

I PRIEDAS
VETERINARINIO VAISTO APRAŠAS

1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

Porcilis AR-T DF, injekcinė suspensija kiaulėms

2. KOKYBINĖ IR KIEKYBINĖ SUDĖTIS

Vienoje 2 ml dozėje yra:

veikliųjų medžiagų:

- dO baltymo

(*Pasteurella multocida* dermonekrozinio toksino netoksiško delecinio darinio $\geq 6,2 \log_2$ TN titras, ¹

- inaktyvintų *Bordetella bronchiseptica* ląstelių $\geq 5,5 \log_2$ agl. titras; ²

¹ – Vidutinis toksinus neutralizuojantis titras, gautas pakartotinai vakcinavus triušius puse dozės.

² – Vidutinis agliutinacijos titras, gautas triušius vakcinavus vieną kartą puse dozės.

adjuvanto:

dl- α -tokoferolio acetato 150 mg;

pagalbinės medžiagos:

formaldehido ≤ 1 mg.

Išsamų pagalbinių medžiagų sąrašą žr. 6.1. p.

3. VAISTO FORMA

Injekcinė suspensija.

4. KLINIKINIAI DUOMENYS

4.1 Paskirties gyvūnų rūšys

Kiaulės (paršavedės ir pakaitinės kiaulaitės).

4.2 Naudojimo indikacijos, naudojant paskirties gyvūnų rūšis

Paršelių progresuojančio atrofino rinito klinikiams požymiams mažinti, kai paršeliai įgyja pasyvų imunitetą, sugirdžius jiems šia vakcina aktyviai imunizuotų paršavedžių krekenų.

4.3 Kontraindikacijos

Nėra.

4.4 Specialieji nurodymai

Nėra.

4.5 Specialios naudojimo atsargumo priemonės

Specialios atsargumo priemonės, naudojant vaistą gyvūnams

Vakcinuoti galima tik sveikus gyvulius.

Specialios atsargumo priemonės asmenims, naudojantiems vaistą gyvūnams

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

4.6 Nepalankios reakcijos (dažnumas ir sunkumas)

Vakcinavimo arba kitą dieną vakcinuotoms kiaulėms gali trumpam vidutiniškai 1,5 °C pakilti kūno temperatūra, kai kurioms kiaulėms – net 3 °C, kuri gali sukelti abortą. Vakcinavimo dieną gyvuliai dažnai būna apatiški ir neturi apetito, ir (ar) injekcijos vietoje 2 sav. gali būti laikinas tynis (didžiausias skersmuo – 10 cm). Labai retais atvejais gali pasireikšti kitos padidėjusio jautrumo reakcijos, pvz., vėmimas, dusulys ir šokas.

4.7 Naudojimas vaikingumo, laktacijos ar kiaušinių dėjimo metu

Galima naudoti vaikingumo metu (detalesnė informacija pateikiama 4.9 p.).

4.8 Sąveika su kitais vaistais ir kitos sąveikos formos

Nėra duomenų apie šios vakcinės saugumą ir veiksmingumą vienu metu naudojant su kitu veterinariniu vaistu. Sprendimas naudoti šią vakciną prieš ar po bet kokio kito vaisto naudojimo turi būti priimtas kiekvienu atveju atskirai.

4.9 Dozės ir naudojimo būdas

Prieš naudojimą vakciną reikia sušildyti iki kambario temperatūros. Prieš naudojimą ir periodiškai naudojimo metu reikia gerai suplakti. Stengtis neužteršti.

Viena dozė (2 ml) švirkščiami į raumenis 18 sav. amžiaus ir vyresnėms kiaulėms. Rekomenduotina vakciną švirkšti tik už ausies.

Vakcinavimo schema

Pagrindinis vakcinavimas: švirkščiami viena vakcinės dozė (2 ml) kiaulei. Pakartotinai švirkščiami praėjus 4 savaitėms po pirmojo vakcinavimo. Pirmoji dozė turi būti sušvirkšta likus 6 sav. iki numatomo paršiavimosi.

Revakcinacija: viena dozė (2 ml) švirkščiami likus 2–4 sav. iki kiekvieno kito paršiavimosi.

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

Vakcinavus dvigubai didesne doze, be vidutinės temperatūros pakilimo vakcinavimo arba kitą dieną, jokio kito nepalankaus poveikio, išskyrus nurodytą 4.6 p., neturėtų būti.

4.11 Išlauka

0 parų.

5. IMUNOLOGINĖS SAVYBĖS

Farmakoterapinė grupė: inaktyvinta bakterinė vakcina.
ATCvet kodas: QI09AB04.

Aktyviam imunitetui skatinti, norint perduoti palikuonims pasyvųjį imunitetą progresuojančiam atrofiniam rinitui.

Dermonekrozinis toksinas, kurį gamina *Pasteurella multocida*, yra patogenas, sukeliantis nosies pertvarų atrofiją sergant progresuojančiu atrofiniu rinitu. Dažniausiai *Bordetella bronchiseptica* sudaro sąlygas nosies gleivinės paviršiaus kolonizacijai *Pasteurella multocida*. Vakcinoje yra netoksiškas rekombinantinis *Pasteurella multocida* toksino darinys ir inaktyvintos *Bordetella bronchiseptica* ląstelės. Imunogenai yra kartu su adjuvantu, kurio pagrindinė medžiaga yra dl- α -tokoferolis. Naujagimiai paršeliai įgyja pasyvųjį imunitetą, gavę vakcinuotų paršavedžių arba pakaitinių kiaulaičių krekenų.

6. FARMACINIAI DUOMENYS

6.1 Pagalbinių medžiagų sąrašas

Natrio chloridas,
fosfatinis buferis,
simetikonas,
polisorbatas 80,
formaldehidas,
injekcinis vanduo.

6.2 Nesuderinamumai

Negalima maišyti su jokių kitų veterinarinių vaistų.

6.3 Tinkamumo laikas

Veterinarinio vaisto tinkamumo laikas, nepažeidus originalios pakuotės, – 5 metai.
Tinkamumo laikas, atidarius buteliuką, – 10 val.

6.4 Specialieji laikymo nurodymai

Laikyti šaldytuve (2–8 °C).
Saugoti nuo šviesos.
Negalima sušaldyti.

6.5 Pirminės pakuotės pobūdis ir sudedamosios dalys

Kartoninė dėžutė, kurioje yra vienas 20 arba 50 ml I tipo hidrolitinio stiklo buteliukas.
Kartoninė dėžutė, kurioje yra vienas 20, 50, 100 arba 250 ml polietileno tereftalato (PET) buteliukas.
Buteliukai yra užkimšti halogenbutilinais guminiiais kamšteliais ir apgaubti aliumininiais gaubteliais.

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 TURĖTOJAS

Intervet International B.V.
Wim de Körverstraat 35

5831 AN Boxmeer
Nyderlandai

8. RINKODAROS TEISĖS NUMERIS (-IAI)

EU/2/00/026/001-006

9. RINKODAROS TEISĖS SUTEIKIMO / ATNAUJINIMO DATA

Rinkodaros teisė pirmą kartą suteikta 2000 m. lapkričio 16 d.

Rinkodaros teisė paskutinį kartą atnaujinta 2010 m. rugsėjo 17 d.

10. TEKSTO PERŽIŪROS DATA

Išsamią informaciją apie šį veterinarinį vaistą galima rasti Europos vaistų agentūros tinklalapyje
<http://www.ema.europa.eu/>.

DRAUDIMAS PREKIAUTI, TIEKTI IR (ARBA) NAUDOTI

Porcilis AR-T DF importas, prekyba, tiekimas ir (arba) naudojimas yra ar gali būti draudžiami kai kuriose valstybėse narėse, visoje ar dalyje jų teritorijos, atsižvelgus į nacionalinę gyvūnų sveikatos strategiją. Asmenys, ketinantys importuoti, parduoti, tiekti ir (arba) naudoti Porcilis AR-T DF, turi sužinoti atitinkamos ES šalies kompetentingos institucijos galiojančią vakcinavimo strategiją.

II PRIEDAS

- A. BIOLOGIŠKAI VEIKLIOS MEDŽIAGOS GAMINTOJAS IR GAMINTOJAS,
ATSAKINGAS UŽ VAISTO SERIJOS IŠLEIDIMĄ**
- B. SĄLYGOS AR APRIBOJIMAI DĖL TIEKIMO IR NAUDOJIMO**
- C. DUOMENYS APIE DLK**

**A. BIOLOGIŠKAI VEIKLIOS MEDŽIAGOS GAMINTOJAS IR GAMINTOJAS,
ATSAKINGAS UŽ VAISTO SERIJOS IŠLEIDIMĄ**

Biologiškai veiklių medžiagų gamintojo pavadinimas ir adresas

Intervet International B.V.
Wim de Körverstraat 35
5831 AN Boxmeer
NYDERLANDAI

Gamintojo, atsakingo už vaisto serijos išleidimą, pavadinimas ir adresas

Intervet International B.V.
Wim de Körverstraat 35
5831 AN Boxmeer
NYDERLANDAI

B. SĄLYGOS AR APRIBOJIMAI DĖL TIEKIMO IR NAUDOJIMO

Parduodama tik su veterinariniu receptu.

Vadovaujantis Europos Parlamento ir Tarybos direktyvos 2001/82/EB 71 straipsniu, valstybė narė pagal savo nacionalinės teisės aktus gali uždrausti imunologinių veterinarinių vaistų gamybą, importą, laikymą, prekybą, tiekimą ir (arba) naudojimą visoje savo teritorijoje arba jos dalyje, jei nustatoma, kad:

- a) imunologinio veterinarinio vaisto naudojimas gyvūnams trukdys įgyvendinti nacionalines gyvūnų ligų diagnozavimo, kontrolės ar likvidavimo programas arba sukels sunkumų patvirtinti, kad gyvi gyvūnai, maisto ar kiti gydytų gyvūnų produktai yra neužkrėsti;
- b) liga, nuo kurios imunologinis veterinarinis vaistas skirtas imunitetui sukelti, didesnėje atitinkamos teritorijos dalyje nėra nustatyta.

C. DUOMENYS APIE DLK

Veiklioji medžiaga, kuri yra biologinės kilmės sudedamoji dalis, skirta aktyviam imunitetui skatinti, vertinama kaip nepatenkanti į Tarybos reglamento (EB) Nr. 470/2009 taikymo sritį.

Pagalbinės medžiagos (įskaitant adjuvantus), išvardytos VVA 6.1 p., yra arba leidžiamos naudoti medžiagos, kurioms pagal Komisijos reglamento (ES) Nr. 37/2010 priedo 1 lentelę DLK nustatyti nereikia, arba medžiagos, vertinamos kaip nepatenkančios į Reglamento (EB) Nr. 470/2009 taikymo sritį, kai naudojamos kaip šiame veterinariniame vaiste.

III PRIEDAS

ŽENKLINIMAS IR INFORMACINIS LAPELIS

A. ŽENKLINIMAS

DUOMENYS, KURIE TURI BŪTI ANT ANTRINĖS PAKUOTĖS

1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

Porcilis AR-T DF, injekcinė suspensija kiaulėms

2. VEIKLIOJI (-IOSIOS) IR KITOS MEDŽIAGOS

Vienoje 2 ml dozėje yra:

- dO baltymo (*Pasteurella multocida* dermonekrozinio toksino netoksiško delecinio darinio) $\geq 6,2$ log₂ TN titras,
- inaktyvintų *Bordetella bronchiseptica* ląstelių $\geq 5,5$ log₂ agl. titras.

150 mg dl- α -tokoferolio acetato.

3. VAISTO FORMA

Injekcinė suspensija.

4. PAKUOTĖS DYDIS

20 ml (10 dozių) stiklinis buteliukas.
50 ml (25 dozės) stiklinis buteliukas.
20 ml (10 dozių) PET buteliukas.
50 ml (25 dozės) PET buteliukas.
100 ml (50 dozių) PET buteliukas.
250 ml (125 dozės) PET buteliukas.

5. PASKIRTIES GYVŪNŲ RŪŠIS (-YS)

Kiaulės (paršavedės ir pakaitinės kiaulaitės).

6. INDIKACIJA (-OS)

Vakcina nuo progresuojančio atrofinio rinito.

7. NAUDOJIMO BŪDAS (-AI) IR METODAS

i.m.

Prieš naudojimą būtina perskaityti informacinį lapelį.

8. IŠLAUKA

Išlauka: 0 parų.

9. SPECIALIEJI ĮSPĖJIMAI, JEI REIKIA**10. TINKAMUMO DATA**

Tinka iki {mėnuo/metai}

Pradūrus kamštelį, būtina sunaudoti per 10 val.

11. SPECIALIOS LAIKYMO SĄLYGOS

Laikyti šaldytuve.

Negalima sušaldyti.

Saugoti nuo šviesos.

**12. SPECIALIOS NESUNAUDOTO VETERINARINIO VAISTO AR ATLIEKŲ
NAIKINIMO NUOSTATOS, JEI BŪTINA****13. NUORODA „TIK VETERINARINIAM NAUDOJIMUI“ IR TIEKIMO BEI
NAUDOJIMO SĄLYGOS AR APRIBOJIMAI, JEI TAIKYTINA**

Tik veterinariniam naudojimui. Parduodama tik su veterinariniu receptu.

14. NUORODA „SAUGOTI NUO VAIKŲ“

Saugoti nuo vaikų.

15. RINKODAROS TEISĖS TURĖTOJO PAVADINIMAS IR ADRESAS

Intervet International B.V.

NL-5831 AN Boxmeer

16. RINKODAROS TEISĖS NUMERIS (-IAI)

EU/2/00/026/001

EU/2/00/026/002

EU/2/00/026/003

EU/2/00/026/004

EU/2/00/026/005

EU/2/00/026/006

17. GAMINTOJO SERIJOS NUMERIS

Serija

DUOMENYS, KURIE TURI BŪTI ANT PIRMINĖS PAKUOTĖS

{100 ir 250 ml buteliukai}

1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

Porcilis AR-T DF, injekcinė suspensija kiaulėms

2. VEIKLIOJI (-IOSIOS) IR KITOS MEDŽIAGOS

Vienoje 2 ml dozėje yra:

- dO baltymo $\geq 6,2 \log_2$ TN titras,
- inaktyvintų *Bordetella bronchiseptica* ląstelių $\geq 5,5 \log_2$ agl. titras,

dl- α -tokoferolio acetato.

3. VAISTO FORMA

Injekcinė suspensija.

4. PAKUOTĖS DYDIS

100 ml (50 dozių)

250 ml (125 dozės)

5. PASKIRTIES GYVŪNŲ RŪŠIS (-YS)

Kiaulės (paršavedės ir pakaitinės kiaulaitės).

6. INDIKACIJA (-OS)

Vakcina nuo progresuojančio atrofinio rinito.

7. NAUDOJIMO BŪDAS (-AI) IR METODAS

i.m.

Prieš naudojimą būtina perskaityti informacinį lapelį.

8. IŠLAUKA

Išlauka: 0 parų.

9. SPECIALIEJI ĮSPĖJIMAI, JEI REIKIA

10. TINKAMUMO DATA

Tinka iki {mėnuo/metai}

Pradūrus kamštelį, būtina sunaudoti per 10 val.

11. SPECIALIOS LAIKYMO SĄLYGOS

Laikyti šaldytuve.

Negalima sušaldyti.

Saugoti nuo šviesos.

**12. SPECIALIOS NESUNAUDOTO VETERINARINIO VAISTO AR ATLIEKŲ
NAIKINIMO NUOSTATOS, JEI BŪTINA****13. NUORODA „TIK VETERINARINIAM NAUDOJIMUI“ IR TIEKIMO BEI
NAUDOJIMO SĄLYGOS AR APRIBOJIMAI, JEI TAIKYTINA**

Tik veterinariniam naudojimui. Parduodama tik su veterinariniu receptu.

14. NUORODA „SAUGOTI NUO VAIKŲ“

Saugoti nuo vaikų.

15. RINKODAROS TEISĖS TURĖTOJO PAVADINIMAS IR ADRESAS

Intervet International B.V.

NL-5831 AN Boxmeer

16. RINKODAROS TEISĖS NUMERIS (-IAI)

EU/2/00/026/001-006

17. GAMINTOJO SERIJOS NUMERIS

Serijs

MINIMALŪS DUOMENYS, KURIE TURI BŪTI ANT MAŽŲ PIRMINIŲ PAKUOČIŲ
{20 ir 50 ml buteliukai}

1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

Porcilis AR-T DF

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

Prieš naudojimą perskaityti informacinį lapelį.

3. KIEKIS (MASĖ, TŪRIS AR DOZIŲ SKAIČIUS)

20 ml (10 dozių).

50 ml (25 dozės).

4. NAUDOJIMO BŪDAS (-AI)

i.m.

5. IŠLAUKA

Išlauka: 0 parų.

6. SERIJOS NUMERIS

Serijs

7. TINKAMUMO DATA

Tinka iki {mėnuo/metai}

Pradūrus kamštelį, būtina sunaudoti per 10 val.

8. NUORODA „TIK VETERINARINIAM NAUDOJIMUI“

Tik veterinariniam naudojimui.

B. INFORMACINIS LAPELIS

INFORMACINIS LAPELIS

Porcilis AR-T DF, injekcinė suspensija kiaulėms

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

Rinkodaros teisės turėtojas ir gamintojas
Intervet International B.V.
Wim de Kórverstraat 35
5831 AN Boxmeer
Nyderlandai

2. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

Porcilis AR-T DF, injekcinė suspensija kiaulėms

3. VEIKLIOJI (-IOSIOS) IR KITOS MEDŽIAGOS

Vienoje 2 ml dozėje yra:

veikliųjų medžiagų:

- dO baltymo (*Pasteurella multocida* dermonekrozinio toksino netoksiško delecinio darinio) $\geq 6,2$ log₂ TN titras¹;
- inaktyvintų *Bordetella bronchiseptica* ląstelių $\geq 5,5$ log₂ agl. titras²;

¹ – Vidutinis toksinus neutralizuojantis titras, gautas pakartotinai vakcinavus triušius puse dozės.

² – Vidutinis agliutinacijos titras, gautas triušius vakcinavus vieną kartą puse dozės.

adjuvanto:

dl- α -tokoferolio acetato 150 mg;

pagalbinės medžiagos:

formaldehido ≤ 1 mg.

4. INDIKACIJA (-OS)

Paršelių progresuojančio atrofinio rinito klinikiniams požymiams mažinti, kai paršeliai įgyja pasyvų imunitetą, sugirdžius jiems šia vakcina aktyviai imunizuotų paršavedžių krekenų.

5. KONTRAINDIKACIJOS

Nėra.

6. NEPALANKIOS REAKCIJOS

Vakcinavimo arba kitą dieną vakcinuotoms kiaulėms gali trumpam vidutiniškai 1,5 °C pakilti kūno temperatūra, kai kurioms kiaulėms – net 3 °C, kuri gali sukelti abortą. Vakcinavimo dieną gyvuliai

dažnai būna apatiški ir neturi apetito, ir (ar) injekcijos vietoje 2 sav. gali būti laikinas tynis (didžiausias skersmuo – 10 cm). Labai retais atvejais gali pasireikšti kitos padidėjusio jautrumo reakcijos, pvz., vėmimas, dusulys ir šokas.

Pastebėjus bet kokių sunkių poveikį ar kitą šiame informaciniame lapelyje nepaminėtą poveikį, būtina informuoti veterinarijos gydytoją.

7. PASKIRTIES GYVŪNŲ RŪŠYS

Kiaulės (paršavedės ir pakaitinės kiaulaitės).

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

Viena dozė (2 ml) švirkščiami į raumenis 18 sav. amžiaus ir vyresnėms kiaulėms. Rekomenduotina vakciną švirkšti tik už ausies.

Vakcinavimo schema

Pagrindinis vakcinavimas: švirkščiami viena vakcinos dozė (2 ml) kiaulei. Pakartotinai švirkščiami praėjus 4 savaitėms po pirmojo vakcinavimo. Pirmoji dozė turi būti sušvirkšta likus 6 sav. iki numatomo paršiavimosi.

Revakcinacija: viena dozė (2 ml) švirkščiami likus 2-4 sav. iki kiekvieno kito paršiavimosi.

9. NUORODOS DĖL TINKAMO NAUDOJIMO

Prieš naudojimą vakciną reikia sušildyti iki kambario temperatūros.
Prieš naudojimą ir periodiškai naudojimo metu gerai suplakti.
Stengtis neužteršti.

10. IŠLAUKA

0 parų.

11. SPECIALIEJI LAIKYMO NURODYMAI

Saugoti nuo vaikų.
Laikyti šaldytuve (2–8 °C).
Negalima sušaldyti.
Saugoti nuo šviesos.
Nenaudoti pasibaigus tinkamumo laikui, nurodytam ant etiketės.
Tinkamumo laikas, pirmą kartą atidarius buteliuką, – 10 val.

12. SPECIALIEJI NURODYMAI

Specialios atsargumo priemonės, naudojant vaistą gyvūnams

Vakcinuoti galima tik sveikus gyvulius.

Specialios atsargumo priemonės asmenims, naudojantiems vaistą gyvūnams

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

Naudojimas vaikingumo, laktacijos ar kiaušinių dėjimo metu
Galima naudoti vaikingumo metu.

Sąveika su kitais vaistais ir kitos sąveikos formos

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

Nesuderinamumai

Negalima maišyti su jokių kitų veterinariniu vaistu.

13. SPECIALIOS NESUNAUDOTO VETERINARINIO VAISTO AR ATLIEKŲ NAIKINIMO NUOSTATOS, JEI BŪTINA

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

14. INFORMACINIO LAPELIO PASKUTINIOJO APROBAVIMO DATA

Išsamią informaciją apie šį veterinarinį vaistą galima rasti Europos vaistų agentūros tinklalapyje <http://www.ema.europa.eu/>.

15. KITA INFORMACIJA

Dermonekrozinis toksinas, kurį gamina *Pasteurella multocida*, yra patogenas, sukeliantis nosies pertvarų atrofiją, sergant progresuojančiu atrofiniu rinitu. Dažniausiai *Bordetella bronchiseptica* sudaro sąlygas nosies gleivinės paviršiaus kolonizacijai *Pasteurella multocida*. Vakcinoje yra netoksiškas rekombinantinis *Pasteurella multocida* toksino darinys ir inaktyvintos *Bordetella bronchiseptica* ląstelės. Imunogenai yra kartu su adjuvantu, kurio pagrindinė medžiaga yra dl- α -tokoferolis. Naujagimiai paršeliai įgyja pasyvųjį imunitetą, gavę vakcinuotų paršavedžių arba pakaitinių kiaulaičių krekenų.

Kartoninė dėžutė, kurioje yra vienas 20 arba 50 ml I tipo hidrolitinio stiklo buteliukas.

Kartoninė dėžutė, kurioje yra vienas 20, 50, 100 arba 250 ml polietileno tereftalato (PET) buteliukas.

Gali būti platinamos ne visų dydžių pakuotės.