

I PRIEDAS
VETERINARINIO VAISTO APRAŠAS

1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

Advantage, 80 mg, užlašinamasis tirpalas didelėms katėms

2. KOKYBINĖ IR KIEKYBINĖ SUDĖTIS

Kiekvienoje dozėje (pipetėje 0,8 ml) yra:

veikliosios medžiagos: imidakloprido (imidoclopridum) 80 mg;

pagalbinės medžiagos:

Kokybinė pagalbinių medžiagų ir kitų sudedamųjų medžiagų sudėtis	Kiekybinė sudėtis, jei ta informacija būtina siekiant tinkamai naudoti veterinarinį vaistą
Butilhidroksitoluenas (E321)	1 mg/ml
Benzilo alkoholis (E1519),	832 mg/ml
Propileno karbonatas	

Skaidrus geltonos arba šiek tiek rusvos spalvos tirpalas

3. KLINIKINĖ INFORMACIJA

3.1. Paskirties gyvūnų rūšys

Katės.

3.2. Naudojimo indikacijos, nurodant paskirties gyvūnų rūšis

Katėms, užsikrėtusioms blusomis, gydyti ir užsikrėtimo profilaktikai. Vaistą galima naudoti kaip papildomą priemonę blusų sukeltam alerginiam dermatitui (BAD) kontroliuoti.

3.3. Kontraindikacijos

Negalima naudoti kačiukams iki 8 sav. amžiaus.

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

3.4. Specialieji įspėjimai

Nėra.

3.5. Specialiosios naudojimo atsargumo priemonės

Specialiosios atsargumo priemonės, naudojant vaistą paskirties gyvūnų rūšims

Būtina stengtis, kad pipetės turinys ar užlašinta dozė nepatektų į gydomo gyvūno akis ar burną. Negalima leisti ką tik gydytiems gyvūnams lažyti vieniems kitų.

Prieš lašinant veterinarinį vaistą, bet kurį antkaklį reikia nuimti. Prieš užsegant antkaklį vėl, reikia vizualiai įvertinti užlašinimo vietą ir įsitikinti, kad ji sausa.

Specialiosios atsargumo priemonės asmenims, naudojantiems vaistą gyvūnams

Būtina saugotis, kad vaisto nepatektų ant odos, į akis ar burną.

Atsitiktinai patekus ant odos, nedelsiant reikia plauti muilu ir vandeniui. Asmenys, kurių oda yra jautri, gali būti ypatingai jautrūs šiam vaistui. Vaisto atsitiktinai patekus į akis, nedelsiant reikia kruopščiai plauti vandeniui. Jei odos ar akių sudirgimas išlieka arba vaistas atsitiktinai nuryjamas, reikia nedelsiant kreiptis į gydytoją ir parodyti šio veterinarinio vaisto pakuotės lapelį ar etiketę. Naudojant vaistą negalima valgyti, gerti ar rūkyti. Po naudojimo reikia kruopščiai nusiplauti rankas. Laikyti atokiai nuo maisto, gėrimų ir gyvūnų pašarų.

Kitos atsargumo priemonės

Šio veterinarinio vaisto tirpiklis gali dažyti tam tikras medžiagas, įskaitant odą, audinius, plastiką ir gatavus paviršius. Prieš kontaktuojant su tokia medžiaga, leiskite tai vietai išdžiūti.

3.6. Nepageidaujami reiškiniai

Katės:

Labai reta (<1 gyvūnas iš 10 000 gydytų gyvūnų, įskaitant atskirus pranešimus)	Susijaudinimas, viduriavimas ¹ , padidėjęs seilėtekis ² , vėmimas ¹ Neurologiniai simptomai (pvz. koordinacijos sutrikimas, tremoras). Odos reakcijos (pvz. plaukų išslinkimas, niežulys, odos paraudimas, odos pažeidimai). Depresija
---	--

¹ Gali atsirasti prarijus.

² Gali atsirasti, jei katė iš karto po gydymo palažo užtepimo vietą dėl kartoaus skonio. Tai nėra apsinuodijimo požymis, jis išnyksta po kelių minučių be papildomo gydymo.

Svarbu teikti informaciją apie nepageidaujamus reiškinius. Tai leidžia nuolat stebėti veterinarinio vaisto saugumą. Pranešimus, pageidautina, turėtų siųsti veterinarijos gydytojas registruotojui 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

Galima naudoti vaikingumo metu.

Laboratoriniais tyrimais su žiurkėmis ir triušiais, nenustatytas teratogeninis, fetotoksinis ar toksinis poveikis. Nėra pakankamai tyrimų su katingomis ar katėmis laktacijos metu bei jų jaunikliais, tačiau, remiantis esamais duomenimis, nepalankios reakcijos joms menkai tikėtinos.

3.8. Sąveika su kitais vaistais ir kitos sąveikos formos

Nežinoma.

Sąveika tarp šio veterinarinio vaisto, naudojus du kartus didesnę nei rekomenduojama dozę, ir įprastai naudojamų veterinarinių vaistų (lufenurono, pirantelio ir prazikvantelio) nenustatyta. Vaistą taip pat galima naudoti, tuo pat metu atliekant įprastas veterinarinei praktikai procedūras, pvz., vakcinaciją.

3.9. Dozės ir naudojimo būdas

Užlašinti

Dozavimas ir gydymo planas

Norint užtikrinti teisingą dozę, reikia kuo tiksliau nustatyti kūno svorį.

Katei, sveriančiai 4 kg ir daugiau, reikia užlašinti vienos 0,8 ml pipetės turinį.

Katės svoris, kg	Vaistas	Pipečių skaičius	Imidakloprido dozė, mg/kg kūno svorio
< 4 kg	Advantage 40	1 x 0,4 ml	ne mažiau kaip 10
≥ 4 kg	Advantage 80	1 x 0,8 ml	ne mažiau kaip 20

Per šešias savaites po gydymo (ar vėliau), aplinkoje gali atsirasti kita blusų karta, todėl gali prireikti gydymą kartoti, priklausomai nuo aplinkoje esančių blusų kiekio. Gydymą galima kartoti kas 4 savaites. Norint sumažinti suaugusių ir besivystančių blusų kiekį aplinkoje, rekomenduojama papildomai naudoti tam tinkančias priemones.

Vaistas efektyvus net sudrėkus kailiui, pvz., sulijus stipriam lietai. Tačiau gali tekti gydyti pakartotinai, nelygu, koks blusų kiekis aplinkoje. Negalima vaisto naudoti dažniau nei kartą per savaitę.

Naudojimo būdas

Pipetę išimti iš pakuotės. Laikant vertikaliai, pasukti ir nuimti apsauginį gaubtelį. Jį kitu galu užsukti ant pipetės, pažeidžiant sandarumą.



Katės kailį ant kaklo prie pat kaukolės pagrindo reikia praskirti, kad matytųsi oda. Pipetės galiuką reikia priglausti prie odos ir, tvirtai keletą kartų paspaudus pipetę, išspausti jos turinį ant odos.



Vaistas yra kartus. Jei gyvūnas iš karto po naudojimo nulaižo lašinimo vietą, gali atsirasti seilėtekis. Tai nėra apsinuodijimo požymis, jis išnyksta po kelių minučių be papildomo gydymo. Užlašinus prie kaukolės pagrindo, katė rečiau nulaižo vaistą. Vaistą reikia lašinti tik ant nepažeistos odos. Negalima leisti ką tik gydytiems gyvūnams laižyti vieniems kitų.

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

Skyrus katėms kas savaitę penkis kartus didesnes nei rekomenduojama dozes 8 sav. iš eilės, jokių nepalankių klinikinių požymių nepasireiškė.

Katei atsitiktinai prarijus veterinarinio vaisto, apsinuodijimas menkai tikėtinas. Taip atsitikus, būtina gydyti simptomiškai, prižiūrint veterinarijos gydytojui. Specifinio priešnuodžio nėra, naudinga skirti aktyvintą anglį.

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. FARMAKOLOGINĖS SAVYBĖS

4.1. ATCvet kodas: QP53AX17

4.2. Farmakodinamika

Imidakloprido farmakologinės savybės yra neįprastos. Medžiaga pasižymi dideliu afinitetu blusų centrinės nervų sistemos (CNS) posinapsinės srities nikotinerginiams acetilcholino receptoriams. Dėl cholinerginio perdavimo slopinimo sukeliamas vabzdžių paralyžius ir žūtis. Imidaklopridas iš esmės neveikia žinduolių CNS, nes menkai sąveikauja su žinduolių nikotinerginiais receptoriais ir prastai prasiskverbia per žinduolių kraujo-smegenų barjerą. Žinduoliams imidakloprido farmakologinis poveikis yra minimalus, ką rodo ir saugumo tyrimai, sistemiskai naudojus subletalias vaisto dozes triušiams, pelėms ir žiurkėms.

Naujausiais tyrimais nustatyta, kad imidaklopridas žudo ne tik suaugusias blusas, bet lervicidiškai veikia ir lervas gydytą gyvūną supančioje aplinkoje. Aplinkoje esančios blusų lervos žūva po sąlyčio su gydytu gyvūnu.

4.3. Farmakokinetika

Veterinarinis vaistas skirtas lašinti ant odos. Katėms užlašintas imidaklopridas greitai pasiskirsto po visą gyvūno kailį. Ūmiais odos tyrimais su žiurkėmis ir perdozavimo bei kraujo serumo kinetikos tyrimais su paskirties gyvūnais nustatyta, kad sisteminė imidakloprido absorbcija yra labai menka, laikina ir nėra svarbi klinikiniam veikimui. Tai buvo įrodyta ir kitais tyrimais, kurių metu nuo gydyto gyvūno odos ir kailio pašalinus visą veikliąją medžiagą, kailyje esančios blusos nežuvo.

5. FARMACINIAI DUOMENYS

5.1. Pagrindiniai nesuderinamumai

Nežinoma.

5.2. Tinkamumo laikas

Veterinarinio vaisto tinkamumo laikas, nepažeidus originalios pakuotės, – 4 metai.

Tinkamumo laikas, atidarius pirminę pakuotę, – sunaudoti nedelsiant.

5.3. Specialieji laikymo nurodymai

Šiam veterinariniam vaistui specialių laikymo sąlygų nereikia.

5.4. Pirminės pakuotės pobūdis ir sudedamosios dalys

Balta polipropileninė vienos dozės pipetė uždaryta baltu polipropileno dangteliu. Vienos dozės pipetės supakuotos į PVC/aliuminio lizdines plokšteles.

Pakuotės dydžiai: Kartoninė dėžutė, kurioje iš viso yra 4 vienos dozės pipetės vienoje ar daugiau lizdinių plokštelių. Kiekvienoje vienos dozės tūbelėje yra 0,8 ml tirpalo.

5.5. Specialiosios nesunaudotų veterinarinių vaistų ar su jų naudojimu susijusių atliekų naikinimo nuostatos

Vaistų negalima išmesti į kanalizaciją ar su buitinėmis atliekomis.

Veterinarinis vaistas neturi patekti į vandens telkinius, nes imidaklopridas gali būti pavojingos žuvims ir kitiems vandens organizmams.

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

Elanco Animal Health GmbH

7. REGISTRACIJOS NUMERIS (-IAI)

LT/2/02/1405/002

8. REGISTRAVIMO DATA

Registravimo data: 2002-05-06

9. PASKUTINĖ VETERINARINIO VAISTO APRAŠO PERŽIŪROS DATA

2025-05-29

10. VETERINARINIŲ VAISTŲ KLASIFIKACIJA

Parduodama be recepto.

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

III PRIEDAS
ŽENKLINIMAS IR PAKUOTĖS LAPELIS

A. ŽENKLINIMAS

DUOMENYS, KURIE TURI BŪTI ANT ANTRINĖS PAKUOTĖS

KARTONINĖ DĖŽUTĖ

1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

Advantage 80 mg užlašinamasis tirpalas

2. VEIKLIOJI (-IOSIOS) MEDŽIAGA (-OS)

Kiekvienoje pipetėje 0,8 ml yra 80 mg imidakloprido

3. PAKUOTĖS DYDIS

4 pipetės

4. PASKIRTIES GYVŪNŲ RŪŠIS (-YS)



≥4 kg

5. INDIKACIJA (-OS)

Katėms, užsikrėtusioms blusomis, gydyti ir užsikrėtimo profilaktikai. Vaistą galima naudoti kaip papildomą priemonę blusų sukeltam alerginiam dermatitui (BAD) kontroliuoti.



Blusa

6. NAUDOJIMO BŪDAS (-AI)

Užlašinti.

7. IŠLAUKA

8. TINKAMUMO DATA

Exp. {mėnuo/metai}

9. SPECIALIEJI LAIKYMO NURODYMAI

10. NUORODA „PRIEŠ NAUDOJIMĄ PERSKAITYTI PAKUOTĖS LAPELĮ“

Prieš naudojimą perskaityti pakuotės lapelį.

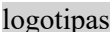
11. NUORODA „TIK VETERINARINIAM NAUDOJIMUI“
--

Tik veterinariniam naudojimui.

12. NUORODA „SAUGOTI NUO VAIKŲ“
--

Saugoti nuo vaikų.

13. REGISTRUOTOJO PAVADINIMAS

Elanco Animal Health GmbH 

14. REGISTRACIJOS NUMERIS (-IAI)

LT/2/02/1405/002

15. SERIJOS NUMERIS

Lot {numeris}

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

1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

Advantage



≥4 kg

2. VEIKLIŲJŲ MEDŽIAGŲ KIEKYBINĖ INFORMACIJA

0,8 ml

3. SERIJOS NUMERIS

Lot {numeris}

4. TINKAMUMO DATA

Exp. {mėnuo/metai}

**MINIMALŪS DUOMENYS, KURIE TURI BŪTI ANT MAŽŲ PIRMINIŲ PAKUOČIŲ
LIZDINĖ PLOKŠTELĖ**

1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

Advantage



≥4 kg

2. VEIKLIŲJŲ MEDŽIAGŲ KIEKYBINĖ INFORMACIJA

80 mg imidaclopridum

0,8 ml

3. SERIJOS NUMERIS

Lot {numeris}

4. TINKAMUMO DATA

Exp. {mėnuo/metai}

B. PAKUOTĖS LAPELIS

PAKUOTĖS LAPELIS

1. Veterinarinio vaisto pavadinimas

Advantage, 80 mg, užlašinamasis tirpalas didelėms katėms

2. Sudėtis

Kiekvienoje dozėje (pipetėje 0,8 ml) yra:

veikliosios medžiagos:

imidakloprido (imidoclopridum) 80 mg;

pagalbinės medžiagos:

butilhidroksitolueno (E321) 1 mg/ml,

benzilo alkoholio (E1519) 832 mg/ml.

Skaidrus geltonos arba šiek tiek rusvos spalvos tirpalas

3. Paskirties gyvūnų rūšys



Katės.

4. Naudojimo indikacijos

Katėms, užsikrėtusioms blusomis, gydyti ir užsikrėtimo profilaktikai. Vaistą galima naudoti kaip papildomą priemonę blusų sukeltam alerginiam dermatitui (BAD) kontroliuoti.

5. Kontraindikacijos

Negalima naudoti kačiukams iki 8 sav. amžiaus.

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

6. Specialieji įspėjimai

Specialiosios atsargumo priemonės, naudojant vaistą paskirties gyvūnų rūšims

Būtina stengtis, kad pipetės turinys ar užlašinta dozė nepatektų į gydomo gyvūno akis ar burną.

Negalima leisti ką tik gydytiems gyvūnams laižyti vieniems kitų.

Prieš lašinant veterinarinį vaistą, bet kurį antkaklį reikia nuimti. Prieš užsegant antkaklį vėl, reikia vizualiai įvertinti užlašinimo vietą ir įsitikinti, kad ji sausa.

Specialiosios atsargumo priemonės asmenims, naudojantiems vaistą gyvūnams

Būtina saugotis, kad vaisto nepatektų ant odos, į akis ar burną.

Atsitiktinai patekus ant odos, nedelsiant reikia plauti muilu ir vandeniu.

Asmenys, kurių oda yra jautri, gali būti ypatingai jautrūs šiam vaistui.

Būtina vengti, kad vaisto nepatektų į akis ar burną.

Vaisto atsitiktinai patekus į akis, nedelsiant reikia kruopščiai plauti vandeniu. Jei odos ar akių sudirgimas išlieka arba vaistas atsitiktinai nuryjamas reikia nedelsiant kreiptis į gydytoją ir parodyti šio veterinarinio vaisto pakuotės lapelį ar etiketę..

Naudojant vaistą negalima valgyti, gerti ar rūkyti.

Po naudojimo reikia kruopščiai nusiplauti rankas.

Laikyti atokiai nuo maisto, gėrimų ir gyvūnų pašarų.

Kitos atsargumo priemonės

Šio veterinarinio vaisto tirpiklis gali dažyti tam tikras medžiagas, įskaitant odą, audinius, plastiką ir gatavus paviršius. Prieš kontaktuojant su tokia medžiaga, leiskite tai vietai išdžiūti.

Vaikingumas ir laktacija

Galima naudoti vaikingumo metu.

Laboratoriniais tyrimais su žiurkėmis ir triušiais, nenustatytas teratogeninis, fetotoksinis ar toksinis poveikis. Nėra pakankamai tyrimų su katingomis ar katėmis laktacijos metu bei jų jaunikliais, tačiau, remiantis esamais duomenimis, nepalankios reakcijos joms menkai tikėtinos.

Sąveika su kitais vaistais ir kitos sąveikos formos

Nežinoma.

Sąveika tarp šio veterinarinio vaisto, naudojus du kartus didesnę nei rekomenduojama dozę, ir įprastai naudojamų veterinarinių vaistų (lufenurono, pirantelio ir prazikvantelio) nenustatyta. Vaistą taip pat galima naudoti, tuo pat metu atliekant įprastas veterinarinei praktikai procedūras, pvz., vakcinaciją.

Perdozavimas

Skyrus katėms kas savaitę penkis kartus didesnes nei rekomenduojama dozės 8 sav. iš eilės, jokių nepalankių klinikinių požymių nepasireiškė.

Katei atsitiktinai prarijus veterinarinio vaisto, apsinuodijimas menkai tikėtinas. Taip atsitikus, būtina gydyti simptomiškai, prižiūrint veterinarijos gydytojų. Specifinio priešnuodžio nėra, naudinga skirti aktyvintą anglį

7. Nepageidaujami reiškiniai

Katės:

Labai reta (<1 gyvūnas iš 10 000 gydytų gyvūnų, įskaitant atskirus pranešimus)
Susijaudinimas, viduriavimas ¹ , padidėjęs seilėtekis ² , vėmimas ¹ . Neurologiniai simptomai (pvz. koordinacijos sutrikimas, tremoras). Odos reakcijos (pvz. plaukų išslinkimas, niežulys, odos paraudimas, odos pažeidimai). Depresija

¹ Gali atsirasti prarijus.

² Gali atsirasti, jei katė iš karto po gydymo palaižo užtepimo vietą dėl kartaus skonio. Tai nėra apsinuodijimo požymis, jis išnyksta po kelių minučių be papildomo gydymo.

Svarbu teikti informaciją apie nepageidaujamus reiškinius. Tai leidžia nuolat stebėti vaisto saugumą. Pastebėjus bet kokį šalutinį poveikį, net ir nepaminėtą šiame pakuotės lapelyje, arba manant, kad vaistas neveikė, pirmiausia būtina informuoti veterinarijos gydytoją. Apie bet kokius nepageidaujamus reiškinius taip pat galite pranešti registruotojui 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

Užlašinti.

Dozavimas ir gydymo planas

Norint užtikrinti teisingą dozę, reikia kuo tiksliau nustatyti kūno svorį. Katei, sveriančiai 4 kg ir daugiau, reikia užlašinti vienos 0,8 ml pipetės turinį. Gydymą galima kartoti kas 4 savaites.

Katės svoris, kg	Vaistas	Pipetčių skaičius	Imidakloprido dozė, mg/kg kūno svorio
< 4 kg	Advantage 40	1 x 0,4 ml	ne mažiau kaip 10
≥ 4 kg	Advantage 80	1 x 0,8 ml	ne mažiau kaip 20

9. Nuorodos dėl tinkamo naudojimo

Per šešias savaites po gydymo (ar vėliau), aplinkoje gali atsirasti kita blusų karta, todėl gali prireikti gydymą kartoti, priklausomai nuo aplinkoje esančių blusų kiekio. Norint sumažinti suaugusių ir besivystančių blusų kiekį aplinkoje, rekomenduojama papildomai naudoti tam tinkančias priemones.

Vaistas efektyvus net sudrėkus kailiui, pvz., sulijus stipriam lietu. Tačiau gali tekti gydyti pakartotinai, nelygu, koks blusų kiekis aplinkoje. Negalima vaisto naudoti dažniau nei kartą per savaitę.

Pipetę išimti iš pakuotės. Laikant vertikaliai, pasukti ir nuimti apsauginį gaubtelį. Jį kitu galu užsukti ant pipetės taip pažeidžiant sandarumą, kaip parodyta paveiksle 1.

Katės kailį ant kaklo prie pat kaukolės pagrindo reikia praskirti, kad matytųsi oda. Pipetės galiuką reikia priglauti prie odos ir, tvirtai keletą kartų paspaudus pipetę, išspausti jos turinį ant odos kaip parodyta paveiksle 2.



Paveikslas 1



Paveikslas 2

10. Išlauka

Netaikytina.

11. Specialieji laikymo nurodymai

Saugoti nuo vaikų.

Šiam veterinariniam vaistui specialių laikymo sąlygų nereikia.

Tinkamumo laikas, atidarius pirminę pakuotę, – sunaudoti nedelsiant.

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

12. Specialiosios atliekų naikinimo nuostatos

Vaistų negalima išmesti į kanalizaciją ar su buitinėmis atliekomis.

Veterinarinis vaistas neturi patekti į vandens telkinius, nes imidaklopridas gali būti pavojingos žuvims ir kitiems vandens organizmams.

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.

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

13. Veterinarinių vaistų klasifikacija

Parduodama be recepto.

14. Registracijos numeriai ir pakuočių dydžiai

LT/2/02/1405/002

Pakuotės dydžiai: Kartoninė dėžutė, kurioje iš viso yra 4 vienos dozės pipetės vienoje ar daugiau lizdinių plokštelių. Kiekvienoje vienos dozės tūbelės yra 0,8 ml tirpalo.

15. Pakuotės lapelio paskutinės peržiūros data

2025-05-29

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

16. Kontaktiniai duomenys

Registruotojas ir kontaktiniai duomenys, skirti pranešti apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius>:

Elanco Animal Health GmbH

Alfred-Nobel-Str. 50

40789 Monheim

Vokietija

+3728840389

PV.LTU@elancoah.com

Gamintojas, atsakingas už vaisto serijos išleidimą:

KVP Pharma + Veterinär Produkte GmbH

Projensdorfer Str. 324, 24106 Kiel

Vokietija