

VETERINARINIO VAISTO APRAŠAS

1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

Aciphen Kompaktat, 1000 mg/g geriamosios granulės galvijams (veršeliams) ir kiaulėms

2. KOKYBINĖ IR KIEKYBINĖ SUDĒTIS

1 g granulių yra:

veikliosios medžiagos:

amoksicilino trihidrato 1000,0 mg (atitinka 871,2 mg amoksicilino).

3. VAISTO FORMA

Granulės, skirtos naudoti su skystu pašaru, pienu arba pieno pakaitalu ar su geriamuoju vandeniu. Baltos ar beveik baltos granulės.

4. KLINIKINIAI DUOMENYS

4.1. Paskirties gyvūnų rūšys

Galvijai (veršeliai) ir kiaulės.

4.2. Naudojimo indikacijos nurodant paskirties gyvūnų rūšis

Galvijams (veršeliams) ir kiaulėms, sergančioms infekcinėmis ligomis, kurias sukelia amoksicilinui jautrios gramteigiamos ir (ar) gramneigiamos bakterijos, gydyti:

- kiaulėms, sergančioms kvėpavimo takų, plaučių ir virškinimo trakto ligomis, gydyti,
- paršeliams, sergantiems kvėpavimo takų ir virškinimo trakto ligomis, gydyti,
- veršeliams, sergantiems virškinimo trakto ligomis, gydyti.

4.3. Kontraindikacijos

Negalima naudoti, padidėjus jautrumui penicilinams ir cefalosporinams, esant sunkiems inkstų funkcijos sutrikimams su anurija ir oligurija, nustačius beta laktamazės gaminančias bakterijas. Negalima naudoti atrajojantiems gyvuliams ir arkliams, triušiams, jūrų kiaulytėms, žiurkėnams ir kitiemis smulkiems graužikams.

4.4. Specialieji nurodymai, naudojant atskirų rūsių paskirties gyvūnam

Nėra.

4.5. Specialios naudojimo atsargumo priemonės

Specialios atsargumo priemonės, naudojant vaistą gyvūnam

Prieš naudojimą rekomenduojama nustatyti mikroorganizmų jautrumą vaisto veikliajai medžiagai. Gydant virškinimo trakto ligomis sergančius gyvulius, tai ypač svarbu dėl didelio *E. coli* ir *Salmonella* spp. atsparumo amoksicilinui.

Specialios atsargumo priemonės asmenims, naudojantiems vaistą gyvūnams

Siekiant išvengti sensibilizacijos ir kontaktinio dermatito, žmonėms, naudojantiems vaistą, būtina saugotis, kad vaisto nepatektų ant odos, stengtis neįkvėpti, naudoti asmenines apsaugos priemones: apsauginę kaukę ir gumines pirštines.

Sušvirkšti, įkvėpti, praryti ar patekė ant odos penicilinai ar cefalosporinai gali sukelti padidėjusio jautrumo reakcijas (alergiją). Žmonės, jautrūs penicilinams, gali būti kryžmiškai jautrūs cefalosporinams ir atvirkščiai. Alerginės reakcijos į šias medžiagas gali būti sunkios.

Žmonės, kuriems nustatytais padidėjės jautrumas penicilinams, turi vengti sąlyčio su veterinariniu vaistu.

Atsitiktinai patekus į akis, jas reikia plauti dideliu kiekiu švaraus vandens.

Jei po sąlyčio su veterinariniu vaistu pasireiškia tokie simptomai kaip odos išbėrimas, nedelsiant reikia kreiptis į gydytoją ir parodyti šio veterinarinio vaisto informaciją lapelį ar etiketę. Veido, lūpų ar akių tynis arba pasunkėjės kvėpavimas yra sunkesni simptomai, todėl medicininės pagalbos reikia kreiptis nedelsiant.

4.6. Nepalankios reakcijos (dažnumas ir sunkumas)

Gali pasireikšti alerginės reakcijos (alerginės odos reakcijos, anafilaksija). Pasireiškus alerginėms reakcijoms, vaisto naudojimą reikia nedelsiant nutraukti ir taikyti simptominių gydymą:
esant anafilaksijai – į veną švirkšti epinefriną (adrenaliną) ir gliukokortikoidus;
esant odos alerginėms reakcijoms – naudoti antihistamininius vaistus ir (ar) gliukokortikoidus.
Retkarčiais gali pasireikšti virškinimo trakto sutrikimai (vėmimas, viduriavimas, anoreksija).

4.7. Naudojimas vaikingumo, laktacijos ar kiaušinių dėjimo metu

Veterinarinio vaisto saugumas vaikingumo ir laktacijos metu nenustatytas.

4.8. Sąveika su kita vaistais ir kitos sąveikos formos

Galimas antagonistinis veikimas penicilinus naudojant kartu su chemoterapiniais vaistais, pasižyminčiais momentiniu bakteriostatiniu veikimu.

Buvo pastebėtas galeninis nesunderinamus su sulfonamidais, sunkiuju metalų jonais ir oksidatoriais.

4.9. Dozės ir naudojimo būdas

Kiaulėms vaistą reikia sušerti sumaišius su pašaru arba sugirdyti ištirpinus geriamajame vandenye, veršeliams – sugirdyti ištirpinus geriamajame vandenye, piene ar pieno pakaitaluose.

Veršeliui reikia skirti po 10–20 mg amoksicilino 1 kg kūno svorio 2 kartus per dieną, t. y. 11,5–23 mg Aciphen 1 kg kūno svorio arba 0,575–1,15 g Aciphen 50 kg kūno svorio 2 kartus per dieną.

Kiaulei reikia skirti po 10–20 mg amoksicilino 1 kg kūno svorio arba 11,5–23 mg Aciphen 1 kg kūno svorio 2 kartus per dieną.

Pašarų ir skysčių suvartojimas dienos ir nakties metu gali būti skirtinas.

Vaistą girdant su skystiais veršeliams ir šeriant su pašarais kiaulėms

Kiekvieną kartą prieš naudojimą miltelius būtina kruopščiai išmaišyti nedideliamame pašaro kiekyje kiaulėms ar skystyme veršeliams (girdant su pieno pakaitala, miltelius reikia berti į jau paruoštą ir atvésintą pieno pakaitalą) ir tik tada įmaišyti į visą pašaro ar skysto kiekį. Toks mišinys turi būti suduotas nedelsiant prieš išprastą šerimą. Būtina užtikrinti, kad visa vaisto dozė būtų pilnai suduota.

Vaistą girdant su geriamuoju vandeniu kiaulėms

Vaistą girdant su geriamuoju vandeniu, tirpalas turi būti kiekvieną kartą (kas 12 val.) ruošiamas prieš pat naudojimą, vaisto dozę ištirpinant nedideliamame kiekyje vandens ir vėliau išmaišant su visu geriamojo vandens kiekiu.

Norint užtikrinti vienodą vandens suvartojimą, gydomiems gyvuliams turi būti įrengta pakankamai girdyklų.

Dozė reikia koreguoti pagal faktinį gyvulių išgeriamo vandens kiekį, kadangi jis skiriasi priklausomai nuo amžiaus, sveikatos būklės, gyvulio paskirties ir laikymo sąlygų (pvz., skirtina aplinkos temperatūra, apšvietimas).

Aciphen miltelių kiekis, kuris turi būti įmaišytas į geriamą vandenį gydomoms kiaulėms, dozuojant kas 12 val., apskaičiuojamas pagal formulę:

$$\frac{11,5-23 \text{ mg Aciphen miltelių } 1 \text{ kg}}{\text{kūno svorio per 12 val.}} \times \frac{\text{Gydomų kiaulių vidutinis kūno svoris, kg}}{=} \frac{\text{Aciphen miltelių kiekis (mg) litre geramojo vandens}}{\text{Vidutinis kiaulės išgeriamas vandens kiekis per 12 val., 1}}$$

Gydyti reikia 3–5 d. Klinikiniams simptomams susilpnėjus, gydymą reikia tęsti dar 2–3 d.

Jei praėjus 3 dienoms nuo gydymo pradžios nepastebimas žymus sveikatos būklės pagerėjimas, būtina tikslinti diagnozę ir, jei reikia, keisti gydymo metodą.

Baigus gydymą, girdyklas reikia kruopščiai išplauti, siekiant išvengti bakterijų atsparumą salygojančių mažesnių už gydomąsių vaisto dozių suvartojimo. Blogos bendros sveikatos būklės gyvūnus reikia gydyti parenteriniu būdu.

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

Perdozavus gali atsirasti centrinės nervų sistemos sudirgimas ir spazmai. Tokiu atveju būtina nedelsiant nutraukti vaisto naudojimą ir taikyti simptominį gydymą (sušvirkšti barbitūratų).

Gydymo kursą nutraukti anksčiau laiko galima tik pasitarus su veterinarijos gydytoju, nes tai gali skatinti bakterijų atsparumą.

4.11. Išlauka

Veršeliams: skerdienai ir subproduktams – 3 paros.

Kiaulėms: skerdienai ir subproduktams – 1 para.

5. FARMAKOLOGINĖS SAVYBĖS

Farmakoterapinė grupė: beta laktaminės antibakterinės medžiagos, penicilinai.

ATCvet kodas: QJ01CA04.

5.1. Farmakodinaminės savybės

Tai platus veikimo spektrą antibiotikas, baktericidiškai veikiantis gramteigiamas ir gramneigiamas bakterijas.

Amoksicilino veikimo mechanizmas pagristas bakterijų ląstelės sienelės sintezės slopinimu, negrižtamai inaktyvinant fermentą mureino transpeptidazę. Amoksicilinas nėra atsparus β -laktamazei. Kaip ir kitiems penicilinams, atsparumas amoksicilinui *in vitro* vystosi lėtai ir palaipsniui. Sudavus *per os* 70 % amoksicilino yra absorbuojama ir tik 20 % sudaro junginius su serumo balytais. Iš organizmo pasišalina daugiausiai per inkstus.

5.2. Farmakokinetinės savybės

Amoksicilinas yra atsparus rūgštims ir, palyginti su ampicilinu, sužertas geriau rezorbuojamas ir įsisavinamas.

Sudavus amoksicilino kartu su pašaru, lėtėja jo įsisavinimo laikas, bet nesumažėja jo kiekis.

Amoksicilinas plačiai ir greitai pasiskirsto įvairiuose audiniuose, pereina placentos barjerą ir nedidelis jo kiekis išsiskiria su pienu. Esant meningitui, amoksicilinas patenka į cerebrospinalinį skystį.

Amoksicilinas daugiausiai išsiskiria inkstų kanalélių sekrecijos būdu.

Skyrus 20 mg amoksicilino 1 kg kūno svorio 2 kartus per dieną, minimali koncentracija kraugo plazmoje visu gydymo periodu buvo 0,17–0,37 µg/ml (veršeliams girdžius su pieno pakaitalais), 0,20–

0,53 µg/ml (kiaulėms girdžius su geriamuoju vandeniu) ir 0,11 – 0,34 µg/ml (kiaulėms, šėrus su pašaru).

Maksimali amoksicilino koncentracija serume buvo 2–3 µg/ml.

Po paskutinio naudojimo pusinės eliminacijos laikas iš kraujo plazmos yra apie 9–10,5 val.

6. FARMACINIAI DUOMENYS

6.1. Pagalbinių medžiagų sąrašas

6.2. Nesuderinamumai

Negalima maišyti su jokiu kitu veterinariniu vaistu.

6.3. Tinkamumo laikas

Veterinarinio vaisto tinkamumo laikas, nepažeidus originalios pakuotės, – 36 mėn.

Veterinarinio vaisto tinkamumo laikas, atidarius pirminę pakuotę, – 14 d.

Veterinarinio vaisto tinkamumo laikas, ištirpinus geriamajame vandenye, – 12 val.

Veterinarinio vaisto tinkamumo laikas, ištirpinus piene ar pieno pakaitaluose, – 4 val.

Vaistinį tirpalą, kai milteliai sumaišomi su pienu ar pieno pakaitala, būtina ruošti prieš pat naudojimą ir iškart sugirdyti.

6.4. Specialieji laikymo nurodymai

Pakuotę laikyti sandariai uždarytą.

Laikyti originalioje pakuotėje, kad vaistas būtų apsaugotas nuo šviesos ir drėgmės.

Saugoti nuo vaikų.

6.5. Pirminės pakuotės pobūdis ir sudedamosios dalys

Kartoninės dėžutės su įklijuotu trisluoksniu (polietileno-aliuminio-polietileno) maišeliu po 500 g ir 1 kg arba daugiasluoksniai (polietileno-popieriaus-aliuminio-polietileno) maišai po 2,5 ir 5 kg.

Gali būti platinamos ne visų dydžių pakuotės.

6.6. Specialios 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. RINKODAROS TEISĖS TURĘTOJAS

Bela-Pharm GmbH & Co.KG,
Lohner Str. 19,
D-49377 Vechta,
Vokietija

8. RINKODAROS TEISĖS NUMERIS (-IAI)

LT/2/09/1896/001-004

9. RINKODAROS TEISĖS SUTEIKIMO / ATNAUJINIMO DATA

Rinkodaros teisė pirmą kartą suteikta 2009-10-21.

Rinkodaros teisė paskutinį kartą atnaujinta 2014-11-03.

10. TEKSTO PERŽIŪROS DATA

2016-05-23

DRAUDIMAS PREKIAUTI, TIEKTI IR (ARBA) NAUDOTI

Nėra.

ŽENKLINIMAS IR INFORMACINIS LAPELIS*

* Informacinis lapelis atskirai nepridedamas, todėl visa informacija pateikiama ant etiketės

DUOMENYS, KURIE TURI BŪTI ANT PIRMINĖS PAKUOTĖS

DĖŽUTĖ, MAIŠAS

1. RINKODAROS TEISĖS TURĘTOJO IR UŽ VAIsto SERIJOS IŠLEIDIMĄ EEE ŠALYSE ATSAKINGO GAMINTOJO, JEI JIE SKIRTINGI, PAVADINIMAS IR ADRESAS

Rinkodaros teisės turėtojas ir gamintojas, atsakingas už vaisto serijos išleidimą

Bela-Pharm GmbH & Co.KG,

Lohner str. 19,

D-49377 Vechta,

Vokietija

2. VETERINARINIO VAIsto PAVADINIMAS

Aciphen Kompaktat, 1000 mg/g geriamosios granulės galvijams (veršeliams) ir kiaulėms

3. VEIKLIOJI (-IOSIOS) IR KITOS MEDŽIAGOS

1 g granulių yra:

veikliosios medžiagos:

amoksicilino trihidrato 1000,0 mg (atitinka 871,2 mg amoksicilino).

4. INDIKACIJA (OS

Galvijams (veršeliams) ir kiaulėms, sergančioms infekcinėmis ligomis, kurias sukelia amoksicilinui jautrios gramteigiamos ir (ar) gramneigiamos bakterijos, gydyti:

- kiaulėms, sergančioms kvėpavimo takų, plaučių ir virškinimo trakto ligomis, gydyti,
- paršeliams, sergantiems kvėpavimo takų ir virškinimo trakto ligomis, gydyti,
- veršeliams, sergantiems virškinimo trakto ligomis, gydyti.

5. KONTRAINDIKACIJOS

Negalima naudoti, padidėjus jautrumui penicilinams ir cefalosporinams, esant sunkiems inkstų funkcijos sutrikimams su anurija ir oligurija, nustacius beta-laktamazės gaminančias bakterijas.
Negalima naudoti atrajojantiems gyvuliams ir arkliams, triušiams, jūrų kiaulytėms, žiurkėnams ir kitiems smulkiems graužikams.

6. NEPALANKIOS REAKCIJOS

Gali pasireikšti alerginės reakcijos (alerginės odos reakcijos, anafilaksija). Pasireiškus alerginėms reakcijoms, vaisto naudojimą reikia nedelsiant nutraukti ir taikyti simptominį gydymą:
esant anafilaksijai – į veną švirkšti epinefriną (adrenaliną) ir gliukokortikoidus;
esant odos alerginėms reakcijoms – naudoti antihistamininius vaistus ir (ar) gliukokortikoidus.
Retkarčiais gali pasireikšti virškinimo trakto sutrikimai (vėmimas, viduriavimas, apetito sumažėjimas).

Pastebėjus bet kokį sunkų poveikį ar kitą šiame informaciniame lapelyje nepaminėtą poveikį, būtina informuoti veterinarijos gydytoją.

7. PASKIRTIES GYVŪNŲ RŪŠYS

Galvijai (veršeliai) ir kiaulės.

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

Kiaulėms vaistą reikia sušerti sumaišius su pašaru arba sugirdyti ištirpinus geriamajame vandenye, veršeliams – sugirdyti ištirpinus geriamajame vandenye, piene ar pieno pakaitaluose. Veršeliui reikia skirti po 10–20 mg amoksicilino 1 kg kūno svorio 2 kartus per dieną, t. y. 11,5–23 mg Aciphen 1 kg kūno svorio arba 0,575–1,15 g Aciphen 50 kg kūno svorio 2 kartus per dieną. Kiaulei reikia skirti po 10–20 mg amoksicilino 1 kg kūno svorio arba 11,5–23 mg Aciphen 1 kg kūno svorio 2 kartus per dieną. Pašarų ir skysčių suvartojimas dienos ir nakties metu gali būti skirtingas.

Vaistą girdant su skysčiais veršeliams ir šeriant su pašarais kiaulėms

Kiekvienu kartą prieš naudojimą miltelius būtina kruopščiai išmaišyti nedideliame pašaro kiekyje kiaulėms ar skysteje veršeliams (girdant su pieno pakaitalais, miltelius reikia berti į jau paruoštą ir atvésintą pieno pakaitalą) ir tik tada įmaišyti į visą pašaro ar skysčio kiekį. Toks mišinys turi būti suduotas nedelsiant prieš įprastą šerimą. Būtina užtikrinti, kad visa vaisto dozė būtų pilnai suduota.

Vaistą girdant su geriamuoju vandeniu kiaulėms

Vaistą girdant su geriamuoju vandeniu, tirpalas turi būti kiekvieną kartą (kas 12 val.) ruošiamas prieš pat naudojimą, vaisto dozę ištirpinant nedideliame kiekyje vandens ir vėliau išmaišant su visu geriamojo vandens kiekiu.

Norint užtikrinti vienodą vandens suvartojimą, gydomiems gyvuliams turi būti įrengta pakankamai girdyklų.

Dozė reikia koreguoti pagal faktinį gyvulių išgeriamo vandens kiekį, kadangi jis skiriiasi priklausomai nuo amžiaus, sveikatos būklės, gyvulio paskirties ir laikymo sąlygų (pvz., skirtinė aplinkos temperatūra, apšvietimas).

Aciphen miltelių kiekis, kuris turi būti įmaišytas į geriamą vandenį gydomoms kiaulėms, dozuojant kas 12 val., apskaičiuojamas pagal formulę:

$$\frac{11,5-23 \text{ mg Aciphen miltelių } 1 \text{ kg}}{\text{kūno svorio per } 12 \text{ val.}} \times \frac{\text{Gydomų kiaulių vidutinis kūno svoris, kg}}{=} \frac{\text{Aciphen miltelių kiekis (mg) litre geramojo vandens}}{\text{Vidutinis kiaulės išgeriamas vandens kiekis per } 12 \text{ val., 1}}$$

Gydyti reikia 3–5 d. Klinikiniams simptomams susilpnėjus, gydymą reikia tęsti dar 2–3 d.

Jei praėjus 3 dienoms nuo gydymo pradžios nepastebimas žymus sveikatos būklės pagerėjimas, būtina tikslinti diagnozę ir, jei reikia, keisti gydymo metodą.

Baigus gydymą, girdyklas reikia kruopščiai išplauti, siekiant išvengti bakterijų atsparumą salygojančių mažesnių už gydomąsių vaisto dozių suvartojimo. Blogos bendros sveikatos būklės gyvūnus reikia gydyti parenteriniu būdu.

9. NUORODOS DĖL TINKAMO NAUDOJIMO

Nėra.

10. IŠLAUKA

Veršeliams: skerdienai ir subproduktams – 3 paros.
Kiaulėms: skerdienai ir subproduktams – 1 para.

11. SPECIALIEJI LAIKYMO NURODYMAI

Pakuotę laikyti sandariai uždarytą.
Laikyti originalioje pakuotėje, kad vaistas būtų apsaugotas nuo šviesos ir drègmės.
Saugoti nuo vaikų.

12. SPECIALIEJI NURODYMAI

Prieš naudojimą rekomenduojama nustatyti mikroorganizmų jautrumą vaisto veikliajai medžiagai.
Gydant virškinimo trakto ligomis sergančius gyvulius, tai ypač svarbu dėl didelio *E. coli* ir *Salmonella* spp. atsparumo amoksicilinui.

Siekiant išvengti sensibilizacijos ir kontaktinio dermatito, žmonėms, naudojantiems vaistą, būtina saugotis, kad vaisto nepatektų ant odos, stengtis neįkvėpti, naudoti asmenines apsaugos priemones – apsauginę kaukę ir gumines pirštines.

Sušvirkšti, įkvėpti, praryti ar patekė ant odos penicilinai ar cefalosporinai gali sukelti padidėjusio jautrumo reakcijas (alergiją). Žmonės, jautrūs penicilinams, gali būti kryžmiškai jautrūs cefalosporinams ir atvirkščiai. Alerginės reakcijos į šias medžiagas gali būti sunkios.

Žmonės, kuriems nustatytas padidėjęs jautumas penicilinams, turi vengti sąlyčio su veterinariniu vaistu.

Atsitiktinai patekus į akis, jas reikia plauti dideliu kiekiu švaraus vandens.

Jei po sąlyčio su veterinariniu vaistu pasireiškia tokie simptomai, kaip odos išbėrimas, nedelsiant reikia kreiptis į gydytoją ir parodyti šio vaisto informacinių lapelių ar etiketę. Veido, lūpų ar akių tynis arba pasunkėjės kvėpavimas yra sunkesni simptomai, todėl medicininės pagalbos reikia kreiptis nedelsiant.

Veterinarinio vaisto saugumas vaikingumo ir laktacijos metu nenustatytas.

Galimas antagonistinis veikimas penicilinus naudojant kartu su chemoterapiniais vaistais, pasižyminčiais momentiniu bakteriostatiniu veikimu.

Buvo pastebėtas galeninis nesuderinamumas su sulfonamidais, sunkiųjų metalų jonais ir oksidatoriais. Perdozavus gali atsirasti centrinės nervų sistemos sudirgimas ir spazmai. Tokiu atveju būtina nedelsiant nutraukti vaisto naudojimą ir taikyti simptominių gydymą (sušvirkšti barbitūratų).

Gydymo kursą nutraukti anksčiau laiko galima tik pasitarus su veterinarijos gydytoju, nes tai gali skatinti bakterijų atsparumą.

Negalima maišyti su jokiu kitu veterinariniu vaistu.

13. SPECIALIOS NESUNAUDOTO VETERINARINIO VAISTO AR ATLIEKŲ NAIKINIMO NUOSTATOS

Nesunaudotas veterinarinis vaistas ar su juo susijusios atliekos turi būti sunaikintos pagal šalies reikalavimus.

14. TEKSTO PASKUTINIOJO APROBAVIMO DATA

2016-05-23

15. KITA INFORMACIJA

Farmakoterapinė grupė: beta-laktaminės antibakterinės medžiagos, penicilinai.

ATCvet kodas: QJ01CA04.

Pakuotė: dėžutės po 500 g ir 1 kg, maišai po 2,5 ir 5 kg.

Gali būti platinamos ne visų dydžių pakuotės.

Norint gauti informacijos apie šią veterinarinę vaistą, reikia susisiekti su rinkodaros teisės turėtojo vietiniu atstovu.

UAB „Partnervetas“

V. Maciulevičiaus g. 51

04310 Vilnius

Tel. (8 5) 203 4257

El. p. partnervetas@gmail.com

16. VAISTO FORMA

Granulės, skirtos naudoti su skystu pašaru, pienu arba pieno pakaitalu ar su geriamuoju vandeniu.

17. PAKUOTĖS DYDIS

500 g

1 kg

2,5 kg

5 kg

18. TINKAMUMO DATA

Tinka iki

Atidarius būtina sunaudoti iki...

Tinkamumo laikas, atidarius pirminę pakuotę, – 14 d.

Tinkamumo laikas, ištirpinus geriamajame vandenye, – 12 val.

Tinkamumo laikas, ištirpinus piene ar pieno pakaitaluose, – 4 val.

Vaistinį tirpalą, kai milteliai sumaišomi su pienu ar pieno pakaitala, būtina ruošti prieš pat naudojimą ir iškart sugirdyti.

19. NUORODA „VETERINARINIAM NAUDOJIMUI“ IR TIEKIMO BEI NAUDOJIMO SĄLYGOS AR APRIBOJIMAI, JEI TAIKYTIINA

Tik veterinariniam naudojimui. Parduodama tik su veterinariniu receptu.

20. RINKODAROS TEISĖS NUMERIS (-IAI)

LT/2/09/1896/001

LT/2/09/1896/002

LT/2/09/1896/003

LT/2/09/1896/004

21. GAMINTOJO SERIJOS NUMERIS

Serija