

I PRIEDAS
VETERINARINIO VAISTO APRAŠAS

1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

DogStem, injekcinė suspensija šunims

2. KOKYBINĖ IR KIEKYBINĖ SUDĖTIS

Kiekvienoje 1 ml dozėje yra:

veikliosios (-ių) medžiagos (-ų):

arklių virkštelės mezenchiminių kamieninių ląstelių (EUC-MSCs) $7,5 \times 10^6$;

pagalbinės (-ių) medžiagos (-ų):

Išsamų pagalbinių medžiagų sąrašą žr. 6.1 p.

3. VAISTO FORMA

Injekcinė suspensija.

Drumsta vienalytė ląstelių suspensija.

4. KLINIKINIAI DUOMENYS

4.1. Paskirties gyvūnų rūšis (-ys)

Šunys.

4.2. Naudojimo indikacijos, nurodant paskirties gyvūnų rūšis

Šunų šlubavimui, susijusiam su lengvos formos ar vidutinio sunkumo degeneracine sąnarių liga (osteoartritu), mažinti.

4.3. Kontraindikacijos

Negalima naudoti esant padidėjusiam jautrumui veikliajai medžiagai ar bet kuriai iš pagalbinių medžiagų.

4.4. Specialieji išpėjimai, naudojant atskirų rūšių paskirties gyvūnams

Įrodyta, kad veterinarinis vaistas yra veiksmingas šunims, sergantiems alkūnės ar klubo osteoartritu. Duomenų apie vaisto veiksmingumą gydant kitus sąnarius nėra.

Veiksmingumas gali pasireikšti palaipsniui.

Laboratorinio tyrimo metu 50 % šunų, gydytų viena doze, atsirado antikūnų prieš ksenogenines mezenchimines kamienines ląsteles. Galima šių antikūnų įtaka preparato veiksmingumui nebuvo įvertinta. Yra duomenų apie veiksmingumą yra po vienkartinės dozės. Duomenų apie vaisto veiksmingumą, gydant daugiau nei vieną artrito pažeistą sąnarį tuo pačiu metu, nėra.

4.5. Specialiosios naudojimo atsargumo priemonės

Specialiosios atsargumo priemonės, naudojant vaistą gyvūnams

Teisingas adatos įvedimas ypatingai svarbus, siekiant išvengti atsitiktinės injekcijos į kraujagysles ir su tuo susijusios trombozės rizikos.

Veterinarinio vaisto saugumas buvo tirtas tik su ne jaunesniais kaip vienerių metų amžiaus ir daugiau nei 15 kg svorio šunimis.

Klinikinio tyrimo metu visiems šunims preparato naudojimo metu kartu buvo skirta viena nesteroidinių priešuždegiminių vaistų dozė. Gydytas sisteminė nesteroidinių priešuždegiminių vaistų doze gali būti atliekamas tą pačią dieną, kai į sąnarį leidžiamas vaistinis preparatas, atsižvelgiant į veterinarijos gydytojo atliktą naudos ir rizikos vertinimą kiekvienu atskiru atveju.

Specialiosios atsargumo priemonės asmenims, naudojantiems vaistą gyvūnams

Reikia vengti, kad atsitiktinai neįsišvirkšti vaisto.

Panaudojus vaistą, nusiplauti rankas.

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

4.6 Nepalankios reakcijos (dažnumas ir sunkumas)

Dažniausiai buvo pranešama apie šlubavimą ir skausmą.

Buvo pranešta apie stiprų šlubavimo ir skausmo padidėjimą nuo 24 valandų iki 1 savaitės po veterinarinio vaisto suleidimo. Visiška remisija po kelių ar keletos savačių. Buvo taikomas simptominis gydymas nesteroidiniais priešuždegiminiais vaistais.

Lengvas ar vidutinio sunkumo šlubavimo padidėjimas praėjus 24 valandoms po vaisto suleidimo. Visiška remisija buvo pastebėta per kelias dienas ir nereikalavo priešuždegiminių vaistų.

Klinikinių tyrimų metu taip pat dažnai buvo stebimi sąnario uždegimo požymiai. Pagrindiniame tyrime, praėjus 24 valandoms po vaisto suleidimo, pastebėtas ryškus sąnario efuzijos padidėjimas.

Atliekant tyrimą, praėjus 24 valandoms po preparato suleidimo buvo pastebėtas vidutinio stiprumo sąnario efuzijos ir karščio padidėjimas injekcijos vietoje.

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

Veterinarinio vaisto saugumas vaikingoms patelėms ir laktacijos metu nenustatytas.

Naudoti tik atsakingam veterinarijos gydytojui įvertinus naudą ir riziką.

4.8. Sąveika su kitais vaistais ir kitos sąveikos formos

Nėra duomenų

Negalima tuo pat metu naudoti kartu su jokių kitų į sąnarį leidžiamu veterinariniu vaistu.

4.9 Dozės ir naudojimo būdas

Naudojimo būdas

Leidžiama į sąnarį.

Dozavimas

Atliekama viena injekcija, į pažeistą sąnarį sušvirkščiant 1 ml vaisto (7.5×10^6 arklių virkštelės mezenchiminių kamieninių ląstelių).

Naudojimo metodas

Veterinarinį vaistą į sąnarį gali sušvirkšti tik veterinarijos gydytojas, laikantis specialių atsargumo priemonių, kad užtikrintų vaisto sušvirkštimo proceso sterilumą. Su vaistu dirbti ir jį švirkšti reikia sterilumą užtikrinančiais būdais ir švarioje aplinkoje.

Lengvai suplakti prieš leidžiant, kad turinys gerai susimaišytų.

Vaistams į alkūnę suleisti naudoti 23G adatą, vaistams į klubo sąnarį suleisti naudoti stuburo adatą (20G arba 23G), užtikrinant sterilią aplinką ir naudojant sterilias priemones. Iš karto po vaisto suleidimo galima suleisti vieną nesteroidinių priešuždegiminių vaistų dozę po oda.

Adatos įvedimą į sąnarį turėtų patvirtinti adatos stebulėje pasirodęs sinovinis skystis.

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

Nėra duomenų.

4.11 Išlauka

Netaikoma.

5. FARMAKOLOGINĖS SAVYBĖS

Farmakoterapinė grupė: kiti vaistai nuo raumenų ir skeleto sistemos sutrikimų.

ATCvet kodas: QM09AX90

5.1 Farmakodinaminės savybės

Mezenchiminės kamieninės ląstelės turi imunomoduliuojančių ir priešuždegiminių savybių, priskiriamų jų parakrininiam aktyvumui, pvz. prostaglandinų sekrecija.

Prostaglandinų sekrecija ir imunomoduliacinės bei priešuždegiminės savybės buvo įrodytos patentuotais preparato tyrimais.

Reakcija į gydymą ir poveikio trukmė gali skirtis.

Pagrindiniame tyrime 51% „DogStem“ gydytų šunų ir 5% placebo gydytų šunų gydymas buvo sėkmingas, atsižvelgiant į pirminę vertinamąją baigtį (pagerėjimas, pagrįstas jėgos plokštelės q eisenos analize praėjus 8 savaitėms po vaisto naudojimo). Veiksmingumas taip pat buvo stebimas praėjus 12 savaičių po preparato naudojimo (antrinė vertinamoji baigtis), nors sėkmės rodiklis šiuo metu sumažėjo iki 39% „DogStem“ preparatu gydytų šunų grupėje, palyginti su 11 % placebo grupėje.

Veiksmingumas taip pat buvo įvertintas nekontroliuojamo ilgalaikio stebėjimo tyrime, kuris truko iki 18 mėnesių. Apskritai duomenys rodo, kad šunims, kurie reaguoja į gydymą, poveikis trunka nuo 8 savaičių iki daugiau nei 12 mėnesių.

5.2 Farmakokinetinės savybės

Arklių virkštelės mezenchiminių kamieninių ląstelių išlikimo mastas šunims sušvirkštus šio vaisto į sąnarį nėra žinomas, nes nebuvo atlikta jokių patentuotų „DogStem“ biologinio pasiskirstymo tyrimų.

6. FARMACINIAI DUOMENYS

6.1 Pagalbinių medžiagų sąrašas

adenozinas,
dekstranas-40,
laktobionatas,
hepes n-(2-hidroksietil)piperazinas-n'-(2-etansulfonrūgštis),
glutationas,
natrio druskos,
chloro druskos,
bikarbonato druskos,
fosfato druska,
kalio druskos,
gliukozė,
sacharozė,
manitolis,
kalcio druskos,
magnio druskos,
trolox (6-hidroksil-2,5,7,8-tetrametilchroman-2-karboksirūgštis),
vanduo injekcijoms.

6.2 Pagrindiniai nesuderinamumai

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

6.3 Tinkamumo laikas

Veterinarinio vaisto tinkamumo laikas, nepažeidus originalios pakuotės, – 21 parų.
Tinkamumo laikas, pirmą kartą atidarius pirminę pakuotę, – sunaudoti nedelsiant.

6.4 Specialieji laikymo nurodymai

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

6.5 Pirminės pakuotės pobūdis ir sudedamosios dalys

Apvalus olefino flakonas užkimštas bromobutilo gumos kamščiu ir nuplėšiamu aliuminio dangteliu.

Pakuotės dydis: kartoninė dėžutė, kurioje yra vienas 1 ml talpos flakonas.

6.6 Specialiosios nesunaudoto veterinarinio vaisto ar su jo naudojimu susijusių atliekų naikinimo nuostatos

Nesunaudoto veterinarinio vaisto likučiai ar su juo susijusios atliekos turi būti sunaikintos laikantis vietinių reikalavimų.

7. REGISTRUOTOJAS

EquiCord S.L.
103-D Loeches
Polígono. Industrial Ventorro del Cano
Alcorcón
28925 Madridas
Ispanija
Tel: +34 (0) 918284238
El. paštas: info@equicord.com

8. REGISTRACIJOS NUMERIS (-IAI)

EU/2/22/285/001

9. REGISTRAVIMO / PERREGISTRAVIMO DATA

Registravimo data 30/11/2022

10 TEKSTO PERŽIŪROS DATA

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

DRAUDIMAS PREKIAUTI, TIEKTI IR (ARBA) NAUDOTI

Netaikoma.

II PRIEDAS

- A. BIOLOGINIŲ VEIKLIŲJŲ MEDŽIAGŲ GAMINTOJAS IR UŽ PARTIJOS IŠLEIDIMĄ ATSAKINGAS GAMINTOJAS**
- B. TIEKIMO IR NAUDOJIMO SĄLYGOS AR APRIBOJIMAI**
- C. ATASKAITA APIE DIDŽIAUSIĄ LIKUČIŲ KIEKĮ**

A. BIOLOGINIŲ VEIKLIŲJŲ MEDŽIAGŲ GAMINTOJAS IR UŽ PARTIJOS IŠLEIDIMĄ ATSAKINGAS GAMINTOJAS

Biologiškai veiklios (-ių) medžiagos (-ų) gamintojo (-ų) pavadinimas ir adresas

EquiCord S.L.
103-D Loeches
Polígono Industrial Ventorro del Cano
Alcorcón
28925 Madridas
Ispanija

Gamintojo, atsakingo už vaisto serijos išleidimą, pavadinimas ir adresas

EquiCord S.L.
103-D Loeches
Polígono Industrial Ventorro del Cano
Alcorcón
28925 Madridas
Ispanija

B. SĄLYGOS AR APRIBOJIMAI DĖL TIEKIMO IR NAUDOJIMO

Receptinis veterinarinis vaistas.

C. DUOMENYS APIE DLK

Netaikoma.

III PRIEDAS

ŽENKLINIMAS IR INFORMACINIS LAPELIS

A. ŽENKLINIMAS

DUOMENYS, KURIE TURI BŪTI ANT ANTRINĖS PAKUOTĖS**IŠORINĖ DĖŽUTĖ****1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS**

DogStem, injekcinė suspensija šunims

2. VEIKLIOJI (-IOSIOS) MEDŽIAGA (-OS)

Kiekvienoje 1 ml dozėje yra 7.5×10^6 arklių virkštelės mezenchiminių kamieninių ląstelių.

3. VAISTO FORMA

Injekcinė suspensija.

4. PAKUOTĖS DYDIS

1 x 1 ml

5. PASKIRTIES GYVŪNŲ RŪŠIS (-YS)

Šunys

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

Prieš vartojimą perskaitykite informacinį lapelį.

Intrasąnariniam vartojimui.

Prieš vartojimą lengvai suplakti.

Vaistą gali sušvirkšti tik veterinarijos gydytojas.

8. IŠLAUKA

9. SPECIALIEJI ĮSPĖJIMAI, JEI REIKIA

Prieš vartojimą perskaitykite informacinį lapelį.

10. TINKAMUMO DATA

Tinka iki {diena/mėnuo/metai}

11. SPECIALIOSIOS LAIKYMO SĄLYGOS

Laikyti ir gabenti šaltai.
Negalima sušaldyti.

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

Naikinimas: skaityti informacinį lapelį.

**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

EquiCord S.L.
103-D Loeches
Polígono Industrial Ventorro del Cano
Alcorcón
28925 Madridas
Ispanija

16. REGISTRACIJOS NUMERIS (-IAI)

EU/2/22/285/001

17. GAMINTOJO SERIJOS NUMERIS

Serijs {numeris}

**MINIMALŪS DUOMENYS, KURIE TURI BŪTI ANT MAŽŲ PIRMINIŲ PAKUOČIŲ
FLAKONAS**

1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

DogStem, injekcinė suspensija šunims

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

7.5×10^6 / ml arklių virkštelės mezenchiminių kamieninių ląstelių.

3. KIEKIS (SVORIS, TŪRIS AR DOZIŲ SKAIČIUS)

1 ml

4. NAUDOJIMO BŪDAS (-AI)

Švirkšti į sąnarį

5. IŠLAUKA

6. SERIJOS NUMERIS

Serija {numeris}

7. TINKAMUMO DATA

Tinka iki {diena/mėnuo/metai}

8. NUORODA „TIK VETERINARINIAM NAUDOJIMUI“

Tik veterinariniam naudojimui.

B. INFORMACINIS LAPELIS

INFORMACINIS LAPELIS
DogStem, injekcinė suspensija šunims

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

EquiCord S.L.
103-D Loeches
Polígono Industrial Ventorro del Cano
Alcorcón
28925 Madridas
Ispanija
Telefonas: +34 (0) 914856756
El. paštas: info@equicord.com

2. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

DogStem, injekcinė suspensija šunims

3. VEIKLIOJI (-IOSIOS) IR KITOS MEDŽIAGOS

Kiekvienoje 1 ml dozėje yra:

veikliosios (-ių) medžiagos (-ų):

arklių virkštelės mezenchiminių kamieninių ląstelių (EUC-MSCs) 7,5 x 10⁶ ;

pagalbinės (-ių) medžiagos (-ų):

adenozinas,
dekstranas-40,
laktobionatas,
hepes n-(2-hidroksietil)piperazinas-n'-(2-etansulfonrūgštis),
glutationas,
natrio druskos,
chloro druskos,
bikarbonato druskos,
fosfato druska,
kalio druskos,
gliukozė,
sacharozė,
manitolis,
kalcio druskos,
magnio druskos,
trolox (6-hidroksil-2,5,7,8-tetrametilchroman-2-karboksirūgštis),
vanduo injekcijoms.

Injekcinė suspensija.

Drumsta vienalytė ląstelių suspensija.

4. INDIKACIJA (-OS)

Šunų šlubavimui, susijusiam su lengvos formos ar vidutinio sunkumo degeneracine sąnarių liga (osteoartritu), mažinti.

5. KONTRAINDIKACIJOS

Nenaudoti esant padidėjusiam jautrumui veikliajai arba bet kuriai pagalbinei medžiagai.

6. NEPALANKIOS REAKCIJOS

Dažniausiai buvo pranešta apie šlubavimą ir skausmą.

Buvo pranešta apie stiprų šlubavimo ir skausmo padidėjimą nuo 24 valandų iki 1 savaitės po veterinarinio vaisto suleidimo. Visiška remisija po kelių ar keleto savaičių. Buvo taikomas simptominis gydymas nesteroidiniais priešuždegiminiais vaistais.

Lengvas ar vidutinio sunkumo šlubavimo padidėjimas praėjus 24 valandoms po vaisto suleidimo. Visiška remisija buvo pastebėta per kelias dienas ir nereikalavo priešuždegiminių vaistų.

Sąnario uždegimo požymiai taip pat buvo dažnai pastebimi klinikinių tyrimų metu:

Pagrindiniame tyrime, praėjus 24 valandoms po vaisto suleidimo, pastebėtas ryškus sąnario efuzijos padidėjimas.

Atliekant tyrimą, praėjus 24 valandoms po preparato suleidimo buvo pastebėtas vidutinio stiprumo sąnario efuzijos ir karščio padidėjimas injekcijos vietoje.

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).

Jeigu pastebėjote bet koki šalutinį poveikį, nenurodytą šiame informaciniame lapelyje, arba manote, kad vaistas nesuveikė, praneškite apie tai veterinarijos gydytojui.

7. PASKIRTIES GYVŪNŲ RŪŠIS (-YS)

Šunys.

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

Naudojimo būdas

Intrasąnariniam naudojimui.

Dozavimas

Viena 1 ml ($7,5 \times 10^6$ arklių virkštelių mezenchiminių kamieninių ląstelių) injekcija į ligos paveiktą sąnarį.

Naudojimo metodas

Veterinarinį vaistą į sąnarį turi leisti tik veterinarijos gydytojas, laikydamasis specialių atsargumo priemonių, kad būtų užtikrintas injekcijos proceso sterilumas. Vaistas turi būti tvarkomas ir švirkščiamas laikantis sterilių metodų ir švarioje aplinkoje.

Prieš vartojimą lengvai suplakti, kad gerai išsimaišytų flakono turinys.

Vaistams į alkūnę suleisti naudoti 23G adatą, vaistams į klubo sąnarį suleisti naudoti stuburo adatą (20G arba 23G), visais atvejais užtikrinant sterilią aplinką ir naudojant sterilias priemones. Iš karto po vaisto suleidimo galima suleisti vieną nesteroidinių priešuždegiminių vaistų dozę po oda.

9. NUORODOS DĖL TINKAMO NAUDOJIMO

Nenaudoti kartu su jokia kitu į sąnarį leidžiamu veterinariniu vaistu.

Naudoti 23G adatą.

Apie tai, kad dūris į sąnarį atliktas tinkamai, indikuos sinovinio skysčio pasirodymas adatos pagrinde.

10. IŠLAUKA

Netaikoma.

11. SPECIALIEJI LAIKYMO NURODYMAI

Saugoti nuo vaikų.

Laikyti ir gabenti šaltai (2–8 °C).

Negalima sušaldyti.

Šio veterinarinio vaisto negalima naudoti pasibaigus tinkamumo laikui, nurodytam flakono etiketėje.

12. SPECIALIEJI ĮSPĖJIMAI

Specialieji įspėjimai kiekvienai tikslinei rūšiai:

Įrodyta, kad veterinarinis vaistas yra veiksmingas šunims, sergantiems alkūnės ar klubo osteoartritu.

Duomenų apie vaisto veiksmingumą gydant kitus sąnarius nėra.

Veiksmingumas gali pasireikšti palaipsniui.

Laboratorinio tyrimo metu 50 % šunų, gydytų viena doze, atsirado antikūnų prieš ksenogenines mezenchimines kamienines ląsteles. Galima šių antikūnų įtaka preparato veiksmingumui nebuvo įvertinta. Yra duomenų apie veiksmingumą yra po vienkartinės dozės. Duomenų apie vaisto veiksmingumą, gydant daugiau nei vieną artrito pažeistą sąnarį tuo pačiu metu, nėra.

Specialiosios atsargumo priemonės, naudojant vaistą gyvūnams

Teisingas adatos įvedimas ypatingai svarbus, siekiant išvengti atsitiktinės injekcijos į kraujagysles ir su Tuo susijusios trombozės rizikos.

Veterinarinio vaisto saugumas buvo tirtas tik su ne jaunesniais kaip vienerių metų amžiaus ir daugiau nei 15 kg svorio šunimis.

Klinikinio tyrimo metu visiems šunims preparato naudojimo metu buvo skirta viena nesteroidinių priešuždegiminių vaistų dozė. Gydytas sistemine nesteroidinių priešuždegiminių vaistų doze gali būti atliekamas tą pačią dieną, kai į sąnarį leidžiamas vaistinis preparatas, atsižvelgiant į veterinarijos gydytojo atliktą naudos ir rizikos vertinimą kiekvienu atskiru atveju.

Specialiosios atsargumo priemonės asmenims, naudojantiems vaistą gyvūnams

Reikia vengti, kad atsitiktinai neįsivirkšti vaisto.

Panaudojus vaistą, nusiplauti rankas.

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

Nėštumas ir laktacija

Veterinarinio vaisto saugumas vaikingoms patelėms ir laktacijos metu nenustatytas.

Naudoti tik atsakingam veterinarijos gydytojui įvertinus naudą ir riziką.

Sąveika su kitais vaistiniais preparatais ir kitos sąveikos formos

Nenaudoti kartu su jokių kitų į sąnarį leidžiamu veterinariniu vaistu.

Perdozavimas (simptomai, skubios pagalbos procedūros, priešnuodžiai)

Nėra duomenų.

Nesuderinamumas

Nesant atliktiems suderinamumo tyrimams, šio veterinarinio vaisto negalima maišyti su jokiais kitais veterinariniais vaistais.

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

Vaistų negalima išmesti į kanalizaciją arba išmesti į buitines atliekas.

Paklauskite savo veterinarijos gydytojo, kaip išmesti nereikalingus vaistus. Šios priemonės turėtų padėti apsaugoti aplinką.

14. INFORMACINIO LAPELIO PASKUTINIO PATVIRTINIMO DATA

Išsamią informaciją apie šį veterinarinį vaistą galite rasti Europos vaistų agentūros tinklalapyje:

<http://www.ema.europa.eu/>

15. KITA INFORMACIJA

Apvalus olefino flakonas užkimštas bromobutilo gumos kamščiu ir nuplėšiamu aliuminio dangteliu. Pakuotės dydis: kartoninė dėžutė, kurioje yra vienas 1 ml flakonas.