

VETERINARINIO VAISTO APRAŠAS

1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

Canidryl 20 mg tabletės šunims

2. KOKYBINĖ IR KIEKYBINĖ SUDĖTIS

Veiklioji medžiaga

Karprofenas 20,0 mg/tabletėje.

Pagalbinės medžiagos

Išsamų pagalbinių medžiagų sąrašą žr. 6.1 p.

3. VAISTO FORMA

Tabletė.

Lygi apvali plokščia nuožulniais kraštais balta tabletė su įranta vienoje pusėje. Tabletę galima padalyti į dvi lygias dalis.

4. KLINIKINIAI DUOMENYS

4.1. Paskirties gyvūnų rūšys

Šunys.

4.2. Naudojimo indikacijos, nurodant paskirties gyvūnų rūšis

Uždegimui ir skausmui, sukeltam skeleto ir raumenų ar sąnarių degeneracinių ligų, bei pooperaciniam skausmui, prieš tai naudojusi parenterinius vaistus nuo skausmo, malšinti.

4.3. Kontraindikacijos

Negalima naudoti katėms.

Negalima naudoti jaunesniems kaip 4 mėn. amžiaus šuniukams.

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

Negalima naudoti šunims, sergantiems širdies, kepenų ar inkstų ligomis, jei yra galimybė opėti virškinimo traktui ar kraujavimo galimybė, arba jei yra kraujo diskrazijos požymių.

Žr. 4.7 skyrių.

4.4. Specialieji nurodymai, naudojant atskirų rūšių paskirties gyvūnams

Žr. 4.3 ir 4.5 skyrius.

4.5. Specialios naudojimo atsargumo priemonės

Specialios atsargumo priemonės, naudojant vaistą gyvūnams

Skiriant vaistą senyviems šunims, gali kilti papildomas pavojus. Jei tokio skyrimo negalima išvengti, šunis reikia atidžiai kliniškai stebėti.

Reikia vengti naudoti dehidruotiems, hipovolemiškiems ar hipotenziškiems šunims, nes yra padidėjusio toksinio poveikio inkstams rizika.

Reikia vengti vienu metu naudoti su galimai nefrotoksinais vaistais.

NVNU (nesteroidiniai vaistai nuo uždegimo) gali sukelti fagocitozės slopinimą, todėl uždegiminių būklių, susijusių su bakterine infekcija, metu turi būti pradėtas antimikrobinis gydymas. Negalima vienu metu ar 24 val. prieš ar po šio vaisto naudojimo naudoti kitų NVNU. Kai kurie NVNU gali stipriai jungtis su plazmos baltymais ir konkuruoti su kitais gerai su jais besijungiančiais vaistais, todėl gali padidėti pastarųjų toksinis poveikis.

Specialios atsargumo priemonės asmenims, naudojantiems veterinarinį vaistą gyvūnams
Atsitiktinai prarijus tabletę, nedelsiant reikia kreiptis į gydytoją ir parodyti šio vaisto informacinį lapelį. Naudojus vaistą, būtina plauti rankas.

4.6. Nepalankios reakcijos (dažnumas ir sunkumas)

Tipinės nepalankios reakcijos, naudojus NVNU, yra vėmimas, suminkštėjusios išmatos ar viduriavimas, kraujas išmatose, apetito sumažėjimas ir letargija. Šios reakcijos dažniausiai pasireiškia pirmąją gydymo savaitę ir daugumoje atvejų yra laikinos, praeina baigus gydymą. Labai retai jos gali būti sunkios ar gyvūnas gali gaišti.

Pasireiškus nepalankioms reakcijoms, gydymą vaistu būtina nutraukti ir kreiptis patarimo į veterinarijos gydytoją.

Kaip ir kitų NVNU naudojimo atveju, yra reto inkstų ar kepenų idiosinkrazinio nepalankaus poveikio pavojus.

4.7. Naudojimas vaikingoms patelėms, laktacijos ar kiaušinių dėjimo metu

Laboratoriniais tyrimais su žiurkėmis ir triušiais nustatytas fetotoksinis karprofeno poveikis naudojant panašiomis į terapines dozėmis. Veterinarinio vaisto saugumas vaikingoms patelėms ir laktacijos metu nenustatytas. Negalima naudoti šuningoms kalėms ir laktacijos metu.

4.8. Sąveika su kitais vaistais ir kitos sąveikos formos

Karprofeno negalima naudoti kartu su gliukokortikoidais.

Taip pat žr. 4.5 skyrių.

4.9. Dozės ir naudojimo būdas

Duoti *per os*.

4 mg karprofeno kilogramui kūno svorio per parą.

Pradinė 4 mg karprofeno 1 kg kūno svorio per parą dozė skiriama kaip viena dozė arba padalyta į dvi lygias dozes. Priklausomai nuo klinikinio atsako, paros dozė galima sumažinti.

Gydymo trukmė priklauso nuo stebimo atsako. Ilgai gydomą gyvūną turi reguliariai stebėti veterinarijos gydytojas.

Norint prailginti pooperacinio skausmo ir uždegimo malšinimą, priešoperacinį parenterinį gydymą injekciniu karprofenu galima tęsti karprofeno tabletėmis, skiriant 4 mg/kg kūno svorio per parą, 5 paras iš eilės.

Negalima viršyti nustatytos dozės.

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

Šunims skyrus 6 mg/kg karprofeno du kartus per parą 7 paras iš eilės (tris kartus didesnę nei rekomenduotina (4 mg/kg) dozę) ir 6 mg karprofeno vieną kartą per parą kitas 7 paras iš eilės (1,5 karto didesnę nei rekomenduotina (4 mg/kg) dozę) jokie toksiškumo požymiai nepasireiškė.

Perdozavus karprofeno, specifinio priešnuodžio nėra, tačiau turi būti skiriamas bendrasis palaikomasis gydymas, taikomas perdozavus NVNU.

4.11. Išlauka

Nenumatyta.

5. FARMAKOLOGINĖS SAVYBĖS

Farmakoterapinė grupė: nesteroidiniai vaistai nuo uždegimo. ATCvet kodas: QM01AE91.

5.1. Farmakodinaminės savybės

Karprofenas yra nesteroidinių vaistų nuo uždegimo (NVNU) 2-arilpropiono rūgšties darinys, pasižymintis uždegimo slopinamuoju, analgezinio ir antipiretinio poveikiu. Karprofenas yra chiralinis vaistas. Karprofenas, kaip dauguma kitų NVNU, yra fermento ciklooksigenazės arachido rūgšties kaskadoje slopintojas. Tačiau karprofeno prostaglandinų sintezės slopinimas yra mažesnis, lyginant su prieš uždegiminiu ir analgezinio poveikiu. Tikslus karprofeno veikimo mechanizmas nėra aiškus.

5.2. Farmakokinetinės savybės

Sušertas karprofenas šunų organizme gerai absorbuojamas. Skyrus Canidryl tabletes šunims, vidutinė C_{max} (didžiausia koncentracija kraujo serume), 15,8 µg/ml ir 12,2 µg/ml, susidarė per apytiksliai 2 ir 1,7 val., atitinkamai karprofenui R(-) ir karprofenui S(+). Abiejų enantiomerų vidutinis pusinės eliminacijos laikas buvo apytiksliai 6 val. Kiekviena dozė analgeziškai veikė ne trumpiau kaip 12 val. Karprofeno pasiskirstymo organizme tūris yra mažas, sisteminis klirensas žemas. Jis gerai jungiasi su kraujo plazmos baltymais.

Karprofenas metabolizuojamas kepenyse konjugacijos ir oksidacijos reakcijose. Glikuronido konjugatas išsiskiria daugiausia su išmatomis su tulžimi.

6. FARMACINIAI DUOMENYS

6.1. Pagalbinių medžiagų sąrašas

Laktozės monohidratas,
mikrokristalinė celiuliozė
bevandenis koloidinis silicio dioksidas,
magnio stearatas,
keptos mėsos skonį ir kvapą suteikianti medžiaga.

6.2. Nesuderinamumai

Nežinomi.

6.3. Tinkamumo laikas

Supakuoto į lizduotes veterinarinio vaisto tinkamumo laikas – 4 metai.
Supakuoto į buteliukus veterinarinio vaisto tinkamumo laikas – 3 metai.
Padalytas ir nesunaudotas tablečių pusės reikia nedelsiant sunaikinti.

6.4. Specialieji laikymo nurodymai

Laikyti sausoje vietoje, originalioje pakuotėje. Saugoti nuo šviesos.

6.5. Pirminės pakuotės pobūdis ir sudedamosios dalys

- i) Balti didelio tankio polietileno (DTPE) užsukami buteliukai su baltais polipropileningais užsukamais vaikų neatidaromais dangteliais.
- ii) PVC-PVdC (250 µm/40 g/m²) bei 20 µm kieto grūdinimo aliuminio folijos lizduotės.

Pakuotės dydžiai: lizduotės

Pakuotės dydis: 6 tabletės: kartoninė dėžutė su 1 lizduote, kurių kiekvienoje yra po 6 tabletes.
Pakuotės dydis: 10 tablečių: kartoninė dėžutė su 1 lizduote, kurių kiekvienoje yra po 10 tablečių.
Pakuotės dydis: 14 tablečių: kartoninė dėžutė su 1 lizduote, kurių kiekvienoje yra po 14 tablečių.
Pakuotės dydis: 20 tablečių: kartoninė dėžutė su 2 lizduotėmis, kurių kiekvienoje yra po 10 tablečių.
Pakuotės dydis: 28 tabletės: kartoninė dėžutė su 2 lizduotėmis, kurių kiekvienoje yra po 14 tablečių.
Pakuotės dydis: 30 tablečių: kartoninė dėžutė su 3 lizduotėmis, kurių kiekvienoje yra po 10 tablečių.
Pakuotės dydis: 42 tabletės: kartoninė dėžutė su 3 lizduotėmis, kurių kiekvienoje yra po 14 tablečių.
Pakuotės dydis: 50 tablečių: kartoninė dėžutė su 5 lizduotėmis, kurių kiekvienoje yra po 10 tablečių.
Pakuotės dydis: 56 tabletės: kartoninė dėžutė su 4 lizduotėmis, kurių kiekvienoje yra po 14 tablečių.
Pakuotės dydis: 60 tablečių: kartoninė dėžutė su 6 lizduotėmis, kurių kiekvienoje yra po 10 tablečių.
Pakuotės dydis: 70 tablečių: kartoninė dėžutė su 5 lizduotėmis, kurių kiekvienoje yra po 14 tablečių arba kartoninė dėžutė su 7 lizduotėmis, kurių kiekvienoje yra po 10 tablečių.
Pakuotės dydis: 84 tabletės: kartoninė dėžutė su 6 lizduotėmis, kurių kiekvienoje yra po 14 tablečių.
Pakuotės dydis: 98 tabletės: kartoninė dėžutė su 7 lizduotėmis, kurių kiekvienoje yra po 14 tablečių.
Pakuotės dydis: 100 tablečių: kartoninė dėžutė su 10 lizduočiu, kurių kiekvienoje yra po 10 tablečių.
Pakuotės dydis: 140 tablečių: kartoninė dėžutė su 10 lizduočiu, kurių kiekvienoje yra po 14 tablečių arba kartoninė dėžutė su 14 lizduočiu, kurių kiekvienoje yra po 10 tablečių.
Pakuotės dydis: 180 tablečių: kartoninė dėžutė su 18 lizduočiu, kurių kiekvienoje yra po 10 tablečių.
Pakuotės dydis: 200 tablečių: kartoninė dėžutė su 20 lizduočiu, kurių kiekvienoje yra po 10 tablečių.
Pakuotės dydis: 250 tablečių: kartoninė dėžutė su 25 lizduotėmis, kurių kiekvienoje yra po 10 tablečių.
Pakuotės dydis: 280 tablečių: kartoninė dėžutė su 28 lizduotėmis, kurių kiekvienoje yra po 10 tablečių arba kartoninė dėžutė su 20 lizduočiu, kurių kiekvienoje yra po 14 tablečių.
Pakuotės dydis: 300 tablečių: kartoninė dėžutė su 30 lizduočiu, kurių kiekvienoje yra po 10 tablečių.
Pakuotės dydis: 500 tablečių: kartoninė dėžutė su 50 lizduočiu, kurių kiekvienoje yra po 10 tablečių.
Pakuotės dydis: 1000 tablečių: kartoninė dėžutė su 100 lizduočiu, kurių kiekvienoje yra po 10 tablečių.

Pakuočių dydžiai: buteliukai

Butelukų dydžiai ir talpos yra tokie:

20 mg:

Pakuotės dydis	Buteliuko talpa
6, 10, 14, 20, 28, 30, 42, 50, 60, 70, 84	15 ml
98, 100, 140	30 ml
180, 200	50 ml
250, 280, 300	75 ml
500	100 ml
1 000	250 ml

Gali būti platinamos ne visų dydžių pakuotės.

6.6. Specialios 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. RINKODAROS TEISĖS TURĖTOJAS

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd.,
Loughrea,
Co. Galway,
Airija

8. RINKODAROS TEISĖS NUMERIS (-IAI)

LT/2/06/1707/001-043

9. REGISTRACIJOS/PERREGISTRACIJOS DATA

Registracijos data: 2006-10-16
Perregistracijos data: 2011-07-31

10. TEKSTO PERŽIŪROS DATA

2011-07-28

ŽENKLINIMAS

DUOMENYS, KURIE TURI BŪTI ANT ANTRINĖS PAKUOTĖS
DUOMENYS, KURIE TURI BŪTI ANT PIRMINĖS PAKUOTĖS

KARTONINĖ DĖŽUTĖ
BUTELIUKAS

1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

Canidryl 20 mg tabletės šunims
Karprofenas

2. VEIKLIOJI IR KITOS MEDŽIAGOS

Veiklioji medžiaga
Karprofenas 20,0 mg/tabletėje

3. VAISTO FORMA

Keptos mėsos skonio ir kvapo tabletė.

4. PAKUOTĖS DYDIS

Lizduotės:

6 tabletės, 10 tablečių, 14 tablečių, 20 tablečių, 28 tabletės, 30 tablečių, 42 tabletės, 50 tablečių, 56 tabletės, 60 tablečių, 70 tablečių, 84 tabletės, 98 tabletės, 100 tablečių, 140 tablečių, 180 tablečių, 200 tablečių, 250 tablečių, 280 tablečių, 300 tablečių, 500 tablečių, 1000 tablečių.

Buteliukai:

6 tabletės, 10 tablečių, 14 tablečių, 20 tablečių, 28 tabletės, 30 tablečių, 42 tabletės, 50 tablečių, 60 tablečių, 70 tablečių, 84 tabletės, 98 tabletės, 100 tablečių, 140 tablečių, 180 tablečių, 200 tablečių, 250 tablečių, 280 tablečių, 300 tablečių, 500 tablečių, 1000 tablečių.

5. PASKIRTIES GYVŪNŲ RŪŠYS

Šunys

6. INDIKACIJOS

Uždegimui ir skausmui, sukeltam skeleto ir raumenų ar sąnarių degeneracinių ligų, bei pooperaciniam skausmui, prieš tai naudojus parenterinius nuo skausmo, malšinti.

7. NAUDOJIMO BŪDAS IR METODAS

Duoti *per os*.
Prieš naudojimą būtina įdėmiai perskaityti informacinį lapelį.

8. IŠLAUKA

Nenumatyta

9. SPECIALIEJI ĮSPĖJIMAI, JEI REIKIA

Prieš naudojimą būtina įdėmiai perskaityti informacinį lapelį.

10. TINKAMUMO DATA

Tinka iki {mėnuo/metai}

11. SPECIALIOS LAIKYMO SĄLYGOS

Laikyti sausoje vietoje, originalioje pakuotėje. Saugoti nuo šviesos. Padalytas ir nesunaudotas tablečių puses reikia nedelsiant sunaikinti.

12. SPECIALIOS NESUNAUDOTO VETERINARINIO (-IŲ) VAISTO (-Ų) 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

Veterinariniam naudojimui.

14. NUORODA „SAUGOTI NUO VAIKŲ“

Saugoti nuo vaikų.

15. RINKODAROS TEISĖS TURĖTOJO PAVADINIMAS IR ADRESAS

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd., Loughrea, Co. Galway, Airija

16. REGISTRACIJOS NUMERIS (-IAI)

Lizduotėse:

LT/2/06/1707/001, LT/2/06/1707/002, LT/2/06/1707/003, LT/2/06/1707/004, LT/2/06/1707/005, LT/2/06/1707/006, LT/2/06/1707/007, LT/2/06/1707/008, LT/2/06/1707/009, LT/2/06/1707/010, LT/2/06/1707/011, LT/2/06/1707/012, LT/2/06/1707/013, LT/2/06/1707/014, LT/2/06/1707/015, LT/2/06/1707/016, LT/2/06/1707/017, LT/2/06/1707/018, LT/2/06/1707/019, LT/2/06/1707/020, LT/2/06/1707/021, LT/2/06/1707/022

Buteliukuose:

LT/2/06/1707/023, LT/2/06/1707/024, LT/2/06/1707/025, LT/2/06/1707/026, LT/2/06/1707/027,
LT/2/06/1707/028, LT/2/06/1707/029, LT/2/06/1707/030, LT/2/06/1707/031, LT/2/06/1707/032,
LT/2/06/1707/033, LT/2/06/1707/034, LT/2/06/1707/035, LT/2/06/1707/036, LT/2/06/1707/037,
LT/2/06/1707/038, LT/2/06/1707/039, LT/2/06/1707/040, LT/2/06/1707/041, LT/2/06/1707/042,
LT/2/06/1707/043.

17. GAMINTOJO SERIJOS NUMERIS

Serija {numeris}

MINIMALŪS DUOMENYS ANT LIZDUOČIŲ AR JUOSTINIŲ PAKUOČIŲ
LIZDUOTĖ

1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

Canidryl 20 mg tabletės šunims
Karprofenas

2. REGISTRUOTOJO PAVADINIMAS

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd., Loughrea, Co. Galway, Airija

3. TINKAMUMO DATA

EXP {mėnuo/metai}

4. SERIJOS NUMERIS

Lot {numeris}

5. NUORODA „TIK VETERINARINIAM NAUDOJIMUI“

Veterinariniam naudojimui.

INFORMACINIS LAPELIS
Canidryl 20 mg, 50 mg ir 100 mg tabletės šunims

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

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd., Loughrea, Co. Galway, Airija

2. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

Canidryl 20 mg, 50 mg ir 100 mg tabletės šunims.

3. VEIKLIOJI (-SIOS) IR KITOS MEDŽIAGOS

Vienoje keptos mėsos skonio ir kvapo tabletėje yra:

karprofeno	20,0 mg/tabletėje
karprofeno	50,0 mg/tabletėje
karprofeno	100,0 mg/tabletėje

4. INDIKACIJA (-OS)

Uždegimui ir skausmui, sukeltam skeleto ir raumenų ar sąnarių degeneracinių ligų, bei pooperaciniam skausmui, prieš tai naudojus parenterinius vaistus nuo skausmo, malšinti.

5. KONTRAINDIKACIJOS

Negalima naudoti katėms.

Negalima naudoti jaunesniems kaip 4 mėn. amžiaus šuniukams.

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

Negalima naudoti šunims, sergantiems širdies, kepenų ar inkstų ligomis, jei yra galimybė opėti virškinimo traktui ar kraujavimo galimybė, arba jei yra kraujo diskrazijos požymių.

6. NEPALANKIOS REAKCIJOS

Tipinės nepalankios reakcijos, naudojus NVNU, yra vėmimas, suminkštėjusios išmatos ar viduriavimas, kraujas išmatose, apetito sumažėjimas ir letargija. Šios reakcijos dažniausiai pasireiškia pirmąją gydymo savaitę ir daugumoje atvejų yra laikinos, praeina baigus gydymą. Labai retai jos gali būti sunkios ar gyvūnas gali gaišti.

Pasireiškus nepalankioms reakcijoms, gydymą vaistu būtina nutraukti ir kreiptis patarimo į veterinarijos gydytoją. Kaip ir kitų NVNU naudojimo atveju, yra reto inkstų ar kepenų idiosinkrazinio nepalankaus poveikio pavojus.

Pastebėjus bet kokią sunkų poveikį ar kitą šiame informaciniame lapelyje nepaminėtą poveikį, būtina informuoti veterinarijos gydytoją.

7. PASKIRTIES GYVŪNŲ RŪŠYS

Šunys.

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

Duoti *per os*.

4 mg karprofeno kilogramui kūno svorio per parą.

Pradinė 4 mg karprofeno 1 kg kūno svorio dozė per parą skiriama kaip viena dozė arba padalyta į dvi lygias dozes. Priklausomai nuo klinikinio atsako, paros dozę galima sumažinti.

Gydymo trukmė priklauso nuo stebimo atsako. Ilgai gydomą gyvūną turi reguliariai stebėti veterinarijos gydytojas.

Norint prailginti pooperacinio skausmo ir uždegimo malšinimą, priešoperacinį parenterinį gydymą injekciniu karprofenu galima tęsti karprofeno tabletėmis, skiriant 4 mg/kg kūno svorio per parą, 5 paras iš eilės.

Negalima viršyti nustatytos dozės.

9. NUORODOS DĖL TINKAMO NAUDOJIMO

Nėra.

10. IŠLAUKA

Nenumatyta.

11. SPECIALIEJI LAIKYMO NURODYMAI

SAUGOTI NUO VAIKŲ.

Laikyti sausoje vietoje, originalioje pakuotėje. Saugoti nuo šviesos.

Nenaudoti pasibaigus tinkamumo laikui, nurodytam ant etiketės.

Padalytas ir nesunaudotas tablečių puses reikia nedelsiant sunaikinti.

12. SPECIALIEJI NURODYMAI

Negalima naudoti šuningoms kalėms ir laktacijos metu.

Skiriant vaistą senyviems šunims, gali kilti papildomas pavojus. Jei tokio skyrimo negalima išvengti, šunis reikia atidžiai kliniškai stebėti.

Reikia vengti naudoti dehidruotiems, hipovolemiškiems ar hipotenziškiems šunims, nes yra padidėjusio toksinio poveikio inkstams rizika.

Reikia vengti vienu metu naudoti su galimai nefrotoksinais vaistais.

NVNU (nesteroidiniai vaistai nuo uždegimo) gali sukelti fagocitozės slopinimą, todėl uždegiminių būklių, susijusių su bakterine infekcija, metu turi būti pradėtas antimikrobinis gydymas.

Negalima vienu metu ar 24 val. prieš ar po šio vaisto naudojimo naudoti kitų NVNU. Kai kurie NVNU gali stipriai jungtis su plazmos baltymais ir konkuruoti su kitais gerai su jais besijungiančiais vaistais, todėl gali padidėti pastarųjų toksinis poveikis.

Karprofeno negalima naudoti kartu su gliukokortikoidais.

Perdozavus karprofeno, specifinio priešnuodžio nėra, tačiau turi būti skiriamas bendrasis palaikomasis gydymas, taikomas perdozavus NVNU.

Specialios atsargumo priemonės asmenims, naudojančiams vaistą gyvūnams

Atsitiktinai prarijus tabletę, nedelsiant reikia kreiptis į gydytoją ir parodyti šio vaisto informacinį lapelį.

Naudojus vaistą, būtina plauti rankas.

**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

2011-07-28

15. KITA INFORMACIJA

Pakuočių (lizduočių) dydžiai:

6, 10, 14, 20, 28, 30, 42, 50, 56, 60, 70, 84, 98, 100, 140, 180, 200, 250, 280, 300, 500, 1000 tablečių

Pakuočių (buteliukų) dydžiai:

20 mg: 6, 10, 14, 20, 28, 30, 42, 50, 60, 70, 84, 98, 100, 140, 180, 200, 250, 280, 300, 500, 1000;

50 mg: 6, 10, 14, 20, 28, 30, 42, 50, 60, 70, 84, 98, 100, 140, 180, 200, 250, 280, 300, 500;

100 mg: 6, 10, 14, 20, 28, 30, 42, 50, 60, 70, 84, 98, 100, 140, 180, 200, 250, 280, 300.

Gali būti platinamos ne visų dydžių pakuotės.

Veterinariniam naudojimui.

Parduodama be recepto.