

[Version 9,10/2021] corr. 11/2022

I PRIEDAS
VETERINARINIO VAISTO APRAŠAS

1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

Canicaral vet 160 mg, tabletės šunims

2. KOKYBINĖ IR KIEKYBINĖ SUDĖTIS

Vienos tabletės sudėtis

Veiklioji medžiaga:

karprofenas 160 mg

Pagalbinės medžiagos:

Kokybinė pagalbinių medžiagų ir kitų sudedamųjų medžiagų sudėtis
Laktozės monohidratas
Karboksimetilkrakmolo A natrio druska
Kukurūzų krakmolas
Talkas
Celiuliozės milteliai
Pregelifikuotas krakmolas
Koloidinis bevandenis silicis
Kalcio behenatas
Inaktyvintos mielės
Dirbtinė jautienos kvapioji medžiaga

Šviesiai ruda su rudomis dėmėmis, apvali gaubta tabletė su kvapiosiomis medžiagomis ir kryžiaus formos įranta vienoje pusėje.

Tabletę galima padalinti į 2 arba 4 lygias dalis.

3. KLINIKINĖ INFORMACIJA

3.1. Paskirties gyvūnų rūšys

Šunys.

3.2. Naudojimo indikacijos, nurodant paskirties gyvūnų rūšis

Šunims uždegimui ir skausmui, sukeltam skeleto ir raumenų, ir degeneracinių sąnarių ligų, malšinti. Pooperaciniam skausmui malšinti, prieš tai panaudojus parenterinius vaistus nuo skausmo.

3.3. Kontraindikacijos

Negalima naudoti katėms.

Negalima naudoti vaikingoms kalėms ir laktacijos metu.

Negalima naudoti jaunesniems nei 4 mėn. amžiaus šuniukams.

Negalima naudoti esant padidėjusiam jautrumui veikliajai medžiagai ar bet kuriai iš pagalbinių medžiagų.

Negalima naudoti šunims, sergantiems širdies, kepenų ar inkstų ligomis, jei yra virškinimo trakto opų ar kraujavimo galimybė, arba jei yra kraujo diskrazijos požymių.

3.4. Specialieji įspėjimai

Nėra.

3.5. Specialiosios naudojimo atsargumo priemonės

Specialiosios atsargumo priemonės, naudojant vaistą paskirties gyvūnų rūšims

Skiriant vaistą senyviems šunims, gali kilti papildomas pavojus. Jei naudojimo negalima išvengti, šunis reikia atidžiai kliniškai stebėti.

Reikia vengti naudoti dehidruotiems, hipovolemiškiems ar hipotenziškiems šunims, nes didėja toksinio poveikio inkstams rizika.

NVNU (nesteroidiniai vaistai nuo uždegimo) gali slopinti fagocitozę, todėl esant su bakterine infekcija susijusioms uždegiminėms ligoms, reikia pradėti antimikrobinį gydymą.

Tabletės yra aromatizuotos. Siekiant išvengti atsitiktinio praryjimo, tabletes laikykite gyvūnams nepasiekiamoje vietoje.

Žr. 3.8 p.

Specialiosios atsargumo priemonės asmenims, naudojantiems vaistą gyvūnams

Atsitiktinai prarijus, reikia nedelsiant kreiptis į gydytoją ir parodyti šio veterinarinio vaisto pakuotės lapelį ar etiketę. Panaudojus veterinarinį vaistą būtina plauti rankas.

Specialiosios aplinkos apsaugos atsargumo priemonės

Netaikytinos.

3.6. Nepageidaujamos reakcijos

Šunys:

Reta (1–10 gyvūnų iš 10 000 gydytų gyvūnų)	Inkstų sutrikimas Kepenų sutrikimas ^b
Labai reta (<1 gyvūnas iš 10 000 gydytų gyvūnų, įskaitant atskirus pranešimus)	Apetito sumažėjimas ^a , vėmimas ^a , suminkštėjusios išmatos, viduriavimas ^a , kraujas išmatose ^a Letargija ^a

^a Šios reakcijos dažniausiai pasireiškia pirmąją gydymo savaitę ir dažniausiai yra laikinos, praeina baigus gydymą. Labai retai jos gali būti sunkios ar gyvūnas gali gaišti.

^b Idiosinkratinis efektas

Pasireiškus nepageidaujamoms reakcijoms, gydymą veterinariniu vaistu būtina nutraukti ir kreiptis patarimo į veterinarijos gydytoją.

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. Žr. skyrių „Kontaktiniai duomenys“ pakuotės lapelyje.

3.7. Naudojimas vaikingumo, laktacijos ar kiaušinių dėjimo metu

Vaikingumas ir laktacija

Laboratoriniais tyrimais su žiurkėmis ir triušiais nustatytas fetotoksinis karprofeno poveikis naudojus panašiomis į terapines dozėmis.

Veterinarinio vaisto saugumas vaikingumo ir laktacijos metu nenustatytas.

Žr. 3.3 p.

3.8. Sąveika su kitais vaistais ir kitos sąveikos formos

Kitų NVNU ir gliukokortikoidų negalima naudoti kartu arba 24 val. prieš ar po veterinarinio vaisto skyrimo. Karprofenas gerai jungiasi su kraujo plazmos baltymais ir gali konkuruoti su kitais gerai besijungiančiais vaistais, todėl gali pasireikšti toksiškumas.

Reikia vengti skirti kartu su kitais galimai nefrotoksiškai veikiančiais vaistais.

3.9. Dozės ir naudojimo būdas

Sušerti.

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

Dozė

2-4 mg karprofeno 1 kg kūno svorio per parą.

Uždegimui ir skausmui, sukeltam skeleto ir raumenų, ir degeneracinių sąnarių ligų, malšinti: pradžioje skirti 4 mg karprofeno 1 kg kūno svorio per parą dozę, kurią suduoti per kartą arba padalinti į dvi lygias dalis. Vėliau, priklausomai nuo klinikinio atsako, dozę galima sumažinti iki 2 mg karprofeno 1 kg kūno svorio per parą, suduodant vieną kartą. Gydymo trukmė priklauso nuo stebimo paciento atsako. Gydant ilgiau nei 14 d., šunį turi reguliariai apžiūrėti veterinaras.

Negalima viršyti rekomenduojamos dozės.

Norint prailginti pooperacinio skausmo ir uždegimo malšinimą, priešoperacinį parenterinį gydymą injekciniu karprofeno veterinariniu vaistu galima tęsti karprofeno tabletėmis, skiriant 4 mg/kg kūno svorio per parą, 5 d. iš eilės.

Žemiau pateiktoje lentelėje pateikiamos veterinarinio vaisto skyrimo gairės, kai dozė yra 4 mg 1 kg kūno svorio per parą.

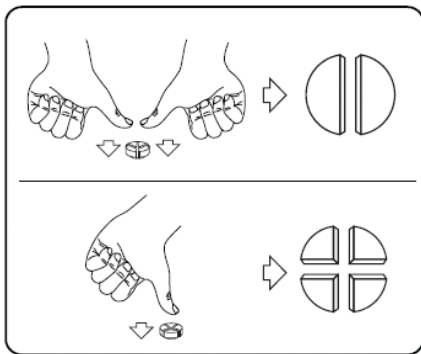
Tablečių skaičius, skiriant 4 mg/kg kūno svorio dozę

Kūno svoris (kg)	Canicaval vet 40 mg kartą per parą	Canicaval vet 40 mg du kartus per parą		Canicaval vet 160 mg kartą per parą	Canicaval vet 160 mg du kartus per parą	
>2,5 kg - 5 kg	☐					
>5 kg - 7,5 kg	☐	☐	☐			
>7,5 kg - 10 kg	☐	☐	☐			
>10 kg - 12,5 kg	☐	☐	☐			
>12,5 kg - 15 kg	☐ ☐	☐	☐			
>15 kg - 17,5 kg	☐ ☐	☐	☐			
>17,5 kg - 20 kg	☐ ☐	☐	☐			
>20 kg - 25 kg	☐ ☐	☐	☐	☐	☐	☐
>25 kg - 30 kg	☐ ☐ ☐	☐ ☐	☐ ☐			
>30 kg - 35 kg	☐ ☐ ☐	☐ ☐	☐ ☐	☐	☐	☐
>35 kg - 40 kg	☐ ☐ ☐ ☐	☐ ☐	☐ ☐			
>40 kg - 50 kg	☐ ☐ ☐ ☐	☐ ☐	☐ ☐	☐	☐	☐
>50 kg - 60 kg				☐ ☐	☐	☐

>60 kg - 70 kg				⊕ ⊖	⊖ ⊖
>70 kg - 80 kg				⊕ ⊕	⊕ ⊕

 = ¼ tabletės
  = ½ tabletės
  = ¾ tabletės
  = 1 tabletė

Tabletes galima padalinti į 2 arba 4 lygias dalis, kad būtų galima tiksliai dozuoti. Tabletę reikia padėti ant lygaus paviršiaus, kad pusė su įranta būtų nukreipta aukštyn, o išgaubta (apvali) remtųsi į kietą paviršių.



Norint padalinti per pusę, reikia žemyn nykščiais spustelėti abi tabletės puses.
Norint padalinti į keturias dalis, reikia nykščiu spustelėti per tabletės vidurį.

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

Šunims skyrus 6 mg karprofeno 1 kg kūno svorio du kartus per dieną 7 d. iš eilės (tris kartus didesnę nei rekomenduojama (4 mg/kg) dozę) ir 6 mg karprofeno 1 kg kūno svorio vieną kartą per dieną kitas 7 d. iš eilės (1,5 karto didesnę nei rekomenduojama (4 mg/kg) dozę), jokie toksiškumo požymiai nepasireiškė.

Perdozavus karprofeno, specifinio priešnuodžio nėra, tačiau turi būti skiriamas bendrasis palaikomasis gydymas, kaip ir perdozavus NVNU.

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

Netaikytina.

4. FARMAKOLOGINĖS SAVYBĖS

4.1. ATCvet kodas: QM01AE91.

4.2. Farmakodinamika

Karprofenas yra NVNU. Jis yra fenilpropiono rūgšties darinys ir priklauso NVNU 2-arilpropiono rūgščių klasei. Jis turi propioninės pusės chiralinį centrą C₂ ir todėl egzistuoja dviejų izomerinių formų: (+)-S ir (-)-R enantiomerai. Šunyse *in vivo* chiralinė inversija tarp enantiomerų nevyksta.

Karprofenas mažina uždegimą, malšina skausmą ir karščiavimą. Karprofenas, kaip dauguma kitų NVNU, slopina fermentą ciklooksigenazę arachidono rūgšties kaskadoje.

Tačiau karprofenas prostaglandinų sintezę slopina silpniau, lyginant su uždegimą mažinančiu ir analgetiniu poveikiu. Tikslus karprofeno veikimo mechanizmas nėra aiškus.

4.3. Farmakokinetika

Sušertas karprofenas šunų organizme gerai absorbuojamas. ($T_{\max} = 2,0$ h). $C_{\max} = 28,67$ µg/ml.

Karprofeno pasiskirstymo organizme tūris yra mažas ir karprofenas gerai jungiasi su kraujo plazmos baltymais. Karprofeno biotransformacija vyksta kepenyse, kur susiformuoja esterio gliukuronidas ir du 1-O-acyl-β-D-gliukuronido diastereoizomerai. Jie išskiriami į tulžies pūslę ir pašalinami su išmatomis.

5. FARMACINIAI DUOMENYS

5.1. Pagrindiniai nesuderinamumai

Netaikytina.

5.2. Tinkamumo laikas

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

Padalintą tablečių reikia sunaudoti per 3 d.

5.3. Specialieji laikymo nurodymai

Nesunaudotas tablečių dalis reikia grąžinti į atidarytą lizdinę plokštelę kad vaistas būtų apsaugotas nuo šviesos.

Neatidarytomis lizdinėmis plokštelėmis specialių laikymo sąlygų nereikia.

5.4. Pirminės pakuotės pobūdis ir sudedamosios dalys

Aliuminio – PA/ALU/PVC lizdinės plokštelės

Kartoninės dėžutės po 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10, 25 arba 50 lizdinių plokštelių po 10 tablečių

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

Le Vet. Beheer B.V.

7. REGISTRACIJOS NUMERIS (-IAI)

LT/2/15/2297/001-012

8. REGISTRAVIMO DATA

Registravimo data 2015-07-28

9. PASKUTINĖ VETERINARINIO VAISTO APRAŠO PERŽIŪROS DATA

2024-11-28

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

Išorinė kartoninė dėžutė

1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

Canicaval vet 160 mg, tabletės

2. VEIKLIOJI (-IOSIOS) MEDŽIAGA (-OS)

Vienos tabletės sudėtis: 160 mg karprofeno

3. PAKUOTĖS DYDIS

10 tablečių
20 tablečių
30 tablečių
40 tablečių
50 tablečių
60 tablečių
70 tablečių
80 tablečių
90 tablečių
100 tablečių
250 tablečių
500 tablečių

4. PASKIRTIES GYVŪNŲ RŪŠIS (-YS)

Šunys

**5. INDIKACIJA (-OS)****6. NAUDOJIMO BŪDAS (-AI)**

Sušerti.

7. IŠLAUKA**8. TINKAMUMO DATA**

Exp. {mėnuo/metai}

Padalintą tabletę reikia sunaudoti per 3 d.

9. SPECIALIEJI LAIKYMO NURODYMAI

Nesunaudotas tabletės dalis reikia grąžinti į atidarytą lizdinę plokštelę, kad vaistas būtų apsaugotas 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

Le Vet. Beheer B.V.

14. REGISTRACIJOS NUMERIS (-IAI)

LT/2/15/2297/001
LT/2/15/2297/002
LT/2/15/2297/003
LT/2/15/2297/004
LT/2/15/2297/005
LT/2/15/2297/006
LT/2/15/2297/007
LT/2/15/2297/008
LT/2/15/2297/009
LT/2/15/2297/010
LT/2/15/2297/011
LT/2/15/2297/012

15. SERIJOS NUMERIS

Lot {numeris}

MINIMALŪS DUOMENYS, KURIE TURI BŪTI ANT MAŖŲ PIRMINIŲ PAKUOČIŲ

Aliuminio PA/ALU/PVC lizdinės plokštelės

1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

Canicarl vet



2. VEIKLIJŲ MEDŖIAGŲ KIEKYBINĖ INFORMACIJA

160 mg/tabletė

3. SERIJOS NUMERIS

Lot {numeris}

4. TINKAMUMO DATA

Exp. {mėnuo/metai}

B. PAKUOTĖS LAPELIS

PAKUOTĖS LAPELIS

1. Veterinarinio vaisto pavadinimas

Canicaval vet 160 mg, tabletės šunims

2. Sudėtis

Vienos tabletės sudėtis

Veiklioji medžiaga

karprofenas 160 mg

Šviesiai ruda su rudomis dėmėmis, apvali gaubta tabletė su kvapiosiomis medžiagomis ir kryžiaus formos įranta vienoje pusėje.

Tabletę galima padalinti į 2 arba 4 lygias dalis.

3. Paskirties gyvūnų rūšys

Šunys.

4. Naudojimo indikacijos

Šunims uždegimui ir skausmui, sukeltam skeleto ir raumenų, ir degeneracinių sąnarių ligų, malšinti. Pooperaciniam skausmui malšinti, prieš tai panaudojus parenterinius vaistus nuo skausmo.

5. Kontraindikacijos

Negalima naudoti katėms.

Negalima naudoti vaikingoms kalėms ir laktacijos metu.

Negalima naudoti jaunesniams nei 4 mėn. amžiaus šuniukams.

Negalima naudoti esant padidėjusiam jautrumui veikliajai medžiagai ar bet kuriai iš pagalbinių medžiagų.

Negalima naudoti šunims, sergantiems širdies, kepenų ar inkstų ligomis, jei yra virškinimo trakto opų (skrandžio ir žarnyno opų) ar kraujavimo galimybė, arba jei yra kraujo diskrazijos (kraujo formulės sutrikimo) požymių.

6. Specialieji įspėjimai

Specialiosios atsargumo priemonės, siekiant užtikrinti saugų naudojimą paskirties rūšių gyvūnams

Skiriant vaistą senyviems šunims, gali kilti papildomas pavojus. Jei naudojimo negalima išvengti, šunis reikia atidžiai kliniškai stebėti.

Reikia vengti naudoti dehidruotiems, hipovolemiškiems (sumažėjus kraujo kiekiui organizme) ar hipotenziškiems (sumažėjus kraujo spaudimui) šunims, nes didėja toksinio poveikio inkstams (inkstų pažeidimo) rizika.

Nesteroidiniai vaistai nuo uždegimo (NVNU) gali slopinti fagocitozę (vieną iš imuninės sistemos mechanizmų), todėl esant su bakterine infekcija susijusioms uždegiminėms ligoms, reikia pradėti antimikrobinį gydymą.

Tabletės yra aromatizuotos. Siekiant išvengti atsitiktinio prarijimo, tabletes laikykite gyvūnams nepasiekiamoje vietoje.

Taip pat žr. skyrių: „Sąveika su kitais vaistais ir kitos sąveikos formos“.

Specialiosios atsargumo priemonės asmenims, naudojantiems vaistą gyvūnams

Atsitiktinai prarijus tabletę, reikia kreiptis į gydytoją ir parodyti šio veterinarinio vaisto pakuotės lapelį ar etiketę. Naudojus veterinarinį vaistą būtina plauti rankas.

Vaikingumas ir laktacija

Laboratoriniais tyrimais su žiurkėmis ir triušiais nustatytas fetotoksinis karprofeno poveikis panaudojus panašiomis į terapines dozes.

Veterinarinio vaisto saugumas vaikingumo ir laktacijos metu nenustatytas.

Žr. skyrių: „Kontraindikacijos“.

Sąveika su kitais vaistais ir kitos sąveikos formos

Kitų NVNU ir gliukokortikoidų negalima naudoti kartu arba 24 val. prieš ar po veterinarinio vaisto skyrimo. Karprofenas gerai jungiasi su kraujo plazmos baltymais ir gali konkuruoti su kitais gerai besijungiančiais vaistais, todėl gali pasireikšti toksiškumas.

Reikia vengti skirti kartu su kitais galimai nefrotoksiškai veikiančiais vaistais.

Perdozavimas

Šunims skyrus 6 mg karprofeno 1 kg kūno svorio du kartus per dieną 7 d. iš eilės (tris kartus didesnę nei rekomenduojama (4 mg/kg) dozę) ir 6 mg karprofeno 1 kg kūno svorio vieną kartą per dieną kitas 7 d. iš eilės (1,5 karto didesnę nei rekomenduojama (4 mg/kg) dozę), jokie toksiškumo požymiai nepasireiškė.

Perdozavus karprofeno, specifinio priešnuodžio nėra, tačiau turi būti skiriamas bendrasis palaikomasis gydymas, kaip ir perdozavus NVNU.

7. Nepageidaujamos reakcijos

Šunys:

Reta (1–10 gyvūnų iš 10 000 gydytų gyvūnų)	Inkstų sutrikimas Kepenų sutrikimas ^b
Labai reta (<1 gyvūnas iš 10 000 gydytų gyvūnų, įskaitant atskirus pranešimus)	Apetito sumažėjimas ^a , vėmimas ^a , suminkštėjusios išmatos, viduriavimas ^a , kraujas išmatose ^a Letargija ^a

^a Šios reakcijos dažniausiai pasireiškia pirmąjį gydymo savaitę ir dažniausiai yra laikinos, praeina baigus gydymą. Labai retai jos gali būti sunkios ar gyvūnas gali gaišti.

^b Idiosinkratinis efektas

Pasireiškus nepageidaujamoms reakcijoms, gydymą veterinariniu vaistu būtina nutraukti ir kreiptis patarimo į veterinarijos gydytoją.

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

Sušerti.

Norint tinkamai dozuoti, būtina kuo tiksliau nustatyti gyvūno kūno svorį, kad neperdozuoti.

Dozė

2-4 mg karprofeno 1 kg kūno svorio per parą.

Uždegimui ir skausmui, sukeltam skeleto ir raumenų, ir degeneracinių sąnarių ligų, malšinti: pradžioje skirti 4 mg karprofeno 1 kg kūno svorio per parą dozė, kurią suduoti per kartą arba padalinti į dvi lygias dalis. Vėliau, priklausomai nuo klinikinio atsako, dozė galima sumažinti iki 2 mg karprofeno 1 kg kūno svorio per parą, suduodant vieną kartą. Gydomo trukmė priklauso nuo stebimo paciento atsako. Gydant ilgiau nei 14 d., šunį turi reguliariai apžiūrėti veterinaras.

Negalima viršyti rekomenduojamos dozės.

Norint prailginti pooperacinio skausmo ir uždegimo malšinimą, priešoperacinį parenterinį gydymą injekciniu karprofeno veterinariniu vaistu galima tęsti karprofeno tabletėmis, skiriant 4 mg/kg kūno svorio per parą, 5 d. iš eilės.

Žemiau pateiktoje lentelėje pateikiamos veterinarinio vaisto skyrimo gairės, kai dozė yra 4 mg 1 kg kūno svorio per parą.

Tablečių skaičius, skiriant 4 mg/kg kūno svorio dozę

Kūno svoris (kg)	Canicaval vet 40 mg kartą per parą	Canicaval vet 40 mg du kartus per parą		Canicaval vet 160 mg kartą per parą	Canicaval vet 160 mg du kartus per parą	
>2,5 kg - 5 kg	◐					
>5 kg - 7,5 kg	◑	◐	◐			
>7,5 kg - 10 kg	◒	◑	◑			
>10 kg - 12,5 kg	⊕	◑	◑			
>12,5 kg - 15 kg	⊕ ◐	◑	◑			
>15 kg - 17,5 kg	⊕ ◑	◑	◑			
>17,5 kg - 20 kg	⊕ ◒	⊕	◑			
>20 kg - 25 kg	⊕ ⊕	⊕	⊕	◑	◐	◐
>25 kg - 30 kg	⊕ ⊕ ◑	⊕ ◐	⊕ ◐			
>30 kg - 35 kg	⊕ ⊕ ⊕	⊕ ◑	⊕ ◑	◑	◑	◐
>35 kg - 40 kg	⊕ ⊕ ⊕ ◑	⊕ ◒	⊕ ◒			
>40 kg - 50 kg	⊕ ⊕ ⊕ ⊕	⊕ ⊕	⊕ ⊕	⊕	◑	◑
>50 kg - 60 kg				⊕ ◐	◑	◑
>60 kg - 70 kg				⊕ ◑	◑	◑
>70 kg - 80 kg				⊕ ◒	⊕	◑

◐ = ¼ tabletės

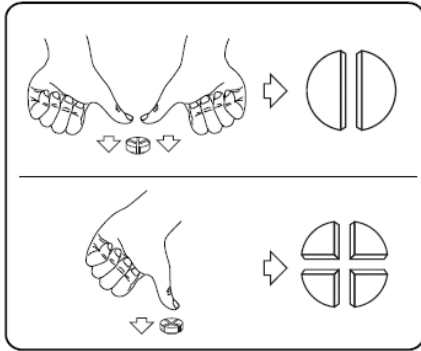
◑ = ½ tabletės

◒ = ¾ tabletės

⊕ = 1 tabletė

9. Nuorodos dėl tinkamo naudojimo

Tabletes galima padalinti į 2 arba 4 lygias dalis, kad būtų galima tiksliai dozuoti. Tabletę reikia padėti ant lygaus paviršiaus, kad pusė su įranta būtų nukreipta aukštyn, o išgaubta (apvali) remtųsi į kietą paviršių.



Norint padalinti per pusę, reikia žemyn nykščiais spustelėti abi tabletės puses.
Norint padalinti į keturias dalis, reikia nykščiu spustelėti per tabletės vidurį.

10. Išlauka

Netaikytina.

11. Specialieji laikymo nurodymai

Saugoti nuo vaikų.

Padalintą tabletę reikia sunaudoti per 3 d.

Nesunaudotas tabletės dalis reikia grąžinti į atidarytą lizdinę plokštelę, kad vaistas būtų apsaugotas nuo šviesos.

Neatidarytoms lizdinėms plokštelėms specialių laikymo sąlygų nereikia.

Šio veterinarinio vaisto negalima naudoti pasibaigus tinkamumo laikui, nurodytam ant lizdinės plokštelės ir dėžutės po „Exp.“.

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.

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

Registracijos numeriai: LT/2/15/2297/001-012

Kartoninės dėžutės po 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10, 25 arba 50 lizdinių plokštelių po 10 tablečių.
Gali būti tiekiamos ne visų dydžių pakuotės.

15. Pakuotės lapelio paskutinės peržiūros data

2025-01-29

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

16. Kontaktiniai duomenys

Registruotojas:

Le Vet. Beheer B.V.
Wilgenweg 7
3421 TV Oudewater
Nyderlandai

Gamintojas, atsakingas už vaisto serijos išleidimą:

Artesan Pharma GmbH & Co KG
Wendlandstrasse 1, Lüchow
29439, Vokietija

ar

Lelypharma B.V.
Zuiveringweg 42, 8243 PZ Lelystad
Nyderlandai

ar

Genera d.d.
Svetonedeljska cesta 2, Kalinovica
10436 Rakov Potok
Kroatija

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

UAB Dimedium Lietuva
Islandijos pl. 217-13
49165 Kaunas
Lietuva
+370 615 64241

17. Kita informacija



Dalinama tabletė