

VETERINARINIO VAISTO APRAŠAS

1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

BIOSUIS APP 2,9,11, injekcinė emulsija kiaulėms

2. KOKYBINĖ IR KIEKYBINĖ SUDĖTIS

1 dozėje (1 ml) yra:

veikliųjų medžiagų:

2 serovarianto *Actinobacillus pleuropneumoniae* RP $\geq 1^*$,

9, 11 serovariantų *Actinobacillus pleuropneumoniae* RP $\geq 1^*$,

APX I toksoido RP $\geq 1^*$,

APX II toksoido RP $\geq 1^*$,

APX III toksoido RP $\geq 1^*$;

* RP = santykinis stiprumas (ELISA tyrimo), lyginant su referenciniu serumu, gautu iš pelių, vakcinuotų paskirties gyvūnų užkrėtimo tyrimo reikalavimus atitikusios serijos vakcina;

adjuvanto:

Montanide ISA 35 VG0,2 ml;

pagalbinių medžiagų:

formaldehido ne daugiau kaip 1 mg,

tiomersalio 0,085–0,115 mg.

Išsamų pagalbinių medžiagų sąrašą žr. 6.1 p.

3. VAISTO FORMA

Injekcinė emulsija.

Pieno pavidalo šviesiai pilkas ar baltas skystis su nedideliu kiekiu nuosėdų, kurios lengvai pasklinda supurčius buteliuko turinį.

4. KLINIKINIAI DUOMENYS

4.1. Paskirties gyvūnų rūšis (-ys)

Kiaulės.

4.2. Naudojimo indikacijos, nurodant paskirties gyvūnų rūšis

Penimoms kiaulėms aktyviai imunizuoti, norint sušvelninti užsikrėtimo *Actinobacillus pleuropneumoniae*, sukeliančių kiaulių pleuropneumoniją, požymius: sumažinti būdingus klinikinius požymius, ligai būdingus plaučių pažeidimus ir sumažinti užsikrėtimą.

Imuniteto pradžia: 3 sav. po revakcinacijos.

Imuniteto trukmė: 20 sav. po revakcinacijos.

4.3. Kontraindikacijos

Negalima naudoti sergančioms ūminėmis ligomis ar karščiuojančioms kiaulėms.

4.4. Specialieji nurodymai, naudojant atskirų rūšių paskirties gyvūnams

Nėra.

4.5. Specialiosios naudojimo atsargumo priemonės

Specialiosios atsargumo priemonės, naudojant vaistą gyvūnams

Netaikytinos.

Specialiosios atsargumo priemonės asmenims, naudojantiems vaistą gyvūnams

Šiame vaiste yra aliejaus.

Naudotojui

Šiame veterinarijame vaiste yra mineralinio aliejaus. Atsitiktinai įšvirkštus arba įsišvirkštus, gali atsirasti stiprus skausmas ir tynis, ypač sušvirkštus į sąnarį ar pirštą, retais atvejais dėl to galima netekti piršto, jei laiku nesuteikiama skubi medicininė pagalba.

Atsitiktinai įšvirkštus net ir nedidelį kiekį šio veterinarijo vaisto, būtina nedelsiant kreiptis medicininės pagalbos ir su savimi turėti informacinį lapelį.

Jei suteikus medicininę pagalbą skausmas trunka ilgiau kaip 12 val., reikia kreiptis pakartotinai.

Gydytojui

Šiame veterinarijame vaiste yra mineralinio aliejaus. Sušvirkštus net ir nedidelį kiekį šio veterinarijo vaisto, gali atsirasti didelis tynis, kuris gali, pvz., sukelti išeminę nekrozę ar net galima netekti piršto. Būtina SKUBI kvalifikuota chirurginė pagalba, gali tekti įpjauti ir praplauti injekcijos vietą, ypač jei apimti piršto minkštumas ar sausgyslė.

4.6. Nepalankios reakcijos (dažnumas ir sunkumas)

Dažnai naudojant nustatytą dozę, gali pasireikšti 10 cm skersmens vietinės reakcijos (paraudimas, patinimas, sukietėjimas), kurios pranyksta savaime per 3–14 d. Dažnai vakcinuotiems gyvūnams gali laikinai pakilti kūno temperatūra (ne daugiau kaip 1 °C).

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

Negalima naudoti vaikingumo ir laktacijos metu.

4.8. Sąveika su kitais vaistais ir kitos sąveikos formos

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

4.9. Dozės ir naudojimo būdas

Prieš naudojimą vakcinai reikia leisti sušilti iki kambario temperatūros (15–25 °C) ir buteliuko turinį gerai supurtyti.

Vakcinacija: 6 sav. amžiaus ir vyresnius paršelius reikia vakcinuoti viena vakcinos doze (1 ml).

Revakcinuoti reikia po 3 sav. tokia pačia vakcinos doze.

Naudojimo būdas: švirkšti į raumenis, patartina už ausies.

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

Skyrus du kartus didesnę vakcinos dozę, kai kuriems gyvuliams gali pakilti kūno temperatūra iki 1,5 °C. Kitų nepalankių reakcijų, išskyrus aprašytas 4.6 p., nepastebėta.

4.11. Išlauka

0 parų.

5. IMUNOLOGINĖS SAVYBĖS

Farmakoterapinė grupė: inaktyvintos bakterinės vakcinos.

ATCvet kodas: QI09AB07.

Veikimas

Vakcinos sudėtyje yra inaktyvinti visos ląstelės 2, 9 ir 11 serovariantų *Actinobacillus pleuropneumoniae* antigenai bei APX I, APX II ir APX III toksoidai. Sušvirkšti antigenai organizme sukelia specifinių antikūnų gamybą, kurie padeda apsaugoti kiaules nuo užsikrėtimo lauko padermių *Actinobacillus pleuropneumoniae* pasekmių.

6. FARMACINIAI DUOMENYS

6.1. Pagalbinių medžiagų sąrašas

Aliejinė emulsija Montanide ISA 35 VG,
formaldehidas,
tiomersalis,
natrio chloridas,
injekcinis vanduo.

6.2. Pagrindiniai nesuderinamumai

Negalima maišyti su kitais veterinariniais vaistais.

6.3. Tinkamumo laikas

Veterinarinio vaisto tinkamumo laikas, nepažeidus originalios pakuotės, – 2 metai.

Tinkamumo laikas, atidarius pirminę pakuotę, – 10 val.

6.4. Specialieji laikymo nurodymai

Laikyti šaldytuve (2–8 °C).

Negalima sušaldyti.

6.5. Pirminės pakuotės pobūdis ir sudedamosios dalys

10 ml talpos hidrolitinio I tipo stiklo buteliukai po 10 ml,
50 ml talpos hidrolitinio II tipo stiklo buteliukai po 50 ml,
100 ml talpos hidrolitinio II tipo stiklo buteliukai po 100 ml,
15 ml talpos plastikiniai buteliukai po 10 ml,
60 ml talpos plastikiniai buteliukai po 50 ml,
120 ml talpos plastikiniai buteliukai po 100 ml,
250 ml talpos plastikiniai buteliai po 250 ml.

Buteliukai ir buteliai hermetiškai užkimšti guminiiais kamšteliais ir apgaubti aliumininiais gaubteliais, kartoninėse arba plastikinėse dėžutėse su 10 įdubų.

Kiekvienoje dėžutėje yra įdėtas informacinis lapelis.

Pakuočių dydžiai: 1 x 10 ml, 10 x 10 ml, 1 x 50 ml, 1 x 100 ml, 1 x 250 ml.
Gali būti tiekiamos ne visų dydžių pakuotės.

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

Bioveta, a.s.
Komenského 212/12
683 23, Ivanovice na Hané
ČEKIJOS RESPUBLIKA

8. REGISTRACIJOS NUMERIS (-IAI)

LT/2/14/2218/001-007

9. REGISTRAVIMO / PERREGISTRAVIMO DATA

Registravimo data 2014-03-12
Perregistravimo data 2017-04-18

10. TEKSTO PERŽIŪROS DATA

2017-04-18

DRAUDIMAS PREKIAUTI, TIEKTI IR (ARBA) NAUDOTI

Nėra.

ŽENKLINIMAS

DUOMENYS, KURIE TURI BŪTI ANT ANTRINĖS PAKUOTĖS

Kartoninė dėžutė po 1 x 10 ml (1 x 50 ml, 1 x 100 ml, 1 x 250 ml)
Plastikinė dėžutė su dangteliu (išskleidžiama etiketė) po 10 x 10 ml

1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

BIOSUIS APP 2,9,11, injekcinė emulsija kiaulėms

2. VEIKLIOJI (-IOSIOS) MEDŽIAGA (-OS)

1 dozėje (1 ml) yra:

veikliųjų medžiagų:

2 serovarianto <i>Actinobacillus pleuropneumoniae</i>	RP $\geq$ 1,
9, 11 serovariantų <i>Actinobacillus pleuropneumoniae</i>	RP $\geq$ 1,
APX I toksoido	RP $\geq$ 1,
APX II toksoido	RP $\geq$ 1,
APX III toksoido	RP $\geq$ 1.

3. VAISTO FORMA

Injekcinė emulsija.

4. PAKUOTĖS DYDIS

1 x 10 ml (stikliniai buteliukai)
1 x 10 ml (plastikiniai buteliukai)
1 x 50 ml (stikliniai buteliukai)
1 x 50 ml (plastikiniai buteliukai)
1 x 100 ml (stikliniai buteliukai)
1 x 100 ml (plastikiniai buteliukai)
1 x 250 ml
10 x 10 ml

5. PASKIRTIES GYVŪNŲ RŪŠIS (-YS)

Kiaulės.



6. INDIKACIJA (-OS)

7. NAUDOJIMO BŪDAS (-AI) IR METODAS

Švirkšti į raumenis, patartina už ausies.
Prieš naudojimą būtina perskaityti informacinę lapelį.

8. IŠLAUKA

Išlauka: 0 parų.

9. SPECIALIEJI ĮSPĖJIMAI, JEI REIKIA

Pavojinga atsitiktinai įsišvirkšti.

10. TINKAMUMO DATA

Tinka iki {mėnuo/metai}
Atidarius sunaudoti per 10 val.

11. SPECIALIOSIOS LAIKYMO SĄLYGOS

Laikyti šaldytuve.
Negalima sušaldyti.

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

Nesunaudotas veterinarinis vaistas ar su juo susijusios 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 veterinarijos gydytojui.

14. NUORODA „SAUGOTI NUO VAIKŲ“

Saugoti nuo vaikų.

15. REGISTRUOTOJO PAVADINIMAS IR ADRESAS

Bioveta, a.s.
Komenského 212/12
683 23, Ivanovice na Hané
ČEKIJOS RESPUBLIKA

16. REGISTRACIJOS NUMERIS (-IAI)

LT/2/14/2218/001
LT/2/14/2218/002
LT/2/14/2218/003
LT/2/14/2218/004

LT/2/14/2218/005
LT/2/14/2218/006
LT/2/14/2218/007

17. GAMINTOJO SERIJOS NUMERIS

Serijs

DUOMENYS, KURIE TURI BŪTI ANT PIRMINĖS PAKUOTĖS

Buteliukai po 50 ml (100 ml, 250 ml)

1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

BIOSUIS APP 2,9,11, injekcinė emulsija kiaulėms

2. VEIKLIOJI (-IOSIOS) MEDŽIAGA (-OS)

1 dozėje (1 ml) yra:

veikliųjų medžiagų:

2 serovarianto <i>Actinobacillus pleuropneumoniae</i>	RP ≥ 1,
9, 11 serovariantų <i>Actinobacillus pleuropneumoniae</i>	RP ≥ 1,
APX I toksoido	RP ≥ 1,
APX II toksoido	RP ≥ 1,
APX III toksoido	RP ≥ 1.

3. VAISTO FORMA

Injekcinė emulsija.

4. PAKUOTĖS DYDIS

50 ml (stikliniai buteliukai)
50 ml (plastikiniai buteliukai)
100 ml (stikliniai buteliukai)
100 ml (plastikiniai buteliukai)
250 ml

5. PASKIRTIES GYVŪNŲ RŪŠIS (-YS)

Kiaulės.



6. INDIKACIJA (-OS)

7. NAUDOJIMO BŪDAS (-AI) IR METODAS

Švirkšti į raumenis, patartina už ausies.
Prieš naudojimą būtina perskaityti informacinį lapelį.

8. IŠLAUKA

Išlauka: 0 parų.

9. SPECIALIEJI ĮSPĖJIMAI, JEI REIKIA

Pavojinga atsitiktinai įsišvirkšti.

10. TINKAMUMO DATA

Tinka iki {mėnuo/metai}
Atidarius sunaudoti per 10 val.

11. SPECIALIOSIOS LAIKYMO SĄLYGOS

Laikyti šaldytuve.
Negalima sušaldyti.

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

Nesunaudotas veterinarinis vaistas ar su juo susijusios 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 veterinarijos gydytojui.

14. NUORODA „SAUGOTI NUO VAIKŲ“

Saugoti nuo vaikų.

15. REGISTRUOTOJO PAVADINIMAS IR ADRESAS

Bioveta, a.s.
Komenského 212/12
683 23, Ivanovice na Hané
ČEKIJOS RESPUBLIKA

16. REGISTRACIJOS NUMERIS (-IAI)

LT/2/14/2218/003
LT/2/14/2218/004
LT/2/14/2218/005
LT/2/14/2218/006
LT/2/14/2218/007

17. GAMINTOJO SERIJOS NUMERIS

Serija

MINIMALŪS DUOMENYS, KURIE TURI BŪTI ANT MAŽŲ PIRMINIŲ PAKUOČIŲ

Buteliukai po 10 ml

1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

BIOSUIS APP 2,9,11, injekcinė emulsija kiaulėms

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

1 dozėje (1 ml) yra:

veikliųjų medžiagų:

2 serovarianto *Actinobacillus pleuropneumoniae* RP $\geq$ 1,

9, 11 serovariantų *Actinobacillus pleuropneumoniae* RP $\geq$ 1,

APX I toksoido RP $\geq$ 1,

APX II toksoido RP $\geq$ 1,

APX III toksoido RP $\geq$ 1.

3. KIEKIS (SVORIS, TŪRIS AR DOZIŲ SKAIČIUS)

10 ml (stikliniai buteliukai)

10 ml (plastikiniai buteliukai)

4. NAUDOJIMO BŪDAS (-AI)

i.m.

5. IŠLAUKA

Išlauka: 0 parų.

6. SERIJOS NUMERIS

Serija

7. TINKAMUMO DATA

Tinka iki {mėnuo/metai}

Atidarius sunaudoti per 10 val.

8. NUORODA „TIK VETERINARINIAM NAUDOJIMUI“

Tik veterinariniam naudojimui.

INFORMACINIS LAPELIS
BIOSUIS APP 2,9,11, injekcinė emulsija kiaulėms

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

Bioveta, a.s., Komenského 212/12, 683 23, Ivanovice na Hané, ČEKIJOS RESPUBLIKA

2. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

BIOSUIS APP 2,9,11, injekcinė emulsija kiaulėms

3. VEIKLIOJI (-IOSIOS) IR KITOS MEDŽIAGOS

1 dozėje (1 ml) yra:

veikliųjų medžiagų:

2 serovarianto <i>Actinobacillus pleuropneumoniae</i>	RP $\geq$ 1*,
9, 11 serovariantų <i>Actinobacillus pleuropneumoniae</i>	RP $\geq$ 1*,
APX I toksoido	RP $\geq$ 1*,
APX II toksoido	RP $\geq$ 1*,
APX III toksoido	RP $\geq$ 1*;

* RP = santykinis stiprumas (ELISA tyrimo), lyginant su referenciniu serumu, gautu iš pelių, vakcinuotų paskirties gyvūnų užkrėtimo tyrimo reikalavimus atitikusios serijos vakcina;

Pieno pavidalo šviesiai pilkas ar baltas skystis su nedideliu kiekiu nuosėdų, kurios lengvai pasklinda supurčius buteliuko turinį.

adjuvanto:

Montanide ISA 35 VG 0,2 ml;

pagalbinių medžiagų:

formaldehido ne daugiau kaip 1 mg,
tiomersalio 0,085–0,115 mg.

4. INDIKACIJA (-OS)

Penimoms kiaulėms aktyviai imunizuoti, norint sušvelninti užsikrėtimo *Actinobacillus pleuropneumoniae*, sukeliančių kiaulių pleuropneumoniją, požymius: sumažinti būdingus klinikinius požymius, ligai būdingus plaučių pažeidimus ir sumažinti užsikrėtimą.

Imuniteto pradžia: 3 sav. po revakcinacijos.

Imuniteto trukmė: 20 sav. po revakcinacijos.

5. KONTRAINDIKACIJOS

Negalima naudoti sergančioms ūminėmis ligomis ar karščiuojančioms kiaulėms.

6. NEPALANKIOS REAKCIJOS

Dažnai naudojus nustatytą dozę, gali pasireikšti 10 cm skersmens vietinės reakcijos (paraudimas, patinimas, sukietėjimas), kurios pranyksta savaime per 3–14 d. Dažnai vakcinuotiems gyvūnams gali laikinai pakilti kūno temperatūra (ne daugiau kaip 1 °C).

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 kokių sunkių poveikį ar kitą šiame informaciniame lapelyje nepaminėtą poveikį, būtina informuoti veterinarijos gydytoją.

7. PASKIRTIES GYVŪNŲ RŪŠIS (-YS)

Kiaulės.

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

Vakcinacija: 6 sav. amžiaus ir vyresnius paršelius reikia vakcinuoti viena vakcinos doze (1 ml).

Revakcinuoti reikia po 3 sav. tokia pačia vakcinos doze.

Naudojimo būdas: švirkšti į raumenis, patartina už ausies.

9. NUORODOS DĖL TINKAMO NAUDOJIMO

Prieš naudojimą vakcinai reikia leisti sušilti iki kambario temperatūros (15–25 °C) ir buteliuko turinį gerai supurtyti.

10. IŠLAUKA

0 parų.

11. SPECIALIEJI LAIKYMO NURODYMAI

Saugoti nuo vaikų.

Laikyti šaldytuve (2–8 °C).

Negalima sušaldyti.

Šio veterinarinio vaisto negalima naudoti pasibaigus tinkamumo laikui, nurodytam ant etiketės po „Tinka iki“.

Tinkamumo laikas, atidarius pirminę pakuotę, – 10 val.

12. SPECIALIEJI NURODYMAI

Specialieji nurodymai, naudojant atskirų rūšių paskirties gyvūnams

Nėra.

Specialiosios atsargumo priemonės, naudojant vaistą gyvūnams

Netaikytinos.

Specialiosios atsargumo priemonės asmenims, naudojantiems vaistą gyvūnams

Šiame vaiste yra aliejaus.

Naudotojui

Šiame veterinariniame vaiste yra mineralinio aliejaus. Atsitiktinai įšvirkštus arba įsišvirkštus, gali atsirasti stiprus skausmas ir tynis, ypač sušvirkštus į sąnarį ar pirštą, retais atvejais dėl to galima netekti piršto, jei laiku nesuteikiama skubi medicininė pagalba.

Atsitiktinai įšvirkštus net ir nedidelį kiekį šio veterinarinio vaisto, būtina nedelsiant kreiptis medicininės pagalbos ir su savimi turėti informacinį lapelį.

Jei suteikus medicininę pagalbą skausmas trunka ilgiau kaip 12 val., reikia kreiptis pakartotinai.

Gydytojui

Šiame veterinariniame vaiste yra mineralinio aliejaus. Sušvirkštus net ir nedidelį kiekį šio veterinarinio vaisto, gali atsirasti didelis tynis, kuris gali, pvz., sukelti išeminę nekrozę ar net galima netekti piršto. Būtina SKUBI kvalifikuota chirurginė pagalba, gali tekti įpjauti ir praplauti injekcijos vietą, ypač jei apimti piršto minkštumas ar sausgyslė.

Naudojimas vaikingumo ar laktacijos metu

Negalima naudoti vaikingumo ir laktacijos metu.

Sąveika su kitais vaistais ir kitos sąveikos formos

Nėra duomenų apie šios vakcinos saugumą ir veiksmingumą vienu metu 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 (simptomai, pirmosios pagalbos priemonės, priešnuodžiai)

Skyrus du kartus didesnę vakcinos dozę, kai kuriems gyvuliams gali pakilti kūno temperatūra iki 1,5 °C. Kitų nepalankių reakcijų, išskyrus aprašytas 6 p., nepastebėta.

Nesuderinamumai

Negalima maišyti su kitais veterinariniais vaistais.

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

Nesunaudotas veterinarinis vaistas ar su juo susijusios atliekos turi būti sunaikintos pagal šalies reikalavimus.

14. INFORMACINIO LAPELIO PASKUTINIOJO APROBAVIMO DATA

2017-04-18

15. KITA INFORMACIJA

Tik veterinariniam naudojimui.

Parduodama tik veterinarijos gydytojui.

Pakuočių dydžiai: 1 x 10 ml, 10 x 10 ml, 1 x 50 ml, 1 x 100 ml, 1 x 250 ml.

Gali būti tiekiamos ne visų dydžių pakuotės.