

[Version 9,10/2021] corr. 11/2022

I PRIEDAS
VETERINARINIO VAISTO APRAŠAS

1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

Veterelin, 0,004 mg/ml, injekcinis tirpalas galvijams, arkliams, kiaulėms ir triušiams

2. KOKYBINĖ IR KIEKYBINĖ SUDĖTIS

Viename ml yra:

veiklioji (-iosios) medžiaga (-os):

buserelino 0,004 mg
(atitinka 0,0042 mg buserelino acetato);

pagalbinė (-s) medžiaga (-os):

Kokybinė pagalbinių medžiagų ir kitų sudedamųjų medžiagų sudėtis	Kiekybinė sudėtis, jei ta informacija būtina siekiant tinkamai naudoti veterinarinį vaistą
Benzilo alkoholis (E 1519)	20 mg
Natrio chloridas	
Natrio divandenilio fosfato monohidratas	
Natrio hidroksidas	
Injekcinis vanduo	

Skaidrus ir bespalvis tirpalas.

3. KLINIKINĖ INFORMACIJA

3.1 Paskirties gyvūnų rūšys

Galvijai (karvės), arkliai (kumelės), kiaulės (paršavedės ir kiaulaitės) ir triušiai (triušių patelės dauginimui).

3.2 Naudojimo indikacijos, nurodant paskirties gyvūnų rūšis

Karvėms:

- ovuliacijai sukelti arba ovuliacijai pavėlinti;
- tarprujui gydyti;
- folikulinėms cistoms su nimfomanijos simptomais ir be jų gydyti;
- pastojimo po dirbtinio apvaisinimo procedūrų dažniui padidinti, taip pat po rujos sinchronizavimo PGF2α analogu. Rezultatai gali skirtis priklausomai nuo veisimo sąlygų

Kumelėms:

- ovuliacijai sukelti ir taip ovuliacijai artimiau sinchronizuoti su kumelių poravimusi;
- folikulinėms cistoms su nimfomanijos simptomais ir be jų gydyti.

Triušių patelėms dauginimui:

Pastojimo dažniui pagerinti ir ovuliacijai sukelti atliekant po gimdymo inseminaciją.

Paršavedėms (lytiškai subrendusioms kiaulaitėms):

Ovuliacijai sukelti po rujos sinchronizavimo progestageno (altrenogesto) analogu siekiant atlikti vieną dirbtinį apvaisinimą.

3.3 Kontraindikacijos

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

3.4 Specialieji išpėjimai

Gydymas gonadotropinio liberino (angl. gonadotrophin releasing hormone, GnRH) analogu yra tik simptominis. Vaisingumo sutrikimo priežastis šiuo gydymu nepašalinama.

3.5 Specialiosios naudojimo atsargumo priemonės

Specialiosios atsargumo priemonės, naudojant vaistą paskirties gyvūnų rūšims

Naudojant veterinarinį vaistą ne pagal rekomenduojamus protokolus paršavedėms (lytiškai subrendusioms kiaulaitėms), gali susiformuoti folikulinės cistos, galinčios neigiamai paveikti vaisingumą ir produktyvumą. Rekomenduojamas aseptinis metodas.

Specialiosios atsargumo priemonės, asmenims, naudojantiems vaistą gyvūnams

Venkite injekcinio tirpalo patekimo į akis ir ant odos. Netyčia patekus į akis, gausiai plaukite vandeniu. Veterinarinio vaisto patekus ant odos, iškart plaukite paveiktą sritį muilu ir vandeniu, nes GnRH analogai gali būti absorbuojami per odą.

Žmonės, kuriems nustatytas padidėjęs jautrumas buserelinui arba benzilo alkoholiui, turėtų vengti kontakto su veterinariniu vaistu.

Veterinarinio vaisto negali skirti nėščios moterys, nes su laboratoriniais gyvūnais nustatyta, kad buserelinas yra fetotoksiškas.

Vaisingo amžiaus moterys turi atsargiai skirti veterinarinį vaistą.

Skiriant veterinarinį vaistą reikia saugotis patiems jo nesusileisti užtikrinant, kad gyvūnai yra tinkamai suvaržyti ir injekcinė adata yra uždengta iki injekcijos laiko.

Atsitiktinai susileidus reikia nedelsiant kreiptis į gydytoją ir parodyti šio veterinarinio vaisto pakuotės lapelį ar etiketę. Panaudoję nusiplaukite rankas.

Specialiosios aplinkos apsaugos priemonės

Netaikytinos.

3.6 Nepageidaujamos reakcijos

Nežinomos.

Svarbu teikti informaciją apie nepageidaujamas reakcijas. 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 lapelio.

3.7 Naudojimas vaikingumo, laktacijos ar kiaušinių dėjimo metu

Vaikingumas ir laktacija

Nerekomenduojama naudoti vaikingumo ar laktacijos metu.

3.8 Sąveika su kitais vaistais ir kitos sąveikos formos

Nežinoma.

3.9 Vartojimo būdai ir dozės

Galvijams, arkliams ir triušiams pageidautinas vartojimo būdas yra intramuskulinė injekcija (i.m.), bet taip pat galima suleisti į veną (i.v.) arba po oda (s.c.).

Kiaulėms pageidautinas vartojimo būdas yra intramuskulinė injekcija (i.m.), bet taip pat galima suleisti į veną (i.v.).

Rūšys	Indikacija	µg buserelino vienam gyvūnui	ml veterelino 4 µg/ml vienam gyvūnui
Karvės	Tarprujo gydymas	20	5
	Ovuliacijos indukcija	20	5
	Ovuliacijos vėlinimas	10	2,5
	Pastojimo po dirbtinio apvaisinimo procedūrų dažnio didinimas, taip pat po rujos sinchronizavimo PGF2α analogu. Rezultatai gali skirtis priklausomai nuo veisimo sąlygų. Karvių rujos sinchronizavimas: pagal 10 dienų fiksuoto laiko inseminacijos režimą busereliną reikia naudoti 0 dieną, tada atlikti PGF2alfa gydymą 7 dieną ir antrą kartą skirti gydymą buserelinu 9 dieną pagal minėtą dozavimo būdą	10	2,5
Kumelės	Folikulinės cistos su nimfomanijos simptomais ir be jų	20	5
	Folikulinių cistų su nimfomanijos simptomais ir be jų gydymas.	40	10
Paršavedės (lytiškai subrendusios kiaulaitės)	Ovuliacijos sukėlimas ir ovuliacijos artimesnis sinchronizavimas su kumelių poravimusi.	40	10
	Ovuliacijos sukėlimas po rujos sinchronizavimo progestageno (altrenogesto) analogu siekiant atlikti vieną dirbtinį apvaisinimą. Naudoti reikia po 115–120 valandų nuo sinchronizavimo progestagenu pabaigos. Vieną dirbtinį apvaisinimą reikia atlikti po VETERELIN vartojimo praėjus 30–33 valandoms.	10	2,5
Triušių patelės dauginimui	Pastojimo dažnio gerinimas	0,8	0,2
	Ovuliacijos sukėlimas atliekant po gimdymo inseminaciją	0,8	0,2

Šį veterinarinį vaistą reikia naudoti vieną kartą.

Flakoną galima atidaryti daugiausia 20 kartų. Norint išvengti pernelyg didelio kamštelio pradūrimo, būtina naudoti automatinį švirkštimo įtaisą arba tinkamą paėmimo adatą.

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

Kelis kartus skyrus dozę, atitinkančią 3,5 ml veterinarinio vaisto, po 2-osios injekcijos paršavedėms (lytiškai subrendusioms kiaulaitėms) galima pastebėti sumažėjusį pašaro suvartojimą. Šis poveikis yra laikinas ir jokio specialaus gydymo nereikia.

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

Skerdienai ir subproduktams: 0 parų.

Pienui: 0 valandų.

4. FARMAKOLOGINĖS SAVYBĖS

4.1 ATCVet kodas: QH01CA90

4.2 Farmakodinamika

Buserelinas yra peptidinis hormonas, chemiškai atitinkantis liuteinizuojantį hormoną (LH) atpalaiduojantį hormoną (RH) ir folikulus stimuliuojantį hormoną (FSH), todėl tai yra GnRH analogas.

Veterinarinio vaisto veikimo būdas atitinka fiziologinį ir endokrinologinį natūralaus GnRH veikimą.

GnRH išeina iš pagumburio per hipofizės vartų kraujagysles ir patenka į priekinę hipofizės skiltį. Ten jis sukelia dviejų gonadotropinų sekreciją į periferinę kraujotaką: FSH ir LH. Jie fiziologiškai lemia kiaušidžių folikulų subrendimą, ovuliaciją ir kiaušidžių geltonkūnio vystymąsi.

4.3 Farmakokinetika

Suleidus į veną, buserelinas greitai suyra: jo pusinės eliminacijos laikas žiurkėms yra 3–4,5 min., o jūrų kiaulytėms – 12 minučių. Buserelinas kaupiamas hipofizėje, kepenyse ir inkstuose, kur medžiaga yra fermentų suardoma į nedidelius peptidų fragmentus, kurių biologinis aktyvumas yra nereikšmingas. Pagrindinis šalinimo būdas yra su šlapimu.

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, - 2 metai.
Tinkamumo laikas, atidarius pirminę pakuotę, - 28 dienos.

5.3 Specialieji laikymo nurodymai

Negalima laikyti aukštesnėje kaip 25 °C temperatūroje.
Flakoną laikykite išorinėje dėžutėje, kad jis būtų apsaugotas nuo šviesos.

5.4 Pirminės pakuotės pobūdis ir sudedamosios dalys

Bespalviai 10, 20 arba 100 ml stikliniai flakonai su bromobutilo gumos kamščiu ir aliuminio kapsulėmis bei nuplėšiamu mėlynos spalvos PP atidarymo žiedu.

Dėžutėje yra:

- 1 x 10 ml flakonas.
- 1 x 20 ml flakonas.
- 5 x 10 ml flakonai.
- 1 x 100 ml flakonas.

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 kartu 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

LABORATORIOS CALIER S.A.

7. REGISTRACIJOS NUMERIS (-IAI)

LT/2/24/2826/001-004

8. REGISTRAVIMO DATA

Registravimo data: 2024-06-27

9. PASKUTINĖ VETERINARINIO VAISTO APRAŠO PERŽIŪROS DATA

2025-07-25

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>).

III PRIEDAS

ŽENKLINIMAS IR PAKUOTĖS LAPELIS

A. ŽENKLINIMAS

DUOMENYS, KURIE TURI BŪTI ANT IŠORINĖS PAKUOTĖS

Kartoninė dėžutė, kurioje yra vienas 10 ml flakonas
Kartoninė dėžutė, kurioje yra vienas 20 ml flakonas
Kartoninė dėžutė, kurioje yra penki (5) 10 ml flakonai
Kartoninė dėžutė, kurioje yra vienas 100 ml flakonas.

1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

Veterelin, 0,004 mg/ml, injekcinis tirpalas

2. VEIKLIOSIOS MEDŽIAGOS IR JŲ KIEKIAI

Veiklioji (-iosios) medžiaga (-os):

buserelino0,004 mg/ml
(atitinka 0,0042 mg buserelino acetato)

3. PAKUOTĖS DYDIS

10 ml
20 ml
5x10 ml
100 ml

4. PASKIRTIES GYVŪNŲ RŪŠIS (-YS)

Galvijai (karvės), arkliai (kumelės), kiaulės (paršavedės ir kiaulaitės) ir triušiai (triušių patelės dauginimui).

5. INDIKACIJA (-OS)

6. NAUDOJIMO BŪDAS (-AI)

Galvijams, arkliams ir triušiams: pageidautina suleisti į raumenis, bet taip pat galima suleisti į veną ar po oda.
Kiaulėms: pageidautina suleisti į raumenis, bet taip pat galima suleisti į veną.

7. IŠLAUKA

Išlauka:
Skerdienai ir subproduktams: 0 parų
Pienui: 0 valandų

8. TINKAMUMO DATA

Exp {MMMM/mm}

Pradūrus kamštelį sunaudoti iki 28 dienos.

Atidarius sunaudoti iki ...

9. SPECIALIEJI LAIKYMO NURODYMAI

Negalima laikyti aukštesnėje kaip 25 °C temperatūroje.

Flakoną laikykite išorinėje dėžutėje, kad jis būtų apsaugotas nuo šviesos.

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

LABORATORIOS CALIER S.A.

14. REGISTRACIJOS NUMERIS (-IAI)

LT/2/24/2826/001

LT/2/24/2826/002

LT/2/24/2826/003

LT/2/24/2826/004

15. SERIJOS NUMERIS

Lot {numeris}

MINIMALŪS DUOMENYS, KURIE TURI BŪTI ANT MAŽŲ PIRMINIŲ PAKUOČIŲ

Lipni 10 ml arba 20 ml flakono etiketė.

1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

Veterelin

2. VEIKLIŲJŲ MEDŽIAGŲ KIEKYBINĖ INFORMACIJA

Buserelino 0,004 mg/ml
(atitinka 0,0042 mg buserelino acetato)

3. SERIJOS NUMERIS

Lot {numeris}

4. TINKAMUMO DATA

Exp {MMMM/mm}

Pradūrus kamštelį, produktą sunaudokite per 28 dienas.

Atidarius sunaudoti iki ...

DUOMENYS, KURIE TURI BŪTI ANT PIRMINĖS PAKUOTĖS

Lipni 100 ml flakono etiketė.

1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

Veterelin, 0,004 mg/ml, injekcinis tirpalas

2. VEIKLIOJI (-IOSIOS) MEDŽIAGA (-OS)

Buserelino 0,004 mg/ml
(atitinka 0,0042 mg buserelino acetato)

3. PASKIRTIES GYVŪNŲ RŪŠIS (-YS)

Galvijai (karvės), arkliai (kumelės), kiaulės (paršavedės ir kiaulaitės) ir triušiai (triušių patelės dauginimui).

4. NAUDOJIMO BŪDAS (-AI)

Galvijams, arkliams ir triušiams: pageidautina suleisti į raumenis, bet taip pat galima suleisti į veną ar po oda.

Kiaulėms: pageidautina suleisti į raumenis, bet taip pat galima suleisti į veną.

Prieš naudojimą būtina perskaityti pakuotės lapelį.

5. IŠLAUKA

Išlauka:

Skerdienai ir subproduktams: 0 parų

Pienui: 0 valandų

6. TINKAMUMO DATA

Exp. {mėnuo/metai}

Pradūrus kamštelį, produktą sunaudokite per 28 dienas.

Atidarius sunaudoti iki ...

7. SPECIALIEJI LAIKYMO NURODYMAI

Negalima laikyti aukštesnėje kaip 25 °C temperatūroje.

Flakoną laikykite išorinėje dėžutėje, kad jis būtų apsaugotas nuo šviesos.

8. REGISTRUOTOJO PAVADINIMAS

9. SERIJOS NUMERIS

Lot {numeris}

B. PAKUOTĖS LAPELIS

PAKUOTĖS LAPELIS

1. Veterinarinio vaisto pavadinimas

Veterelin, 0,004 mg/ml, injekcinis tirpalas galvijams, kiaulėms, arkliams ir triušiams

2. Sudėtis

Viename ml yra:

veiklioji (-iosios) medžiaga (-os):

buserelino 0,004 mg
(atitinka 0,0042 mg buserelino acetato);

pagalbinė (-s) medžiaga (-os):

Kokybinė pagalbinių medžiagų ir kitų sudedamųjų medžiagų sudėtis	Kiekybinė sudėtis, jei ta informacija būtina siekiant tinkamai naudoti veterinarinį vaistą
Benzilo alkoholis (E 1519)	20 mg

Skaidrus ir bespalvis tirpalas.

3. Paskirties gyvūnų rūšys

Galvijai (karvės), arkliai (kumelės), kiaulės (paršavedės ir kiaulaitės) ir triušiai (triušių patelės dauginimui).

4. Naudojimo indikacijos

Karvėms:

- ovuliacijai sukelti arba ovuliacijai pavėlinti;
- tarprujui gydyti;
- folikulinėms cistoms su nimfomanijos simptomais ir be jų gydyti;
- pastojimo po dirbtinio apvaisinimo procedūrų dažniui padidinti, taip pat po rujos sinchronizavimo PGF2α analogu. Rezultatai gali skirtis priklausomai nuo veisimo sąlygų.

Kumelėms:

- ovuliacijai sukelti ir taip ovuliacijai artimiau sinchronizuoti su kumelių poravimusi;
- folikulinėms cistoms su nimfomanijos simptomais ir be jų gydyti.

Triušių patelės dauginimui:

Pastojimo dažniui pagerinti ir ovuliacijai sukelti atliekant po gimdymo inseminaciją.

Paršavedėms (lytiškai subrendusioms kiaulaitėms):

Ovuliacijai sukelti po rujos sinchronizavimo progestageno (altrenogesto) analogu siekiant atlikti vieną dirbtinį apvaisinimą.

5. Kontraindikacijos

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

6. Specialieji įspėjimai

Specialieji įspėjimai

Gydymas gonadotropinio liberino (angl. gonadotrophin releasing hormone, GnRH) analogu yra tik simptominis. Vaisingumo sutrikimo priežastis šiuo gydymu nepašalinama.

Specialiosios atsargumo priemonės, siekiant užtikrinti saugų naudojimą paskirties rūšių gyvūnams

Paršavedės (lytiškai subrendusios kiaulaitės): naudojant veterinarinį vaistą ne pagal rekomenduojamus protokolus paršavedėms (lytiškai subrendusioms kiaulaitėms), gali susiformuoti folikulinės cistos, galinčios neigiamai paveikti vaisingumą ir produktyvumą. Rekomenduojamas aseptinis metodas.

Specialiosios atsargumo priemonės, asmenims, naudojantiems vaistą gyvūnams

Venkite injekcinio tirpalo patekimo į akis ir ant odos. Netyčia patekus į akis, gausiai plaukite vandeniu. Veterinarinio vaisto patekus ant odos, iškart plaukite paveiktą sritį muilu ir vandeniu, nes GnRH analogai gali būti absorbuojami per odą.

Žmonės, kuriems nustatytas padidėjęs jautrumas buserelinui arba benzilo alkoholiui, turėtų vengti kontakto su veterinariniu vaistu.

Veterinarinio vaisto negali skirti nėščios moterys, nes su laboratoriniais gyvūnais nustatyta, kad buserelinas yra fetotoksiškas.

Vaisingo amžiaus moterys turi atsargiai skirti veterinarinį vaistą.

Skiriant veterinarinį vaistą reikia saugotis patiems jo nesusileisti užtikrinant, kad gyvūnai yra tinkamai suvaržyti ir injekcinė adata yra uždengta iki injekcijos laiko.

Atsitiktinai susileidus reikia nedelsiant kreiptis į gydytoją ir parodyti šio veterinarinio vaisto pakuotės lapelį ar etiketę. Panaudoję nusiplaukite rankas.

Vaikingumas ir laktacija

Nerekomenduojama naudoti vaikingumo ar laktacijos metu.

Sąveika su kitais vaistais ir kitos sąveikos formos

Nežinomos.

Perdozavimas

Kelis kartus skyrus dozę, atitinkančią 3,5 ml veterinarinio vaisto, po 2-osios injekcijos paršavedėms (lytiškai subrendusioms kiaulaitėms) galima pastebėti sumažėjusį pašaro suvartojimą. Šis poveikis yra laikinas ir jokio specialaus gydymo nereikia.

Pagrindiniai nesuderinamumai

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

7. Nepageidaujamos reakcijos

Nežinomos.

Svarbu teikti informaciją apie nepageidaujamas reakcijas. Tai leidžia nuolat stebėti vaisto saugumą. Pastebėjus bet koki šalutinį poveikį, net ir nepaminėtą šiame pakuotės lapelyje, arba manant, kad vaistas neveikia, pirmiausia kreipkitės į veterinarijos gydytoją. Apie bet kokias nepageidaujamas reakcijas taip pat galite pranešti registruotojui arba registruotojo vietiniam atstovui naudodamiesi šio lapelio pabaigoje pateiktais kontaktiniais duomenimis arba perduoti informaciją per savo nacionalinę pranešimų sistemą: <https://vmvt.lrv.lt/lt/fb/>

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

Galvijams, arkliai ir triušiams pageidautinas vartojimo būdas yra intramuskulinė injekcija (i.m.), bet taip pat galima suleisti į veną (i.v.) arba po oda (s.c.).

Kiaulėms pageidautinas vartojimo būdas yra intramuskulinė injekcija (i.m.), bet taip pat galima suleisti į veną (i.v.).

Rūšys	Indikacija	µg buserelino vienam gyvūnui	ml veterelino 4 µg/ml vienam gyvūnui
Karvės	Tarprujo gydymas	20	5
	Ovuliacijos indukcija	20	5
	Ovuliacijos vėlinimas	10	2,5
	Pastojimo po dirbtinio apvaisinimo procedūrų dažnio didinimas, taip pat po rujos sinchronizavimo PGF2α analogu. Rezultatai gali skirtis priklausomai nuo veisimo sąlygų. Karvių rujos sinchronizavimas: pagal 10 dienų fiksuoto laiko inseminacijos režimą busereliną reikia naudoti 0 dieną, tada atlikti PGF2alfa gydymą 7 dieną ir antrą kartą skirti gydymą buserelinu 9 dieną pagal minėtą dozavimo būdą.	10	2,5
	Folikulinės cistos su nimfomanijos simptomais ir be jų	20	5
Kumelės	Folikulinių cistų su nimfomanijos simptomais ir be jų gydymas.	40	10
	Ovuliacijos sukėlimas ir ovuliacijos artimesnis sinchronizavimas su kumelių poravimusi.	40	10
Paršavedės (lytiškai)	Ovuliacijos sukėlimas po rujos sinchronizavimo progestageno (altrenogesto) analogu siekiant atlikti vieną dirbtinį apvaisinimą. Naudoti reikia po 115–	10	2,5

subrendusios kiaulaitės)	120 valandų nuo sinchronizavimo progestagenu pabaigos. Vieną dirbtinį apvaisinimą reikia atlikti po VETERELIN vartojimo praėjus 30–33 valandoms		
Triušių patelės dauginimui	Pastojimo dažnio gerinimas	0,8	0,2
	Ovuliacijos sukėlimas atliekant po gimdymo inseminaciją	0,8	0,2

Šį veterinarinį vaistą reikia naudoti vieną kartą.

9. Nuorodos dėl tinkamo naudojimo

Flakoną galima atidaryti daugiausia 20 kartų. Norint išvengti pernelyg didelio kamštelio pradūrimo, būtina naudoti automatinį švirkštimo įtaisą arba tinkamą paėmimo adatą.

10. Išlauka

Skerdienai ir subproduktams - 0 parų.

Pienui - 0 valandų.

11. Specialieji laikymo nurodymai

Saugoti nuo vaikų.

Negalima laikyti aukštesnėje kaip 25 °C temperatūroje.

Flakoną laikykite išorinėje dėžutėje, kad jis būtų apsaugotas nuo šviesos.

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 pirminę pakuotę, - 28 dienos.

12. Specialiosios atliekų naikinimo nuostatos

Vaistų negalima išmesti į kanalizaciją ar kartu 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. Šios priemonės turi padėti apsaugoti aplinką.

Veterinarijos gydytojo arba vaistininkas, gali patarti, ką daryti su nereikalingais vaistais.

13. Veterinarinių vaistų klasifikacija

Parduodama tik su veterinariniu receptu.

14. Registracijos numeriai ir pakuočių dydžiai

LT/2/24/2826/001-004

Pakuočių dydžiai:
1 x 10 ml flakonas.
1 x 20 ml flakonas.
5 x 10 ml flakonai.
1 x 100 ml flakonas.

Gali būti tiekiamos ne visų dydžių pakuotės.

15. Pakuotės lapelio paskutinės peržiūros data

2025-07-25

Išsamią informaciją apie šį veterinarinį vaistą galima rasti Sąjungos vaistų duomenų bazėje (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Kontaktiniai duomenys

Registruotojas ir gamintojas, atsakingas už vaisto serijos išleidimą ir kontaktiniai duomenys:

LABORATORIOS CALIER S.A.
C. Barcelonés 26
Poligono Industrial El Ramassa
08520 Les Franqueses del Vallès
Barcelona
Ispanija

Vietinis atstovas ir kontaktiniai duomenys, skirti pranešti apie įtariamą nepageidaujamą reakciją:

UAB „Partnervetas“
V. Maciulevičiaus g. 51, LT- 04310 Vilnius
Tel: +370 5 203 4257
E-mail: partnervetas@gmail.com

17. Kita informacija

--