

VETERINARINIO VAISTO APRAŠAS

1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

Eurican L_{multi}, injekcinė suspensija

2. KOKYBINĖ IR KIEKYBINĖ SUDĖTIS

Vienoje suspensijos dozėje (1 ml) yra:

veikliųjų medžiagų:

16070 padermės *Canicola* serogrupės ir serovarianto inaktyvintų
Leptospira interrogans aktyvumas pagal Ph. Eur. 447*,
16069 padermės *Icterohaemorrhagiae* serogrupės ir serovarianto inaktyvintų
Leptospira interrogans aktyvumas pagal Ph. Eur. 447*,
Gripo Mal 1540 padermės *Grippytyphosa* serogrupės ir serovarianto inaktyvintų
Leptospira interrogans aktyvumas pagal Ph. Eur. 447*.
* ≥ 80 % apsaugos žiurkėnams

pagalbinių medžiagų:

Išsamų pagalbinių medžiagų sąrašą žr. 6.1 p.

3. VAISTO FORMA

Injekcinė suspensija.
Opalescuojanti ir homogeninė suspensija.

4. KLINIKINIAI DUOMENYS

4.1. Paskirties gyvūnų rūšis (-ys)

Šunys.

4.2. Naudojimo indikacijos, nurodant paskirties gyvūnų rūšis

Šunims aktyviai imunizuoti norint:

- apsaugoti nuo gaišimo, klinikinių požymių, infekcijos, bakterijų išskyrimo, nešiojimo inkstuose ir inkstų pažeidimų, sukiamų *Icterohaemorrhagiae* serogrupės *Icterohaemorrhagiae* serovarianto *Leptospira interrogans*,
- apsaugoti nuo gaišimo*, klinikinių požymių, infekcijos, bakterijų išskyrimo, nešiojimo inkstuose ir inkstų pažeidimų, sukiamų *Canicola* serogrupės *Canicola* serovarianto *Leptospira interrogans*,
- apsaugoti nuo gaišimo*, klinikinių požymių, infekcijos, bakterijų išskyrimo, nešiojimo inkstuose ir inkstų pažeidimų, sukiamų *Grippytyphosa* serogrupės *Grippytyphosa* serovarianto *Leptospira kirschneri*,
- apsaugoti nuo gaišimo, klinikinių požymių, infekcijos, bakterijų išskyrimo, nešiojimo inkstuose ir inkstų pažeidimų, sukiamų *Icterohaemorrhagiae* serogrupės *Copenhageni*** serovarianto *Leptospira interrogans*.

Imuniteto pradžia: praėjus 2 savaitėms po antros pirminės vakcinacijos kurso injekcijos visoms padermėms.

Imuniteto trukmė: visoms padermėms mažiausiai vieneri metai po antros pirminės vakcinacijos kurso injekcijos.

* imuniteto tyrimo, užkrečiant *Leptospira Canicola* ir *Grippytyphosa*, metu gaišimo atvejų nebuvo.

** imuniteto trukmė *Leptospira Copenhageni* serogrupei nenustatyta.

4.3. Kontraindikacijos

Nėra.

4.4. Specialieji išpėjimai, naudojant atskirų rūšių paskirties gyvūnams

Vakcinuoti tik sveikus gyvūnus.

4.5. Specialiosios naudojimo atsargumo priemonės

Specialiosios atsargumo priemonės, naudojant vaistą gyvūnams

Būtina taikyti įprastus aseptikos reikalavimus.

Specialiosios atsargumo priemonės asmenims, naudojantiems vaistą gyvūnams

Atsitiktinai įsišvirkštus, reikia nedelsiant kreiptis į gydytoją ir parodyti šio veterinarinio vaisto informacinį lapelį ar etiketę.

4.6. Nepalankios reakcijos (dažnumas ir sunkumas)

Nedidelis (≤ 2 cm) patinimas gali atsirasti švirkštimo vietoje tuojau po švirkštimo. Įprastai jis išnyksta per 1–6 dienas. Kartais patinimas gali būti lydymas niežėjimo, karščiavimo ar skausmo. Taip pat dažnai gali pasireikšti laikina letargija ar vėmimas.

Nedažnai gali pasireikšti apetito nebuvimas, padidėjęs troškulys, pakilusi kūno temperatūra, viduriavimas, raumenų drebulys, raumenų silpnumas ir odos pažeidimai injekcijos vietoje.

Kaip ir naudojus kitas vakcinas, retai gali pasireikšti padidėjusio jautrumo reakcijos (snukio edema, anafilaksinis šokas, urtikarija), kai kurios iš jų pavojingos gyvybei. Būtina skubiai taikyti atitinkamą simptominių gydymą.

Nepalankių reakcijų dažnumas nustatytas vadovaujantis tokia konvencija:

- labai dažna (nepalanki (-ios) reakcija(-os) pasireiškė daugiau nei 1 iš 10 gydytų gyvūnų),
- dažna (daugiau nei 1, bet mažiau nei 10 iš 100 gydytų gyvūnų),
- nedažna (daugiau nei 1, bet mažiau nei 10 iš 1 000 gydytų gyvūnų),
- reta (daugiau nei 1, bet mažiau nei 10 iš 10 000 gydytų gyvūnų),
- labai reta (mažiau nei 1 iš 10 000 gydytų gyvūnų, skaičiuojant ir atskirus pranešimus).

4.7. Naudojimas vaikingumo, laktacijos ar kiaušinių dėjimo metu

Galima naudoti vaikingumo metu.

4.8. Sąveika su kitais vaistais ir kitos sąveikos formos

Šią vakciną galima maišyti su Boehringer Ingelheim firmos gyvomis nusilpnintomis vakcinomis nuo šunų maro, adenovirozės, parvovirozės ir 2 tipo paragripo viruso sukeltos kvėpavimo takų infekcijos.

Saugumo ir veiksmingumo tyrimais nustatyta, kad šią vakciną galima naudoti tą pačią dieną, bet negalima maišyti su Boehringer Ingelheim firmos pasiutligės vakcina. Skiriant kartu su pasiutligės vakcina, vakcinuoti šunis galima tik nuo 12 sav. amžiaus. Šiuo atveju veiksmingumas *Leptospira Icterohaemorrhagiae* įrodytas tik sumažėjusiais inkstų pažeidimais ir bakterijų išskyrimo atvejais,

veiksmingumas *Leptospira* Grippotyphosa įrodytas tik sumažėjusiu nešiojimu inkstuose, inkstų pažeidimų ir bakterijų išskyrimo atvejais. Veiksmingumas serovariantui Copenhageni, naudojant tą pačią dieną kartu su Boehringer Ingelheim vakcina nuo pasiutligės, tirtas nebuvo. Nėra duomenų apie šios vakcinos saugumą ir veiksmingumą naudojant su kitu veterinariniu vaistu, išskyrus anksčiau minėtus produktus. Sprendimas naudoti šią vakciną prieš ar po bet kokio kito veterinarinio vaisto naudojimo turi būti priimtas kiekvienu atveju atskirai.

4.9. Dozės ir naudojimo būdas

Naudojant vakciną Eurican L_{multi} vieną, po oda reikia sušvirkšti vieną vakcinos dozę (1 ml). Naudojant vakciną Eurican L_{multi} kaip skiediklį Boehringer Ingelheim liofilizuotoms vakcinoms nuo maro, adenovirozės, parvovirozės ar 2 tipo paragirpo, liofilizatą reikia aseptiškai atskiesti injekcine suspensija. Prieš naudojimą gerai suplakti. Visas paruoštas suspensijos kiekis turi būti skiriamas kaip viena dozė.

Vakcinuoti reikia pagal toliau pateiktą schemą.

Pirminė vakcinacija. Dvi injekcijos kas 4 savaites nuo 7 sav. amžiaus.

Revakcinacija. Vieną vakcinos dozę švirkšti praėjus 12 mėn. po pirminės vakcinacijos kurso. Šunis revakcinuoti viena palaikomąja vakcinos doze reikia kasmet.

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

Skyrus 2 kartus didesnę dozę, jokių kitų nepalankių reakcijų, išskyrus paminėtas 4.6 p., nepastebėta.

4.11. Išlauka

Netaikytina.

5. IMUNOLOGINĖS SAVYBĖS

Farmakoterapinė grupė: imunologiniai vaistai šunims, inaktyvintos bakterinės vakcinos šunims. ATCvet kodas: QI07AB01.

Vakcina nuo šunų leptospirozės (inaktyvinta).

Užkrėtimo bandymais ir nustatčius antikūnus, įrodyta, kad šunims panaudota vakcina sukelia imuninį atsaką Canicola serogrupės *Leptospira interrogans*, Icterohaemorrhagiae serogrupės *Leptospira interrogans*, Copenhageni serogrupės *Leptospira interrogans* ir Grippotyphosa serogrupės *Leptospira kirschneri*.

6. FARMACINIAI DUOMENYS

6.1. Pagalbinių medžiagų sąrašas

Kalio chloridas,
natrio chloridas,
kalio-divandenilio fosfatas,
dinatrio fosfato dihidratas,
injekcinis vanduo.

6.2. Pagrindiniai nesuderinamumai

Negalima maišyti su jokių kitų veterinariniu vaistu, išskyrus paminėtus 4.8 punkte.

6.3. Tinkamumo laikas

Veterinarinio vaisto tinkamumo laikas, nepažeidus originalios pakuotės, – 2 metai.
Tinkamumo laikas, atskiedus pagal nurodymus, – sunaudoti nedelsiant.

6.4. Specialieji laikymo nurodymai

Laikyti ir gabenti šaltai (2–8 °C).
Negalima sušaldyti.
Saugoti nuo šviesos.

6.5. Pirminės pakuotės pobūdis ir sudedamosios dalys

I tipo stiklo buteliukai, užkimšti chlorbutilinės gumos kamšteliais ir apgaubti aliumininiais gaubteliais.

Plastikinė dėžutė, kurioje yra 10 stiklinių buteliukų po 1 ml suspensijos.
Plastikinė dėžutė, kurioje yra 25 stikliniai buteliukai po 1 ml suspensijos.
Plastikinė dėžutė, kurioje yra 50 stiklinių buteliukų po 1 ml suspensijos.

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

Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS
29, avenue Tony Garnier
69007 Lyon
Prancūzija

8. REGISTRACIJOS NUMERIAI (-IAI)

LT/2/16/2345/001-003

9. REGISTRAVIMO / PERREGISTRAVIMO DATA

Registravimo data 2016-04-06
Perregistravimo data 2020-09-15

10. TEKSTO PERŽIŪROS DATA

2020-09-07

DRAUDIMAS PREKIAUTI, TIEKTI IR (ARBA) NAUDOTI

Nėra.

ŽENKLINIMAS

DUOMENYS, KURIE TURI BŪTI ANT ANTRINĖS PAKUOTĖS

Plastikinė dėžutė, kurioje yra 10 stiklinių buteliukų po 1 ml suspensijos.
Plastikinė dėžutė, kurioje yra 25 stikliniai buteliukai po 1 ml suspensijos.
Plastikinė dėžutė, kurioje yra 50 stiklinių buteliukų po 1 ml suspensijos.

1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

EURICAN L_{multi}, injekcinė suspensija

2. VEIKLIOJI (-IOSIOS) MEDŽIAGA (-OS)

Vienoje dozėje yra:
inaktyvintų *Leptospira* padermių* aktyvumas pagal Ph. Eur. 447**.

* *Leptospira* serogrupės serovariantai Canicola, Icterohaemorrhagiae, Grippotyphosa

** ≥ 80 % apsaugos žiurkėnams

3. VAISTO FORMA

Injekcinė suspensija.

4. PAKUOTĖS DYDIS

10 dozių: 10 x 1 ml suspensijos
25 dozės: 25 x 1 ml suspensijos
50 dozių: 50 x 1 ml suspensijos

5. PASKIRTIES GYVŪNŲ RŪŠIS (-YS)

Šunys.

6. INDIKACIJA (-OS)

7. NAUDOJIMO BŪDAS (-AI) IR METODAS

Švirkšti po oda.
Prieš naudojant būtina perskaityti informacinį lapelį.

8. IŠLAUKA

Netaikytina.

9. SPECIALIEJI ĮSPĖJIMAI, JEI REIKIA

Prieš naudojant būtina perskaityti informacinį lapelį.

10. TINKAMUMO DATA

Tinka iki {mėnuo/metai}
Atskiedus sunaudoti nedelsiant.

11. SPECIALIOSIOS LAIKYMO SĄLYGOS

Laikyti ir gabenti šaltai.
Negalima sušaldyti.
Saugoti nuo šviesos.

**12. SPECIALIOSIOS NESUNAUDOTO VETERINARINIO VAISTO AR ATLIEKŲ
NAIKINIMO NUOSTATOS, JEI BŪTINA**

Naikinimas: skaityti informacinę lapelį.

**13. NUORODA „TIK VETERINARINIAM NAUDOJIMUI“ IR TIEKIMO BEI
NAUDOJIMO SĄLYGOS AR APRIBOJIMAI, JEI TAIKYTINA**

Tik veterinariniam naudojimui.
Parduodama tik veterinarijos gydytojui.

14. NUORODA „SAUGOTI NUO VAIKŲ“

Saugoti nuo vaikų.

15. REGISTRUOTOJO PAVADINIMAS IR ADRESAS

Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS
29 Avenue Tony Garnier
69007 Lyon
Prancūzija

16. REGISTRACIJOS NUMERIS (-IAI)

LT/2/16/2345/001
LT/2/16/2345/002
LT/2/16/2345/003

17. GAMINTOJO SERIJOS NUMERIS

Serijs {numeris}

MINIMALŪS DUOMENYS, KURIE TURI BŪTI ANT MAŽŲ PIRMINIŲ PAKUOČIŲ

SUSPENSIJA: 1 ml

1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

EURICAN L_{multi}



2. VEIKLIOSIOS (-IŲJŲ) MEDŽIAGOS (-Ų) KIEKIS

L_{multi}

Prieš naudojant būtina perskaityti informacinį lapelį.

3. KIEKIS (SVORIS, TŪRIS AR DOZIŲ SKAIČIUS)

1 ml

4. NAUDOJIMO BŪDAS (-AI)

s.c.

5. IŠLAUKA

Netaikytina.

6. SERIJOS NUMERIS

Lot {numeris}

7. TINKAMUMO DATA

EXP {mėnuo/metai}

8. NUORODA „TIK VETERINARINIAM NAUDOJIMUI“

Tik veterinariniam naudojimui.

INFORMACINIS LAPELIS
EURICAN L_{multi}
injekcinė suspensija

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

Registruotojas

Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS
29 Avenue Tony Garnier
69007 Lyon
Prancūzija

Gamintojas, atsakingas už vaisto serijos išleidimą

Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS
Laboratoire Porte des Alpes
Rue de l'Aviation
69800 Saint Priest
Prancūzija

2. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

EURICAN L_{multi}
Injekcinė suspensija

3. VEIKLIOJI (-IOSIOS) IR KITOS MEDŽIAGOS

Vienoje suspensijos dozėje (1 ml) yra:

16070 padermės Canicola serogrupės ir serovarianto inaktyvintų
Leptospira interrogans aktyvumas pagal Ph. Eur. 447*,
16069 padermės Icterohaemorrhagiae serogrupės ir serovarianto inaktyvintų
Leptospira interrogans aktyvumas pagal Ph. Eur. 447*,
Gripo Mal 1540 padermės Grippytyphosa serogrupės ir serovarianto inaktyvintų
Leptospira interrogans aktyvumas pagal Ph. Eur. 447*.
* ≥ 80 % apsaugos žiurkėnams

Opalescuojanti, homogeninė suspensija.

4. INDIKACIJA (-OS)

Šunims aktyviai imunizuoti norint:

- apsaugoti nuo gaišimo, klinikinių požymių, infekcijos, bakterijų išskyrimo, nešiojimo inkstuose ir inkstų pažeidimų, sukiamų Icterohaemorrhagiae serogrupės Icterohaemorrhagiae serovarianto *Leptospira interrogans*,
- apsaugoti nuo gaišimo*, klinikinių požymių, infekcijos, bakterijų išskyrimo, nešiojimo inkstuose ir inkstų pažeidimų, sukiamų Canicola serogrupės Canicola serovarianto *Leptospira interrogans*,
- apsaugoti nuo gaišimo*, klinikinių požymių, infekcijos, bakterijų išskyrimo, nešiojimo inkstuose ir inkstų pažeidimų, sukiamų Grippytyphosa serogrupės Grippytyphosa serovarianto *Leptospira kirschneri*,

- apsaugoti nuo gaišimo, klinikinių požymių, infekcijos, bakterijų išskyrimo, nešiojimo inkstuose ir inkstų pažeidimų, sukeliamų *Icterohaemorrhagiae* serogrupės Copenhageni** serovarianto *Leptospira interrogans*.

Imuniteto pradžia: praėjus 2 savaitėms po antros pirminės vakcinacijos kurso injekcijos visoms padermėms.

Imuniteto trukmė: visoms padermėms mažiausiai vieneri metai po antros pirminės vakcinacijos kurso injekcijos.

* imuniteto tyrimo, užkrečiant *Leptospira Canicola* ir *Grippytyphosa*, metu gaišimo atvejų nebuvo.

** imuniteto trukmė *Leptospira Copenhageni* serogrupei nenustatyta.

5. KONTRAINDIKACIJOS

Nėra.

6. NEPALANKIOS REAKCIJOS

Nedidelis (≤ 2 cm) patinimas gali atsirasti švirkštimo vietoje tuojau po švirkštimo. Įprastai jis išnyksta per 1–6 dienas. Kartais patinimas gali būti lydymas niežėjimo, karščiavimo ar skausmo. Taip pat dažnai gali pasireikšti laikina letargija ar vėmimas.

Nedažnai gali pasireikšti apetito nebuvimas, padidėjęs troškulys, pakilusi kūno temperatūra, viduriavimas, raumenų drebulys, raumenų silpnumas ir odos pažeidimai injekcijos vietoje.

Kaip ir naudojus kitas vakcinas, retai gali pasireikšti padidėjusio jautrumo reakcijos (snukio edema, anafilaksinis šokas, urtikarija), kai kurios iš jų pavojingos gyvybei. Būtina skubiai taikyti atitinkamą simptominių gydymą.

Nepalankių reakcijų dažnumas nustatytas vadovaujantis tokia konvencija:

- labai dažna (nepalanki (-ios) reakcija (-os) pasireiškė daugiau nei 1 iš 10 gydytų gyvūnų),
- dažna (daugiau nei 1, bet mažiau nei 10 iš 100 gydytų gyvūnų),
- nedažna (daugiau nei 1, bet mažiau nei 10 iš 1 000 gydytų gyvūnų),
- reta (daugiau nei 1, bet mažiau nei 10 iš 10 000 gydytų gyvūnų),
- labai reta (mažiau nei 1 iš 10 000 gydytų gyvūnų, skaičiuojant ir atskirus pranešimus).

Pastebėjus bet kokią šalutinį poveikį, net ir nepaminėtą šiame informaciniame lapelyje, arba matant, kad vaistas neveikė, būtina informuoti veterinarijos gydytoją.

Taip pat galima pranešti naudojantis nacionaline pranešimo sistema.

7. PASKIRTIES GYVŪNŲ RŪŠIS (-YS)

Šunys.

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

Naudojant vakciną Eurican L_{multi} vieną, po oda reikia sušvirkšti vieną vakciną dozę (1 ml) pagal toliau pateiktą schemą.

Pirminė vakcinacija. Dvi injekcijos kas 4 savaites nuo 7 sav. amžiaus.

Revakcinacija. Vieną vakciną dozę švirkšti praėjus 12 mėn. po pirminės vakcinacijos kurso. Šunis revakcinuoti viena palaikomąja vakciną doze reikia kasmet.

9. NUORODOS DĖL TINKAMO NAUDOJIMO

Naudojant vakciną Eurican L_{multi} kaip skiediklį Boehringer Ingelheim liofilizuotoms vakcinoms nuo maro, adenovirozės, parvovirozės ar 2 tipo paragripo, liofilizatą reikia aseptiškai atskiesti injekcine suspensija. Prieš naudojimą gerai suplakti. Visas paruoštas suspensijos kiekis turi būti skiriamas kaip viena dozė.

10. IŠLAUKA

Netaikytina.

11. SPECIALIEJI LAIKYMO NURODYMAI

Saugoti nuo vaikų.

Laikyti ir gabenti šaltai (2–8 °C).

Negalima sušaldyti.

Saugoti nuo šviesos.

Šio veterinarinio vaisto negalima naudoti pasibaigus tinkamumo laikui, nurodytam ant etiketės po „EXP“.

Atskiedus sunaudoti nedelsiant.

12. SPECIALIEJI ĮSPĖJIMAI

Specialieji įspėjimai, naudojant atskirų rūšių paskirties gyvūnams

Vakcinuoti tik sveikus gyvūnus.

Specialiosios atsargumo priemonės, naudojant vaistą gyvūnams

Būtina taikyti įprastus aseptikos reikalavimus.

Specialiosios atsargumo priemonės asmenims, naudojantiems vaistą gyvūnams

Atsitiktinai įsišvirkštus, nedelsiant reikia kreiptis į gydytoją ir parodyti šio veterinarinio vaisto informacinį lapelį ar etiketę.

Vaikingumas

Galima naudoti vaikingumo metu.

Sąveika su kitais vaistais ir kitos sąveikos formos

Šią vakciną galima maišyti su Boehringer Ingelheim firmos gyvomis nusilpnintomis vakcinomis nuo šunų maro, adenovirozės, parvovirozės ir respiratorinius susirgimus sukeliančio 2 tipo paragripo.

Saugumo ir veiksmingumo tyrimais nustatyta, kad šią vakciną galima naudoti tą pačią dieną, bet negalima maišyti su Boehringer Ingelheim firmos pasiutligės vakcina. Skiriant kartu su pasiutligės vakcina, vakcinuoti šunis galima tik nuo 12 sav. amžiaus. Šiuo atveju veiksmingumas *Leptospira Icterohaemorrhagiae* įrodytas tik sumažėjusiais inkstų pažeidimais ir bakterijų išskyrimo atvejais, veiksmingumas *Leptospira Grippotyphosa* įrodytas tik sumažėjusiu nešiojimu inkstuose, inkstų pažeidimų ir bakterijų išskyrimo atvejais. Veiksmingumas serovariantui Copenhageni, naudojant tą pačią dieną kartu su Boehringer Ingelheim vakcina nuo pasiutligės, tirtas nebuvo.

Nėra duomenų apie šios vakcinos saugumą ir veiksmingumą vienu metu naudojant su kitu veterinariniu vaistu, išskyrus anksčiau minėtus produktus. Sprendimas naudoti šią vakciną prieš ar po bet kokie kito vaisto naudojimo turi būti priimtas kiekvienu atveju atskirai.

Perdozavimas

Skyrus 2 kartus didesnę dozę, jokių kitų nepalankių reakcijų, išskyrus aprašytas punkte „Nepalankios reakcijos“, nepastebėta.

Nesuderinamumai

Negalima maišyti su jokiais kitais veterinariniais vaistais, išskyrus Boehringer Ingelheim firmos gyvas nusilpnintas vakcinas nuo šunų maro, adenovirozės, parvovirozės ir 2 tipo paragripo viruso sukeltos kvėpavimo takų infekcijos.

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.

Vaistų negalima išmesti į kanalizaciją ar su buitinėmis atliekomis.

14. INFORMACINIO LAPELIO PASKUTINIOJO PATVIRTINIMO DATA

2020-09-07

15. KITA INFORMACIJA

Parduodama tik veterinarijos gydytojui.

Plastikinė dėžutė, kurioje yra 10 stiklinių buteliukų po 1 ml suspensijos.

Plastikinė dėžutė, kurioje yra 25 stikliniai buteliukai po 1 ml suspensijos.

Plastikinė dėžutė, kurioje yra 50 stiklinių buteliukų po 1 ml suspensijos.

Gali būti tiekiamos ne visų dydžių pakuotės.