

[Version 9.1, 11/2024]

I PRIEDAS
VETERINARINIO VAISTO APRAŠAS

1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

Glucose – Lösung 40 % Bela-Pharm, 400 mg/ml, infuzinis tirpalas arkliams, galvijams, avims, ožkoms, kiaulėms, šunims ir katėms

2. KOKYBINĖ IR KIEKYBINĖ SUDĖTIS

1 ml tirpalo yra:

veikliosios medžiagos:

bevandenės gliukozės 400 mg;

pagalbinė medžiaga:

Kokybinė pagalbinių medžiagų ir kitų sudedamųjų medžiagų sudėtis	Kiekybinė sudėtis, jei ta informacija būtina siekiant tinkamai naudoti veterinarinį vaistą
injekcinis vanduo	iki 1 ml

Skaidrus, bespalvis tirpalas.

3. KLINIKINĖ INFORMACIJA

3.1. Paskirties gyvūnų rūšys

Arkliai, galvijai, avys, ožkos, kiaulės, šunys, katės.

3.2. Naudojimo indikacijos, nurodant paskirties gyvūnų rūšis

Arkliams, galvijams, avims, ožkoms, kiaulėms, šunims ir katėms gydyti, esant angliavandenių infuzinės terapijos poreikiui, hipoglikeminėms būklėms ir acetonemijai, taip pat angliavandenių poreikiams iš dalies ar pilnai patenkinti.

3.3. Kontraindikacijos

Negalima naudoti, esant hiperglikemijai, hiperhidracijai, acidozei, hipokalemijai, hipotoninei dehidracijai.

3.4. Specialieji įspėjimai

Būtina kontroliuoti gliukozės kiekį kraujyje.

Rekomenduojama kontroliuoti elektrolitų kiekį serume bei skysčių balansą.

Esant hiponatremijai naudoti atsargiai.

Netinka osmoterapijai.

3.5. Specialios naudojimo atsargumo priemonės

Specialiosios atsargumo priemonės, naudojant vaistą paskirties gyvūnų rūšims

Nėra.

Specialios atsargumo priemonės asmenims, naudojantiems vaistą gyvūnams

Nėra.

3.6. Nepageidaujami reiškiniai

Arkliai, galvijai, avys, ožkos, kiaulės, šunys, katės.

Nėra.

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 pakuotės lapelyje.

3.7. Naudojimas vaikingumo, laktacijos ar kiaušinių dėjimo metu

Vaikingumas ir laktacija

Galima naudoti vaikingumo ir laktacijos metu.

3.8. Sąveika su kitais vaistais ir kitos sąveikos formos

Jeigu ketinama maišyti su kitais vaistais, būtina prisiminti, kad tirpalo pH yra 3,5–5,5, kuris gali lemti drumzlių susidarymą mišinyje.

3.9. Dozės ir naudojimo būdas

Lėtai intraveninei infuzijai, jeigu įmanoma – intraveninei lašinei infuzijai.

Dozė turi būti koreguojama individualiai pagal kalorijų ir skysčių poreikį, bet neturėtų viršyti:

	ml/kg kūno svorio/val.	ml/kg kūno svorio/d.
Iki 2 kg kūno svorio	3,0	70
2–5 kg kūno svorio	2,5	55
5–20 kg kūno svorio	2,0	40
20–100 kg kūno svorio	1,5	30
Daugiau nei 100 kg kūno svorio	0,8	15

Teorinis osmoliariškumas: 2220 mOsmol/l.

pH vertė: 3,5–5,5.

Energijos kiekis: 6698 kJ/l (1600 kcal/l).

Sterilus ir apirogeniškas.

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

Nenurodytas.

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

0 parų.

4. FARMAKOLOGINĖS IMUNOLOGINĖS SAVYBĖS

4.1. ATCvet kodas:

4.2. Farmakodinamika

Gliukozė yra fiziologinis energijos šaltinis, kuris gali būti keičiamas visame organizme. Gliukozės teikiama makroerginių junginių pavidalo energija išsiskiria glikolizės proceso metu, kai gliukozė metabolizuojama susidarant piruvatui arba laktatui, ir toliau, kai glikolizės produktai įtraukiami į citrinų rūgšties (Krebso) ciklą, taip pat pentozių ciklo reakcijose. Kaip labai greitai gaunamos energijos šaltinis, gliukozė sumažina lipidų katabolizmą ir atitinkamai ketoninių kūnų susidarymą.

4.3. Farmakokinetika

Po intraveninės infuzijos gliukozė greitai pasiskirsto visame organizme. Gliukozė metabolizuojama esant vidutiniškai 18 minučių pusinės eliminacijos laikui.

Gliukozės patekimas į ląsteles ir perkėlimas iš kraujotakos sistemos bei įtraukimas į tarpinio metabolizmo reakcijas priklauso nuo insulino.

5. FARMACINIAI DUOMENYS

5.1. Pagrindiniai nesuderinamumai

Jeigu ketinama maišyti su kitais vaistais, būtina prisiminti, kad tirpalo pH yra 3,5–5,5, kuris gali lemti drumzlių susidarymą mišinyje.

5.2. Tinkamumo laikas

Veterinarinio vaisto tinkamumo laikas, nepažeidus originalios pakuotės, – 3 metai.

Tinkamumo laikas, atidarius pirminę pakuotę, – sunaudoti nedelsiant.

Nesunaudotą vaistą reikia sunaikinti. Naudoti galima tik skaidrius tirpalus originalioje pakuotėje.

5.3. Specialieji laikymo nurodymai

Saugoti nuo vaikų.

5.4. Pirminės pakuotės pobūdis ir sudedamosios dalys

Polipropileningi buteliai po 500 ml ir 750 ml, užkimšti brombutilinės gumos kamšteliais ir apgaubti aliumininiais gaubteliais, kartoninėse dėžutėse po 12 vnt.

1 x 500 ml

1 x 750 ml

12 x 500 ml kartoninėje dėžutėje

12 x 750 ml kartoninėje dėžutėje

Gali būti platinamos 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

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

7. REGISTRACIJOS NUMERIS (-IAI)

LT/2/10/1930/001-002

8. REGISTRAVIMO DATA

Registravimo data: 2010-04-11

9. TEKSTO PERŽIŪROS DATA

2025-08-26

10. VETERINARINIŲ VAISTŲ KLASIFIKACIJA

Parduodama be recepto .

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 ANTRINĖS PAKUOTĖS**KARTONINĖ DĖŽUTĖ****1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS**

Glucose – Lösung 40 % Bela-Pharm, 400 mg/ml, infuzinis tirpalas arkliams, galvijams, avims, ožkoms, kiaulėms, šunims ir katėms

2. VEIKLIOJI MEDŽIAGA

1 ml tirpalo yra:

veikliosios medžiagos:

bevandenės gliukozės 400 mg;

pagalbinės medžiagos:

injekcinio vandens iki 1 ml.

3. PAKUOTĖS DYDIS

12 x 500 ml

12 x 750 ml

4. PASKIRTIES GYVŪNŲ RŪŠYS

Arkliai, galvijai, avys, ožkos, kiaulės, šunys, katės

5. INDIKACIJA (-OS)

Arkliams, galvijams, avims, ožkoms, kiaulėms, šunims ir katėms gydyti, esant angliavandenių infuzinės terapijos poreikiui, hipoglikeminėms būklėms ir acetonemijai, taip pat angliavandenių poreikiams iš dalies ar pilnai patenkinti.

6. NAUDOJIMO BŪDAS (-AI)

Prieš naudojimą būtina įdėmiai perskaityti butelio etiketę.

Teorinis osmoliariškumas: 2220 mOsmol/l.

pH vertė: 3,5–5,5.

Energijos kiekis: 6698 kJ/l (1600 kcal/l).

Sterilus ir apirogeniškas.

7. IŠLAUKA

Išlauka: 0 parų.

8. TINKAMUMO DATA

Exp. {mėnuo/metai}

Atidarius būtina sunaudoti nedelsiant.

9. SPECIALIEJI LAIKYMO NURODYMAI

Nesunaudotą vaistą reikia sunaikinti.

Naudoti galima tik skaidrius tirpalus originalioje pakuotėje.

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

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

14. REGISTRACIJOS NUMERIS (-IAI)

LT/2/10/1930/001

LT/2/10/1930/002

15. SERIJOS NUMERIS

Lot {numeris}

DUOMENYS, KURIE TURI BŪTI ANT PIRMINĖS PAKUOTĖS

BUTELIS

1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

Glucose – Lösung 40 % Bela-Pharm, 400 mg/ml, infuzinis tirpalas arkliams, galvijams, avims, ožkoms, kiaulėms, šunims ir katėms

2. VEIKLIOJI MEDŽIAGA

1 ml tirpalo yra:

veikliosios medžiagos:

bevandenės gliukozės 400 mg;

pagalbinės medžiagos:

injekcinio vandens iki 1 ml.

3. PASKIRTIES GYVŪNŲ RŪŠIS (-YS)

Arkliai, galvijai, avys, ožkos, kiaulės, šunys, katės.

4. NAUDOJIMO BŪDAS (-AI)

Arkliams, galvijams, avims, ožkoms, kiaulėms, šunims ir katėms gydyti, esant angliavandenių infuzinės terapijos poreikiui, hipoglikeminėms būklėms ir acetonemijai, taip pat angliavandenių poreikiams iš dalies ar pilnai patenkinti.

Prieš naudojimą būtina įdėmiai perskaityti pakuotės lapelį.

5. IŠLAUKA

Išlauka: 0 parų.

6. TINKAMUMO DATA

Exp. {mėnuo/metai}

Atidarius būtina sunaudoti nedelsiant.

7. SPECIALIEJI LAIKYMO NURODYMAI

Nesunaudotą vaistą reikia sunaikinti.

Naudoti galima tik skaidrius tirpalus originalioje pakuotėje.

8. REGISTRUOTOJO PAVADINIMAS

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

9. SERIJOS NUMERIS

Lot {numeris}

B. PAKUOTĖS LAPELIS

PAKUOTĖS LAPELIS

1. Veterinarinio vaisto pavadinimas

Glucose – Lösung 40 % Bela-Pharm, 400 mg/ml, infuzinis tirpalas arkliams, galvijams, avims, ožkoms, kiaulėms, šunims ir katėms

2. Sudėtis

1 ml tirpalo yra:

veikliosios medžiagos:

bevandenės gliukozės 400,0 mg;

pagalbinės medžiagos:

injekcinio vandens iki 1 ml.

Skaidrus, bespalvis tirpalas.

3. Paskirties gyvūnų rūšys

Arkliai, galvijai, avys, ožkos, kiaulės, šunys, katės.

4. Naudojimo indikacijos

Arkliams, galvijams, avims, ožkoms, kiaulėms, šunims ir katėms gydyti, esant angliavandenių infuzinės terapijos poreikiui, hipoglikeminėms būklėms ir acetonemijai, taip pat angliavandenių poreikiams iš dalies ar pilnai patenkinti.

5. Kontraindikacijos

Negalima naudoti, esant hiperglikemijai, hiperhidracijai, acidozei, hipokalemijai, hipotoninei dehidracijai.

6. Specialieji įspėjimai

Specialieji įspėjimai

Būtina kontroliuoti gliukozės kiekį kraujyje.

Rekomenduojama kontroliuoti elektrolitų kiekį serume bei skysčių balansą.

Esant hiponatremijai naudoti atsargiai.

Netinka osmoterapijai.

Specialiosios atsargumo priemonės, naudojant vaistą paskirties gyvūnų rūšims

Nėra.

Specialiosios atsargumo priemonės asmenims, naudojantiems vaistą gyvūnams

Nėra.

Vaikingumas ir laktacija

Galima naudoti vaikingumo ir laktacijos metu.

Sąveika su kitais vaistais ir kitos sąveikos formos

Jeigu ketinama maišyti su kitais vaistais, būtina prisiminti, kad tirpalo pH yra 3,5–5,5, kuris gali lemti drumzlių susidarymą mišinyje.

Perdozavimas

Nenurodytas.

Pagrindiniai nesuderinamumai

Jeigu ketinama maišyti su kitais vaistais, būtina prisiminti, kad tirpalo pH yra 3,5–5,5, kuris gali lemti drumzlių susidarymą mišinyje.

7. Nepageidaujami reiškiniai

Arkliai, galvijai, avys, ožkos, kiaulės, šunys, katės:

Nėra.

Svarbu teikti informaciją apie nepageidaujamus reiškinius. Tai leidžia nuolat stebėti vaisto saugumą. Pastebėjus bet kokį šalutinį poveikį, net ir nepaminėtą šiame pakuotės lapelyje, arba manant, kad vaistas neveikė, pirmiausia būtina informuoti veterinarijos gydytoją. Apie bet kokias 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/>

8. Dozės, naudojimo būdai ir metodas kiekvienai rūšiai

Lėtai intraveninei infuzijai, jeigu įmanoma – intraveninei lašinei infuzijai.

Dozė turi būti koreguojama individualiai pagal kalorijų ir skysčių poreikį, bet neturėtų viršyti:

	ml/kg kūno svorio/val.	ml/kg kūno svorio/d.
Iki 2 kg kūno svorio	3,0	70
2–5 kg kūno svorio	2,5	55
5–20 kg kūno svorio	2,0	40
20–100 kg kūno svorio	1,5	30
Daugiau nei 100 kg kūno svorio	0,8	15

Teorinis osmoliariškumas: 2220 mOsmol/l.

pH vertė: 3,5–5,5.

Energijos kiekis: 6698 kJ/l (1600 kcal/l).

Sterilus ir apirogeniškas.

9. Nuorodos dėl tinkamo naudojimo

Naudoti galima tik skaidrius tirpalus originalioje pakuotėje.

Atidarius, būtina sunaudoti nedelsiant. Nesunaudotą vaistą reikia sunaikinti.

10. Išlauka

0 parų.

11. Specialieji laikymo nurodymai

Saugoti nuo vaikų.

12. 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. Šios priemonės turi padėti apsaugoti aplinką.

13. Veterinarinių vaistų klasifikacija

Parduodama be recepto

14. Registracijos numeriai ir pakuočių dydžiai

LT/2/10/1930/001-002

Pakuotės:

500 ml

750 ml

12 x 500 ml

12 x 750 ml

Gali būti tiekiamos ne visų dydžių pakuotės.

15. Pakuotės lapelio paskutinės peržiūros data

2025-08-26

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:

Bela-Pharm GmbH & Co.KG
Lohner Str. 19
49377 Vechta
Vokietija

Vietiniai atstovai ir kontaktiniai duomenys, skirti pranešti apie įtariamus nepageidaujamas reiškinius:

UAB „Partnervetas“
V. Maciulevičiaus g. 51
04310 Vilnius

Tel. (8 5) 203 4257

El. p. partnervetas@gmail.com

B. KOMBINUOTAS ŽENKLINIMAS

500 ml (750 ml) buteliuke pateikiama išsami naudojimo instrukcija ir ženklinimo informacija.

**DUOMENYS, KURIE TURI BŪTI ANT PIRMINĖS PAKUOTĖS –
ETIKETĖ – PAKUOTĖS LAPELIS**

POLIPROPILENO BUTELIUKAS DĖŽUTĖ

1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

Glucose – Lösung 40 % Bela-Pharm, 400 mg/ml, infuzinis tirpalas arkliams, galvijams, avims, ožkoms, kiaulėms, šunims ir katėms

2. SUDĖTIS

1 ml tirpalo yra:

veikliosios medžiagos:

bevandenės gliukozės 400 mg;

pagalbinės medžiagos:

injekcinio vandens iki 1 ml.

3. PAKUOTĖS DYDIS

500 ml

750 ml

4. PASKIRTIES GYVŪNŲ RŪŠYS

Arkliai, galvijai, avys, ožkos, kiaulės, šunys, katės.

5. NAUDOJIMO INDIKACIJOS

Naudojimo indikacijos

Arkliams, galvijams, avims, ožkoms, kiaulėms, šunims ir katėms gydyti, esant angliavandenių infuzinės terapijos poreikiui, hipoglikeminėms būklėms ir acetonemijai, taip pat angliavandenių poreikiams iš dalies ar pilnai patenkinti.

6. KONTRAINDIKACIJOS

Kontraindikacijos

Negalima naudoti, esant hiperglikemijai, hiperhidracijai, acidozei, hipokalemijai, hipotoninei dehidracijai.

7. SPECIALIEJI ĮSPĖJIMAI

Specialieji įspėjimai

Būtina kontroliuoti gliukozės kiekį kraujyje.

Rekomenduojama kontroliuoti elektrolitų kiekį serume bei skysčių balansą.

Netinka osmoterapijai.

Specialiosios atsargumo priemonės, naudojant vaistą paskirties gyvūnų rūšims

Nėra.

Specialiosios atsargumo priemonės asmenims, naudojantiems vaistą gyvūnams

Nėra.

Vaikingumas ir laktacija

Galima naudoti vaikingumo ir laktacijos metu.

Sąveika su kitais vaistais ir kitos sąveikos formos

Jeigu ketinama maišyti su kitais vaistais, būtina prisiminti, kad tirpalo pH yra 3,5–5,5, kuris gali lemti drumzlių susidarymą mišinyje.

Perdozavimas

Nenurodytas.

Pagrindiniai nesuderinamumai

Jeigu ketinama maišyti su kitais vaistais, būtina prisiminti, kad tirpalo pH yra 3,5–5,5, kuris gali lemti drumzlių susidarymą mišinyje.

8. NEPAGEIDAUJAMI REIŠKINIAI

Nepageidaujami reiškiniai

Arkliai, galvijai, avys, ožkos, kiaulės, šunys, katės:

Nėra.

Svarbu teikti informaciją apie nepageidaujamus reiškinius. Tai leidžia nuolat stebėti vaisto saugumą. Pastebėjus bet kokią šalutinį poveikį, net ir nepaminėtą šiame pakuotės lapelyje, arba manant, kad vaistas neveikė, pirmiausia būtina informuoti veterinarijos gydytoją. Apie bet kokias 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 KIEKVIENOS PASKIRTIES RŪŠIES GYVŪNAMS

Dozės, naudojimo būdai ir metodas kiekvienos paskirties rūšies gyvūnams

Lėtai intraveninei infuzijai, jeigu įmanoma – intraveninei lašinei infuzijai.

Dozė turi būti koreguojama individualiai pagal kalorijų ir skysčių poreikį, bet neturėtų viršyti:

	ml/kg kūno svorio/val.	ml/kg kūno svorio/d.
Iki 2 kg kūno svorio	3,0	70
2–5 kg kūno svorio	2,5	55
5–20 kg kūno svorio	2,0	40

20–100 kg kūno svorio	1,5	30
Daugiau nei 100 kg kūno svorio	0,8	15

Teorinis osmoliariškumas: 2220 mOsmol/l.

pH vertė: 3,5–5,5.

Energijos kiekis: 6698 kJ/l (1600 kcal/l).

Sterilus ir apirogeniškas.

10. NUORODOS DĖL TINKAMO NAUDOJIMO

Nuorodos dėl tinkamo naudojimo

Jeigu ketinama maišyti su kitais vaistais, būtina prisiminti, kad tirpalo pH yra 3,5–5,5, kuris gali lemti drumzlių susidarymą mišinyje.

11. IŠLAUKA

Išlauka

0 parų.

12. SPECIALIEJI LAIKYMO NURODYMAI

Specialieji laikymo nurodymai

Saugoti nuo vaikų.

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. Šios priemonės turi padėti apsaugoti aplinką.

14. VETERINARINIŲ VAISTŲ KLASIFIKACIJA

Veterinarinių vaistų klasifikacija

Parduodama be recepto

2025-08-26

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

17. KONTAKTINIAI DUOMENYS

Kontaktiniai duomenys

Registruotojas ir gamintojas, atsakingas už vaisto serijos išleidimą:

Bela-Pharm GmbH & Co.KG

Lohner Str. 19
49377 Vechta
Vokietija

Vietiniai atstovai ir kontaktiniai duomenys, skirti pranešti apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius:

UAB „Partnervetas“
V. Maciulevičiaus g. 51
04310 Vilnius
Tel. (8 5) 203 4257
El. p. partnervetas@gmail.com

18. KITA INFORMACIJA

19. NUORODA „TIK VETERINARINIAM NAUDOJIMUI“
--

Tik veterinariniam naudojimui.

20. TINKAMUMO DATA

Exp. {mėnuo/metai}

21. SERIJOS NUMERIS

Lot {numeris}