

I PRIEDAS
VETERINARINIO VAISTO APRAŠAS

1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

Peptizole, 370 mg/g, geriamoji pasta arkliams

2. KOKYBINĖ IR KIEKYBINĖ SUDĖTIS

Kiekviename grame yra:

veikliosios (-ių) medžiagos (-ų):

omeprazolo 370 mg;

pagalbinės (-ių) medžiagos (-ų):

Kokybinė pagalbinių medžiagų ir kitų sudedamųjų medžiagų sudėtis	Kiekybinė sudėtis, jei ta informacija būtina siekiant tinkamai naudoti veterinarinį vaistą
Geltonasis geležies oksidas (E 172)	2 mg
Etanolaminas,	
Cinamono lapų aliejus	
Skystasis parafinas	

Geltonos ar gelsvai rudos spalvos pasta.

3. KLINIKINĖ INFORMACIJA

3.1. Paskirties gyvūnų rūšys

Arkliai.

3.2. Naudojimo indikacijos, nurodant paskirties gyvūnų rūšis

Arkliams, gydyti ir profilaktiškai nuo skrandžio opų.

3.3. Kontraindikacijos

Negalima naudoti, – esant padidėjusiam jautrumui veikliajai (-iosioms) medžiagai (-oms) ar bet kuriai iš pagalbinių medžiagų.

3.4. Specialieji įspėjimai

Nerekomenduojama naudoti gyvūnams iki 4 sav. amžiaus arba sveriantiems mažiau kaip 70 kg. Prieš parinkdamas vaisto dozę, veterinarijos gydytojas turi apsvarstyti, ar reikia atlikti reikiamus diagnostinius tyrimus.

3.5. Specialiosios naudojimo atsargumo priemonės

Specialiosios atsargumo priemonės, naudojant vaistą paskirties gyvūnų rūšims

Stresas (tame tarpe didelio krūvio treniruotės ir lenktynės), šėrimas, priežiūra ir ūkininkavimo praktika arkliams gali būti susijusi su skrandžio opų atsiradimu. Asmenys, atsakingi už arklių gerovę, turi stengtis sumažinti opų atsiradimo galimybę koreguodami ūkininkavimo praktiką siekiant sumažinti stresą, sumažinti arklių badavimą, didinti stambiųjų pašarų kiekį ir sudaryti jiems prieigą prie ganyklų.

Specialiosios atsargumo priemonės asmenims, naudojantiems vaistą gyvūnams

Kadangi šis vaistas gali dirginti ir sukelti padidėjusio jautrumo reakcijas, būtina vengti tiesioginio sąlyčio su oda ir akimis. Dirbant su vaistu reikia mūvėti nepralaidžias pirštines, negalima valgyti ir gerti. Naudojus vaistą, reikia plauti rankas ir odą, ant kurios užtiško vaisto. Patekus į akis, būtina nedelsiant kruopščiai plauti tekančiu vandeniu ir kreiptis į gydytoją ir parodyti jam pakuotės lapelį ar etiketę. Žmonės, kuriems po sąlyčio su vaistu pasireiškė kokie nors požymiai, turi kreiptis medicininės pagalbos ir ateityje turi vengti dirbti su šiuo veterinariniu vaistu.

Specialiosios aplinkos apsaugos atsargumo priemonės

Netaikytinos.

3.6. Nepageidaujamos reakcijos

Nežinoma.

Gydymą nedelsiant reikia nutraukti pasireiškus padidėjusio jautrumo reakcijoms. Svarbu teikti informaciją apie nepageidaujamas reakcijas. 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 žiūrėkite pakuotės lapelyje.

3.7. Naudojimas vaikingumo, laktacijos ar kiaušinių dėjimo metu

Nėštumas ir žindymo laikotarpis:

Laboratoriniais tyrimais su žiurkėmis ir triušiais nenustatytas teratogeninis poveikis.

Vaikingumo ir laktacijos laikotarpiu vaisto saugumas tirtas nebuvo. Vaikingoms ir laktuojančioms kumelėms vaisto naudoti nerekomenduojama.

3.8. Sąveika su kitais vaistais ir kitos sąveikos formos

Omeprazolas gali slopinti varfarino eliminaciją. Nors kita sąveika su įprastai arklių gydymui naudojamais vaistais nėra tikėtina, sąveikos su vaistais, kuriuos metabolizuoja kepenų fermentai, atmesti negalima.

3.9. Dozės ir naudojimo būdas

Naudoti per burną.

Omeprazolas yra veiksmingas įvairiomis sąlygomis laikomiems skirtingų veislių arkliams, vyresniems nei keturių savaičių amžiaus ir sveriantiems daugiau nei 70 kg kumeliukams ir veisliniams eržilams.

Skrandžio opoms gydyti reikia skirti 4 mg omeprazolo 1 kilogramui kūno svorio (1 girdomojo švirkšto padala 50 kg kūno svorio) vieną kartą per parą 28 d. iš eilės, po to, siekiant sumažinti skrandžio opų atsinaujinimą gydymo metu, iš karto reikia skirti 1 mg omeprazolo 1 kilogramui kūno svorio vieną kartą per parą 28 paras iš eilės.

Jeigu opa atsinaujina, rekomenduojama vėl pradėti gydyti 4 mg omeprazolo 1 kilogramui kūno svorio doze (1 girdomojo švirkšto padala 50 kg kūno svorio).

Rekomenduojama gydymą derinti su ūkininkavimo ir treniruočių praktikos pokyčiais. Taip pat žr. 4.5 p.

Profilaktiškai nuo skrandžio opų reikia skirti 1 mg omeprazolo 1 kilogramui kūno svorio vieną kartą per parą.

Norint sugirdyti 4 mg/kg veterinarinio vaisto dozę, švirkšto stūmoklį reikia nustatyti ties atitinkama dozės padala pagal arklio svorį. Kiekviena girdomojo švirkšto stūmoklio padala atitinka tokį omeprazolo kiekį, kurio pakanka gydyti 50 kg kūno svorio. Skiriant 4 mg omeprazolo 1 kilogramui kūno svorio, vieno girdomojo švirkšto turinio pakanka 700 kg sveriančiam arkliui gydyti.

Norint sugirdyti 1 mg/kg omeprazolo dozę, girdomojo švirkšto stūmoklį reikia nustatyti ties padala, atitinkančia vieną ketvirtadalį arklio kūno svorio. Pvz., norint gydyti 400 kg sveriantį arklį, stūmoklį reikia nustatyti ties 100 kg padala. Nustačius tokią dozę, kiekviena girdomojo švirkšto stūmoklio padala atitiks pakankamą kiekį omeprazolo gydyti 200 kg sveriantį arklį. Po naudojimo reikia pakeisti švirkšto gaubtelį.

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

Suaugusiems arkliams ir vyresniems nei 2 mėnesių kumeliukams 91 dieną kasdien naudojus iki 20 mg/kg dozę, nebuvo pastebėtas joks nepageidautinas poveikis.

Veisliniams eržilams 71 dieną kasdien naudojus 12 mg/kg dozę, nebuvo pastebėtas joks nepageidautinas poveikis (ypač nepalankus poveikis spermos kokybei ar reprodukcinei elgsenai).

Suaugusiems arkliams 21 dieną kasdien naudojus 40 mg/kg dozę, nebuvo pastebėtas joks nepageidautinas poveikis.

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

Netaikytina.

3.12. Išlauka

Mėsai ir subproduktams – 1 para.

Neregistruota naudoti gyvūnams, kurių pienas skirtas žmonių maistui.

4. FARMAKOLOGINĖS SAVYBĖS

4.1. ATCvet kodas: QA02BC01.

4.2. Farmakodinamika

28 parų trukmės tyrimų metu buvo nustatyta, kad esant sąlygoms opoms susidaryti, gydymas 1 mg omeprazolo 1 kg kūno svorio per parą dozėmis arkliams padeda išvengti skrandžio opų atsiradimo.

Omeprazolas yra protonų siurblio inhibitorius, priklausantis benzimidazolo klasės junginių pakaitalams. Tai yra vaistas nuo rūgštingumo, skirtas skrandžio opoms gydyti.

Omeprazolas, specifiskai slopindamas H^+/K^+ -ATFazės fermentų sistemą parietalinių ląstelių sekretiniame paviršiuje, slopina skrandžio rūgšties išsiskyrimą. H^+/K^+ -ATFazės fermentų sistema yra rūgšties (protonų) siurblys skrandžio gleivinėje. Kadangi H^+/K^+ -ATFazė dalyvauja galutiniame skrandžio rūgšties sekrecijos kontrolės etape, omeprazolas blokuoja skrandžio rūgšties sekreciją nepriklausomai nuo ją sukeliančių veiksnių. Omeprazolas negrįžtamai jungiasi prie skrandžio parietalinių ląstelių fermento H^+/K^+ -ATFazės, kuris siurbia vandenilio jonus į skrandžio ertmę ir pakeičia juos kalio jonais.

Sugirdžius arkliais 4 mg omeprazolo 1 kg per parą, pentagastrino stimuliuojama skrandžio rūgšties sekrecija po 8, 16 ir 24 valandų buvo slopinama 99 %, 95 % ir 90 %, o bazalinė sekrecija buvo slopinama 99 %, 90 % ir 83 %.

Pirmą kartą skyrus omeprazolą, rūgšties sekrecija buvo pilnai nuslopinta per penkias paras.

4.3. Farmakokinetika

Sušėrus pastos vidutinis biologinis omeprazolo prieinamumas yra 10,5 % (svyruoja nuo 4,1 iki 12,7 %). Vaistas absorbuojamas greitai, didžiausia koncentracija kraujo plazmoje (T_{max}) susidaro praėjus maždaug 1,25 val. po sušėrimo. Vieną kartą skyrus 4 mg/kg vaisto dozę, vidutinė didžiausia koncentracija (C_{max}) skirtingiems gyvūnams svyruoja nuo 121 ng/ml iki 1470 ng/ml. Sušėrus vaisto pasireiškia ženklus pirmojo prasiskverbimo per kepenis poveikis. Omeprazolas greitai metabolizuojamas, daugiausia į demetilinto ir hidroksilinto omeprazolo sulfido gliukuronidus (metabolitus, šalinamus su šlapimu) ir omeprazolo metilsulfidą (metabolitą, šalinamą su tulžimi), o taip pat į redukuotą omeprazolą (šalinamą abejais būdais). Sušėrus 4 mg/kg omeprazolo, plazmoje jis aptinkamas po gydymo praėjus 9 val., o šlapime jis aptinkamas hidroksiomeprazolo ir O-desmetilomeprazolo pavidalu po gydymo praėjus 24 val., bet ne 48 val. Omeprazolas iš organizmo pasišalina greitai, daugiausia su šlapimu (43–61 % dozės), ir, kiek mažiau – su išmatomis. Pusinis eliminacijos laikas svyruoja maždaug nuo 0,5 iki 8 valandų.

Pakartotinai skyrus peroraliai, akumuliacinis poveikis nepastebėtas.

5. FARMACINIAI DUOMENYS

5.1. Pagrindiniai nesuderinamumai

Netaikytina.

5.2. Tinkamumo laikas

Veterinarinio vaisto tinkamumo laikas, nepažeidus originalios pakuotės, – 2 metai.
Tinkamumo laikas atidarius pirminę pakuotę, – 28 paros.

5.2. Specialieji laikymo nurodymai

Negalima laikyti aukštesnėje kaip 30 °C temperatūroje.
Po naudojimo reikia pakeisti švirkšto gaubtelį.

5.4. Pirminės pakuotės pobūdis ir sudedamosios dalys

7 ml talpos girdomasis švirkštas (polietileninis cilindras, stūmoklis ir gaubtelis) su polipropileniniu dozavimo žiedu po 7,57 g pastos.

Kartoninės dėžutės po 1 ar 7 girdomuosius švirkštus arba kibirėlis po 72 girdomuosius švirkštus.

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/2/13/2177/001-003

8. REGISTRAVIMO DATA

Registravimo data 2013-08-12

9. PASKUTINĖ VETERINARINIO VAISTO APRAŠO PERŽIŪROS DATA

2025-02-26

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>).

III PRIEDAS
ŽENKLINIMAS IR PAKUOTĖS LAPELIS

A. ŽENKLINIMAS

ŽENKLINIMAS

**DUOMENYS, KURIE TURI BŪTI ANT ANTRINĖS PAKUOTĖS
KARTONINĖS DĖŽUTĖS IR KIBIRĖLIO ŽENKLINIMAS**

1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

Peptizole, 370 mg/g, geriamoji pasta

2. VEIKLIOJI (-IOSIOS) MEDŽIAGA (-OS)

Kiekviena grame yra: 370 mg omeprazolo

3. PAKUOTĖS DYDIS

7,57 g

1 girdomasis švirkštas

7 girdomieji švirkštai

72 girdomieji švirkštai

4. PASKIRTIES GYVŪNŲ RŪŠIS (-YS)

Akliai.

5. INDIKACIJA (-OS)

6. NAUDOJIMO BŪDAS (-AI)

Geriamoji pasta.

7. IŠLAUKA

Išlauka:

Mėsai ir subproduktams – 1 para.

Neregistruota naudoti gyvūnams, kurių pienas skirtas žmonių maistui.

8. TINKAMUMO DATA

Exp {mėnuo/metai}

.

Atidarius būtina sunaudoti per 28 dienas.

Atidarius sunaudoti iki:...

9. SPECIALIEJI LAIKYMO NURODYMAI

Negalima laikyti aukštesnėje kaip 30 °C temperatūroje.
Po naudojimo reikia pakeisti gaubtelį.

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/2/13/2177/001
LT/2/13/2177/002
LT/2/13/2177/003

15. SERIJOS NUMERIS

Lot {numeris}

MINIMALŪS DUOMENYS, KURIE TURI BŪTI ANT MAŽŲ PIRMINIŲ PAKUOČIŲ GIRDOMOJO ŠVIRKŠTO ŽENKLINIMAS
--

1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS
--

Peptizole, 370 mg/g, geriamoji pasta

2. VEIKLIŲJŲ MEDŽIAGŲ KIEKYBINĖ INFORMACIJA
--

Kiekviena grame yra 370 mg omeprazolo.

3. SERIJOS NUMERIS

Lot {numeris}

4. TINKAMUMO DATA

Exp {mėnuo/metai}

Atidarius būtina sunaudoti per 28 dienas.
Atidarius sunaudoti iki:...

B. PAKUOTĖS LAPELIS

PAKUOTĖS LAPELIS

1. Veterinarinio vaisto pavadinimas

Peptizole, 370 mg/g, geriamoji pasta arkliams

2. Sudėtis

Kiekviename grame yra:

veikliosios medžiagos:

Omeprazolo 370 mg,

pagalbinės medžiagos:

Geltonasis geležies oksidas (E 172) 2mg

Geltonos ar gelsvai rudos spalvos aliejinė pasta.

3. Paskirties gyvūnų rūšys

Arkliai.

4. Naudojimo indikacijos

Arkliams, gydyti ir profilaktiškai nuo skrandžio opų.

5. Kontraindikacijos

Negalima naudoti esant padidėjusiam jautrumui veikliajai (-iosioms) medžiagai (-oms) ar bet kuriai iš pagalbinių medžiagų.

6. Specialieji įspėjimai

Specialieji įspėjimai:

Prieš parinkdamas vaisto dozę, veterinarijos gydytojas turi apsvarstyti, ar reikia atlikti reikiamus diagnostinius tyrimus

Specialiosios atsargumo priemonės, siekiant užtikrinti saugų naudojimą paskirties rūšių gyvūnams

Nerekomenduojama naudoti gyvūnams iki 4 sav. amžiaus arba sveriantiems mažiau kaip 70 kg.

Stresas (tame tarpe didelio krūvio treniruotės ir lenktynės), šėrimas, priežiūra ir ūkininkavimo praktika arkliams gali būti susijusi su skrandžio opų atsiradimu. Asmenys, atsakingi už arklių gerovę, turi stengtis sumažinti opų atsiradimo galimybę koreguodami ūkininkavimo praktiką siekiant sumažinti stresą, sumažinti arklių badavimą, didinti stambiųjų pašarų kiekį ir sudaryti jiems prieigą prie ganyklų.

Specialiosios atsargumo priemonės asmenims, naudojantiems vaistą gyvūnams

Kadangi šis veterinarinis vaistas gali dirginti ir sukelti padidėjusio jautrumo reakcijas, būtina vengti tiesioginio sąlyčio su oda ir akimis. Dirbant su vaistu reikia mūvėti nepralaidžias pirštines, negalima valgyti ir gerti.

Naudojus vaistą, reikia plauti rankas ir odą, ant kurios užtiško vaisto. Patekus į akis, būtina nedelsiant kruopščiai

plauti tekančiu vandeniu ir kreiptis į gydytoją. Žmonės, kuriems po sąlyčio su vaistu pasireiškė kokie nors požymiai, ateityje turi vengti dirbti su šiuo veterinariniu vaistu.

Specialiosios aplinkos apsaugos priemonės
Netaikytina.

Vaikingumas ir laktacija

Laboratoriniais tyrimais su žiurkėmis ir triušiais nenustatytas teratogeninis poveikis.

Vaikingumo ir laktacijos laikotarpiu vaisto saugumas tirtas nebuvo. Vaikingoms ir laktuojančioms kumelėms veterinarinio vaisto naudoti nerekomenduojama.

Sąveika su kitais vaistais ir kitos sąveikos formos

Omeprazolas gali slopinti varfarino eliminaciją. Nors kita sąveika su įprastai arklių gydymui naudojamais vaistais nėra tikėtina, sąveikos su vaistais, kuriuos metabolizuoja kepenų fermentai, atmesti negalima.

Perdozavus:

Suaugusiems arkliams ir vyresniems nei 2 mėnesių kumeliukams 91 dieną kasdien naudojus iki 20 mg/kg omeprazolo dozę, nebuvo pastebėtas joks nepageidautinas poveikis.

Veisliniams eržilams 71 dieną kasdien naudojus 12 mg/kg omeprazolo dozę, nebuvo pastebėtas joks nepageidautinas poveikis (ypač nepalankus poveikis spermos kokybei ar reprodukcinei elgsenai).

Suaugusiems arkliams 21 dieną kasdien naudojus 40 mg/kg omeprazolo dozę, nebuvo pastebėtas joks nepageidautinas poveikis.

7. Nepageidaujamos reakcijos

Nežinoma.

Svarbu teikti informaciją apie nepageidaujamas reakcijas. 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 nepageidaujamas reakcijas taip pat galite pranešti registruotojui arba registruotojo vietiniam atstovui naudodamiesi šio lapelio pabaigoje pateiktais kontaktiniais duomenimis arba perduodami informaciją per savo nacionalinę pranešimų sistemą:

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

8. Dozės, naudojimo būdai ir metodas kiekvienai rūšiai

Naudoti per burną.

Skrandžio opoms gydyti reikia skirti 4 mg omeprazolo 1 kilogramui kūno svorio (1 girdomojo švirkšto padala 50 kg kūno svorio) vieną kartą per parą 28 d. iš eilės, po to, siekiant sumažinti skrandžio opų atsinaujinimą gydymo metu, iš karto reikia skirti 1 mg omeprazolo 1 kilogramui kūno svorio vieną kartą per parą 28 paras iš eilės.

Jeigu opa atsinaujina, rekomenduotina vėl pradėti gydyti 4 mg omeprazolo 1 kilogramui kūno svorio doze (1 girdomojo švirkšto padala 50 kg kūno svorio).

Rekomenduojama gydymą derinti su ūkininkavimo ir treniruočių praktikos pokyčiais. Taip pat žr. Specialieji įspėjimai.

Profilaktiškai nuo skrandžio opų reikia skirti 1 mg omeprazolo 1 kilogramui kūno svorio vieną kartą per parą.

9. Nuorodos dėl tinkamo naudojimo

Omeprazolas yra veiksmingas įvairiomis sąlygomis laikomiems skirtingų veislių arkliams, vyresniems nei keturių savaičių amžiaus ir sveriantiems daugiau nei 70 kg kumeliukams ir veisliniams eržilams.

Profilaktiškai nuo skrandžio opų reikia skirti 1 mg omeprazolo 1 kilogramui kūno svorio vieną kartą per parą.

Norint sugirdyti 4 mg/kg dozę, girdomojo švirkšto stūmoklį reikia nustatyti ties atitinkama dozės padala pagal arklio svorį. Kiekviena girdomojo švirkšto stūmoklio padala atitinka tokį omeprazolo kiekį, kurio pakanka gydyti 50 kg kūno svorio. Skiriant 4 mg omeprazolo 1 kilogramui kūno svorio, vieno girdomojo švirkšto turinio pakanka 700 kg sveriančiam arkliui gydyti.

Norint sugirdyti 1 mg/kg omeprazolo dozę, girdomojo švirkšto stūmoklį reikia nustatyti ties padala, atitinkančia vieną ketvirtadalį arklio kūno svorio. Pvz., norint gydyti 400 kg sveriantį arklį, stūmoklį reikia nustatyti ties 100 kg padala. Nustačius tokią dozę, kiekviena girdomojo švirkšto stūmoklio padala atitiks pakankamą kiekį omeprazolo gydyti 200 kg sveriantį arklį. Po naudojimo reikia pakeisti gaubtelį.

10. Išlauka

Arklienai ir subproduktams – 1 para.

Neregistruota naudoti gyvūnams, kurių pienas skirtas žmonių maistui.

11. Specialieji laikymo nurodymai

Saugoti nuo vaikų.

Negalima laikyti aukštesnėje kaip 30 °C temperatūroje.

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

Tinkamumo laikas, pirmą kartą atidarius pirminę pakuotę, – 28 d. Po naudojimo reikia pakeisti gaubtelį.

12. Specialiosios atliekų naikinimo nuostatos

Vaistų negalima išmesti į kanalizaciją ar su buitinėmis atliekomis.

Veterinarijos gydytojas arba vaistininkas gali patarti, ką daryti su nereikalingais vaistais.

13. Veterinarinių vaistų klasifikacija

Parduodama tik su veterinariniu receptu.

14. Registracijos numeriai ir pakuočių dydžiai

7 ml talpos girdomasis švirkštas (polietileninis cilindras, stūmoklis ir gaubtelis) su polipropileniniu dozavimo žiedu po 7,57 g pastos.

Kartoninės dėžutės po 1 ar 7 girdomuosius švirkštus arba kibirėlis po 72 girdomuosius švirkštus.

Gali būti tiekiamos ne visų dydžių pakuotės.

15. Pakuotės lapelio paskutinės peržiūros data

2025-02-26

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 ir kontaktiniai duomenys

[ES]

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited
Rossmore Industrial Estate
Monaghan
Ireland
Email: phvdept@norbrook.co.uk

[JK]

Norbrook Laboratories Limited
Station Works
Newry
Co. Down
BT35 6JP

Gamintojas, atsakingas už vaisto serijos išleidimą:

Norbrook Laboratories Limited
105 Armagh Road
Newry
Co. Down, BT35 6PU
United Kingdom

Norbrook Manufacturing Limited
Rossmore Industrial Estate
Monaghan
Ireland

Vietiniai atstovai ir kontaktiniai duomenys, skirti pranešti apie įtariamą nepageidaujamą reakciją:

UAB Magnum Veterinarija
Martinavos g. 8, Martinavos k.
LT-54475 Kauno r., Lietuva
Tel. Nr. +370 688 96944
info@magnumvet.lt

17. Kita informacija