

VETERINARINIO VAISTO APRAŠAS

1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

AMOXICILLINA TRIIDRATO 80%, 800 mg/g, milteliai naudoti su geriamuoju vandeniu vištoms, kalakutams ir kiaulėms

2. KOKYBINĖ IR KIEKYBINĖ SUDĖTIS

1 g yra:

veikliųjų medžiagų:

amoksicilino trihidrato 800 mg,
atitinkančio amoksicilino 696,8 mg;

pagalbinių medžiagų:

Kokybinė pagalbinių medžiagų ir kitų sudedamųjų medžiagų sudėtis:
Natrio karbonatas
Hidratuotas koloidinis silicio dioksidas
Dekstrozė

Smulkūs balti milteliai.

3. KLINIKINĖ INFORMACIJA

3.1. Paskirties gyvūnų rūšys

Vištos, kalakutai ir kiaulės.

3.2. Naudojimo indikacijos, nurodant paskirties gyvūnų rūšis

Kvėpavimo takų, virškinamojo trakto, šlapimo, lytinių organų, odos ir sąnarių infekcijų, kurias sukelia amoksicilinui jautrios gramteigiamos ir gramneigiamos bakterijos, gydymas ir metafilaksija.

Paukščiams: infekcijos, kurias sukelia *Erysipelothrix rhusiopathiae*, *Staphylococcus aureus*, *Streptococcus pyogenes*, *Bordetella avium*, *Escherichia coli*, *Ornithobacterium rhinotracheale*, *Pasteurella multocida*, *Salmonella typhimurium* bei klostridiozė, kurią sukelia *Clostridium perfringens*.

Kiaulėms: infekcijos ir MMA sindromas, kuriuos sukelia *Staphylococcus aureus*, *Streptococcus pyogenes* ir *Streptococcus suis*, *Actinobacillus pleuropneumoniae*, *Bordetella bronchiseptica*, *Escherichia coli*, *Haemophilus parasuis*, *Pasteurella multocida* ir *Salmonella typhimurium*; raudonligė, kurią sukelia *Erysipelothrix rhusiopathiae*, bei klostridiozė, kurią sukelia *Clostridium perfringens*.

Prieš naudojant veterinarinį vaistą, turi būti nustatytas ligos buvimas grupėje.

3.3. Kontraindikacijos

Negalima naudoti esant padidėjusiam jautrumui penicilinams, beta laktaminiams antibiotikams ar bet kuriai iš pagalbinių medžiagų.

Negalima naudoti triušiams ir smulkiems graužikams, atrajotojams su jau funkcionuojančiu didžiuoju prieskrandžiu ir arkliais.

Negalima naudoti gyvūnams stipriai sutrikus inkstų funkcijai.

3.4. Specialieji įspėjimai

Būtina vengti pakartotinai ir ilgai naudoti veterinarinį vaistą, būtina skatinti kitas ligos kontrolės priemones, pvz., tinkamą valymą ir dezinfekciją.

Įrodyta kryžminė atsparumo reakcija tarp amoksicilino ir kitų penicilinų.

Amoksicilino naudojimas turi būti atsargiai apsvarstytas, jei jautrumo tyrimai parodė atsparumą penicilinams, nes tai gali sumažinti jo veiksmingumą.

3.5. Specialiosios naudojimo atsargumo priemonės

Specialiosios atsargumo priemonės, naudojant vaistą paskirties gyvūnų rūšims

Naudojant veterinarinį vaistą, būtina atsižvelgti į oficialius, nacionalinius bei vietinius antimikrobinių medžiagų naudojimo reikalavimus.

Veterinarinio vaisto naudojimą būtina pagrįsti jautrumo tyrimais. Jei tai atlikti neįmanoma, gydymas turi būti pagrįstas vietos (regiono, ūkio) epidemiologiniais duomenimis apie paskirties bakterijų jautrumą.

Jei veterinarinis vaistas naudojamas neatsižvelgiant į veterinarinio vaisto apraše pateiktus nurodymus, gali padidėti bakterijų atsparumo amoksicilinui paplitimas ir sumažėti gydymo veiksmingumas dėl galimo kryžminio atsparumo.

Pirmos eilės gydymui rekomenduojama taikyti siauro veikimo spektro antibiotikų terapiją, susijusią su mažesne antimikrobinio atsparumo atsiradimo rizika, kai jautrumo tyrimų rezultatai rodo tokio gydymo veiksmingumą.

Nenaudoti profilaktikai.

Specialiosios atsargumo priemonės asmenims, naudojantiems vaistą gyvūnams

Naudojant veterinarinį vaistą, reikia vengti sąlyčio su juo.

Sušvirkšti, įkvėpti, praryti ar patekę ant odos penicilinai ir cefalosporinai gali sukelti padidėjusio jautrumo reakcijas (alergiją). Padidėjęs jautrumas penicilinams gali sukelti kryžminį jautrumą cefalosporinams ir atvirkščiai. Alerginės reakcijos šioms medžiagoms kartais gali būti sunkios. Žmonės, kuriems nustatytas padidėjęs jautrumas beta laktaminiams antibiotikams, turi vengti sąlyčio su šiuo veterinariniu vaistu.

Dirbant su veterinariniu vaistu, rekomenduojama dėvėti apsauginę kaukę ir mūvėti pirštines. Negalima valgyti, gerti ar rūkyti.

Baigus darbą, būtina nusiplauti rankas.

Patekus į akis ar ant odos, reikia nedelsiant plauti vandeniu.

Jei po sąlyčio su veterinariniu vaistu pasireiškia tokie simptomai, kaip odos išbėrimas, reikia nedelsiant kreiptis į gydytoją ir parodyti šio vaisto pakuotės lapelį ar etiketę. Veido, lūpų ar akių tynis arba pasunkėjęs kvėpavimas yra sunkesni simptomai, todėl medicininės pagalbos reikia kreiptis nedelsiant.

Specialiosios aplinkos apsaugos atsargumo priemonės

Netaikytinos.

3.6. Nepageidaujami reiškiniai

Vištos, kalakutai ir kiaulės:

Reta (1–10 gyvūnų iš 10 000 gydytų gyvūnų)	Virškinamojo trakto dirginimas.
Dažnis nenustatytas (negali būti apibrėžtas pagal turimus duomenis)	Alerginės reakcijos.

Svarbu teikti informaciją apie nepageidaujamus reiškinius. 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 etiketėje / pakuotės lapelyje.

3.7. Naudojimas vaikingumo, laktacijos ar kiaušinių dėjimo metu

Negalima naudoti vaikingumo, laktacijos ar kiaušinių dėjimo metu.

3.8. Sąveika su kitais vaistais ir kitos sąveikos formos

Veterinarinio vaisto negalima naudoti kartu su bakteriostatiniu veikimu pasižyminčiais vaistais, pvz., tetraciklinais, makrolidais, sulfonamidais ir kvinolonais. Sinerginis veikimas pasireiškia naudojant amoksiciliną kartu su kloksacilinu, polimiksinais, pvz., kolistinu, ir aminoglikozidais, pvz., streptomycinu, neomicinu, gentamicinu ir kanamicinu. Kartais gali atsirasti kryžminis atsparumas kitiems penicilinams, ypač ampicilinui. Poveikis sustiprėja naudojant kartu su klavulano rūgštimi.

3.9. Dozės ir naudojimo būdas

0,1–0,2 g veterinarinio vaisto reikia skirti 10 kg kūno svorio per parą (8–16 mg amoksicilino trihidrato 1 kg kūno svorio per parą). Rekomenduojama veterinarinio vaisto dozę dalinti į dvi dalis ir girdyti kas 12 val. Gydyti 3–5 d.

Veterinarinį vaistą reikia suberti į geriamąjį vandenį ar skystą pašarą ir neviršyti veikliosios medžiagos paros dozės mg/kg kūno svorio.

Norint tinkamai dozuoti ir išvengti per mažos dozės, būtina kuo tiksliau nustatyti gyvūno svorį.

Tikslią kasdienę naudojamo veterinarinio vaisto koncentraciją reikia apskaičiuoti pagal rekomenduojamą dozę ir gydomų gyvūnų skaičių bei svorį naudojant toliau pateiktą formulę:

$$\frac{\text{mg veterinarinio vaisto / kg kūno svorio per dieną} \times \text{vidutinis gydomų gyvūnų kūno svoris (kg)}}{\text{vidutinis vieno gyvūno vandens suvartojimas per parą (l/gyvūnui)}} = \frac{\text{mg veterinarinio vaisto}}{\text{litrai geriamojo vandens}}$$

Iš girdyklų reikia visiškai pašalinti likusį geriamąjį vandenį ir įpilti vandenį su veterinarinės gydytojo paskirtu veterinariniu vaistu. Vandenį su veterinariniu vaistu reikia keisti kas 12 val.

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

Negalima viršyti rekomenduojamų dozių.

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

Kiaulės:

skerdienai ir subproduktams – 1 para.

Vištos:

skerdienai ir subproduktams – 1 para.

Kalakutai:

skerdienai ir subproduktams – 2 paros.

Negalima naudoti 2 sav. iki kiaušinių dėjimo pradžios.

4. FARMAKOLOGINĖS SAVYBĖS

4.1. ATCvet kodas:

QJ01CA04

4.2. Farmakodinamika

Veterinarinio vaisto veiklioji medžiaga yra amoksicilinas – plataus spektro pusiau sintetinių penicilinų grupės beta laktaminis antibiotikas, kuris veikia baktericidiškai, sąveikaudamas su mukopolisacharidais bakterijų ląstelės sienelės sintezės metu. Dėl to bakterijos sienelė plyšta ir įvyksta bakterijos lizė.

Veterinarinis vaistas veikia daugumą gramteigiamų ir gramneigiamų patogeninių mikroorganizmų. Ypač plačiai naudojamas pasireiškus kvėpavimo sistemos infekcijoms (bronchopneumonijai, pneumonijai, pleuritui), virškinimo trakto infekcijoms (enteritui), šlapimo organų infekcijoms (nefritui), lyties takų, odos, sąnarių infekcinėms ligoms.

Skirtingų mikroorganizmų padermių MIC reikšmių diapazonas:

Erysipelothrix rhusiopathiae: 0,125 – 2 µg/ml; *Staphylococcus aureus*: 0,25 – 4 µg/ml; *Staphylococcus aureus*: 0,125 – 1 µg/ml; *Streptococcus pneumoniae*: 0,016 – 0,6 µg/ml; *Actinobacillus pleuropneumoniae* 0,125 – 2 µg/ml; *Bordetella avium*: 0,25 – 1 µg/ml; *Haemophilus influenzae*: 0,5 – 2 µg/ml; *Ornithobacterium rhinotracheale*: 0,25 – 2 µg/ml; *Pasteurella multocida*: 0,125 – 2 µg/ml; *Salmonella enterica*: 1 – 2 µg/ml; ceppi sensibili di *Clostridium perfringens*: 0,01 – 0,25 µg/ml.

Yra trys pagrindiniai atsparumo beta-laktamams mechanizmai: beta-laktamazės gamyba, peniciliną surišančių baltymų (PBP) gamyba ir sumažėjęs išorinės membranos pralaidumas. Vienas reikšmingiausių mechanizmų yra penicilino inaktyvavimas beta-laktamazės fermentų, kuriuos gamina tam tikros bakterijos. Šie fermentai geba suardyti penicilinų beta-laktamo žiedą, todėl jie praranda veiksmingumą. Beta-laktamazės gali koduoti chromosominiai arba plazmidiniai genai. Pastebimas kryžminis atsparumas tarp amoksicilino ir kitų penicilinų, ypač aminopenicilinų. Stebimi atsparumo dažniai yra įvairūs.

4.3. Farmakokinetika

Amoksicilinas išlieka stabilus rūgštinėje terpėje, sudavus *per os*, jo absorbuojama daugiau nei 80 %. Pašaras amoksicilino absorbcijai įtakos neturi. Amoksicilinas plačiai ir greitai pasiskirsto organuose ir audiniuose, susidariusi koncentracija būna didesnė, nei mikroorganizmų MSK. Antibiotikas iš organizmo išsiskiria aktyvios formos per inkstus. Skirtingų rūšių gyvūnai amoksiciliną toleruoja gerai.

Pagrindiniai farmakokinetiniai parametrai naudojant amoksiciliną *per os*: $C_{\max}$ – 1083,4±458,4 ng/ml, $t_{\max}$ – 1–2 val., AUC_{0-4} – 2328,4 ng/ml/val., MRT – 1,80 val.

Kiaulėms: $C_{\max}$: 0,8±0,3 µg/ml; $t_{\max}$: 3,6±1,5 val.; AUC: 5,5±1,5 mg/L/val.

5. FARMACINIAI DUOMENYS

5.1. Pagrindiniai nesuderinamumai

Nesant suderinamumo tyrimų, šio veterinarinio vaisto negalima maišyti su kitais veterinariniais vaistais. Nėra informacijos apie galimą šio veterinarinio vaisto sąveiką ar nesuderinamumą, naudojant per burną, sumaišius su geriamuoju vandeniu, kuriame yra biocidinių produktų ar kitų geriamajame vandenyje panaudotų medžiagų.

5.2. Tinkamumo laikas

Veterinarinio vaisto tinkamumo laikas, nepažeidus originalios pakuotės, – 2 metai.

Tinkamumo laikas, atidarius pirminę pakuotę, – 2 mėn.

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

5.3. Specialieji laikymo nurodymai

Laikyti žemesnėje kaip 25 °C temperatūroje. Laikyti sausoje vietoje.

5.4. Pirminės pakuotės pobūdis ir sudedamosios dalys

DTPE indai po 143 g ir 1430 g, užsandarinti apsaugine plėvele ir uždaryti dangteliais su atidarymo metu nulaužiama apsaugine plokštele.

Karščiu užlydyti trisluoksniai PET-AL-MTPE maišeliai po 143 g, 500 g ir 1430 g miltelių.

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 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

Chemifarma S.p.A.

7.REGISTRACIJOS NUMERIS (-IAI)

LT/2/10/1938/001-005

8.REGISTRavimo DATA

Registravimo data: 2010-06-30.

9.PASKUTINĖ VETERINARINIO VAISTO APRAŠO PERŽIŪROS DATA

2026-01-29

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>).

ŽENKLINIMAS IR PAKUOTĖS LAPELIS

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

Maišelis, indas

1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

Veterinarinio vaisto pavadinimas

AMOXICILLINA TRIIDRATO 80%, 800 mg/g, milteliai naudoti su geriamuoju vandeniu vištoms, kalakutams ir kiaulėms

2. SUDĖTIS

Sudėtis

1 g yra:

veikliųjų medžiagų:

amoksicilino trihidrato 800 mg,
atitinkančio amoksicilino 696,8 mg.

Smulkūs balti milteliai.

3. PAKUOTĖS DYDIS

143 g (indas)

1430 g (indas)

143 g (maišelis)

500 g (maišelis)

1430 g (maišelis)

4. PASKIRTIES GYVŪNŲ RŪŠYS

Paskirties gyvūnų rūšys

Vištos, kalakutai ir kiaulės.

5. NAUDOJIMO INDIKACIJOS

Naudojimo indikacijos

Kvėpavimo takų, virškinamojo trakto, šlapimo, lytinių organų, odos ir sąnarių infekcijų, kurias sukelia amoksicilinui jautrios gramteigiamos ir gramneigiamos bakterijos, gydymas ir metafilaksija.

Paukščiams: infekcijos, kurias sukelia *Erysipelothrix rhusiopathiae*, *Staphylococcus aureus*, *Streptococcus pyogenes*, *Bordetella avium*, *Escherichia coli*, *Ornithobacterium rhinotracheale*, *Pasteurella multocida*, *Salmonella typhimurium* bei klostridiozė, kurią sukelia *Clostridium perfringens*.

Kiaulėms: infekcijos ir MMA sindromas, kuriuos sukelia *Staphylococcus aureus*, *Streptococcus pyogenes* ir *Streptococcus suis*, *Actinobacillus pleuropneumoniae*, *Bordetella bronchiseptica*, *Escherichia coli*, *Haemophilus parasuis*, *Pasteurella*

multocida ir *Salmonella typhimurium*; raudonligė, kurią sukelia *Erysipelothrix rhusiopathiae*, bei klostridiozė, kurią sukelia *Clostridium perfringens*.

Prieš naudojant veterinarinį vaistą, turi būti nustatytas ligos buvimas grupėje.

6. KONTRAINDIKACIJOS

Kontraindikacijos

Negalima naudoti esant padidėjusiam jautrumui penicilinams, beta laktaminiams antibiotikams ar bet kuriai iš pagalbinių medžiagų.

Negalima naudoti triušiams ir smulkiems graužikams, atrajotojams su jau funkcionuojančiu didžiuoju prieskrandžiu ir arkliais.

Negalima naudoti gyvūnams stipriai sutrikus inkstų funkcijai.

7. SPECIALIEJI ĮSPĖJIMAI

Specialieji įspėjimai

Būtina vengti pakartotinai ir ilgai naudoti veterinarinį vaistą, būtina skatinti kitas ligos kontrolės priemones, pvz., tinkamą valymą ir dezinfekciją.

Įrodyta kryžminė atsparumo reakcija tarp amoksicilino ir kitų penicilinų.

Amoksicilino naudojimas turi būti atsargiai apsvaistytas, jei jautrumo tyrimai parodė atsparumą penicilinams, nes tai gali sumažinti jo veiksmingumą.

Specialiosios atsargumo priemonės, naudojant vaistą paskirties gyvūnų rūšims

Naudojant veterinarinį vaistą, būtina atsižvelgti į oficialius, nacionalinius bei vietinius antimikrobinių medžiagų naudojimo reikalavimus.

Veterinarinio vaisto naudojimą būtina pagrįsti jautrumo tyrimais. Jei tai atlikti neįmanoma, gydymas turi būti pagrįstas vietos (regiono, ūkio) epidemiologiniais duomenimis apie paskirties bakterijų jautrumą.

Jei veterinarinis vaistas naudojamas neatsižvelgiant į veterinarinio vaisto apraše pateiktus nurodymus, gali padidėti bakterijų atsparumo amoksicilinui paplitimas ir sumažėti gydymo veiksmingumas dėl galimo kryžminio atsparumo.

Pirmos eilės gydymui rekomenduojama taikyti siauro veikimo spektro antibiotikų terapiją, susijusią su mažesne antimikrobinio atsparumo atsiradimo rizika, kai jautrumo tyrimų rezultatai rodo tokio gydymo veiksmingumą.

Nenaudoti profilaktikai.

Specialiosios atsargumo priemonės asmenims, naudojantiems vaistą gyvūnams

Naudojant veterinarinį vaistą, reikia vengti sąlyčio su juo.

Sušvirkšti, įkvėpti, praryti ar patekę ant odos penicilinai ir cefalosporinai gali sukelti padidėjusio jautrumo reakcijas (alergiją). Padidėjęs jautrumas penicilinams gali sukelti kryžminį jautrumą cefalosporinams ir atvirkščiai. Alerginės reakcijos šioms medžiagoms kartais gali būti sunkios. Žmonės, kuriems nustatytas padidėjęs jautrumas beta laktaminiams antibiotikams, turi vengti sąlyčio su šiuo veterinariniu vaistu.

Dirbant su veterinariniu vaistu, rekomenduojama dėvėti apsauginę kaukę ir mūvėti pirštines. Negalima valgyti, gerti ar rūkyti.

Baigus darbą, būtina nusiplauti rankas.

Patekus į akis ar ant odos, reikia nedelsiant plauti vandeniu.

Jei po sąlyčio su veterinariniu vaistu pasireiškia tokie simptomai, kaip odos išbėrimas, reikia nedelsiant kreiptis į gydytoją ir parodyti šio vaisto pakuotės lapelį ar etiketę. Veido, lūpų ar akių tynis arba pasunkėjęs kvėpavimas yra sunkesni simptomai, todėl medicininės pagalbos reikia kreiptis nedelsiant.

Vaikingumas, laktacija ir kiaušinių dėjimas

Negalima naudoti vaikingumo, laktacijos ar kiaušinių dėjimo metu.

Sąveika su kitais vaistais ir kitos sąveikos formos

Veterinarinio vaisto negalima naudoti kartu su bakteriostatiniu veikimu pasižyminčiais vaistais, pvz., tetraciklinais, makrolidais, sulfonamidais ir kvinolonais. Sinerginis veikimas pasireiškia naudojant amoksiciliną kartu su kloksacilinu, polimiksinais, pvz., kolistinu, ir aminoglikozidais, pvz., streptomycinu, neomicinu, gentamicinu ir kanamicinu. Kartais gali atsirasti kryžminis atsparumas kitiems penicilinams, ypač ampicilinui. Poveikis sustiprėja naudojant kartu su klavulano rūgštimi.

Perdozavimas

Negalima viršyti rekomenduojamų dozių.

Pagrindiniai nesuderinamumai

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

Nėra informacijos apie galimą šio veterinarinio vaisto sąveiką ar nesuderinamumą, naudojant per burną, sumaišius su geriamuoju vandeniu, kuriame yra biocidinių produktų ar kitų geriamajame vandenyje panaudotų medžiagų.

8. NEPAGEIDAUJAMI REIŠKINIAI

Nepageidaujami reiškiniai

Vištos, kalakutai ir kiaulės:

Reta (1–10 gyvūnų iš 10 000 gydytų gyvūnų)	Virškinamojo trakto dirginimas.
Dažnis nenustatytas (negali būti apibrėžtas pagal turimus duomenis)	Alerginės reakcijos.

Svarbu teikti informaciją apie nepageidaujamus reiškinius. Tai leidžia nuolat stebėti vaisto saugumą. Pastebėjus bet kokią šalutinį poveikį, net ir nepamintą šiame pakuotės lapelyje, arba manant, kad vaistas neveikė, pirmiausia būtina informuoti veterinarijos gydytoją. Apie bet kokius nepageidaujamus reiškinius taip pat galite pranešti registruotojui arba registruotojo vietiniam atstovui naudodamiesi šio lapelio pabaigoje pateiktais kontaktiniais duomenimis arba perduodami informaciją per savo nacionalinę pranešimų sistemą:

Valstybinė maisto ir veterinarijos tarnyba

El. paštas: vaistu.registracija@vmvt.lt

Pranešimo forma: <https://vmvt.lrv.lt/lt/fb/>

9. DOZĖS, NAUDOJIMO BŪDAI IR METODAS KIEKVIENAI PASKIRTIES RŪŠIAI

Dozės, naudojimo būdai ir metodas kiekvienai rūšiai

0,1–0,2 g veterinarinio vaisto reikia skirti 10 kg kūno svorio per parą (8–16 mg amoksicilino trihidrato 1 kg kūno svorio per parą). Rekomenduojama veterinarinio vaisto dozę dalinti į dvi dalis ir girdyti kas 12 val. Gydyti 3–5 d.

Veterinarinį vaistą reikia suberti į geriamąjį vandenį ar skystą pašarą ir neviršyti veikliosios medžiagos paros dozės mg/kg kūno svorio.

Norint tinkamai dozuoti ir išvengti per mažos dozės, būtina kuo tiksliau nustatyti gyvūno svorį.

Tikslią kasdienę naudojamo veterinarinio vaisto koncentraciją reikia apskaičiuoti pagal rekomenduojamą dozę ir gydomų gyvūnų skaičių bei svorį naudojant toliau pateiktą formulę:

$$\frac{\text{mg veterinarinio vaisto} / \text{kg kūno svorio per dieną} \times \text{kūno svoris (kg)}}{\text{vidutinis vieno gyvūno vandens suvartojimas per parą (l/gyvūnui)}} = \frac{\text{mg veterinarinio vaisto}}{\text{litrai geriamojo vandens}}$$

10. NUORODOS DĖL TINKAMO NAUDOJIMO

Nuorodos dėl tinkamo naudojimo

Iš girdyklų reikia visiškai pašalinti likusį geriamąjį vandenį ir įpilti vandenį su veterinarijos gydytojo paskirtu veterinariniu vaistu. Vandenį su veterinariniu vaistu reikia keisti kas 12 val.

11. IŠLAUKA

Išlauka

Kiaulės:

skerdienai ir subproduktams – 1 para.

Vištos:

skerdienai ir subproduktams – 1 para.

Kalakutai:

skerdienai ir subproduktams – 2 paros.

Negalima naudoti 2 sav. iki kiaušinių dėjimo pradžios.

12. SPECIALIEJI LAIKYMO NURODYMAI

Specialieji laikymo nurodymai

Saugoti nuo vaikų.

Laikyti žemesnėje kaip 25 °C temperatūroje. Laikyti sausoje vietoje.

Šio veterinarinio vaisto negalima naudoti pasibaigus tinkamumo laikui, nurodytam ant etiketės.

13. SPECIALIOSIOS ATLIEKŲ NAIKINIMO NUOSTATOS

Specialiosios atliekų naikinimo nuostatos

Vaistų negalima išmesti į kanalizaciją ar 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.

14. VETERINARINIŲ VAISTŲ KLASIFIKACIJA

Veterinarinių vaistų klasifikacija

Parduodama tik su veterinariniu receptu.

15. REGISTRACIJOS NUMERIAI IR PAKUOČIŲ DYDŽIAI

LT/2/10/1938/001

LT/2/10/1938/002

LT/2/10/1938/003

LT/2/10/1938/004

LT/2/10/1938/005

16. ETIKETĖS PASKUTINĖS PERŽIŪROS DATA

Pakuotės lapelio paskutinės peržiūros data

2026-01-29

17. KONTAKTINIAI DUOMENYS

Kontaktiniai duomenys

Registruotojas ir gamintojas, atsakingas už vaisto serijos išleidimą:

Chemifarma S.p.A

Via Don E. Servadei 16

47122 Forlì

Italija

Kontaktiniai duomenys, skirti pranešti apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius:

Veta UAB

Kalvariju g. 62

09304 Vilnius

Lietuva

Tel. +370 5 272 4390

veta@veta.lt

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

18. KITA INFORMACIJA

19. NUORODA „TIK VETERINARINIAM NAUDOJIMUI“

Tik veterinariniam naudojimui.

20. TINKAMUMO DATA

Exp. {mėnuo/metai}

Tinkamumo laikas, atidarius pirminę pakuotę, – 2 mėn.

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

21. SERIJOS NUMERIS

Lot {numeris}