

I PRIEDAS
VETERINARINIO VAISTO APRAŠAS

1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

Salicifarm, 1000 mg/g, milteliai naudoti su geriamuoju vandeniu ar pienu galvijams ir kiaulėms

2. KOKYBINĖ IR KIEKYBINĖ SUDĖTIS

Kiekviename grame yra:

veikliosios medžiagos:

salicilo rūgšties 863 mg
(atitinka 1000 mg natrio salicilato),

pagalbinių medžiagų: nėra.

Balti arba beveik balti milteliai.

3. KLINIKINĖ INFORMACIJA

3.1. Paskirties gyvūnų rūšys

Galvijai (veršeliai) ir kiaulės.

3.2. Naudojimo indikacijos, nurodant paskirties gyvūnų rūšis

Veršeliams: kaip pagalbinė priemonė karščiavimui mažinti sergant ūminėmis kvėpavimo takų ligomis, prireikus derinant su atitinkamu gydymu nuo infekcinių ligų.

Kiaulėms:

- uždegimui malšinti, prireikus derinant su tinkamu gydymu nuo infekcinių ligų,
- kvėpavimo funkcijai atstatyti ir kosuliui sumažinti sergant kvėpavimo takų infekcijomis, kartu su tuo pačiu metu taikomu gydymu antibiotikais.

3.3. Kontraindikacijos

Negalima naudoti gyvūnams, sergantiems sunkia hipoproteinemija, kepenų ar inkstų ligomis.

Negalima naudoti gyvūnams, esant virškinimo trakto opoms ir lėtinėms virškinimo trakto ligoms.

Negalima naudoti gyvūnams, esant kraujodaros sistemos sutrikimams, koagulopatijai ar hemoraginei diatezei.

Natrio salicilatų negalima naudoti naujagimiams arba jaunesniems nei 2 sav. amžiaus veršeliams.

Negalima naudoti paršeliams iki 4 sav. amžiaus.

Negalima naudoti esant padidėjusiam jautrumui veikliajai medžiagai.

3.4. Specialieji įspėjimai

Nėra.

3.5. Specialiosios naudojimo atsargumo priemonės

Specialiosios atsargumo priemonės, naudojant vaistą paskirties gyvūnų rūšims

Kadangi natrio salicilatas gali slopinti kraujo krešėjimą, rekomenduojama gyvūnams operacijas atlikti praėjus 7 d. po gydymo.

Specialiosios atsargumo priemonės asmenims, naudojantiems vaistą gyvūnams

Nurytas, įkvėptas ar patekęs ant odos natrio salicilatas gali sukelti padidėjusio jautrumo reakcijas.

Žmonės, kuriems nustatytas padidėjęs jautrumas natrio salicilatui ar panašioms medžiagoms (pvz., aspirinui), turi vengti sąlyčio su šiuo veterinariniu vaistu.

Nurytas ar patekęs ant odos šis veterinarinis vaistas gali būti kenksmingas ir gali sukelti odos, akių ir kvėpavimo takų sudirgimą.

Reikia vengti tiesioginio sąlyčio su oda ir akimis, įskaitant burnos ar akių lietimą rankomis, bei miltelių įkvėpimo.

Naudojant šį veterinarinį vaistą, būtinos asmeninės apsaugos priemonės: apsauginiai drabužiai, pirštinės (pvz., guminės arba lateksinės), apsauginiai akiniai ir tinkama nuo dulkių apsauganti kaukė (pvz., vienkartinis pusę veido uždengiantis respiratorius, atitinkantis Europos standartą EN149).

Dirbant su šiuo veterinariniu vaistu, negalima rūkyti, valgyti ar gerti.

Po naudojimo reikia nusiplauti rankas.

Atsitiktinai patekus ant odos, paveiktą vietą nedelsiant reikia plauti vandeniu. Atsitiktinai patekus į akis, jas reikia 15 min. plauti dideliu kiekiu vandens ir, jei išlieka sudirgimas, reikia kreiptis į gydytoją.

Jei po sąlyčio pasireiškia bėrimas, reikia nedelsiant kreiptis į gydytoją ir parodyti šio veterinarinio vaisto pakuotės lapelį ar etiketę. Veido, lūpų ar akių patinimas ar pasunkėjęs kvėpavimas yra sunkesni simptomai, todėl medicininės pagalbos reikia kreiptis nedelsiant.

Specialiosios aplinkos apsaugos atsargumo priemonės

Netaikytinos.

3.6. Nepageidaujami reiškiniai

Galvijai (veršeliai) ir kiaulės

Dažnis nežinomas (negali būti įvertintas pagal turimus duomenis)	Virškinimo trakto dirginimas ¹ , Ilgalaikis kraujavimas ²
--	--

¹ ypač gyvūnams, jau sergantiems virškinimo trakto liga.

² kraujo krešėjimo slopinimas yra laikinas, jo poveikis išnyksta per maždaug 7 dienas.

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. Atitinkamus kontaktinius duomenis rasite pakuotės lapelyje arba etiketėje.

3.7. Naudojimas vaikingumo, laktacijos ar kiaušinių dėjimo metu

Negalima naudoti vaikingumo ir laktacijos metu.

Laboratoriniais tyrimais su žiurkėmis nustatytas teratogeninis ir fetotoksinis vaisto poveikis. Kadangi pusinės eliminacijos laikas naujagimiams yra ilgesnis, toksinis poveikis gali pasireikšti kur kas greičiau. Be to, dėl jo atpalaiduojančio poveikio gimdai, trombocitų agregacijos slopinimo ir kraujavimo laiko pailgėjimo jis kontraindikuojamas vaikingumo pabaigoje ir sunkaus vaikavimosi ar cezario pjūvio atveju. Kai kurie tyrimai rodo, kad vaikavimasis gali vėluoti.

3.8. Sąveika su kitais vaistais ir kitos sąveikos formos

Reikia vengti naudoti su potencialiai nefrotoksinais vaistais (pvz., aminoglikozidais).

Salicilo rūgštis itin gerai jungiasi su plazmos baltymais (albuminu) ir konkuruoja su įvairiais junginiais (pvz., ketoprofenu) dėl jungimosi su plazmos baltymais vietų.

Nustatyta, kad salicilo rūgšties plazmos klirensas padidėja naudojant kartu su kortikosteroidais, greičiausiai dėl salicilo rūgšties metabolizmo indukcijos.

Dėl padidėjusios virškinimo trakto išopėjimo rizikos nerekomenduojama naudoti kartu su kitais nesteroidiniais vaistais nuo uždegimo (NVNU).

Natrio salicitalato negalima naudoti kartu su vaistais, kurie pasižymi antikoaguliacinėmis savybėmis.

3.9. Dozės ir naudojimo būdas

Naudoti su geriamuoju vandeniu ar pieno pakaitalu.

Veršeliams: 40 mg natrio salicilato 1 kg kūno svorio kartą per dieną, 1–3 dienas.

Kiaulėms: 35 mg natrio salicilato 1 kg kūno svorio kartą per dieną, 3–5 dienas.

Siekiant užtikrinti tinkamą vaisto dozę, reikia kuo tiksliau nustatyti gyvūno kūno svorį.

Vandens ar pieno pakaitalo su vaistu suvartojimas priklauso nuo klinikinės gyvūno būklės.

Siekiant gauti tinkamą dozę, natrio salicilato koncentraciją gali tekti atitinkamai pakoreguoti.

Rekomenduojama naudoti tinkamai sukalibruotą matavimo įrangą.

Remiantis rekomenduojama doze ir gydomų gyvūnų skaičiumi bei svoriu, tiksli veterinarinio vaisto paros koncentraciją turi būti apskaičiuota pagal šią formulę:

$$\frac{\text{mg veterinarinio vaisto 1 kg kūno svorio per dieną} \times \text{vidutinis gydomų gyvūnų kūno svoris (kg)}}{\text{vidutinis vieno gyvūno vandens ar pieno pakaitalo suvartojimas per parą (l/gyvūnui)}} = \text{mg veterinarinio vaisto litrai geriamojo vandens ar pieno pakaitalo}$$

Didžiausias veterinarinio vaisto tirpumas, tirtas pieno pakaitale 50 °C temperatūroje, yra 10 g /l.

Pieno pakaitalas turi būti paruoštas prieš pridėdant veterinarinį vaistą. Tirpalą reikia maišyti 5 minutes magnetine arba mechanine maišykle. Pieno pakaitalas su vaistu turi būti suvartotas per 6 valandas po paruošimo.

Didžiausias veterinarinio vaisto tirpumas vandenyje (minkštame / kietame), esant 4 °C / 20 °C

temperatūrai, yra 250 g /l. Tirpalą reikia maišyti 5 minutes magnetine arba mechanine maišykle.

Ruošiant pradinį tirpalą ir naudojant proporcingus dozatorius, negalima viršyti didžiausio tirpumo, kurį galima pasiekti nurodytomis sąlygomis. Dozavimo siurblio srauto greitis turi būti nustatytas, atsižvelgiant į pradinio tirpalo koncentraciją ir gydomų gyvūnų vandens suvartojimą.

Geriamasis vanduo su vaistu turi būti ruošiamas šviežias kas 12 valandų. Gydant reikia dažnai stebėti vandens suvartojimą. Geriamasis vanduo su vaistu turi būti vienintelis geriamojo vandens šaltinis gydymo metu. Bet koks geriamasis vanduo su vaistu, kuris nebuvo suvartotas per 12 valandų, turi būti sunaikintas.

Pasibaigus gydymo laikotarpiui, vandens tiekimo sistema turi būti tinkamai išvalyta, kad nebūtų suvartotas subterpaninis veikliosios medžiagos kiekis.

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

Perdozavimo simptomai gali pasireikšti veršeliams skiriant didesnes nei 80 mg/kg dozes 5 dienas arba 40 mg/kg dozes 10 dienų. Ūmaus perdozavimo atveju intraveninė bikarbonato infuzija, šarmindama šlapimą, padidina salicilo rūgšties klirensą, todėl gali būti naudinga gydant acidozę (metabolinę).

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:

kiaulių – 0 parų,

veršelių – 0 parų.

Neregistruotas naudoti patelėms, kurių pienas skirtas žmonių maistui.

4. FARMAKOLOGINĖS SAVYBĖS

4.1. ATCvet kodas: QN02BA04

4.2. Farmakodinamika

Natrio salicilatas priklauso NVNU grupei ir pasižymi prieš uždegiminiu, analgetiniu ir antipiretiniu poveikiu. Poveikis yra susijęs su fermento ciklooksigenazės slopinimu, dėl kurio sumažėja prostaglandino (uždegimo mediatoriaus) sintezė. Klinikinis poveikis pasireiškia skausmo, kūno temperatūros ir vietinių simptomų, tokių kaip paraudimas ir patinimas, sumažėjimu.

4.3. Farmakokinetika

Sugirdyti salicilatai greitai absorbuojami pasyvios difuzijos būdu, iš dalies iš skrandžio, tačiau daugiausiai – iš priekinės plonųjų žarnų dalies. Absorbuotas salicilatas pasiskirsto daugumoje kūno audinių. Pasiskirstymo tūrio vertė (Vd) yra didesnė naujagimių organizme. Pusinės eliminacijos laikas labai jauniems gyvūnams yra ilgesnis, todėl medžiaga šalinama lėčiau. Tai geriausiai pastebima gyvūnams iki 7–14 d. amžiaus. Salicilato metabolizmas daugiausia vyksta kepenų ląstelių endoplazminiame tinkle ir mitochondrijose. Pašalinamas daugiausia su šlapimu, šis procesas priklauso nuo pH. Esant žemam šlapimo pH ir prastai inkstų funkcijai, pusinės eliminacijos laikas yra ilgesnis.

5. FARMACINIAI DUOMENYS

5.1. Pagrindiniai nesuderinamumai

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

Šis veterinarinis vaistas gali būti naudojamas su geriamuoju vandeniu, kuriame aktyviojo chloro didžiausia koncentracija yra 1 ppm ir vandenilio peroksido didžiausia koncentracija yra 35 ppm. Nėra informacijos apie galimą šio veterinarinio vaisto sąveiką ar nesuderinamumą, naudojant per burną, sumaišius su geriamuoju vandeniu ar skystu pašaru, kuriame yra biocidinių produktų (išskyrus chlorą ar vandenilio peroksidą), pašaro priedų ar kitų geriamajame vandenyje panaudotų medžiagų.

5.2. Tinkamumo laikas

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

Tinkamumo laikas, atidarius pirminę pakuotę, – 6 mėn.

Tinkamumo laikas, ištirpinus pagal nurodymus:

- geriamajame vandenyje – 12 val.,
- pieno pakaitale – 6 val.

5.3. Specialieji laikymo nurodymai

Šiam veterinariniam vaistui specialių laikymo temperatūros sąlygų nereikia.

Laikyti originalioje pakuotėje, kad vaistas būtų apsaugotas nuo šviesos.

Geriamasis vanduo su vaistu nereikalauja jokių specialių laikymo sąlygų.

Pieno pakaitalas su vaistu nereikalauja jokių specialių laikymo sąlygų.

5.4. Pirminės pakuotės pobūdis ir sudedamosios dalys

500 g arba 1 kg didelio tankio polietileno talpyklės, uždengtos polipropileningais dangteliais su daugiasluoksniėmis indukciniu sandarinimo tarpinėmis.

1 kg ir 5 kg daugiasluoksniai maišai (PET-aliuminis-polietilenas), užsandarinti terminiu būdu.

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/2/25/2904/001-004

8. REGISTRAVIMO DATA

Registravimo data: 2025-09-26

9. PASKUTINĖ VETERINARINIO VAISTO APRAŠO PERŽIŪROS DATA

2025-09-26

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>).

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

DTPE talpyklės, PET-aliuminio-polietileno daugiasluoksniai maišai

1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

Salicifarm, 1000 mg/g, milteliai naudoti su geriamuoju vandeniu ar pienu galvijams ir kiaulėms

2. SUDĖTIS

Kiekviename grame yra:

veikliosios medžiagos: salicilo rūgšties 863 mg
(atitinka 1000 mg natrio salicilato).

Balti arba beveik balti milteliai.

3. PAKUOTĖS DYDIS

500 g

1 kg

5 kg

4. PASKIRTIES GYVŪNŲ RŪŠYS

Galvijai (veršeliai) ir kiaulės.

5. NAUDOJIMO INDIKACIJOS

Naudojimo indikacijos

Veršeliams: kaip pagalbinė priemonė karščiavimui mažinti sergant ūminėmis kvėpavimo takų ligomis, prireikus derinant su atitinkamu gydymu nuo infekcinių ligų.

Kiaulėms:

- uždegimui malšinti, prireikus derinant su atitinkamu gydymu nuo infekcinių ligų,
- kvėpavimo funkcijai atstatyti ir kosuliui sumažinti sergant kvėpavimo takų infekcijomis, kartu su tuo pačiu metu taikomu gydymu antibiotikais.

6. KONTRAINDIKACIJOS

Kontraindikacijos

Negalima naudoti gyvūnams, sergantiems sunkia hipoproteinemija, kepenų ar inkstų ligomis.
Negalima naudoti gyvūnams, esant virškinimo trakto opoms ir lėtinėms virškinimo trakto ligoms.
Negalima naudoti gyvūnams, esant kraujodaros sistemos sutrikimams, koagulopatijai ar hemoraginei diatezei.

Natrio salicilatų negalima naudoti naujagimiams arba jaunesniems nei 2 sav. amžiaus veršeliams.
Negalima naudoti paršeliams iki 4 sav. amžiaus.
Negalima naudoti esant padidėjusiam jautrumui veikliajai medžiagai.

7. SPECIALIEJI ĮSPĖJIMAI

Specialieji įspėjimai

Specialiosios atsargumo priemonės, naudojant vaistą paskirties gyvūnų rūšims

Kadangi natrio salicilatas gali slopinti kraujo krešėjimą, rekomenduojama gyvūnams operacijas atlikti praėjus 7 d. po gydymo.

Specialios atsargumo priemonės asmenims, naudojantiems vaistą gyvūnams

Nurytas, įkvėptas ar patekęs ant odos natrio salicilatas gali sukelti padidėjusio jautrumo reakcijas. Žmonės, kuriems nustatytas padidėjęs jautrumas natrio salicilatui ar panašioms medžiagoms (pvz., aspirinui), turi vengti sąlyčio su šiuo veterinariniu vaistu.

Nurytas ar patekęs ant odos šis veterinarinis vaistas gali būti kenksmingas ir gali sukelti odos, akių ir kvėpavimo takų sudirgimą.

Reikia vengti tiesioginio sąlyčio su oda ir akimis, įskaitant burnos ar akių lietimą rankomis, bei miltelių įkvėpimo.

Naudojant šį veterinarinį vaistą, būtinos asmeninės apsaugos priemonės: apsauginiai drabužiai, pirštinės (pvz., guminės arba lateksinės), apsauginiai akiniai ir tinkama nuo dulkių apsauganti kaukė (pvz., vienkartinis pusę veido uždengiantis respiratorius, atitinkantis Europos standartą EN149).

Dirbant su šiuo veterinariniu vaistu, negalima rūkyti, valgyti ar gerti.

Po naudojimo reikia nusiplauti rankas.

Atsitiktinai patekus ant odos, paveiktą vietą nedelsiant reikia plauti vandeniu. Atsitiktinai patekus į akis, jas reikia 15 min. plauti dideliu kiekiu vandens ir, jei išlieka sudirgimas, reikia kreiptis į gydytoją.

Jei po sąlyčio pasireiškia bėrimas, reikia nedelsiant kreiptis į gydytoją ir parodyti šio veterinarinio vaisto pakuotės lapelį ar etiketę. Veido, lūpų ar akių patinimas ar pasunkėjęs kvėpavimas yra sunkesni simptomai, todėl medicininės pagalbos reikia kreiptis nedelsiant.

Vaikingumas ir laktacija

Negalima naudoti vaikingumo ir laktacijos metu.

Laboratoriniais tyrimais su žiurkėmis nustatytas teratogeninis ir fetotoksinis vaisto poveikis. Kadangi pusinės eliminacijos laikas naujagimiams yra ilgesnis, toksinis poveikis gali pasireikšti kur kas greičiau. Be to, dėl jo atpalaiduojančio poveikio gimdai, trombocitų agregacijos slopinimo ir kraujavimo laiko pailgėjimo jis kontraindikuojamas vaikingumo pabaigoje ir sunkaus vaikavimosi ar cezario pjūvio atveju. Kai kurie tyrimai rodo, kad vaikavimasis gali vėluoti.

Sąveika su kitais vaistais ir kitos sąveikos formos

Vengti naudoti su potencialiai nefrotoksinais vaistais (pvz., aminoglikozidais).

Salicilo rūgštis itin gerai jungiasi su plazmos baltymais (albuminu) ir konkuruoja su įvairiais junginiais (pvz., ketoprofenu) dėl jungimosi su plazmos baltymais vietų.

Nustatyta, kad salicilo rūgšties plazmos klirensas padidėja naudojant kartu su kortikosteroidais, greičiausiai dėl salicilo rūgšties metabolizmo indukcijos.

Dėl padidėjusios virškinimo trakto išopėjimo rizikos nerekomenduojama naudoti kartu su kitais nesteroidiniais vaistais nuo uždegimo (NVNU).

Natrio salicilato negalima naudoti kartu su vaistais, kurie pasižymi antikoaguliacinėmis savybėmis.

Perdozavimas

Perdozavimo simptomai gali pasireikšti veršeliams skiriant didesnes nei 80 mg/kg dozės 5 dienas arba 40 mg/kg dozės 10 dienų. Ūmaus perdozavimo atveju intraveninė bikarbonato infuzija, šarmindama šlapimą, padidina salicilo rūgšties klirensą, todėl gali būti naudinga gydant acidozę (metabolinę).

Pagrindiniai nesuderinamumai:

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

Šis veterinarinis vaistas gali būti naudojamas su geriamuoju vandeniu, kuriame aktyviojo chloro didžiausia koncentracija yra 1 ppm ir vandenilio peroksido didžiausia koncentracija yra 35 ppm. Nėra informacijos apie galimą šio veterinarinio vaisto sąveiką ar nesuderinamumą, naudojant per burną, sumaišius su geriamuoju vandeniu ar skystu pašaru, kuriame yra biocidinių produktų (išskyrus chlorą ar vandenilio peroksidą), pašaro priedų ar kitų geriamajame vandenyje panaudotų medžiagų.

8. NEPAGEIDAUJAMI REIŠKINIAI

Nepageidaujami reiškiniai

Galvijai (veršeliai) ir kiaulės

Dažnis nežinomas (negali būti įvertintas pagal turimus duomenis)	Virškinimo trakto dirginimas ¹ Ilgalaikis kraujavimas ²
--	--

¹ ypač gyvūnams, jau sergantiems virškinimo trakto liga.

² slopinamas kraujo krešėjimo slopinimas yra laikinas, jo poveikis išnyksta per maždaug 7 dienas.

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, būtina pirmiausia informuoti veterinarijos gydytoją. Apie bet kokius nepageidaujamus reiškinius taip pat galite pranešti rinkodaros teisės turėtojui arba jo 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

Naudoti su geriamuoju vandeniu ar pieno pakaitalu.

Veršeliams: 40 mg natrio salicilato 1 kg kūno svorio kartą per dieną, 1–3 dienas.

Kiaulėms: 35 mg natrio salicilato 1 kg kūno svorio kartą per dieną, 3–5 dienas.

10. NUORODOS DĖL TINKAMO NAUDOJIMO

Nuorodos dėl tinkamo naudojimo

Siekiant užtikrinti tinkamą vaisto dozę, reikia kuo tiksliau nustatyti gyvūno kūno svorį.

Vandens ar pieno pakaitalo su vaistu suvartojimas priklauso nuo klinikinės gyvūno būklės.

Siekiant gauti tinkamą dozę, natrio salicilato koncentraciją gali tekti atitinkamai pakoreguoti.

Rekomenduojama naudoti tinkamai sukalibruotą matavimo įrangą.

Remiantis rekomenduojama doze ir gydomų gyvūnų skaičiumi bei svoriu, tiksli veterinarinio vaisto paros koncentracija turi būti apskaičiuota pagal šią formulę:

mg veterinarinio vaisto 1 kg kūno svorio per dieną	X	vidutinis gydomų gyvūnų kūno svoris (kg)	=	mg veterinarinio vaisto litrai geriamojo vandens ar pieno pakaitalo
vidutinis vieno gyvūno vandens ar pieno pakaitalo suvartojimas per parą (l/gyvūnui)				

Didžiausias veterinarinio vaisto tirpumas tirtas, pieno pakaitale 50 °C temperatūroje, yra 10 g /l. Pieno pakaitalas turi būti paruoštas prieš pridedant veterinarinį vaistą. Tirpalą reikia maišyti 5 minutes magnetine arba mechanine maišykle. Pieno pakaitalas su vaistu turi būti suvartotas per 6 valandas po paruošimo.

Didžiausias veterinarinio vaisto tirpumas vandenyje (minkštame / kietame), esant 4 °C / 20 °C temperatūrai, yra 250 g /l. Tirpalą reikia maišyti 5 minutes magnetine arba mechanine maišykle. Ruošiant pradinį tirpalą ir naudojant proporcingus dozatorius, negalima viršyti didžiausio tirpumo, kurį galima pasiekti nurodytomis sąlygomis. Dozavimo siurblio srauto greitis turi būti nustatytas, atsižvelgiant į pradinio tirpalo koncentraciją ir gydomų gyvūnų vandens suvartojimą. Geriamasis vanduo su vaistu turi būti ruošiamas šviežias kas 12 valandų. Gydant reikia dažnai stebėti vandens suvartojimą. Geriamasis vanduo su vaistu turi būti vienintelis geriamojo vandens šaltinis gydymo metu. Bet koks geriamasis vanduo su vaistu, kuris nebuvo suvartotas per 12 valandų, turi būti sunaikintas. Pasibaigus gydymo laikotarpiui, vandens tiekimo sistema turi būti tinkamai išvalyta, kad nebūtų suvartotas subterapinis veikliosios medžiagos kiekis.

11. IŠLAUKA

Išlauka

Skerdienai ir subproduktams:

kiaulių – 0 parų,

veršelių – 0 parų.

Neregistruotas naudoti patelėms, kurių pienas skirtas žmonių maistui.

12. SPECIALIEJI LAIKYMO NURODYMAI

Specialieji laikymo nurodymai

Saugoti nuo vaikų.

Šiam veterinariam vaistui specialių laikymo temperatūros sąlygų nereikia.

Laikyti originalioje pakuotėje, kad vaistas būtų apsaugotas nuo šviesos.

Geriamasis vanduo su vaistu nereikalauja jokių specialių laikymo sąlygų.

Pieno pakaitalas su vaistu nereikalauja jokių specialių laikymo sąlygų.

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

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 nacionalines surinkimo sistemas. Šios priemonės turėtų padėti apsaugoti aplinką. Veterinarijos gydytojas arba vaistininkas gali patarti, ką daryti su nereikalingais vaistais.

14. VETERINARINIŲ VAISTŲ KLASIFIKACIJA

Veterinarinių vaistų klasifikacija

Parduodama tik su veterinariniu receptu.

15. REGISTRACIJOS NUMERIAI IR PAKUOČIŲ DYDŽIAI

LT/2/25/2904/001 (500 g talpyklė)

LT/2/25/2904/002 (1 kg talpyklė)

LT/2/25/2904/003 (1 kg maišas)

LT/2/25/2904/004 (5 kg maišas)

Pakuočių dydžiai

500 g ir 1 kg plastikinės talpyklės.

1 kg ir 5 kg daugiaskuotiniai maišai.

Gali būti tiekiamos ne visų dydžių pakuotės.

16. ETIKETĖS PASKUTINĖS PERŽIŪROS DATA

Etiketės paskutinės peržiūros data

2025 m. rugsėjo mėn.

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:

Chemifarma S.p.A.

Via Don Eugenio Servadei, 16 - 47122 Forlì, Italija

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

Veta UAB

Kalvariju g. 62

09304 Vilnius

Lietuva

Tel. +370 5 272 4390

veta@veta.lt

18. KITA INFORMACIJA

19. NUORODA „TIK VETERINARINIAM NAUDOJIMUI“
--

Tik veterinariniam naudojimui.

20. TINKAMUMO DATA

Exp. {mėnuo/metai}

Atidarius sunaudoti per 6 mėn.

Atidarius sunaudoti iki...

Tinkamumo laikas, ištirpinus pagal nurodymus:

- geriamajame vandenyje – 12 val.,
- pieno pakaitale – 6 val.

21. SERIJOS NUMERIS

Lot {numeris}