

[Version 9.1, 11/2024]

I PRIEDAS
VETERINARINIO VAISTO APRAŠAS

1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

NOROCILLIN, 300 mg/ml, injekcinė suspensija

2. KOKYBINĖ IR KIEKYBINĖ SUDĖTIS

1 ml suspensijos yra:

veikliosios medžiagos:

benzilpenicilino prokaino 300 mg,

pagalbinių medžiagų:

Kokybinė pagalbinių medžiagų ir kitų sudedamųjų medžiagų sudėtis	Kiekybinė sudėtis, jei ta informacija būtina siekiant tinkamai naudoti veterinarinį vaistą
Metilo parahidroksibenzoatas	0,112 %
Etilo parahidroksibenzoatas	0,023 %
Propilo parahidroksibenzoatas	0,016 %
Providonas K12	
Dinatrio edetatas	
Kalio divandenilio fosfatas	
Natrio citratas	
Polisorbatas 80	
Simetikonas	
Injekcinis vanduo	

Balta arba balkšva suspensija.

3. KLINIKINĖ INFORMACIJA

3.1. Paskirties gyvūnų rūšys

Galvijai, avys ir kiaulės.

3.2. Naudojimo indikacijos, nurodant paskirties gyvūnų rūšis

In vitro tyrimais nustatyta, kad vaistas veikia *Trueperella pyogenes*, *Erysipelothrix rhusiopathiae*, *Listeria* spp., *Mannheimia haemolytica*, *Pasteurella multocida*, *Staphylococcus* spp. (negaminančius penicilazės) ir *Streptococcus* spp.

Galvijams avims ir kiaulėms, sergančioms raudonlige, bambos uždegimu, kvėpavimo takų infekcinėmis ligomis (pneumonija, atrofiniu rinitu), listerioze, septicemija, šlapimo ir lyties organų ligomis bei antrine bakterine infekcija virusinių ligų metu, kurių sukėlėjai jautrūs penicilinui, gydyti.

3.3. Kontraindikacijos

Negalima leisti į veną ar naudoti intratekaliai.

Negalima naudoti penicilinui jautriems gyvuliams.

Negalima naudoti smulkiesiems žolėdžiams, pvz., jūrų kiaulytėms, smiltpelėms ir žiurkėnams.

3.4. Specialieji įspėjimai

Prieš naudojant reikia suplakti.
Negalima perdozuoti.

3.5. Specialiosios naudojimo atsargumo priemonės

Specialiosios atsargumo priemonės, naudojant vaistą paskirties gyvūnų rūšims

Absorbuotas benzilpenicilinas prastai prasiskverbia pro biologines plėves (pvz., kraujo–galvos smegenų barjerą), nes jis jonizuojasi ir prastai tirpsta riebaluose. Pavyzdžiui, *Streptococcus suis* ar *Listeria monocytogenes* sukulto meningito ar CNS infekcijų gydymas šiuo vaistu gali būti neveiksmingas. Be to, benzilpenicilinas prastai prasiskverbia į žinduolių ląsteles, todėl šis vaistas gali būti nelabai veiksmingas gydant viduląstelių patogenų, pvz., *Listeria monocytogenes*, sukeltą infekciją.

Toliau nurodytų bakterijų atveju nustatytos didesnės MIK vertės arba dvimodis skirstinys, o tai rodo įgytą bakterijų atsparumą:

- kiaulėms – *Glaesserella parasuis*, *Staphylococcus* spp., sukeliančios MMA (DPAS), *Streptococcus* spp. ir *S. suis*;
- galvijams – *Fusobacterium necrophorum*, sukeliančios metritą, ir *Mannheimia haemolytica* (tik kai kuriose valstybėse narėse), taip pat *Bacteroides* spp., *Staphylococcus chromogenes*, *Actinobacillus lignieresii* ir *Trueperella pyogenes*.

Šių bakterijų sukeltų infekcijų gydymas šiuo veterinariniu vaistu gali būti kliniškai neveiksmingas. Veterinarinio vaisto naudojimas turi būti pagrįstas tikslinio (-ių) patogeno (-ų) nustatymu ir jautrumo tyrimu. Jei tai neįmanoma, gydymas turi būti pagrįstas ūkio ar vietos (regiono) epidemiologine informacija ir žiniomis apie tikslinių patogenų jautrumą. Veterinarinis vaistas turi būti naudojamas laikantis oficialios nacionalinės ir regiono antimikrobinių medžiagų naudojimo politikos.

Specialiosios atsargumo priemonės asmenims, naudojantiems vaistą gyvūnams

Vaistą reikia naudoti apdairiai, stengtis neįsišvirkšti.

Išvirkšti, įkvepti, nuryti ar po sąlyčio su oda penicilinai ir cefalosporinai gali sukelti padidėjusio jautrumo reakciją (alergiją). Padidėjęs jautrumas penicilinams gali sukelti kryžminį jautrumą cefalosporinams ir atvirkščiai. Alerginės reakcijos į šias medžiagas kartais gali būti sunkios.

1. Žmonės, kuriems nustatytas jautrumas penicilinams ar cefalosporinams, arba kuriems buvo rekomenduota su tokiais medžiagomis nedirbti, turi vengti sąlyčio su veterinariniu vaistu.
2. Vaistą reikia naudoti apdairiai, laikytis visų rekomenduojamų atsargumo priemonių.
3. Jei po sąlyčio su vaistu atsirado odos berimas, nedelsiant reikia kreiptis į gydytoją ir parodyti šio vaisto pakuotės lapelį ar etiketę. Veido, lūpų ir akių tynis ar pasunkėjęs kvėpavimas yra sunkesni jautrumo simptomai, todėl medicininės pagalbos reikia kreiptis nedelsiant.

Panaudojus vaistą reikia plauti rankas.

Specialiosios aplinkos apsaugos atsargumo priemonės

Netaikytinos.

3.6. Nepageidaujami reiškiniai

Paskirties gyvūnų rūšys:
galvijai, avys.

Nėra žinoma.

Paskirties gyvūnų rūšys:

kiaulės.

Labai reta (<1 gyvūnas iš 10 000 gydytų gyvūnų, įskaitant atskirus pranešimus):	Pireksija ¹ , sisteminis sutrikimas ² , apatija ¹ ; vėmimas ¹ . Tremoras ¹ , nesugebėjimas koordinuoti judesių (nekoordinacijos). ¹
---	--

¹ Laikinas poveikis žindomiems paršeliams ir penimoms kiaulėms.

² Jauniems paršeliams pasireiškia trumpą laiką, bet gali būti mirtina, ypač naudojant didesnes dozes.

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 vaikingoms patelėms ir laktacijos metu.

Paršingoms paršavedėms ir kiaulaitėms buvo pastebėta vulvos ištakų, kurios gali būti susijusios su išsimetimu.

3.8. Sąveika su kitais vaistais ir kitos sąveikos formos

Nežinoma.

3.9. Dozės ir naudojimo būdas

Vaistą reikia leisti giliai į raumenis.

10 mg benzilpenicilino prokaino 1 kg kūno svorio arba 1 ml suspensijos 30 kg kūno svorio vieną kartą per parą, 3–7 dienas iš eilės.

Siekiant nustatyti tinkama dozes, gydomo gyvulio kūno svoris būti nustatomas kiek įmanoma tiksliau. Atitinkamą gydymo trukmę reikėtų pasirinkti atsižvelgiant į klinikinius poreikius ir į tai, kaip sveiksta gydomas gyvūnas kiekvienu konkrečiu atveju. Reikėtų atsižvelgti į tikslinio audinio prieinamumą ir tikslinio patogeno charakteristikas.

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

Penicilinai pasižymi gana plačiomis saugumo ribomis.

3.11. Specialieji naudojimo apribojimai ir specialiosios naudojimo sąlygos, įskaitant antimikrobinų ir antiparazitinių veterinarinių vaistų naudojimo apribojimus, kuriais siekiama apriboti atsparumo išsivystymo riziką

Netaikytinos.

3.12. Išlauka

Galvijai, avys, kiaulės:

skerdienai ir subproduktams – 7 paros, kai gydymo trukmė 3-5 paros.

Skerdienai ir subproduktams – 9 paros, kai gydymo trukmė 4-7 paros.

Galvijai:

pienui – 72 val.

Neregistruotas naudoti avims, kurių pienas skirtas žmonių maistui.

4. FARMAKOLOGINĖS SAVYBĖS

4.1. ATCvet kodas:

QJ01CE09

4.2. Farmakodinamika

Antimikrobiškai veikia jungdamasis su penicilinus jungiančiais baltymais ir slopina paskutinįją bakterijos ląstelės sienelės sintezės stadiją.

Enterobacterales, *Bacteroides fragilis*, dauguma *Campylobacter* spp., *Nocardia* spp. ir *Pseudomonas* spp., taip pat beta laktamazę gaminančios *Staphylococcus* spp. yra atsparios.

4.3. Farmakokinetika

Šio veterinarinio vaisto sudėtyje yra prokaino benzilpenicilino – mažai vandenyje tirpus depo penicilino. Suleidus vaistą į raumenis, veiklioji medžiaga absorbuojama lėtai. Terapiškai veiksminga benzilpenicilino koncentracija kraujo plazmoje pasiekama maždaug po 1 valandos po suleidimo ir išlieka 24–36 valandas. Benzilpenicilinas iš organizmo šalinamas daugiausia per inkstus.

5. FARMACINIAI DUOMENYS

5.1. Pagrindiniai nesuderinamumai

Nežinoma.

5.2. Tinkamumo laikas

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

Veterinarinio vaisto tinkamumo laikas, atidarius pirminę pakuotę, – 28 dienos.

5.3. Specialieji laikymo nurodymai

Laikyti šaldytuve (2 – 8°C).

Saugoti nuo šviesos.

5.4. Pirminės pakuotės pobūdis ir sudedamosios dalys

Skaidrūs II tipo stiklo daugiadoziai po 50 ir 100 ml, užkimšti brombutilinės gumos kamšteliais ir apgaubti aliumininiais gaubteliais, kartoninėse dėžutėse.

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

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

7. REGISTRACIJOS NUMERIS (-IAI)

LT/2/99/1012/001-002

8. REGISTRAVIMO DATA

Registravimo data 1999-11-19

9. PASKUTINĖ VETERINARINIO VAISTO APRAŠO PERŽIŪROS DATA

2025-12-16

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 ANTRINĖS PAKUOTĖS
DĖŽUTĖ

1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

NOROCILLIN, 300 mg/ml, injekcinė suspensija.

2. VEIKLIOJI (-IOSIOS) MEDŽIAGA (-OS)

1 ml suspensijos yra:

veikliosios medžiagos:

benzilpenicilino prokaino 300 mg.

3. PAKUOTĖS DYDIS

50 ml

100 ml

4. PASKIRTIES GYVŪNŲ RŪŠIS (-YS)

Galvijai, avys ir kiaulės.

5. INDIKACIJA (-OS)

6. NAUDOJIMO BŪDAS (-AI)

Vaistą reikia leisti giliai į raumenis.

Prieš naudojant būtina perskaityti pakuotės lapelį.

7. IŠLAUKA

Galvijai, avys, kiaulės:

skerdienai ir subproduktams – 7 paros, kai gydymo trukmė 3-5 paros.

Skerdienai ir subproduktams – 9 paros, kai gydymo trukmė 4-7 paros.

Galvijai:

pienui – 72 val.

Neregistruotas naudoti avims, kurių pienas skirtas žmonių maistui.

8. TINKAMUMO DATA

Exp. {mėnuo/metai}

Veterinarinio vaisto tinkamumo laikas, atidarius pirminę pakuotę, – 28 dienos.

9. SPECIALIEJI LAIKYMO NURODYMAI

Laikyti šaldytuve (2 – 8°C).
Saugoti 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

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

14. REGISTRACIJOS NUMERIS (-IAI)

LT/2/99/1012/001
LT/2/99/1012/002

15. SERIJOS NUMERIS

Lot {numeris}

DUOMENYS, KURIE TURI BŪTI ANT PIRMINĖS PAKUOTĖS**Buteliukas****1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS**

NOROCILLIN, 300 mg/ml, injekcinė suspensija.

2. VEIKLIOJI (-IOSIOS) MEDŽIAGA (-OS)

1 ml suspensijos yra:

veikliosios medžiagos:

benzilpenicilino prokaino 300 mg.

3. PASKIRTIES GYVŪNŲ RŪŠIS (-YS)

Galvijai, avys ir kiaulės.

4. NAUDOJIMO BŪDAS (-AI)

Vaistą reikia leisti giliai į raumenis.

Prieš naudojant būtina perskaityti pakuotės lapelį.

5. IŠLAUKAGalvijai, avys, kiaulės:skerdienai ir subproduktams – 7 paros, kai gydymo trukmė 3-5 paros.Skerdienai ir subproduktams – 9 paros, kai gydymo trukmė 4-7 paros.Galvijai:pienui – 72 val.

Neregistruotas naudoti avims, kurių pienas skirtas žmonių maistui.

6. TINKAMUMO DATA

Exp. {mėnuo/metai}

Veterinarinio vaisto tinkamumo laikas, atidarius pirminę pakuotę, – 28 dienos.

7. SPECIALIEJI LAIKYMO NURODYMAI

Laikyti šaldytuve (2 – 8°C).

Saugoti nuo šviesos.

8. REGISTRUOTOJO PAVADINIMAS

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

9. SERIJOS NUMERIS

Lot {numeris}

B. PAKUOTĖS LAPELIS

PAKUOTĖS LAPELIS

1. Veterinarinio vaisto pavadinimas

NOROCILLIN, 300 mg/ml, injekcinė suspensija.

2. Sudėtis

1 ml suspensijos yra:

veikliosios medžiagos:

benzilpenicilino prokaino 300 mg.

Balta arba balkšva suspensija.

3. Paskirties gyvūnų rūšys

Galvijai, avys ir kiaulės.

4. Naudojimo indikacijos

In vitro tyrimais nustatyta, kad vaistas veikia *Trueperella pyogenes*, *Erysipelothrix rhusiopathiae*, *Listeria* spp., *Mannheimia haemolytica*, *Pasteurella multocida*, *Staphylococcus* spp. (negaminančius penicilazės) ir *Streptococcus* spp.

Galvijams avims ir kiaulėms, sergančioms raudonlige, bambos uždegimu, kvėpavimo takų infekcinėmis ligomis (pneumonija, atrofiniu rinitu), listerioze, septicemija, šlapimo ir lyties organų ligomis bei antrine bakterine infekcija virusinių ligų metu, kurių sukėlėjai jautrūs penicilinui, gydyti.

5. Kontraindikacijos

Negalima leisti į veną ar naudoti intratekaliai.

Negalima naudoti penicilinui jautriems gyvuliams.

Negalima naudoti smulkiesiems žolėdžiams, pvz., jūrų kiaulytėms, smiltpelėms ir žiurkėnams.

6. Specialieji įspėjimai

Specialiosios atsargumo priemonės, naudojant vaistą paskirties gyvūnų rūšims

Negalima perdozuoti.

Prieš naudojant reikia suplakti.

Absorbuotas benzilpenicilinas prastai prasiskverbia pro biologines plėves (pvz., kraujo–galvos smegenų barjerą), nes jis jonizuojasi ir prastai tirpsta riebaluose. Pavyzdžiui, *Streptococcus suis* ar *Listeria monocytogenes* sukkelto meningito ar CNS infekcijų gydymas šiuo vaistu gali būti neveiksmingas. Be to, benzilpenicilinas prastai prasiskverbia į žinduolių ląsteles, todėl šis vaistas gali būti nelabai veiksmingas gydant viduląstelių patogenų, pvz., *Listeria monocytogenes*, sukeliamas infekcijas.

Toliau nurodytų bakterijų atveju nustatytos didesnės MIK vertės arba dvimodis skirstinys, o tai rodo įgytą bakterijų atsparumą:

- kiaulėms – *Glaesserella parasuis*, *Staphylococcus* spp., sukeliančios MMA (DPAS), *Streptococcus* spp. ir *S. suis*;

- galvijams – *Fusobacterium necrophorum*, sukeliančios metritą, ir *Mannheimia haemolytica* (tik kai kuriose valstybėse narėse), taip pat *Bacteroides* spp., *Staphylococcus chromogenes*, *Actinobacillus lignieresii* ir *Trueperella pyogenes*.

Šių bakterijų sukeltų infekcijų gydymas šiuo veterinariniu vaistu gali būti kliniškai neveiksmingas.

Veterinarinio vaisto naudojimas turi būti pagrįstas tikslinio (-ių) patogeno (-ų) nustatymu ir jautrumo tyrimu. Jei tai neįmanoma, gydymas turi būti pagrįstas ūkio ar vietos (regiono) epidemiologine informacija ir žiniomis apie tikslinių patogenų jautrumą. Veterinarinis vaistas turi būti naudojamas laikantis oficialios nacionalinės ir regiono antimikrobinų medžiagų naudojimo politikos.

Specialiosios atsargumo priemonės asmenims, naudojantiems vaistą gyvūnams

Vaistą reikia naudoti apdairiai, stengtis neįsišvirkšti.

Išvirkšti, įkvėpti, nuryti ar po sąlyčio su oda penicilinai ir cefalosporinai gali sukelti padidėjusio jautrumo reakcija (alergiją). Padidėjęs jautrumas penicilinams gali sukelti kryžminį jautrumą cefalosporinams ir atvirkščiai. Alerginės reakcijos į šias medžiagas kartais gali būti sunkios.

1. Žmonės, kuriems nustatytas jautrumas penicilinams ar cefalosporinams, arba kuriems buvo rekomenduota su tokiomis medžiagomis nedirbti, turi vengti sąlyčio su veterinariniu vaistu.
2. Vaistą reikia naudoti apdairiai, laikytis visų rekomenduojamų atsargumo priemonių.
3. Jei po sąlyčio su vaistu atsirado odos bėrimas, nedelsiant reikia kreiptis į gydytoją ir parodyti šio vaisto pakuotės lapelį ar etiketę. Veido, lūpų ir akių tynis ar pasunkėjęs kvėpavimas yra sunkesni jautrumo simptomai, todėl medicininės pagalbos reikia kreiptis nedelsiant.

Panaudojus vaistą reikia plauti rankas.

Kitos atsargumo priemonės

Penicilinai pasižymi gana plačiomis saugumo ribomis.

Vaikingumas ir laktacija

Galima naudoti vaikingoms patelėms ir laktacijos metu.

Paršingoms paršavedėms ir kiaulaitėms buvo pastebėta vulvos išteklių, kurios gali būti susijusios su išsimetimu.

Sąveika su kitais vaistais ir kitos sąveikos formos

Nežinoma.

Perdozavimas

Penicilinai pasižymi gana plačiomis saugumo ribomis.

Specialūs naudojimo apribojimai ir specialiosios naudojimo sąlygos

Tik veterinariniam naudojimui.

Parduodama tik su veterinariniu receptu.

Pagrindiniai nesuderinamumai

Nežinomi.

7. Nepageidaujami reiškiniai

Paskirties gyvūnų rūšys:

galvijai, avys.

Nėra žinoma.

Paskirties gyvūnų rūšys:

kiaulės.

Labai reta (<1 gyvūnas iš 10 000 gydytų gyvūnų,	Pireksija ¹ , sisteminis sutrikimas ² , apatija ¹ ; vėmimas ¹ . Tremoras ¹ , nesugebėjimas koordinuoti judesių (nekoordinacijos). ¹
---	--

įskaitant atskirus pranešimus):	
---------------------------------	--

1 Laikinas poveikis žindomiems paršeliams ir penimoms kiaulėms.

2 Jauniems paršeliams pasireiškia trumpą laiką, bet gali būti mirtina, ypač naudojant didesnes dozes.

Svarbu teikti informaciją apie nepageidaujamus reiškinius. nepageidaujamas reakcijas. 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 kokius nepageidaujamus reiškinius, kokias nepageidaujamas reakcijas taip pat galite pranešti registruotojui arba joregistruotojo vietiniam atstovui naudodamiesi šio lapelio pabaigoje pateiktais kontaktiniais duomenimis arba perduodami informaciją per savo nacionalinę pranešimų sistemą.

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

8. Dozės, naudojimo būdai ir metodas kiekvienai rūšiai

Vaistą reikia leisti giliai į raumenis.

10 mg benzilpenicilino prokaino 1 kg kūno svorio arba 1 ml suspensijos 30 kg kūno svorio vieną kartą per parą, 3–7 dienas iš eilės.

Siekiant nustatyti tinkamas dozes, gydomo gyvulio kūno svoris būti nustatomas kiek įmanoma tiksliau.

Atitinkamą gydymo trukmę reikėtų pasirinkti atsižvelgiant į klinikinius poreikius ir į tai, kaip sveiksta gydomas gyvūnas kiekvienu konkrečiu atveju. Reikėtų atsižvelgti į tikslinio audinio prieinamumą ir tikslinio patogeno charakteristikas.

9. Nuorodos dėl tinkamo naudojimo

Prieš naudojant reikia suplakti.

10. Išlauka

Galvijai, avys, kiaulės:

skerdienai ir subproduktams – 7 paros, kai gydymo trukmė 3-5 paros.

Skerdienai ir subproduktams – 9 paros, kai gydymo trukmė 4-7 paros.

Galvijai:

pienui – 72 val.

Neregistruotas naudoti avims, kurių pienas skirtas žmonių maistui.

11. Specialieji laikymo nurodymai

Laikyti šaldytuve (2 – 8°C).

Saugoti nuo šviesos.

Saugoti nuo vaikų.

Tinkamumo laikas, pirmą kartą atidarius pirminę pakuotę – 28 d.

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

Vaistas tinkamas naudoti iki paskutinės nurodyto mėnesio dienos.

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 tik su veterinariniu receptu.

14. Registracijos numeriai ir pakuočių dydžiai

LT/2/99/1012/001

LT/2/99/1012/002

50 ml

100 ml

Gali būti tiekiamos ne visų dydžių pakuotės.

15. Pakuotės lapelio paskutinės peržiūros data

2025-12-16

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

16. Kontaktiniai duomenys

Registruotojas:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited
Rossmore Industrial Estate
Monaghan
Airija

Gamintojas, atsakingas už vaisto serijos išleidimą:

Norbrook Laboratories Ltd
Station Works
Camlough Road Newry,
Co. Down BT35 6JP
Jungtinė Karalystė

Norbrook Manufacturing Ltd
Rossmore Industrial Estate
Monaghan
Airija

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

Magnum Veterinarija, UAB,
Martinavos g. 8, Martinavos k.,
LT-54463 Kauno r., Lietuva
Tel. +370 688 96944
info@magnumvet.lt

17. Kita informacija

Parduodama tik su veterinariniu receptu.

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