

I PRIEDAS
VETERINARINIO VAISTO APRAŠAS

1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

Octacillin, 800 mg/g, milteliai naudoti su geriamuoju vandeniu kiaulėms

2. KOKYBINĖ IR KIEKYBINĖ SUDĖTIS

Vieno gramo sudėtis

veikliųjų medžiagų:

amoksicilino	697 mg,
atitinka amoksicilino trihidrato	800 mg.

Pagalbinės medžiagos:

Kokybinė pagalbinių medžiagų ir kitų sudedamųjų medžiagų sudėtis
Natrio karbonatas monohidratas
Natrio citratas
Koloidinis silicio dioksidas, bevandenis

Balti arba gelsvi - balti milteliai.

3. KLINIKINĖ INFORMACIJA

3.1. Paskirties gyvūnų rūšys

Kiaulės.

3.2. Naudojimo indikacijos, nurodant paskirties gyvūnų rūšis

Gydyti infekcijoms, sukeltoms amoksicilinui jautrių bakterijų.

Kiaulės: *Actinobacillus pleuropneumoniae* sukelta pleuropneumonija, *Streptococcus suis* sukeltas meningitas.

3.3. Kontraindikacijos

Negalima naudoti esant padidėjusiam jautrumui penicilinui ir kitoms medžiagoms su beta-laktamine grupe ar bet kuriai iš pagalbinių medžiagų.

Negalima naudoti triušiams ir graužikams, pvz., jūrų kiaulytėms, žiurkėnams ar smiltpelėms.

Negalima naudoti gyvūnams, turintiems inkstų funkcijos sutrikimų, įskaitant anuriją ir oliguriją.

3.4. Specialieji įspėjimai

Nėra.

3.5. Specialiosios naudojimo atsargumo priemonės

Specialiosios atsargumo priemonės, siekiant naudojant vaistą paskirties gyvūnų rūšims

Veterinarinį vaistą reikia naudoti laikantis visuotinės, nacionalinės bei vietinės antimikrobinių medžiagų naudojimo strategijos. Veterinarinio vaisto naudojimą reikia pagrįsti tikslinio (-ių) patogeno (-ų) nustatymo ir jautrumo tyrimais. Jei tai neįmanoma, gydymas turi būti taikomas remiantis epidemiologine informacija ir žiniomis apie tikslinių patogenų jautrumą ūkyje arba vietiniu (regiono) lygiu. Veterinarinį vaistą naudojant ne pagal VVA nurodymus, gali didėti

amoksicilinui atsparių bakterijų paplitimas ir gali mažėti gydymo veiksmingumas gydymo amoksicilinu, nes gali atsirasti kryžminis atsparumas.

Specialiosios atsargumo priemonės asmenims, naudojantiems vaistą gyvūnams

Po injekcijos, įkvėpimo, prarijus ar patekus ant odos penicilinai ir cefalosporinai gali sukelti padidėjusio jautrumo (alerginę) reakciją. Padidėjęs jautrumas penicilinams gali sukelti kryžminį jautrumą cefalosporinams ir atvirkščiai. Alerginės reakcijos į šias medžiagas kartais gali būti sunkios. Negalima naudoti šio veterinarinio vaisto, jeigu yra žinomas jautrumas arba yra rekomenduojama nedirbti su šiais vaistais.

Šį veterinarinį vaistą naudoti atsargiai, kad išvengti poveikio, laikytis visų rekomenduojamų atsargumo priemonių. Naudojant veterinarinį vaistą nerūkyti, nevalgyti ir negerti. Ruošiant ir naudojant vandenį su veterinariniu vaistu reikia vengti veterinarinio vaisto patekimo ant odos ar dulkių dalelių įkvėpimo. Naudojant šį veterinarinį vaistą mūvėti pirštines ir atitinkamą nuo dulkių apsaugančią kaukę. Panaudojus veterinarinį vaistą nedelsiant nusiplauti rankas ir užterštą odą. Patekus į akis ar ant odos, paveiktą plotą nuplauti dideliu kiekiu vandens ir, atsiradus dirginimui, kreiptis medicininės pagalbos.

Jeigu po poveikio atsiranda tokių simptomų kaip odos bėrimas, reikia kreiptis į gydytoją ir parodyti šį įspėjimą. Veido, lūpų ar akių tinimas ar apsunkintas kvėpavimas yra sunkesni simptomai ir reikia nedelsiant kreiptis medicininės pagalbos.

Specialiosios aplinkos apsaugos atsargumo priemonės

Netaikytinos.

3.6. Nepageidaujamos reakcijos

Kiaulės

Dažnis nenustatytas (negali būti apskaičiuotas pagal turimus duomenis)	Padidėjusio jautrumo reakcija* (pvz., odos bėrimas, anafilaksinis šokas)
--	--

* Įvairaus sunkumo. Įtarus nepageidaujamą reakciją, gydymą reikia nutraukti.

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. Atitinkamus kontaktinius duomenis žr. pakuotės lapelyje.

3.7. Naudojimas vaikingumo, laktacijos ar kiaušinių dėjimo metu

Veterinarinio vaisto saugumas vaikingumo ir laktacijos metu nenustatytas.

Vaikingumas ir laktacija

Naudoti tik atsakingam veterinarijos gydytojui įvertinus naudą ir riziką.

Laboratoriniais tyrimais su žiurkėmis ir triušiais nenustatytas amoksicilino teratogeninis, fetotoksinis ar toksinis poveikis patelei.

3.8. Sąveika su kitais vaistais ir kitos sąveikos formos

Amoksicilino baktericidinis poveikis neutralizuojamas bakteriostatinio poveikio vaistais.

3.9. Dozės ir naudojimo būdas

Naudoti su geriamu vandeniu.

Kiaulės

Rekomenduojama paros dozė yra 16 mg amoksicilino trihidrato – atitinka 14 mg amoksicilino 1 kg kūno svorio, t. y. 20 mg veterinarinio vaisto 1 kg kūno svorio, atitinka 1 gramą veterinarinio vaisto 50 kg kūno svorio per parą, skiriant 3–5 dienas iš eilės. Sunkių infekcijų atvejais gydymo laikotarpį būtina pailginti iki 5 dienų, kaip nustato gydantis veterinarijos gydytojas.

Smūginė dozė: veterinarinį vaistą rekomenduojama skirti kartą per parą su geriamuoju vandeniu ribotą laiko tarpą. Geriamojo vandens sistemą reikia išjungti apie dvi valandas (trumpesnę laiko tarpą esant šiltam orui) iki vaisto davimo laiko. Apskaičiuotą paros miltelių kiekį išberti 5–10 litrų vandens paviršiuje. Kruopščiai išmaišyti, kol milteliai ištirps. Šį tirpalą išmaišyti geriamojo vandens kiekyje, kuris bus išgertas per maždaug 2–3 valandas.

Nuolatinis gydymas: toliau esančioje lentelėje pateiktos veterinarinio vaisto skyrimo rekomendacijos, darant prielaidą, kad per parą suvartojama 100 litrų geriamojo vandens, remiantis apskaičiuotu 1 litro 10 kg kūno svoriui vandens suvartojimu iki 4 mėnesių amžiaus kiaulėms ir 0,66 litro 10 kg kūno svorio vyresnėms, nei 4 mėnesių amžiaus kiaulėms.

Iki 4 mėnesių amžiaus kiaulės:	20 g miltelių / 100 litrų per parą
Vyresnės nei 4 mėnesių amžiaus kiaulės:	30 g miltelių / 100 litrų per parą

Nuolatinio gydymo atveju vandenį su veterinariniu vaistu reikia keisti du kartus per parą. Remiantis rekomenduojama doze ir gydomų gyvūnų skaičiumi bei svoriu, tiksli veterinarinio vaisto paros koncentracija turi būti apskaičiuota pagal šią formulę:

$$\frac{20 \text{ mg veterinarinio vaisto / kg kūno svorio per parą} \times \text{Vidutinis gydomų gyvūnų kūno svoris (kg)}}{\text{Vidutinis vandens sunaudojimas (litrų gyvūnui) per parą*}} = \text{mg veterinarinio vaisto 1 litrui geriamojo vandens}$$

** Paruoškite tokį vandenį su veterinariniu vaistu kiekį, kuris bus suvartotas per kitas 12 valandų. Visą nesunaudotą vandenį su veterinariniu vaistu reikia išpilti po 12 valandų ir reikia paruošti šviežią vandenį su veterinariniu vaistu kitoms 12 valandų*

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

Vandens su veterinariniu vaistu sunaudojimas priklauso nuo klinikinės gyvūno būklės. Jeigu suvartojama per mažai vandens, kiaulės reikia gydyti parenteriniu būdu. Siekiant gauti tinkamą dozę, amoksicilino koncentraciją gali tekti atitinkamai pakoreguoti. Didžiausia iš anksto atskiesto vandens su veterinariniu vaistu koncentracija yra apie 8 gramai veterinarinio vaisto litre. Reikia atitinkamai pakeisti dozavimo įrenginio nustatymus.

Kai duodamas vanduo su veterinariniu vaistu reikia užtikrinti, kad gyvūnai neturėtų prieigos prie vandens be vaisto. Kai visas vanduo su veterinariniu vaistu yra išgertas, vėl įjungti geriamojo vandens sistemą. Po 12 valandų išpilti visą likusį vandenį su veterinariniu vaistu.

Rekomenduojama naudoti tinkamai kalibruotą matavimo įrangą.

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

Nežinoma.

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

Netaikytinos.

3.12. Išlauka

Skerdienai ir subproduktams – 2 paros.

4. FARMAKOLOGINĖS SAVYBĖS

4.1. ATCvet kodas: QJ 01 CA 04.

4.2. Farmakodinamika

Veiklioji medžiaga, amoksicilinas, yra baktericidinis, betalaktaminės klasės, daugiausiai nuo laiko priklausomas antibiotikas. Jis veikia slopindamas bakterijų ląstelės sienelės sintezę. Amoksicilinas pasižymi baktericidiniu poveikiu prieš daugelį gramteigiamų ir gramneigiamų bakterijų. *Actinobacillus pleuropneumoniae* MIC₅₀/MIC₉₀ yra 0,25 µg/ml. *Streptococcus suis* MIC₅₀/MIC₉₀ yra 0,03 µg/ml.

Apskritai, praktinis atsparumo išsivystymas in vitro prieš amoksiciliną, kaip ir prieš visus penicilinus, įvykta lėtai ir palaipsniui, esant kryžminiam atsparumui su kitais penicilinais, kas turi praktinės reikšmės stafilokokinėms infekcijoms. Tiek ilgalaikis gydymas, tiek subterapinės dozės gali atrinkti antibiotikams atsparias bakterijas. Atsparumas beta-laktaminiams antibiotikams iš esmės yra susijęs su beta-laktamazėmis, kurios juos hidrolizuoja.

4.3. Farmakokinetika

Su šiuo veterinariniu vaistu didelės amoksicilino koncentracijos greitai pasiekiamos kraujyje. Paskyrus naudoti per burną, amoksicilinas yra didžiąja dalimi absorbuojamas (74–92 %).

Šis antibiotikas gerai pasiskirsto visuose organuose ir audiniuose, kur taip pasiekama didelė koncentracija. Amoksicilinas didžiąja dalimi išskiriamas per inkstus nepakitęs. Mažesnė paskirta amoksicilino dozės dalis yra išskiriama su tulžimi ir taip pat su pienu.

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, – 3 metai.

Tinkamumo laikas, atidarius pirminę pakuotę, – 1 mėn.

Tinkamumo laikas, atskiedus arba ištirpinus pagal nurodymus, – 12 val.

5.3. Specialieji laikymo nurodymai

Šiam veterinariniam vaistui, supakuotam pardavimo pakuotėje, specialių laikymo sąlygų nereikia.

Atidarius / ištirpinus:

Negalima laikyti aukštesnėje kaip 25 °C temperatūroje.

Maišelį laikyti sandariai uždarytą, kad vaistas būtų apsaugotas nuo drėgmės.

5.4. Pirminės pakuotės pobūdis ir sudedamosios dalys

Daugiasluoksniai paketėliai 100 g, 250 g, 500 g ar 1 kg pakuotės dydžio. Paketėlius sudaro šios medžiagos: išorėje baltas sluoksnis, viduje skirtingi skaidrūs sluoksniai, aliuminio posluoksnis ir vidinis polietileno sluoksnis.

Daugiasluoksniai paketėliai 100 g, 250 g, 500 g ar 1 kg pakuotės dydžio. Paketėlius sudaro šios medžiagos: išorėje poliesterio sluoksnis, viduje aliuminio ir poliamido sluoksniai ir vidinis polietileno sluoksnis.

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

Eurovet Animal Health B.V.

7. REGISTRACIJOS NUMERIS (-IAI)

LT/2/21/2664/001-008

8. REGISTRAVIMO DATA

Registravimo data 2021-05-18

9. PASKUTINĖ VETERINARINIO VAISTO APRAŠO PERŽIŪROS DATA

2025-02-26

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>).

DUOMENYS, KURIE TURI BŪTI ANT PIRMINĖS PAKUOTĖS – ETIKETĖS-PAKUOTĖS LAPELIO

{Paketėlis / 100 g, 250 g, 500 g ir 1,0 kg}

1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

Octacillin, 800 mg/g, milteliai naudoti su geriamuoju vandeniu kiaulėms

2. SUDĖTIS

Vieno gramo sudėtis:

amoksisilinas 697 mg,

atitinka amoksisilino trihidrato 800 mg.

Balti arba gelsvi - balti milteliai.

3. PAKUOTĖS DYDIS

100 g

250 g

500 g

1,0 kg

4. PASKIRTIES GYVŪNŲ RŪŠYS

Kiaulės.



5. NAUDOJIMO INDIKACIJOS

Naudojimo indikacijos

Gydyti infekcijoms, sukeltoms amoksisilinui jautrių bakterijų.

Kiaulės: *Actinobacillus pleuropneumoniae* sukelta pleuropneumonija,
Streptococcus suis sukeltas meningitas.

6. KONTRAINDIKACIJOS

Kontraindikacijos

Negalima naudoti esant padidėjusiam jautrumui penicilinui ir kitoms medžiagoms su beta-laktamine grupe ar bet kuriai iš pagalbinių medžiagų.

Negalima naudoti triušiams ir graužikams, pvz., jūrų kiaulytėms, žiurkėnams ar smiltpelėms.

Negalima naudoti gyvūnams esant sunkių inkstų funkcijos sutrikimų, įskaitant anuriją ir oliguriją.

7. SPECIALIEJI ĮSPĖJIMAI

Specialieji įspėjimai

Specialiosios atsargumo priemonės, naudojant vaistą paskirties gyvūnų rūšims

Veterinarinį vaistą reikia naudoti laikantis visuotinės, nacionalinės bei vietinės antimikrobinų medžiagų naudojimo strategijos. Veterinarinio vaisto naudojimą reikia pagrįsti tikslinio (-ių) patogeno (-ų) nustatymo ir jautrumo tyrimais. Jei tai neįmanoma, gydymas turi būti taikomas remiantis epidemiologine informacija ir žiniomis apie tikslinių patogenų jautrumą ūkyje arba vietiniu (regiono) lygiu. Veterinarinį vaistą naudojant ne pagal VVA nurodymus, gali didėti amoksicilino atsparių bakterijų paplitimas ir gali mažėti gydymo veiksmingumas gydymo amoksicilinu, nes gali atsirasti kryžminis atsparumas.

Specialiosios atsargumo priemonės asmenims, naudojantiems vaistą gyvūnams

Po injekcijos, įkvėpimo, prarijus ar patekus ant odos penicilinai ir cefalosporinai gali sukelti padidėjusio jautrumo (alerginę) reakciją. Padidėjęs jautrumas penicilinams gali sukelti kryžminį jautrumą cefalosporinams ir atvirkščiai. Alerginės reakcijos į šias medžiagas kartais gali būti sunkios. Negalima naudoti šio veterinarinio vaisto, jeigu yra žinomas jautrumas arba yra patarta nedirbti su šiais vaistais.

Šį veterinarinį vaistą naudoti atsargiai, kad išvengti poveikio, laikytis visų rekomenduojamų atsargumo priemonių. Naudojant veterinarinį vaistą nerūkyti, nevalgyti ir negerti. Ruošiant ir naudojant vandenį su veterinariniu vaistu, reikia vengti veterinarinio vaisto patekimo ant odos ar dulkių dalelių įkvėpimo. Naudojant šį veterinarinį vaistą mūvėti pirštines ir atitinkamą nuo dulkių apsaugančią kaukę. Panaudojus veterinarinį vaistą nedelsiant nusiplauti rankas ir užterštą odą. Patekus į akis ar ant odos, paveiktą plotą nuplauti dideliu kiekiu vandens ir, atsiradus dirginimui, kreiptis medicininės pagalbos.

Jeigu po poveikio atsiranda tokių simptomų kaip odos bėrimas, reikia kreiptis į gydytoją ir parodyti šį įspėjimą. Veido, lūpų ar akių tinimas ar apsunkintas kvėpavimas yra sunkesni simptomai ir reikia nedelsiant kreiptis medicininės pagalbos.

Vaikingumas ir laktacija

Laboratoriniais tyrimais su žiurkėmis ir triušiais nenustatytas amoksicilino teratogeninis, fetotoksinis ar toksinis patelei poveikis. Veterinarinio vaisto saugumas vaikingumo ir laktacijos metu nenustatytas. Naudoti tik atsakingam veterinarinijai gydytojui įvertinus naudą ir riziką.

Sąveika su kitais vaistais ir kitos sąveikos formos

Amoksicilino baktericidinis poveikis neutralizuojamas bakteriostatinio poveikio vaistais.

Pagrindiniai nesuderinamumai

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

8. NEPAGEIDAUJAMOS REAKCIJOS

Nepageidaujamos reakcijos

Kiaulės

Dažnis nenustatytas (negali būti apskaičiuotas pagal turimus duomenis)	Padidėjusio jautrumo reakcija* (pvz., odos bėrimas, anafilaksinis šokas)
--	--

* Įvairaus sunkumo. Įtarus nepageidaujamą reakciją, gydymą reikia nutraukti.

Svarbu teikti informaciją apie nepageidaujamas reakcijas. Tai leidžia nuolat stebėti vaisto saugumą. Pastebėjus bet kokią šalutinį poveikį, net ir nepaminėtą šioje etiketėje, arba manant, kad vaistas

neveikė, būtina pirmiausia informuoti veterinarijos gydytoją. Apie bet kokias nepageidaujamas reakcijas taip pat galite pranešti registruotojui arba registruotojo vietiniam atstovui naudodamiesi šios etiketės pabaigoje pateiktais kontaktiniais duomenimis arba perduodami informaciją per savo nacionalinę pranešimų sistemą, kuri aprašyta Valstybinės maisto ir veterinarijos tarnybos interneto svetainėje adresu <https://vmvt.lrv.lt/lt/fb/>

9. DOZĖS, NAUDOJIMO BŪDAI IR METODAS KIEKVIENAI PASKIRTIES RŪŠIAI

Dozės, naudojimo būdai ir metodas kiekvienai paskirties rūšiai

Naudoti su geriamu vandeniu.

Kiaulės

Rekomenduojama paros dozė yra 16 mg amoksicilino trihidrato – atitinka 14 mg amoksicilino 1 kg kūno svorio, t. y. 20 mg veterinarinio vaisto 1 kg kūno svorio, atitinka 1 gramą veterinarinio vaisto 50 kg kūno svorio per parą, skiriant 3–5 dienas iš eilės. Sunkių infekcijų atvejais gydymo laikotarpį būtina pailginti iki 5 dienų, kaip nustato gydantis veterinarijos gydytojas.

Smūginė dozė: veterinarinį vaistą rekomenduojama skirti kartą per parą su geriamuoju vandeniu ribotą laiko tarpą. Geriamojo vandens sistemą reikia išjungti apie dvi valandas (trumpesnę laiko tarpą esant šiltam orui) iki vaisto davimo laiko. Apskaičiuotą paros miltelių kiekį išberti 5–10 litrų vandens paviršiuje. Kruopščiai išmaišyti, kol milteliai ištirps. Šį tirpalą išmaišyti geriamojo vandens kiekyje, kuris bus išgertas per maždaug 2–3 valandas.

Nuolatinis gydymas: toliau esančioje lentelėje pateiktos veterinarinio vaisto skyrimo rekomendacijos, darant prielaidą, kad per parą suvartojama 100 litrų geriamojo vandens, remiantis apskaičiuotu 1 litro 10 kg kūno svoriui vandens suvartojimu iki 4 mėnesių amžiaus kiaulėms ir 0,66 litro 10 kg kūno svorio vyresnėms, nei 4 mėnesių amžiaus kiaulėms.

Iki 4 mėnesių amžiaus kiaulės:	20 g miltelių / 100 litrų per parą
Vyresnės nei 4 mėnesių amžiaus kiaulės:	30 g miltelių / 100 litrų per parą

Nuolatinio gydymo atveju vandenį su veterinariniu vaistu reikia keisti du kartus per parą. Remiantis rekomenduojama doze ir gydomų gyvūnų skaičiumi bei svoriu, tiksli veterinarinio vaisto paros koncentracija turi būti apskaičiuota pagal šią formulę:

$$\frac{20 \text{ mg veterinarinio vaisto / kg kūno svorio per parą}}{\text{Vidutinis vandens sunaudojimas (litrų gyvūnui) per parą*}} \times \text{Vidutinis gydomų gyvūnų kūno svoris (kg)} = \text{mg veterinarinio vaisto 1 litrui geriamojo vandens}$$

** Paruoškite tokį vandenį su veterinariniu vaistu kiekį, kuris bus suvartotas per kitas 12 valandų. Visą nnesunaudotą vandenį su veterinariniu vaistu reikia išpilti po 12 valandų ir reikia paruošti šviežią vandenį su veterinariniu vaistu kitoms 12 valandų*

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

Vandens su veterinariniu vaistu sunaudojimas priklauso nuo klinikinės gyvūno būklės. Jeigu suvartojama per mažai vandens, kiaulės reikia gydyti parenteriniu būdu. Siekiant gauti tinkamą dozę, amoksicilino koncentraciją gali tekti atitinkamai pakoreguoti. Didžiausia iš anksto atskiesto vandens su veterinariniu vaistu koncentracija yra apie 8 gramai veterinarinio vaisto litre. Reikia atitinkamai pakeisti dozavimo įrenginio nustatymus.

Kai duodamas vanduo su veterinariniu vaistu reikia užtikrinti, kad gyvūnai neturėtų prieigos prie vandens be vaisto. Kai visas vanduo su veterinariniu vaistu yra išgertas, vėl įjungti geriamojo vandens sistemą. Po 12 valandų išpilti visą likusį vandenį su veterinariniu vaistu. Rekomenduojama naudoti tinkamai kalibruotą matavimo įrangą.

10. NUORODOS DĖL TINKAMO NAUDOJIMO

Nuorodos dėl tinkamo naudojimo

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

11. IŠLAUKA

Išlauka

Skerdienai ir subproduktams: 2 paros.

12. SPECIALIEJI LAIKYMO NURODYMAI

Specialieji laikymo nurodymai

Saugoti nuo vaikų.

Šiam veterinariniam vaistui, supakuotam pardavimo pakuotėje, specialių laikymo sąlygų nereikia.

Atidarius / ištirpinus:

Negalima laikyti aukštesnėje kaip 25 °C temperatūroje.

Maišelį laikyti sandariai uždarytą, kad vaistas būtų apsaugotas nuo drėgmės.

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

13. SPECIALIOSIOS ATLIEKŲ NAIKINIMO NUOSTATOS

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.

Veterinarijos gydytojas arba vaistininkas gali patarti, ką daryti su nereikalingais vaistais.

14. VETERINARINIŲ VAISTŲ KLASIFIKACIJA

Veterinarinių vaistų klasifikacija

Parduodama tik su veterinariniu receptu.

15. REGISTRACIJOS NUMERIAI IR PAKUOČIŲ DYDŽIAI

LT/2/21/2664/001

LT/2/21/2664/002
LT/2/21/2664/003
LT/2/21/2664/004
LT/2/21/2664/005
LT/2/21/2664/006
LT/2/21/2664/007
LT/2/21/2664/008

Pakuočių dydžiai

100 g, 250 g, 500 g, 1,0 kg.
Gali būti tiekiamos ne visų dydžių pakuotės.

16. ETIKETĖS PASKUTINĖS PERŽIŪROS DATA

Etiketės paskutinės peržiūros data
2025-02-26

Išsamią informaciją apie šį veterinarinį vaistą galima rasti Sąjungos vaistų duomenų bazėje.

17. KONTAKTINIAI DUOMENYS

Kontaktiniai duomenys

Registruotojas ir gamintojas, atsakingas už vaisto serijos išleidimą:
Eurovet Animal Health B.V.
Handelsweg 25, 5531-AE Bladel
Nyderlandai

Vietiniai atstovai ir kontaktiniai duomenys, skirti pranešti apie įtariamą nepageidaujamą reakciją:
UAB Dimedium Lietuva
Islandijos pl. 217-13
49165 Kaunas
Lietuva
+370 615 64241
Norint gauti informacijos apie šį veterinarinį vaistą, reikia susisiekti su registruotojo vietiniu atstovu nurodytą žemiau.

18. KITA INFORMACIJA

Kita informacija

19. NUORODA „TIK VETERINARINIAM NAUDOJIMUI“

Tik veterinariniam naudojimui.

20. TINKAMUMO DATA

Exp. {mėnuo/metai}

Atidarius sunaudoti iki: ...

Tinkamumo laikas, atidarius pirminę pakuotę, – 1 mėn.

Tinkamumo laikas, atskiedus arba ištirpinus pagal nurodymus, – 12 val.

21. SERIJOS NUMERIS

Lot {numeris}