šaltinis. Geriamąjį vandenį su vaistu reikia keisti kas 24 val.

Pasibaigus gydymo laikotarpiui, vandens tiekimo sistemą reikia tinkamai išvalyti, kad nebūtų suvartotas subterpanis veikliosios medžiagos kiekis.

Ruošiant pradinį tirpalą, skirtus naudoti vandens dozavimo sistemoje, kurioje vėliau vaistas atskiedžiamas iki reikiamos galutinės koncentracijos, geriamajame vandenyje galima tirpinti iki 100 ml vaisto viename litre. Ruošiant pradinį tirpalą ir naudojant dozatorių, reikia būti atsargiems, kad neviršyti maksimalaus tirpumo. Reikia sureguliuoti dozavimo siurblio srauto greičio nustatymus pagal pradinio tirpalo koncentraciją ir ketinamą gydyti gyvūnų vandens suvartojimą.

9. NUORODOS DĖL TINKAMO NAUDOJIMO

Netaikytina.

10. IŠLAUKA

Skerdienai ir subproduktams: 0 parų.

Kiaušiniams: 0 parų.

11. SPECIALIEJI LAIKYMO NURODYMAI

Saugoti nuo vaikų.

Negalima laikyti aukštesnėje kaip 30°C temperatūroje.

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

Tinkamumo laikas pirmą kartą atidarius talpyklę, – 3 mėn.

Tinkamumo laikas, atskiedus pagal nurodymus, – 24 val.

12. SPECIALIEJI ĮSPĖJIMAI

Specialieji įspėjimai, naudojant atskirų rūšių paskirties gyvūnams

Jei gydymo metu nustatomas veiksmingumo trūkumas, reikia pranešti apie tai kompetentingoms nacionalinėms institucijoms.

Šio veterinarinio vaisto negalima naudoti kartu su pašarų priedais arba kitais veterinariniais vaistais, kurie gali mažinti vaisto veiksmingumą, pvz., su kokcidistatais ir histomonostatais.

Specialiosios atsargumo priemonės, naudojant vaistą gyvūnams

Kaip ir naudojant bet kokius antiparazitinius vaistus, dažnai ir pakartotinai naudojant tos pačios klasės medžiagas, veikiančias pirmuonis, gali išsivystyti atsparumas. Jei yra išsivystęs atsparumas, reikėtų apsvarstyti galimybę naudoti kitos klasės / kitu veikimo mechanizmu pasižymintį vaistą nuo pirmuonių. Vaistas neskirtas naudoti profilaktikos tikslais. Šį vaistą reikia turėti tam atvejui, jei kiltų kokcidiozės protrūkių dėl vakcinų nepasiekiamumo, jei vakcina nebūtų pakankamai veiksminga, taip pat vakcinuotiems pulkams, jei prieš visiškai susiformuojant imunitetui būtų diagnozuotas sunkus kokcidiozės atvejis.

Specialiosios atsargumo priemonės asmenims, naudojančiams vaistą gyvūnams

Šis vaistas yra rūgštus ir gali dirginti ar ėsdinti odą, akis, gerklę ir kvėpavimo takus.

Reikia vengti bet kokio fizinio sąlyčio su vaistu, įskaitant garus.

Dirbant su vaistu, reikia mūvėti nepralaidžias pirštines ir užsidėti apsauginius akinius.

Pasirinktos apsauginės pirštinės turi atitikti ES direktyvos 89/686/EEB ir pagal ją parengto standarto EN 374 specifikacijas.

Patekus ant odos ar į akis, paveiktą sritį reikia nedelsiant nuplauti švariu tekančiu vandeniu ir pašalinti visus užterštus drabužius. Jei dirginimas nepranyksta, reikia kreiptis į gydytoją ir parodyti šio veterinarinio vaisto informacinį lapelį ar etiketę.

Atsitiktinai prarijus, reikia išskalauti burną šviežiu vandeniu ir nedelsiant kreiptis į gydytoją ir parodyti šio veterinarinio vaisto etiketę.

Asmenys, kuriems nustatytas padidėjęs jautrumas amproliumui arba benzilo alkoholiui, turi vengti sąlyčio su vaistu.

Po naudojimo reikia nusiplauti rankas.

Kitos atsargumo priemonės

Amproliumas yra labai ilgai dirvožemyje išliekanti medžiaga.

Naudojimas vaikingumo, laktacijos ar kiaušinių dėjimo metu

Laboratoriniais tyrimais su gyvūnais nenustatytas teratogeninis poveikis. Amproliumo saugumas dedekliams paukščiams neištirtas. Naudoti tik atsakingam veterinarijos gydytojui įvertinus naudą ir riziką.

Sąveika su kitais vaistais ir kitos sąveikos formos

Amproliumas yra kokcidiostatikas, priklausantis tiamino analogų šeimai. Todėl tuo pačiu metu naudojant preparatus, kurių sudėtyje yra vitamino B komplekso, amproliumo veiksmingumas gali sumažėti.

Perdozavimas (simptomai, pirmosios pagalbos priemonės, priešnuodžiai)

Nepageidaujamą poveikį, susijusį su didelėmis amproliumo dozėmis, sukelia tiamino trūkumas. Ši trūkumą galima kompensuoti padidinant tiamino suvartojimą.

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

14. INFORMACINIO LAPELIO PASKUTINIO PATVIRTINIMO DATA

2022-05-26

15. KITA INFORMACIJA

100 ml butelis, 1 l, 5 l.

Gali būti tiekiamos ne visų dydžių pakuotės.