

[Version 9.1,11/2024]

\

I PRIEDAS
VETERINARINIO VAISTO APRAŠAS

1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

INTERTRIM, 200/40 mg/ml, injekcinis tirpalas galvijams, veršeliams, ožkoms, avims ir kiaulėms

2. KOKYBINĖ IR KIEKYBINĖ SUDĖTIS

1 ml yra:

veikliųjų medžiagų:

sulfametoksazolio 200 mg,
trimetoprimo 40 mg;

pagalbinių medžiagų:

Kokybinė pagalbinių medžiagų ir kitų sudedamųjų medžiagų sudėtis	Kiekybinė sudėtis, jei ta informacija būtina siekiant tinkamai naudoti veterinarinį vaistą
Benzilo alkoholis	0,01 ml
N-metil-2-pirolidonas	600 mg
Monoetanolaminas	
Propilenglikolis	
Natrio hidroksidas	
Injekcinis vanduo	

Šviesiai geltonas tirpalas.

3. KLINIKINIAI DUOMENYS

3.1. Paskirties gyvūnų rūšys

Galvijai, veršeliai, avys, ožkos ir kiaulės.

3.2. Naudojimo indikacijos, nurodant paskirties gyvūnų rūšis

Veršeliams, galvijams, ožkoms, avims ir kiaulėms gydyti, sergant virškinimo trakto, kvėpavimo ir šlapimo takų infekcinėmis ligomis, sukeltomis trimetoprimui ir sulfametoksazoliui jautrių bakterijų, pvz., *E. coli*, *Haemophilus*, *Pasteurella*, *Salmonella*, *Staphylococcus* ir *Streptococcus* spp.

3.3. Kontraindikacijos

Negalima naudoti, padidėjus jautrumui trimetoprimui ir (arba) sulfonamidams.

Negalima naudoti gyvūnams, stipriai sutrikus inkstų ir (arba) kepenų funkcijai ar esant kraujotakos diskrazijoms.

3.4. Specialieji įspėjimai

Nėra.

3.5. Specialiosios naudojimo atsargumo priemonės

Specialiosios atsargumo priemonės, naudojant vaistą paskirties gyvūnų rūšims

Ožkoms gali pasireikšti padidėjęs jautrumas sulfonamidams, dėl to joms vaistą reikia naudoti labai atsargiai. Sulfonamidai (arba jų metabolitai) gali precipituoti šlapime, ypač ilgą laiką naudojant didelėmis dozėmis. Norint išvengti kristalurijos sukeliamų inkstų pažeidimų, gydymo metu gyvūnai visą laiką turi gauti gerti pakankamai vandens.

Pasireiškus pirmiems netoleravimo požymiams, vaisto naudojimą reikia nutraukti ir pradėti gydyti simptomiškai (slopinti šoką).

Veterinarinio vaisto naudojimas turi būti pagrįstas jautrumo tyrimais ir būtina atsižvelgti į oficialius bei vietos reikalavimus dėl antimikrobinių medžiagų naudojimo.

Vaistą naudojant netinkamai, gali išplisti šiam veikliųjų medžiagų junginiui atsparios bakterijos ir sumažėti gydymo veiksmingumas.

Specialiosios atsargumo priemonės asmenims, naudojantiems vaistą gyvūnams

Pagalbinės medžiagos N-metilpirolidono laboratoriniais tyrimais su triušiais ir žiurkėmis nustatytas jos fetotoksinis poveikis. Vaisingo amžiaus moterys, nėščiosios arba moterys, įtariančios, kad laukiasi, turėtų itin atsargiai naudoti šį veterinarinį vaistą, kad atsitiktinai neįsivirkštų vaisto.

Žmonės, kuriems nustatytas padidėjęs jautrumas sulfametoksazoliui ir (arba) trimetoprimui turi vengti sąlyčio su veterinariniu vaistu.

Vaistą reikia naudoti atsargiai, kad neįsivirkštų. Atsitiktinai įsivirkštus, reikia nedelsiant kreiptis į gydytoją ir parodyti šio vaisto pakuotės lapelį ar etiketę. Būtina vengti tiesioginio sąlyčio su veterinariniu vaistu.

Atsitiktinai patekus į akis, jas reikia skalauti tekančiu vandeniu. Jei dirginimas išlieka, reikia kreiptis medicininės pagalbos. Atsitiktinai patekus ant odos, tą vietą reikia plauti muilu ir vandeniu. Jei dirginimas išlieka, reikia kreiptis medicininės pagalbos.

Vaistą reikia naudoti apdairiai, laikantis saugos reikalavimų. Po naudojimo reikia plauti rankas.

Specialiosios aplinkos apsaugos atsargumo priemonės

Netaikytinos.

3.6. Nepageidaujami reiškiniai

Galvijai, veršeliai, avys, ožkos ir kiaulės

Nenustatytas dažnis (negali būti apskaičiuotas remiantis turimais duomenimis):	Gali pasireikšti padidėjusio jautrumo reakcijos, anemija, leukopenija ir trombocitopenija.
--	--

Svarbu teikti informaciją apie nepageidaujamus reiškinius. Tai leidžia nuolat stebėti veterinarinio vaisto saugumą. Pranešimus, pageidautina, turėtų siųsti veterinarijos gydytojas registruotojui 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

Nesant specifinių tyrimų, vaikingoms patelėms naudoti galima tik atsakingam veterinarijos gydytojui įvertinus naudos ir rizikos santykį.

Galima naudoti patelėms laktacijos metu.

3.8. Sąveika su kitais vaistais ir kitos sąveikos formos

P-aminobenzo rūgštis ir jos dariniai, ypač kalio aminobenzoatas ir prokaino grupės vietiniai anestetikai gali slopinti sulfonamidų veikimą.

Sulfametoksazolis ir kiti sulfonamidai gali stiprinti kitų vaistų poveikį, pvz., geriamųjų antikoagulantų, metotreksato ir fenitoino, galimai dėl šių vaistų išstūmimo iš susijungimo su kraujo plazmos baltymais vietų arba dėl jų apykaitos slopinimo.

Veterinarinio vaisto negalima maišyti su kitais vaistais.

3.9. Dozės ir naudojimo būdas

Švirkšti į raumenis.

Du kartus per dieną reikia švirkšti 1 ml tirpalo 10-20 kg kūno svorio, gydyti 3-5 dienas iš eilės.

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

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

Ūmiai perdozavus gali pasireikšti klinikiniai centrinės nervų sistemos toksiškumo požymiai (depresija, sąmyšis), snukio patinimas, kaulų čiulpų slopinimas ir padidėti aminotransferazių kiekis kraujo serume.

Specifinio priešnuodžio nėra, reikia gydyti simptomiškai. Negalima viršyti nurodytos dozės.

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

Netaikytinos.

3.12. Išlauka

Galvijai, veršeliai, avys, ožkos ir kiaulės:

skerdienai ir subproduktamas – 12 parų.

Pienui – 4 paros.

4. FARMAKOLOGINĖS SAVYBĖS

4.1. ATCvet kodas: QJ01EW11

4.2. Farmakodinamika

Trimetoprino ir sulfametoksazolio derinys veikia sinergiškai ir dažniausiai baktericidiškai daugumą gramteigiamų ir gramneigiamų bakterijų, pvz., *E. coli*, *Haemophilus*, *Pasteurella*, *Salmonella*, *Staphylococcus* ir *Streptococcus* spp. Abi medžiagos skirtingais būdais veikia bakterijų purino sintezę, dėl ko įvyksta dviguba blokada.

Sulfametoksazolis (sulfonamidas) yra bakteriostatinis antibiotikas, kuris slopina folio rūgšties biosintezę bakterijų ląstelėse. Sulfonamiduose yra para-aminobenzo rūgšties (PABA), kuri įsiterpia į dihidrofolio rūgštį. Pakeisdami PABA molekulę dihidrofolio rūgštyje, jie slopina folio rūgšties, reikalingos nukleino rūgšties sintezei, susidarymą ir bakterijų ląstelių dauginimąsi. Trimetoprimas (diaminopirimidinas) yra dihidrofoliato reduktazės inhibitorius. Fermentas dihidrofoliato reduktazė paverčia dihidrofolio rūgštį tetrahidrofolio rūgštimi, kuri yra svarbi

formuojantis kofermentams ir slopina bakterijų nukleino rūgščių sintezę.

Sulfametoksazolis ir trimetoprimas metaboliškai veikia taip pat, dėl to stiprėja antibakterinis poveikis. Mikroorganizmų atsparumas veterinarinių vaistų deriniui vystosi lėčiau, nei atskiroms medžiagoms. Gramneigiamų organizmų atsparumą dažniausiai sąlygoja plazmidės.

4.3. Farmakokinetika

Sušertos arba sušvirkštos abi derinio medžiagos absorbuojamos atskirai. Didžiausias kiekis kraujo plazmoje susidaro per 1-8 val. 50 % bendro trimetoprino ir 70 % sulfametoksazolio jungiasi su kraujo plazmos baltymais. Trimetoprino ir sulfametoksazolio derinys plačiai pasklinda organizmo audiniuose ir skysčiuose, įskaitant seiles, akies skystį, vidurinės ausies skystį, prostatos sekretą, makšties skysčius, tulžį ir stuburo smegenų likvorą. Trimetoprimas taip pat patenka į bronchų sekretą. Trimetoprino pasklidimo tūris yra didesnis, nei sulfametoksazolio. Didžiausia trimetoprino koncentracija aptinkama kepenyse ir inkstuose. Esant smegenų dangalų uždegimui, vaistai patenka į smegenų skystį, kuriame būna 50 % kraujo serume esančios koncentracijos. Abi medžiagos pereina placentą ir išsiskiria su pienu. Trimetoprimas ir sulfametoksazolis išsiskiria per inkstus nepakitę glomerulų filtracijos ir tubulių sekrecijos būdu, metabolizuojami kepenyse. Sulfametoksazolis pirmiausiai acetilinamas ir jungiasi su gliukurono rūgštimi, trimetoprimas metabolizuojamas iki oksido bei hidroksilintų metabolitų. Suaugusių atrajotojų kepenyse trimetoprimas metabolizuojamas intensyviau, nei kitų rūšių gyvūnų. Sulfametoksazolio eliminacijos pusperiodis yra 7-16 val. (iki maždaug 25 val.), trimetoprino – 0,5-3 val. (iki 4 val.).

5. FARMACINIAI DUOMENYS

5.1. Pagrindiniai nesuderinamumai

Svarbių nesuderinamumų nėra žinoma.

Nesant suderinamumo tyrimų, šio veterinarinio vaisto negalima maišyti su kitais veterinariniais vaistais.

5.2. Tinkamumo laikas

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

Tinkamumo laikas, atidarius pirminę pakuotę, – 2 sav.

5.3. Specialieji laikymo nurodymai

Laikyti žemesnėje kaip 25 °C temperatūroje.

Saugoti nuo tiesioginių saulės spindulių.

Atidarius laikyti šaldytuve (2–8 °C).

Buteliuką laikyti sandariai uždarytą.

5.4. Pirminės pakuotės pobūdis ir sudedamosios dalys

Tamsaus II tipo stiklo buteliukai po 100 ml, užkimšti guminiiais kamšteliais ir apgaubti aliumininiais gaubteliais, kartoninėje dėžutėje.

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

UAB „Interchemie werken „De Adelaar“ LT“

7. REGISTRACIJOS NUMERIS

LT/2/16/2351/001

8. REGISTRAVIMO DATA

Registravimo data: 2016-05-21

9. PASKUTINĖ VETERINARINIO VAISTO APRAŠO PERŽIŪROS DATA

2025-12-08

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

KARTONINĖ DĖŽUTĖ

1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

INTERTRIM, 200/40 mg/ml, injekcinis tirpalas

2. VEIKLIOJI (-IOSIOS) MEDŽIAGA (-OS)

1 ml yra:
sulfametoksazolio 200 mg,
trimetoprimo 40 mg.

3. PAKUOTĖS DYDIS

100 ml

4. PASKIRTIES GYVŪNŲ RŪŠYS

Galvijai, veršeliai, avys, ožkos ir kiaulės.

5. INDIKACIJA (-OS)

Veršeliams, galvijams, ožkoms, avims ir kiaulėms gydyti, sergant virškinimo trakto, kvėpavimo ir šlapimo takų infekcinėmis ligomis, sukeltomis trimetoprimui ir sulfametoksazoliui jautrių bakterijų.

6. NAUDOJIMO BŪDAS (-AI)

Švirkšti į raumenis.

Du kartus per dieną reikia švirkšti 1 ml tirpalo 10-20 kg kūno svorio, gydyti 3-5 dienas iš eilės.

7. IŠLAUKA

Išlauka:

galvijai, veršeliai, avys, ožkos ir kiaulės:

skerdienai ir subproduktamas – 12 parų.

Pienui – 4 paros.

8. TINKAMUMO DATA

Exp.:

Atidarius, sunaudoti per 2 sav.

9. SPECIALIEJI LAIKYMO NURODYMAI

Laikyti žemesnėje kaip 25 °C temperatūroje.
Saugoti nuo tiesioginių saulės spindulių.
Atidarius laikyti šaldytuve (2–8 °C).
Buteliuką laikyti sandariai uždarytą.

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

UAB „Interchemie werken „De Adelaar“ LT“

14. REGISTRACIJOS NUMERIS

LT/2/16/2351/001

15. SERIJOS NUMERIS

Lot: {numeris}

DUOMENYS, KURIE TURI BŪTI ANT PIRMINĖS PAKUOTĖS

BUTELIUKAS 100 ml

1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

INTERTRIM, 200/40 mg/ml, injekcinis tirpalas

2. VEIKLIOJI (-IOSIOS) MEDŽIAGA (-OS)

1 ml yra:
sulfametoksazolio 200 mg,
trimetoprino 40 mg.

3. PASKIRTIES GYVŪNŲ RŪŠYS

Galvijai, veršeliai, avys, ožkos ir kiaulės

4. NAUDOJIMO BŪDAS (-AI)

Švirkšti į raumenis.
Prieš naudojimą būtina perskaityti pakuotės lapelį.

5. IŠLAUKA

Galvijai, veršeliai, avys, ožkos ir kiaulės:
skerdienai ir suproduktams – 12 parų.
Pienui – 4 paros.

6. TINKAMUMO DATA

Exp.:
Atidarius, sunaudoti per 2 sav.

7. SPECIALIEJI LAIKYMO NURODYMAI

Laikyti žemesnėje kaip 25 °C temperatūroje.
Saugoti nuo tiesioginių saulės spindulių.
Atidarius laikyti šaldytuve (2–8 °C).
Buteliuką laikyti sandariai uždarytą.

8. REGISTRUOTOJO PAVADINIMAS

UAB „Interchemie werken „De Adelaar“ LT“

9. SERIJOS NUMERIS

Lot: {numeris}

B. PAKUOTĖS LAPELIS

PAKUOTĖS LAPELIS

1. Veterinarinio vaisto pavadinimas

INTERTRIM, 200/40 mg/ml, injekcinis tirpalas galvijams, veršeliams, ožkoms, avims ir kiaulėms

2. Sudėtis

1 ml yra:

veikliųjų medžiagų:

sulfametoksazolio	200 mg,
trimetoprimo	40 mg,

pagalbinių medžiagų:

benzilo alkoholio	0,01 ml,
n-metil-2-pirolidono	600 mg.

Šviesiai geltonas tirpalas.

3. Paskirties gyvūnų rūšys

Galvijai, veršeliai, avys, ožkos ir kiaulės.

4. Naudojimo indikacijos

Veršeliams, galvijams, ožkoms, avims ir kiaulėms gydyti, sergant virškinimo trakto, kvėpavimo ir šlapimo takų infekcinėmis ligomis, sukeltomis trimetoprimui ir sulfametoksazoliui jautrių bakterijų, pvz., *E. coli*, *Haemophilus*, *Pasteurella*, *Salmonella*, *Staphylococcus* ir *Streptococcus* spp.

5. Kontraindikacijos

Negalima naudoti, padidėjus jautrumui trimetoprimui ir (arba) sulfonamidams.

Negalima naudoti gyvūnams, stipriai sutrikus inkstų ir (arba) kepenų funkcijai ar esant kraujo diskrazijoms.

6. Specialieji įspėjimai

Specialieji įspėjimai

Nėra.

Specialiosios atsargumo priemonės, naudojant vaistą paskirties gyvūnų rūšims

Ožkoms gali pasireikšti padidėjęs jautrumas sulfonamidams, dėl to joms vaistą reikia naudoti labai atsargiai. Sulfonamidai (arba jų metabolitai) gali precipituoti šlapime, ypač ilgą laiką naudojant didelėmis dozėmis. Norint išvengti kristalurijos sukiamų inkstų pažeidimų, gydymo metu gyvūnai visą laiką turi gauti gerti pakankamai vandens.

Pasireiškus pirmiems netoleravimo požymiams, vaisto naudojimą reikia nutraukti ir pradėti gydyti

simptomiškai (slopinti šoką).

Veterinarinio vaisto naudojimas turi būti pagrįstas jautrumo tyrimais ir būtina atsižvelgti į oficialius bei vietos reikalavimus dėl antimikrobinių medžiagų naudojimo.

Vaistą naudojant netinkamai, gali išplisti šiam veikliųjų medžiagų junginiui atsparios bakterijos ir sumažėti gydymo veiksmingumas.

Specialiosios atsargumo priemonės asmenims, naudojantiems vaistą gyvūnams

Pagalbinės medžiagos N-metilpirolidono laboratoriniais tyrimais su triušiais ir žiurkėmis nustatytas jos fetotoksinis poveikis. Vaisingo amžiaus moterys, nėščiosios arba moterys, įtariančios, kad laukiasi, turėtų itin atsargiai naudoti šį veterinarinį vaistą, kad atsitiktinai neįsivirkštų vaisto.

Žmonės, kuriems nustatytas padidėjęs jautrumas sulfametoksazoliui ir (arba) trimetoprimui turi vengti sąlyčio su veterinariniu vaistu.

Vaistą reikia naudoti atsargiai, kad neįsivirkštų. Atsitiktinai įsivirkštus, reikia nedelsiant kreiptis į gydytoją ir parodyti šio veterinarinio vaisto pakuotės lapelį ar etiketę. Būtina vengti tiesioginio sąlyčio su veterinariniu vaistu.

Atsitiktinai patekus į akis, jas reikia skalauti tekančiu vandeniu. Jei dirginimas išlieka, reikia kreiptis medicininės pagalbos. Atsitiktinai patekus ant odos, tą vietą reikia plauti muilu ir vandeniu. Jei dirginimas išlieka, reikia kreiptis medicininės pagalbos.

Vaistą reikia naudoti apdairiai, laikantis saugos reikalavimų. Po naudojimo reikia plauti rankas.

Specialiosios aplinkos apsaugos priemonės

Netaikytinos.

Vaikingumas ir laktacija

Nesant specifinių tyrimų, vaikingoms patelėms naudoti galima tik atsakingam veterinarijos gydytojui įvertinus naudos ir rizikos santykį.

Galima naudoti patelėms laktacijos metu.

Sąveika su kitais vaistais ir kitos sąveikos formos

P-aminobenzo rūgštis ir jos dariniai, ypač kalio aminobenzoatas ir prokaino grupės vietiniai anestetikai gali slopinti sulfonamidų veikimą.

Sulfametoksazolis ir kiti sulfonamidai gali stiprinti kitų vaistų poveikį, pvz., geriamųjų antikoagulantų, metotreksato ir fenitoino, galimai dėl šių vaistų išstūmimo iš susijungimo su kraujo plazmos baltymais vietų arba dėl jų apykaitos slopinimo.

Veterinarinio vaisto negalima maišyti su kitais vaistais.

Perdozavimas

Ūmiai perdozavus gali pasireikšti klinikiniai centrinės nervų sistemos toksiškumo požymiai (depresija, sąmyšis), snukio patinimas, kaulų čiulpų slopinimas ir padidėti aminotransferazių kiekis kraujo serume. Specifinio priešnuodžio nėra, reikia gydyti simptomiškai. Negalima viršyti nurodytos dozės.

Specialūs naudojimo apribojimai ir specialiosios naudojimo sąlygos

Netaikytinos.

Pagrindiniai nesuderinamumai

Svarbių nesuderinamumų nėra žinoma.

Nesant suderinamumo tyrimų, šio veterinarinio vaisto negalima maišyti su kitais veterinariniais vaistais.

7. Nepageidaujami reiškiniai

Galvijai, veršeliai, avys, ožkos ir kiaulės

Nenustatytas dažnis (negali būti apskaičiuotas remiantis turimais duomenimis):	Gali pasireikšti padidėjusio jautrumo reakcijos, anemija, leukopenija ir trombocitopenija.
--	--

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

Valstybinė maisto ir veterinarijos tarnyba

El. paštas: vaistu.registracija@vmvt.lt

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

8. Dozės, naudojimo būdai ir metodas kiekvienai rūšiai

Švirkšti į raumenis.

Du kartus per dieną reikia švirkšti 1 ml tirpalo 10-20 kg kūno svorio, gydyti 3-5 dienas iš eilės.

9. Nuorodos dėl tinkamo naudojimo

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

10. Išlauka

Galvijai, veršeliai, avys, ožkos ir kiaulės:

skerdienai ir subproduktams – 12 parų.

Pienui – 4 paros.

11. Specialieji laikymo nurodymai

Saugoti nuo vaikų.

Laikyti žemesnėje kaip 25 °C temperatūroje.

Saugoti nuo tiesioginių saulės spindulių.

Atidarius laikyti šaldytuve (2–8 °C).

Buteliuką laikyti sandariai uždarytą.

Šio veterinarinio vaisto negalima naudoti pasibaigus tinkamumo laikui, nurodytam ant etiketės ir dėžutės po Exp. Vaistas tinkamas naudoti iki paskutinės nurodyto mėnesio dienos.

Tinkamumo laikas, pirmą kartą atidarius pirminę pakuotę, – 2 sav.

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

LT/2/16/2351/001

Pakuotės dydžiai: 100 ml, kartoninėje dėžutėje.

15. Pakuotės lapelio paskutinės peržiūros data

2025-12-08

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

16. Kontaktiniai duomenys

Registruotojas ir kontaktiniai duomenys, skirti pranešti apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius:

UAB „Interchemie werken „De Adelaar“ LT“

Terminalo g. 13, Biruliškės

LT-54469, Kauno r.

Lietuva

E-mail: registration@interchemie.com

Gamintojas, atsakingas už vaisto serijos išleidimą:

Interchemie werken „De Adelaar“ Eesti AS,

Vanapere tee 14, Püünsi, Viimsi,

Harjumaa 74013,

Estija

Tel: +372 6 00 50 05

E-mail: coo@interchemie.com

PharmaPark Production OÜ

Nuia tn 2 Tallinn

Harjumaa 11415

Estija