

I PRIEDAS
VETERINARINIO VAISTO APRAŠAS

1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

FELIGEN CRP/R, liofilizatas ir skiediklis injekcinei suspensijai ruošti katėms

2. KOKYBINĖ IR KIEKYBINĖ SUDĖTIS

Vienoje dozėje (1 ml) yra:

veikliosios medžiagos:

Liofilizate:

Gyvo nusilpninto kačių kalicivirozės viruso (F9 padermės) $10^{4,6} - 10^{6,1}$ CCID₅₀*

Gyvo nusilpninto kačių virusinio rinotracheito viruso (F2 padermės) $10^{5,0} - 10^{6,6}$ CCID₅₀*

Gyvo nusilpninto kačių panleukopenijos viruso (LR 72 padermės) $10^{3,7} - 10^{4,5}$ CCID₅₀*

* CCID₅₀ – dozė, užkrečianti 50 % ląstelių kultūros

Skiediklyje:

Inaktyvinto pasiutligės viruso (VP12 padermės)

ne mažiau kaip 1 TV**

** Tarptautiniai vienetai

adjuvantas:

3 % aliuminio hidroksido gelio

0,1 ml

pagalbinės medžiagos:

Kokybinė pagalbinių medžiagų ir kitų sudedamųjų medžiagų sudėtis
Liofilizate:
kalio hidroksidas
laktozės monohidratas
glutamo rūgštis
kalio-divandenilio fosfatas
dikalio fosfatas
želatina
natrlio chloridas
bevandenis dinatrio fosfatas
Skiediklyje:
sacharozė
dikalio fosfatas
kalio-divandenilio fosfatas
triptonas
injekcinis vanduo

Liofilizatas: baltas liofilizatas.

Suspensija: šviesiai rožinis skystis.

3. KLINIKINĖ INFORMACIJA

3.1. Paskirties gyvūnų rūšys

Katės.

3.2. Naudojimo indikacijos, nurodant paskirties gyvūnų rūšis

Katėms nuo 12 sav. amžiaus, pirmą kartą prieš 3–4 sav. vakcinavus Feligen CRP, aktyviai imunizuoti nuo:

- kačių kalicivirozės, norint sumažinti klinikinių požymių pasireiškimą ir viruso išskyrimą,
- kačių virusinio rinotracheito, norint sumažinti klinikinių požymių pasireiškimą ir viruso išskyrimą,
- kačių panleukopenijos, norint išvengti leukopenijos ir sumažinti klinikinių požymių pasireiškimą,
- pasiutligės, norint išvengti gaišimo ir klinikinių požymių.

Imuniteto pradžia:

- 3 sav. po pirminės vakcinacijos nuo panleukopenijos ir pasiutligės viruso;
- 4 sav. po pirminės vakcinacijos nuo kaliciviruso ir rinotracheito viruso.

Imuniteto trukmė:

- 1 metai po pirminės vakcinacijos nuo visų vakcinos komponentų, tačiau pasiutligės viruso antikūnų yra net praėjus 3 metams po pakartotinės vakcinacijos.

3.3. Kontraindikacijos

Nėra.

3.4. Specialieji įspėjimai

Vakcinuoti tik sveikus gyvūnus.

Motininiai antikūnai, ypač prieš kačių panleukopenijos virusą, gali neigiamai paveikti imuninę atsaką į vakcinaciją.

3.5. Specialiosios naudojimo atsargumo priemonės

Specialiosios atsargumo priemonės, naudojant vaistą paskirties gyvūnų rūšims

Rekomenduojama mažiausiai 10 d. iki vakcinacijos kates dehelmintizuoti.
Anafilaksinio šoko atveju reikia taikyti atitinkamą simptominių gydymą.

Specialiosios atsargumo priemonės asmenims, naudojantiems vaistą gyvūnams

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

Specialiosios aplinkos apsaugos atsargumo priemonės

Netaikytinos.

3.6. Nepageidaujamos reakcijos

Katės:

Labai dažna (> 1 iš 10 gydytų gyvūnų)	Virškinimo trakto sutrikimai ¹
Dažna (1–10 gyvūnų iš 100 gydytų gyvūnų)	Injekcijos vietos edema ^{1,2,3} , mazgelis injekcijos vietoje ^{1,2,3,4} Hipertermija ^{1,2,5} , letargija ^{1,2} , apatija ^{1,5}

Labai reta (< 1 gyvūnas iš 10 000 gydytų gyvūnų, įskaitant atskirus pranešimus)	Padidėjusio jautrumo reakcijos ⁶ (pvz., vėmimas, viduriavimas, dispnėja, alerginė edema) Febrilinio šlubavimo sindromas ⁷
--	--

¹ Laikinas.

² Nežymus.

³ Pasireiškianti per kelias dienas po vakcinacijos ir savaime praeinanti per 2 dienas (edema) arba 2 savaites (mazgelis, ≤ 2 mm).

⁴ Pasireiškianti per 6–9 dienas po vakcinacijos ir savaime praeinanti per 4 savaites.

⁵ Pasireiškianti per 24 val. po vakcinacijos.

⁶ Alerginių ar anafilaksinių reakcijų atveju reikia taikyti tinkamą simptominių gydymą.

⁷ Kačiukams panaudojus bet kokią vakciną, kurios sudėtyje yra kačių kaliciviruso veikliosios medžiagos.

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. Taip pat žr. atitinkamus kontaktinius duomenis pakuotės lapelyje.

3.7. Naudojimas vaikingumo, laktacijos ar kiaušinių dėjimo metu

Vaikingumas ir laktacija

Negalima naudoti vaikingumo ir laktacijos metu.

3.8. Sąveika su kitais vaistais ir kitos sąveikos formos

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

3.9. Dozės ir naudojimo būdas

Švirkšti po oda.

Liofilizatą reikia aseptiškai atskiesti skiedikliu ir švelniai suplakti.

Vieną Feligen CRP/R dozę reikia sušvirkšti po oda pagal toliau nurodytą vakcinacijos schemą:

Pirminis vakcinavimas:

- viena Feligen CRP dozė kačiukams nuo 8 sav. amžiaus.

- viena Feligen CRP/R dozė po 3 ar 4 sav. (nuo 12 sav. amžiaus).

Motininiai antikūnai gali neigiamai paveikti imuninį atsaką į vakcinaciją. Tokiais atvejais, kai tikėtinas motininių antikūnų buvimas, gali būti tikslinga vakcinuoti trečią kartą nuo 15 savaičių amžiaus.

Pakartotinė vakcinacija

Pakartotinai vakcinuoti reikia viena Feligen CRP/R doze praėjus 1 metams po pirminės vakcinacijos. Po pirmos pakartotinės vakcinacijos toliau pakartotinai vakcinuoti nuo kalicivirozės, rinotracheito ir panleukopenijos reikia kasmet (naudojant Feligen CRP), o nuo pasiutligės – kas trejus metus (naudojant Feligen CRP/R).

Tyrimai parodė, kad kai kuriems vakcinuotiems gyvūnams pasiutligės viruso antikūnų titras gali būti mažesnis, nei reikalaujama keliaujant už ES ribų (t. y. mažesnis kaip 0,5 TV/ml). Ketinant keliauti į rizikos regionus už ES ribų, veterinarijos gydytojas gali patarti papildomai vakcinuoti nuo pasiutligės.

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

Kitoks nepalankus poveikis nei paminėta 3.6 p. „Nepageidaujamos reakcijos“, perdozavus nepastebėta.

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

Netaikytina.

4. IMUNOLOGINĖS SAVYBĖS

4.1. ATCvet kodas: QI06AH05

Vakcina nuo kačių virusinio rinotracheito, kačių kalicivirozės, kačių panleukopenijos ir pasiutligės.

5. FARMACINIAI DUOMENYS

5.1. Pagrindiniai nesuderinamumai

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

5.2. Tinkamumo laikas

Veterinarinio vaisto tinkamumo laikas, nepažeidus originalios pakuotės, – 2 metai.
Tinkamumo laikas, atskiedus pagal nurodymus, – sunaudoti nedelsiant.

5.3. Specialieji laikymo nurodymai

Laikyti ir gabenti šaltai (2–8 °C).
Negalima sušaldyti.
Saugoti nuo šviesos.

5.4. Pirminės pakuotės pobūdis ir sudedamosios dalys

3 ml talpos I tipo stiklo buteliukai po 1 dozę liofilizato.
3 ml talpos I tipo stiklo buteliukai po 1 dozę (1 ml) skiediklio.

Pakuotės dydis

10 x 1 liofilizato dozė ir 10 x 1 ml skiediklio
50 x 1 liofilizato dozė ir 50 x 1 ml skiediklio

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

VIRBAC

7. REGISTRACIJOS NUMERIS (-IAI)

LT/2/08/1802/001

8. REGISTRAVIMO DATA

2008-06-27

9. PASKUTINĖ VETERINARINIO VAISTO APRAŠO PERŽIŪROS DATA

2025-03-28

10. VETERINARINIŲ VAISTŲ KLASIFIKACIJA

Parduodama tik su veterinariniu receptu.

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

III PRIEDAS

ŽENKLINIMAS IR PAKUOTĖS LAPELIS

A. ŽENKLINIMAS

DUOMENYS, KURIE TURI BŪTI ANT ANTRINĖS PAKUOTĖS

Plastikinė dėžutė

1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

FELIGEN CRP/R liofilizatas ir skiediklis injekcinei suspensijai ruošti

2. VEIKLIOJI (-IOSIOS) MEDŽIAGA (-OS)

Vienoje dozėje (1 ml) yra:

Liofilizate:

Gyvo nusilpninto kačių kalicivirozės viruso (F9 padermės)

$10^{4,6} - 10^{6,1}$ CCID₅₀*

Gyvo nusilpninto kačių virusinio rinotracheito viruso (F2 padermės)

$10^{5,0} - 10^{6,6}$ CCID₅₀*

Gyvo nusilpninto kačių panleukopenijos viruso (LR 72 padermės)

$10^{3,7} - 10^{4,5}$ CCID₅₀*

* CCID₅₀ – dozė, užkrečianti 50 % ląstelių kultūros

Skiediklyje:

Inaktyvinto pasiutligės viruso (VP12 padermės)

ne mažiau kaip 1 TV**

** Tarptautiniai vienetai

3. PAKUOTĖS DYDIS

10 x 1 liofilizato dozė ir 10 x 1 ml skiediklio

50 x 1 liofilizato dozė ir 50 x 1 ml skiediklio

4. PASKIRTIES GYVŪNŲ RŪŠIS (-YS)

Katės.

5. INDIKACIJA (-OS)

6. NAUDOJIMO BŪDAS (-AI)

Švirkšti po oda.

7. IŠLAUKA

8. TINKAMUMO DATA

Exp. {mėnuo/metai}

Atskiedus sunaudoti nedelsiant.

9. SPECIALIEJI LAIKYMO NURODYMAI

Laikyti ir gabenti šaltai.

Negalima sušaldyti.

Saugoti 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

VIRBAC

14. REGISTRACIJOS NUMERIS (-IAI)

LT/2/08/1802/001

15. SERIJOS NUMERIS

Lot {numeris}

MINIMALŪS DUOMENYS, KURIE TURI BŪTI ANT MAŖŲ PIRMINIŲ PAKUOČIŲ

Liofilizato buteliukas

1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

FELIGEN CRP/R



2. VEIKLIŲJŲ MEDŖIAGŲ KIEKYBINĖ INFORMACIJA

CRP
1 dozė

3. SERIJOS NUMERIS

Lot {numeris}

4. TINKAMUMO DATA

Exp. {mėnuo/metai}

MINIMALŪS DUOMENYS, KURIE TURI BŪTI ANT MAŖŲ PIRMINIŲ PAKUOČIŲ

Skiediklio buteliukas

1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

FELIGEN CRP/R



2. VEIKLIŲJŲ MEDŖIAGŲ KIEKYBINĖ INFORMACIJA

R
1 ml

3. SERIJOS NUMERIS

Lot {numeris}

4. TINKAMUMO DATA

Exp. {mėnuo/metai}

B. PAKUOTĖS LAPELIS

PAKUOTĖS LAPELIS

1. Veterinarinio vaisto pavadinimas

FELIGEN CRP/R, liofilizatas ir skiediklis injekcinei suspensijai ruošti katėms

2. Sudėtis

Vienoje dozėje (1 ml) yra:

veikliosios medžiagos:

Liofilizate:

Gyvo nusilpninto kačių kalicivirozės viruso (F9 padermės) $10^{4,6} - 10^{6,1}$ CCID₅₀*

Gyvo nusilpninto kačių virusinio rinotracheito viruso (F2 padermės) $10^{5,0} - 10^{6,6}$ CCID₅₀*

Gyvo nusilpninto kačių panleukopenijos viruso (LR 72 padermės) $10^{3,7} - 10^{4,5}$ CCID₅₀*

* CCID₅₀ – dozė, užkrečianti 50 % ląstelių kultūros

Skiediklyje:

Inaktyvinto pasiutligės viruso (VP12 padermės)

ne mažiau kaip 1 TV**

** Tarptautiniai vienetai

adjuvantas:

3 % aliuminio hidroksido gelio

0,1 ml

Liofilizatas: baltas liofilizatas.

Suspensija: šviesiai rožinis skystis.

3. Paskirties gyvūnų rūšys

Katės.

4. Naudojimo indikacijos

Katėms nuo 12 sav. amžiaus, pirmą kartą prieš 3–4 sav. vakcinavus Feligen CRP, aktyviai imunizuoti nuo:

- kačių kalicivirozės, norint sumažinti klinikinių požymių pasireiškimą ir viruso išskyrimą,
- kačių virusinio rinotracheito, norint sumažinti klinikinių požymių pasireiškimą ir viruso išskyrimą,
- kačių panleukopenijos, norint išvengti leukopenijos ir sumažinti klinikinių požymių pasireiškimą,
- pasiutligės, norint išvengti gaišimo ir klinikinių požymių.

Imuniteto pradžia:

- 3 sav. po pirminės vakcinacijos nuo panleukopenijos ir pasiutligės viruso;
- 4 sav. po pirminės vakcinacijos nuo kalicivirusui ir rinotracheito viruso.

Imunitetas trukmė:

- 1 metai po pirminės vakcinacijos nuo visų vakcinos komponentų, tačiau pasiutligės viruso antikūnų yra net praėjus 3 metams po pakartotinės vakcinacijos.

5. Kontraindikacijos

Nėra.

6. Specialieji įspėjimai

Specialieji įspėjimai

Vakcinuoti tik sveikus gyvūnus.

Motininiai antikūnai, ypač prieš kačių panleukopenijos virusą, gali neigiamai paveikti imuninį atsaką į vakcinaciją.

Specialiosios atsargumo priemonės, siekiant užtikrinti saugų naudojimą paskirties rūšių gyvūnams

Rekomenduojama mažiausiai 10 d. iki vakcinacijos kates dehelmintizuoti.

Anafilaksinio šoko atveju reikia taikyti atitinkamą simptominių gydymą.

Specialiosios atsargumo priemonės asmenims, naudojantiems vaistą gyvūnams

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

Vaikingumas ir laktacija

Negalima naudoti vaikingumo ir laktacijos metu.

Sąveika su kitais vaistais ir kitos sąveikos formos

Nėra duomenų apie šios vakcinos saugumą ir veiksmingumą naudojant su kitu veterinariniu vaistu.

Sprendimas naudoti šią vakciną prieš ar po bet kokio kito veterinarinio vaisto naudojimo turi būti priimtas kiekvienu atveju atskirai.

Perdozavimas

Kitoks nepalankus poveikis nei paminėta p. „Nepageidaujamos reakcijos“ perdozavus nepastebėtas.

Pagrindiniai nesuderinamumai

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

7. Nepageidaujamos reakcijos

Katės:

Labai dažna (> 1 iš 10 gydytų gyvūnų)
Virškinimo trakto sutrikimai ¹
Dažna (1–10 gyvūnų iš 100 gydytų gyvūnų)
Injekcijos vietos edema ^{1,2,3} , mazgelis injekcijos vietoje ^{1,2,3,4} Hipertermija ^{1,2,5} , letargija ^{1,2} , apatija ^{1,5}
Labai reta (< 1 gyvūnas iš 10 000 gydytų gyvūnų, įskaitant atskirus pranešimus)
Padidėjusio jautrumo reakcijos ⁶ (pvz., vėmimas, viduriavimas, dispnėja, alerginė edema) Febrilinio šlubavimo sindromas ⁷

¹ Laikinas.

² Nežymus.

³ Pasireiškianti per kelias dienas po vakcinacijos ir savaime praeinant per 2 dienas (edema) arba 2 savaites (mazgelis, ≤ 2 mm).

⁴ Pasireiškianti per 6–9 dienas po vakcinacijos ir savaime praeinanti per 4 savaites.

³ Pasireiškianti per 24 val. po vakcinacijos.

⁶ Alerginių ar anafilaksinių reakcijų atveju reikia taikyti tinkamą simptominių gydymą.

⁷ Kačiukams panaudojus bet kokią vakciną, kurios sudėtyje yra kačių kaliciviruso veikliosios medžiagos.

Svarbu teikti informaciją apie nepageidaujamas reakcijas. Tai leidžia nuolat stebėti vaisto saugumą. Pastebėjus bet koki 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

Švirkšti po oda.

Liofilizatą reikia aseptiškai atskiesti skiedikliu ir švelniai suplakti.

Vieną Feligen CRP/R dozę reikia sušvirkšti po oda pagal toliau nurodytą vakcinacijos schemą:

Pirminis vakcinavimas:

- viena Feligen CRP dozę kačiukams nuo 8 sav. amžiaus.

- viena Feligen CRP/R dozę po 3 ar 4 sav. (nuo 12 sav. amžiaus).

Motininiai antikūnai gali neigiamai paveikti imuninį atsaką į vakcinaciją. Tokiais atvejais, kai tikėtinas motininių antikūnų buvimas, gali būti tikslinga vakcinuoti trečią kartą nuo 15 savaičių amžiaus.

Pakartotinė vakcinacija

Pakartotinai vakcinuoti reikia viena Feligen CRP/R doze praėjus 1 metams po pirminės vakcinacijos. Po pirmos pakartotinės vakcinacijos toliau pakartotinai vakcinuoti nuo kalicivirozės, rinotracheito ir panleukopenijos reikia kasmet (naudojant Feligen CRP), o nuo pasiutligės – kas trejus metus (naudojant Feligen CRP/R).

Tyrimai parodė, kad kai kuriems vakcinuotiems gyvūnams pasiutligės viruso antikūnų titras gali būti mažesnis, nei reikalaujama keliaujant už ES ribų (t. y. mažesnis kaip 0,5 TV/ml). Ketinant keliauti į rizikos regionus už ES ribų, veterinarijos gydytojas gali patarti papildomai vakcinuoti nuo pasiutligės.

9. Nuorodos dėl tinkamo naudojimo

Žr. „Dozės, naudojimo būdai ir metodas kiekvienai rūšiai“.

10. Išlauka

Netaikytina.

11. Specialieji laikymo nurodymai

Saugoti nuo vaikų.

Laikyti ir gabenti šaltai (2–8 °C).

Negalima sušaldyti.
Saugoti nuo šviesos.

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

Tinkamumo laikas, atskiedus pagal nurodymus, – sunaudoti nedelsiant.

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.

13. Veterinarinių vaistų klasifikacija

Parduodama tik su veterinariniu receptu.

14. Registracijos numeriai ir pakuočių dydžiai

LT/2/08/1802/001

Pakuotės dydis

10 x 1 liofilizato dozė ir 10 x 1 ml skiediklio

50 x 1 liofilizato dozė ir 50 x 1 ml skiediklio

Gali būti tiekiamos ne visų dydžių pakuotės.

15. Pakuotės lapelio paskutinės peržiūros data

2025-03-28

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:

VIRBAC

1^{ère} avenue 2065m LID

06516 Carros

Prancūzija

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

OÜ ZOOVETVARU

Uusaru 5

EE-76505 Saue/Harjumaa

Estija

Tel: + 372 56480207

pv@zoovet.eu

Norint gauti informacijos apie šį veterinarinį vaistą, reikia susisiekti su registruotojo vietiniu atstovu.

17. Kita informacija

Parduodama tik veterinarijos gydytojui.