

I PRIEDAS
VETERINARINIO VAISTO APRAŠAS

1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

Alphafluben, 44 mg/ml, geriamasis gelis šunims

2. KOKYBINĖ IR KIEKYBINĖ SUDĖTIS

Kiekviename ml yra:

veikliosios medžiagos:

flubendazolo 44 mg;

pagalbinių medžiagų:

metilo parahidroksibenzoato (E218) 1,8 mg,

propilo parahidroksibenzoato 0,2 mg.

Išsamų pagalbinių medžiagų sąrašą žr. 6.1 p.

3. VAISTO FORMA

Geriamasis gelis.

Balta ar beveik balta bekvapė suspensija geliui.

4. KLINIKINIAI DUOMENYS

4.1. Paskirties gyvūnų rūšis (-ys)

Šunys.

4.2. Naudojimo indikacijos, nurodant paskirties gyvūnų rūšis

Antihelmintikas šunims, užsikrėtusiems apvaliosiomis kirmėlėmis, ankilostomomis ar plaukagalviais, gydyti.

Apvaliosios kirmėlės: *Toxocara canis*, *Toxascaris leonina*.

Ankilostomos: *Ancylostoma caninum*.

Plaukagalviai: *Trichuris vulpis*.

4.3. Kontraindikacijos

Negalima naudoti esant padidėjusiam jautrumui veikliajai (-iosioms) medžiagai (-oms) ar bet kuriai iš pagalbinių medžiagų.

4.4. Specialieji įspėjimai, naudojant atskirų rūšių paskirties gyvūnams

Būtina vengti toliau išvardintų veiksmų, nes jie didina atsparumo išsivystymo riziką ir gydymas gali būti neveiksmingas:

- per dažnai ir pakartotinai naudoti tos pačios klasės antihelmintikus ilgą laiką;
- naudoti per mažomis dozėmis dėl neteisingai nustatyto kūno svorio arba netinkamo vaisto naudojimo.

Sprendimas naudoti šį veterinarinį vaistą turi būti pagrįstas parazitų rūšies ir užsikrėtimo sunkumo patvirtinimu arba užsikrėtimo rizikos, atsižvelgiant į epidemiologines savybes, įvertinimu kiekvienam gyvūnui atskirai.

4.5. Specialios naudojimo atsargumo priemonės

Specialiosios atsargumo priemonės, naudojant vaistą gyvūnams

Dėl pernelyg dažno ir pakartotinio tos pačios klasės antihelmintikų naudojimo parazitai gali tapti atsparūs tos klasės antihelmintikams.

Specialiosios atsargumo priemonės asmenims, naudojantiems vaistą gyvūnams

Šis veterinarinis vaistas gali sukelti alergines reakcijas. Žmonės, kuriems nustatytas padidėjęs jautrumas flubendazolui ar pagalbinėms medžiagoms metilo parahidroksibenzoatui ir propilo parahidroksibenzoatui, turi vengti sąlyčio su šiuo veterinariniu vaistu.

Šis veterinarinis vaistas gali šiek tiek dirginti akis ir odą. Reikia vengti tiesioginio vaisto sąlyčio su oda ir akimis. Atsitiktinai patekus ant odos ar į akis, paveiktą vietą reikia nedelsiant plauti dideliu kiekiu švaraus vandens.

Taip pat nėščios ir vaisingo amžiaus moterys turi būti atsargios ir vengti atsitiktinio kontakto su šiuo vaistu.

Nurytas šis veterinarinis vaistas gali būti kenksmingas, ypač vaikams. Būtina vengti atsitiktinio vaisto nurijimo. Negalima palikti švirkšto vaikams matomoje ir pasiekiamoje vietoje. Kad vaikai negalėtų pasiekti panaudotų švirkštų, po naudojimo švirkštą reikia laikyti originalioje pakuotėje. Atsitiktinai nurijus, reikia nedelsiant kreiptis į gydytoją ir parodyti šio veterinarinio vaisto pakuotės lapelį ar etiketę.

Papildomi įspėjimai, šio veterinarinio vaisto dedant į ėdalą

Reikia užtikrinti, kad vaikai negalėtų pasiekti šuns ėdalo su vaistu. Kad vaikai negalėtų pasiekti šuns ėdalo su vaistu, reikia užpilti vaisto ant nedidelio kiekio ėdalo ir palaukti, kol gyvūnas jį visą suės, tada sudėti likusį ėdalą. Vaistą suduokite vaikams nepastebimoje ir nepasiekiamoje vietoje. Visą nesuestą ėdalą su vaistu būtina nedelsiant pašalinti ir kruopščiai išplauti dubenėlį. Panaudojus vaistą ir išplovus užterštą dubenėlį, būtina nusiplauti rankas.

Po naudojimo reikia kruopščiai nusiplauti rankas.

4.6. Nepalankios reakcijos (dažnumas ir sunkumas)

Labai retais atvejais šunims pasireiškia trumpalaikis vėmimas.

Nepalankių reakcijų dažnumas nustatytas vadovaujantis tokia konvencija:

- labai dažna (nepalanki (-ios) reakcija (-os) pasireiškė daugiau nei 1 iš 10 gydytų gyvūnų),
- dažna (daugiau nei 1, bet mažiau nei 10 iš 100 gydytų gyvūnų),
- nedažna (daugiau nei 1, bet mažiau nei 10 iš 1 000 gydytų gyvūnų),
- reta (daugiau nei 1, bet mažiau nei 10 iš 10 000 gydytų gyvūnų),
- labai reta (mažiau nei 1 iš 10 000 gydytų gyvūnų, skaičiuojant ir atskirus pranešimus).

4.7. Naudojimas vaikingumo, laktacijos ar kiaušinių dėjimo metu

Laboratoriniais tyrimais su žiurkėmis nustatytas teratogeninis ir fetotoksinis poveikis naudojant dideles dozes. Naudoti tik atsakingam veterinarijos gydytojui įvertinus naudą ir riziką.

4.8. Sąveika su kitais vaistais ir kitos sąveikos formos

Nežinoma.

4.9 Dozės ir naudojimo būdas

Rekomenduojama dozė:

22 mg flubendazolo vienam kg kūno svorio; viename 7,5 ml švirkšte yra 330 mg flubendazolo.

Naudojimas

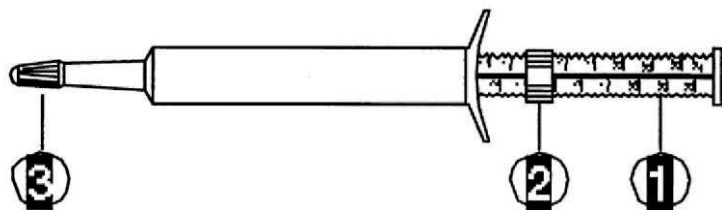
1 ml gelio 2 kg kūno svorio, vieną kartą per dieną, tris dienas iš eilės.

Vienas švirkštas skirtas šunims iki 15 kg.

Naudojimo būdas

Gelį galima naudoti taip:

- tiksli dozė turi būti užšvirkščiama tiesiai ant šuns liežuvio;
- tiksli dozė turi būti įmaišyta į šuns ėdalą (rekomenduojama, jei šio agresyvus ir jį sudėtinga gydyti).



Nuimti apsauginį dangtelį (3). Pasukti žiedą (2) prieš laikrodžio rodyklę, kol jis atsidurs ties dozavimo stūmoklio (1) žyma, atitinkančia gyvūno kūno svorį kilogramais. Šią dozę gyvūnui reikia suduoti. Kito gydymo metu gyvūno kūno svorį reikia pridėti prie skaičiaus, ties kuriuo anksčiau buvo nustatytas žiedas (2), tada žiedą reikia pasukti iki naujos žymos ir suduoti atitinkamą dozę.

Pavyzdys: 3 kg sveriančiam šuniui pirmo gydymo metu žiedas nustatomas ties 3 kg žyma, antro gydymo metu – ties 6 kg, o trečio – ties 9 kg žyma.

Gydymo rekomendacijos

Šunys:

- šuniukai: 1–2 sav. amžiaus,
- jauni šunys (iki 12 mėn. amžiaus): kas 2–3 mėn.,
- vaikingos kalės: rujos metu, 10 dienų prieš ir 10 dienų po atsivedimo,
- suaugę šunys: kas 3–4 mėn., atsižvelgiant į vietos reikalavimus,
- visiems šunims: prieš vakcinaciją.

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

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

Šis veterinarinis vaistas pasižymi plačiomis terapinio saugumo ribomis. Penkis kartus didesnė nei rekomenduojama dozė nepalankių reakcijų nesukelia.

4.11. Išlauka

Netaikytina.

5. FARMAKOLOGINĖS SAVYBĖS

Farmakoterapinė grupė: antihelmintikai, benzimidazolai ir susijusios medžiagos.

ATCvet kodas: QP52AC12

5.1. Farmakodinaminės savybės

Flubendazolas yra sintetinis antihelmintikas, priklausantis benzimidazolo karbamatų grupei. Flubendazolas prisijungia prie parazitų mikrovamzdelių tubulino ir blokuoja tubulino molekulių polimerizaciją. Šie pokyčiai vyksta gana greitai ir daugiausia stebimi tikslinėse, tiesiogiai paveiktose parazito ląstelėse, tuo tarpu šeimininko ląstelėse jų nepastebima.. Flubendazolas blokuoja ląstelių funkcijas, sumažina maistinių medžiagų absorbciją ir virškinimą parazito virškinimo trakte, dėl to kaupiasi baltymus skaidantys fermentai, todėl parazitas žūva. Flubendazolas taip pat slopina parazitų kiaušinėlių vystymąsi ir dėjumą.

5.2. Farmakokinetinės savybės

Flubendazolas prastai absorbuojamas iš virškinimo trakto. Tai rodo didelis su išmatomis išskiriamo nepakitusio veterinarinio vaisto kiekis. Labai maža dalis ekstensyviai metabolizuojama kepenyse, vykstant hidrolizei ir redukcijai. Biotransformacijos produktai konjuguojami su gliukuronidais arba sulfato konjugatais ir nedideliais kiekiais pašalinami su tulžimi ir šlapimu. Su šlapimu pašalinamas kiekis yra santykinai mažas; jį sudaro beveik vien metabolitai ir tik nedidelis nepakitusio junginio kiekis.

Šunims sušėrus 10 mg/kg radioaktyviai ženklinto flubendazolo, maksimali nepakitusios medžiagos koncentracija plazmoje buvo mažesnė nei 10 ng/ml. Flubendazolo ir jo metabolitų pusinės eliminacijos laikas plazmoje yra 16 val. Sušėrus veterinarinio vaisto 22 mg/kg kūno svorio dozę, maksimali koncentracija plazmoje buvo apie 5 ng/ml.

6. FARMACINIAI DUOMENYS

6.1. Pagalbinių medžiagų sąrašas

Glicerolis, 85 proc. (E422)
Karbomeras
Metilo parahidroksibenzoatas (E218)
Propilo parahidroksibenzoatas
Natrio hidroksidas (reguluoti pH)
Išgrynintas vanduo

6.2. Pagrindiniai nesuderinamumai

Nežinoma.

6.3. Tinkamumo laikas

Veterinarinio vaisto tinkamumo laikas, nepažeidus originalios pakuotės, – 2 metai.
Tinkamumo laikas, atidarius pirminę pakuotę, – 90 dienų.

6.4. Specialieji laikymo nurodymai

Laikyti žemesnėje nei 25 °C temperatūroje.
Negalima šaldyti ar sušaldyti.

6.5. Pirminės pakuotės pobūdis ir sudedamosios dalys

7,5 ml gelio linijinio mažo tankio polietileno (LMTPE) plastikiniame geriamajame švirkšte su polistireniniu stūmokliu, kartoninėje dėžutėje.

6.6. Specialiosios 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. REGISTRUOTOJAS

ALPHAVET Zrt.,
Hofherr A. utca. 42.
H-1194 Budapest
Vengrija
Tel. +36 22534500
El. paštas: alpha-vet@alpha-vet.hu

8. REGISTRACIJOS NUMERIS (-IAI)

LT/2/25/2898/001

9. REGISTRAVIMO / PERREGISTRAVIMO DATA

Registravimo data: 2025-08-26

10. TEKSTO PERŽIŪROS DATA

2025-08-26

DRAUDIMAS PREKIAUTI, TIEKTI IR (ARBA) NAUDOTI

III PRIEDAS

ŽENKLINIMAS IR INFORMACINIS LAPELIS

DUOMENYS, KURIE TURI BŪTI ANT ANTRINĖS PAKUOTĖS**Kartoninė dėžutė****1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS**

Alphafluben, 44 mg/ml, geriamasis gelis šunims
Flubendazolas

2. VEIKLIOJI (-IOSIOS) MEDŽIAGA (-OS)

Kiekvieniame ml yra:

veikliosios medžiagos:
flubendazolo 44 mg.

3. VAISTO FORMA

Geriamasis gelis

4. PAKUOTĖS DYDIS

7,5 ml

5. PASKIRTIES GYVŪNŲ RŪŠIS (-YS)

Šunys

6. INDIKACIJA (-OS)**7. NAUDOJIMO BŪDAS (-AI) IR METODAS**

Prieš naudojant būtina perskaityti informacinį lapelį.

8. IŠLAUKA

Netaikytina.

9. SPECIALIEJI ĮSPĖJIMAI, JEI REIKIA

Prieš naudojant būtina perskaityti informacinį lapelį.

10. TINKAMUMO DATA

Tinka iki {mėnuo/metai}
Atidarius sunaudoti per 90 dienų.
Atidarius sunaudoti iki:

11. SPECIALIOSIOS LAIKYMO SĄLYGOS

Laikyti žemesnėje nei 25 °C temperatūroje.
Negalima šaldyti ar sušaldyti.

**12. SPECIALIOSIOS NESUNAUDOTO VETERINARINIO VAISTO AR ATLIEKŲ
NAIKINIMO NUOSTATOS, JEI BŪTINA**

Atliekos turi būti sunaikintos pagal šalies reikalavimus.

**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. REGISTRUOTOJO PAVADINIMAS IR ADRESAS

ALPHAVET Zrt.
Hofherr A. utca 42.
H-1194, Budapest,
Vengrija
Tel. +36 22534500
El. paštas: alpha-vet@alpha-vet.hu

16. REGISTRACIJOS NUMERIS (-IAI)

LT/2/25/2898/001

17. GAMINTOJO SERIJOS NUMERIS

Serija {numeris}

MINIMALŪS DUOMENYS, KURIE TURI BŪTI ANT MAŽŲ PIRMINIŲ PAKUOČIŲ**Etiketė****1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS**

Alphafluben, 44 mg/ml, geriamasis gelis šunims
Flubendazolas

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

Flubendazolo 44 mg/ml

3. KIEKIS (SVORIS, TŪRIS AR DOZIŲ SKAIČIUS)

7,5 ml

4. NAUDOJIMO BŪDAS (-AI)

Naudoti per burną.

5. IŠLAUKA

Netaikytina.

6. SERIJOS NUMERIS

Serija {numeris}

7. TINKAMUMO DATA

Tinka iki {mėnuo/metai}
Atidarius sunaudoti per 90 dienų.
Atidarius sunaudoti iki:

8. NUORODA „TIK VETERINARINIAM NAUDOJIMUI“

Tik veterinariniam naudojimui.

B. INFORMACINIS LAPELIS

INFORMACINIS LAPELIS
Alphafluben, 44 mg/ml, geriamasis gelis šunims

**1. REGISTRUOTOJO IR UŽ VAISTO SERIJOS IŠLEIDIMĄ EEE ŠALYSE
ATSAKINGO GAMINTOJO, JEI JIE SKIRTINGI, PAVADINIMAS IR ADRESAS**

Registruotojas:

ALPHAVET Zrt., Hofherr Albert utca 42., H-1194 Budapest, Vengrija

Gamintojas, atsakingas už vaisto serijos išleidimą:

ALPHAVET Zrt., Bábolna, Köves János utca 13, H-2943 Bábolna, Vengrija

2. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

Alphafluben, 44 mg/ml, geriamasis gelis šunims
Flubendazolas

3. VEIKLIOJI (-IOSIOS) IR KITOS MEDŽIAGOS

Kiename ml yra:

veikliosios medžiagos:

flubendazolo 44 mg;

pagalbinių medžiagų:

metilo parahidroksibenzoato (E218)	1,8 mg,
propilo parahidroksibenzoato	0,2 mg.

Balta ar beveik balta bekvapė suspensija geliui.

4. INDIKACIJA (-OS)

Antihelminitikas šunims, užsikrėtusiems apvaliosiomis kirmėlėmis, ankilostomomis ar plaukagalviais, gydyti.

Apvaliosios kirmėlės: *Toxocara canis*, *Toxascaris leonina*.

Ankilostomos: *Ancylostoma caninum*.

Plaukagalviai: *Trichuris vulpis*.

5. KONTRAINDIKACIJOS

Negalima naudoti esant padidėjusiam jautrumui veikliajai (-iosioms) medžiagai (-oms) ar bet kuriai iš pagalbinių medžiagų.

6. NEPALANKIOS REAKCIJOS

Labai retais atvejais šunims pasireiškia trumpalaikis vėmimas.

Nepalankių reakcijų dažnumas nustatytas vadovaujantis tokia konvencija:

- labai dažna (nepalanki (-ios) reakcija (-os) pasireiškė daugiau nei 1 iš 10 gydytų gyvūnų),
- dažna (daugiau nei 1, bet mažiau nei 10 iš 100 gydytų gyvūnų),
- nedažna (daugiau nei 1, bet mažiau nei 10 iš 1 000 gydytų gyvūnų),
- reta (daugiau nei 1, bet mažiau nei 10 iš 10 000 gydytų gyvūnų),

- labai reta (mažiau nei 1 iš 10 000 gydytų gyvūnų, skaičiuojant ir atskirus pranešimus).

Pastebėjus bet kokią šalutinį poveikį, net ir nepaminėtą šiame informaciniame lapelyje, arba manant, kad vaistas neveikė, būtina informuoti veterinarijos gydytoją.

Taip pat galima pranešti naudojantis nacionaline pranešimo sistema:

Valstybinė maisto ir veterinarijos tarnyba

El. paštas: vaistu.registracija@vmvt.lt

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

7. PASKIRTIES GYVŪNŲ RŪŠIS (-YS)

Šunys.

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

Rekomenduojama dozė:

22 mg flubendazolo vienam kg kūno svorio; viename 7,5 ml švirkšte yra 330 mg flubendazolo.

Naudojimas

1 ml gelio 2 kg kūno svorio, vieną kartą per dieną, tris dienas iš eilės.

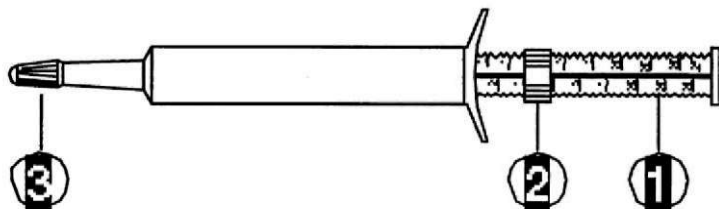
Vienas švirkštas skirtas šunims iki 15 kg.

Naudojimo būdas

Gelį galima naudoti taip:

- tiksli dozė turi būti užšvirkščijama tiesiai ant šuns liežuvio;
- tiksli dozė turi būti įmaišyta į šuns ėdalą (rekomenduojama, jei šio agresyvus ir jį sudėtinga gydyti).

9. NUORODOS DĖL TINKAMO NAUDOJIMO



Nuimti apsauginį dangtelį (3). Pasukti žiedą (2) prieš laikrodžio rodyklę, kol jis atsidurs ties dozavimo stūmoklio (1) žyma, atitinkančia gyvūno kūno svorį kilogramais. Šią dozę gyvūnui reikia suduoti. Kito gydymo metu gyvūno kūno svorį reikia pridėti prie skaičiaus, ties kuriuo anksčiau buvo nustatytas žiedas (2), tada žiedą reikia pasukti iki naujos žymos ir suduoti atitinkamą dozę.

Pavyzdys: 3 kg sveriančiam šuniui pirmo gydymo metu žiedas nustatomas ties 3 kg žyma, antro gydymo metu – ties 6 kg, o trečio – ties 9 kg žyma.

Gydymo rekomendacijos

Šunys:

- šuniukai: 1–2 sav. amžiaus,
- jauni šunys (iki 12 mėn. amžiaus): kas 2–3 mėn.,
- vaikingos kalės: rujos metu, 10 dienų prieš ir 10 dienų po atsivedimo,
- suaugę šunys: kas 3–4 mėn., atsižvelgiant į vietos reikalavimus,
- visiems šunims: prieš vakcinaciją.

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

10. IŠLAUKA

Netaikytina.

11. SPECIALIEJI LAIKYMO NURODYMAI

Saugoti nuo vaikų.

Laikyti žemesnėje nei 25 °C temperatūroje.

Negalima šaldyti ar sušaldyti.

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

Tinkamumo laikas, pirmą kartą atidarius talpyklę, – 90 dienų.

12. SPECIALIEJI ĮSPĖJIMAI

Specialieji įspėjimai, naudojant atskirų rūšių paskirties gyvūnams

Būtina vengti toliau išvardintų veiksmų, nes jie didina atsparumo išsivystymo riziką ir gydymas gali būti neveiksmingas:

- per dažnai ir pakartotinai naudoti tos pačios klasės antihelmintikus ilgą laiką;
- naudoti per mažomis dozėmis dėl neteisingai nustatyto kūno svorio arba netinkamo vaisto naudojimo.

Sprendimas naudoti šį veterinarinį vaistą turi būti pagrįstas parazitų rūšies ir užsikrėtimo sunkumo patvirtinimu arba užsikrėtimo rizikos, atsižvelgiant į epidemiologines savybes, įvertinimu kiekvienam gyvūnui atskirai.

Specialiosios atsargumo priemonės, naudojant vaistą gyvūnams

Dėl pernelyg dažno ir pakartotinio tos pačios klasės antihelmintikų naudojimo parazitai gali tapti atsparūs tos klasės antihelmintikams.

Specialiosios atsargumo priemonės asmenims, naudojantiems vaistą gyvūnams

Šis veterinarinis vaistas gali sukelti alergines reakcijas. Žmonės, kuriems nustatytas padidėjęs jautrumas flubendazolui ar pagalbinėms medžiagoms metilo parahidroksibenzoatui ir propilo parahidroksibenzoatui, turi vengti sąlyčio su šiuo veterinariniu vaistu.

Šis veterinarinis vaistas gali šiek tiek dirginti akis ir odą. Reikia vengti tiesioginio vaisto sąlyčio su oda ir akimis. Atsitiktinai patekus ant odos ar į akis, paveiktą vietą reikia nedelsiant plauti dideliu kiekiu švaraus vandens.

Taip pat nėščios ir vaisingo amžiaus moterys turi būti atsargios ir vengti atsitiktinio kontakto su šiuo vaistu.

Nurytas šis veterinarinis vaistas gali būti kenksmingas, ypač vaikams. Būtina vengti atsitiktinio vaisto nurijimo. Negalima palikti švirkšto vaikams matomoje ir pasiekiamoje vietoje. Kad vaikai negalėtų pasiekti panaudotų švirkštų, po naudojimo švirkštą reikia laikyti originalioje pakuotėje. Atsitiktinai nurijus, reikia nedelsiant kreiptis į gydytoją ir parodyti šio veterinarinio vaisto pakuotės lapelį ar etiketę.

Papildomi įspėjimai, šio veterinarinio vaisto dedant į ėdalą

Reikia užtikrinti, kad vaikai negalėtų pasiekti šuns ėdalo su vaistu. Kad vaikai negalėtų pasiekti šuns ėdalo su vaistu, reikia užpilti vaisto ant nedidelio kiekio ėdalo ir palaukti, kol gyvūnas jį visą suės, tada sudėti likusį ėdalą. Vaistą suduokite vaikams nepastebimoje ir nepasiekiamoje vietoje. Visą nesuėstą ėdalą su vaistu būtina nedelsiant pašalinti ir kruopščiai išplauti dubenėlį. Panaudojus vaistą ir išplovus užterštą dubenėlį, būtina nusiplauti rankas.

Po naudojimo reikia kruopščiai nusiplauti rankas.

Vaikingumas ir laktacija

Laboratoriniais tyrimais su žiurkėmis nustatytas teratogeninis ir fetotoksinis poveikis naudojant dideles dozes. Naudoti tik atsakingam veterinarijos gydytojui įvertinus naudą ir riziką.

Perdozavimas (simptomai, pirmosios pagalbos priemonės, priešnuodžiai)

Šis veterinarinis vaistas pasižymi plačiomis terapinio saugumo ribomis. Penkis kartus didesnė nei rekomenduojama dozė nepalankių reakcijų nesukelia.

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

Vaistų negalima išmesti į kanalizaciją ar su buitinėmis atliekomis.

Veterinarijos gydytojas gali patarti, ką daryti su nereikalingais vaistais. Tai turėtų padėti saugoti aplinką.

14. INFORMACINIO LAPELIO PASKUTINIO PATVIRTINIMO DATA

2025-08-26

15. KITA INFORMACIJA

Parduodama tik su veterinariniu receptu.

Pakuotės dydis:

7,5 ml gelio linijinio mažo tankio polietileno (LMTPE) plastikiniame geriamajame švirkšte su polistireniniu stūmokliu, kartoninėje dėžutėje.

Pirmą kartą atidarius talpyklę reikia apskaičiuoti sunaikinimo datą pagal šiame informaciniame lapelyje nurodytą tinkamumo laiką ir užrašyti šią datą ant kartotinės dėžutės.

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