

*[Version 9,10/2021]*

**I PRIEDAS**  
**VETERINARINIO VAISTO APRAŠAS**

## 1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

Cardisan, 1,25 mg, kramtomosios tabletės šunims

## 2. KOKYBINĖ IR KIEKYBINĖ SUDĖTIS

Kiekvienoje tabletėje yra:

### veiklioji (-iosios) medžiaga (-os):

pimobendano 1,25 mg;

### pagalbinė (-s) medžiaga (-os):

Kokybinė pagalbinių medžiagų ir kitų sudedamųjų medžiagų sudėtis
--

Citrinų rūgštis
Povidonas
Laktozės monohidratas
Celiuliozės mikrokristalai
Natrio kroskarmeliozė
Vištienos skonis
Mielės (sausos)
Hidratuotas koloidinis silicio dioksidas
Magnio stearatas

Kramtomoji tabletė.

Šviesiai rudos spalvos su rudais taškeliais, apskrita ir išgaubta 8 mm tabletė, kurios vienoje pusėje yra kryželio formos laužimo linija. Tabletes galima padalyti į 2 arba 4 lygias dalis.

## 3. KLINIKINĖ INFORMACIJA

### 3.1. Paskirties gyvūnų rūšis (-ys)

Šunys.

### 3.2. Naudojimo indikacijos, nurodant paskirties gyvūnų rūšis

Šunų kongestiniam širdies nepakankamumui, kurį sukelia dilatacinė kardiomiopatija arba nepakankamas vožtuvų darbas (mitralinio ir (arba) triburio vožtuvo regurgitacija).

### 3.3. Kontraindikacijos

Pimobendano negalima naudoti hipertrofinės kardiomiopatijos atveju arba esant tokiai klinikinei būklei, kai širdies veiklos pagerinti neįmanoma dėl funkcinių arba anatominių priežasčių (pvz., dėl aortos stenozės).

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

Gydant šunis, kuriems nustatytas cukrinis diabetas, reikia reguliariai tikrinti gliukozės kiekį kraujyje. Pimobendanas daugiausiai metabolizuojamas per kepenis, todėl jo negalima naudoti šunims su labai pažeista kepenų funkcija.

Rekomenduojama stebėti pimobendanu gydomu šunų širdies funkciją ir morfologiją.

(Taip pat žr. 3.6 p.).

Kramtomosios tabletės yra paskanintos. Laikykite tabletes atokiai nuo gyvūnų, kad jie jų atsitiktinai neprarytų.

#### Specialiosios atsargumo priemonės asmenims, naudojantiems vaistą gyvūnams

Šis produktas gali sukelti tachikardiją, ortostatinę hipertenziją, veido raudonį ir galvos skausmus.

Siekiant apsaugoti, kad tabletės nebūtų atsitiktinai prarytos, ypač, kad neprarytų vaikai, nepanaudotos tablečių dalys turi būti įdėtos atgal į lizduotę ir į dėžutę, kuri turi būti laikoma saugioje vaikams nepasiekiamoje vietoje. Dalinai panaudotos tabletės turi būti sunaudotos šeriant kitą dozę.

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

Po naudojimo nusiplauti rankas.

#### Specialiosios aplinkos apsaugos atsargumo priemonės

Netaikytinos.

### 3.6. Nepageidaujamos reakcijos

Šunys:

Reta (1–10 gyvūnų iš 10 000 gydytų gyvūnų)	Vėmimas* <sup>1</sup> Viduriavimas* <sup>2</sup> Anoreksija* <sup>2</sup> Letargija* <sup>2</sup> Padidėjęs širdies susitraukimų dažnis (šiek tiek teigiamas chronotropinis poveikis) * <sup>1</sup> Padidėjusi mitralinio vožtuvo regurgitacija* <sup>3</sup>
Labai reta (<1 gyvūnas iš 10 000 gydytų gyvūnų, įskaitant atskirus pranešimus)	Poveikio pirminei hemostazei požymiai (gleivinės petechijos, poodinės kraujosrūvos).* <sup>4</sup>

\*<sup>1</sup> Poveikis priklauso nuo dozės (galima išvengti dozę sumažinus).

\*<sup>2</sup> Laikinas poveikis.

\*<sup>3</sup> Pastebėta taikant lėtinį gydymą pimobendanu šunims su mitralinio vožtuvo liga.

\*<sup>4</sup> Nutraukus gydymą šie požymiai dingo.

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. Taip pat žr. atitinkamus kontaktinius duomenis paskutiniame pakuotės lapelio skyriuje.

### 3.7. Naudojimas vaikingumo, laktacijos ar kiaušinių dėjimo metu

#### Vaikingumas:

Laboratoriniais tyrimais su žiurkėmis ir triušiais nenustatytas teratogeninis ar fetotoksinis poveikis.

Tačiau šių tyrimų metu gauta įrodymų apie didelių dozių toksinį poveikį patelei ir embrionui. Produkto saugumas vaikingoms patelėms nėra įvertintas.

Naudoti tik atsakingam veterinarijos gydytojui įvertinus naudą ir riziką.

### Laktacija:

Laboratoriniuose tyrimuose su žiurkėmis taip pat nustatyta, kad pimobendano patenka į pieną. Produkto saugumas žindančioms patelėms nėra įvertintas. Naudoti tik atsakingam veterinarijos gydytojui įvertinus naudą ir riziką.

### **3.8. Sąveika su kitais vaistais ir kitos sąveikos formos**

Farmakologiniuose tyrimuose širdies glikozido strofantino ir pimobendano sąveika nenustatyta. Pimobendano sukeltą padidėjus širdies susitraukimų dažnį sumažina kalcio antagonistai ir beta antagonistai.

### **3.9. Dozės ir naudojimo būdas**

Sušerti.

Neviršyti rekomenduojamos dozės.

Siekiant užtikrinti tinkamą vaisto dozę, prieš gydymą reikia kuo tiksliau nustatyti gyvūno kūno svorį. Dozė turėtų būti sušeriama, ji turi neviršyti 0,2–0,6 mg pimobendano vienam kūno svorio kilogramui, padalijus ją į dvi dienos dozes. Pageidautina dienos dozė yra 0,5 mg/kg kūno svorio, padalyta į dvi dienos dozes (po 0,25 mg/kg kūno svorio). Kiekvieną dozę reikia sušerti maždaug 1 valandą prieš šėrimą.

Tai atitinka:

vieną 1,25 mg kramtomąją tabletę ryte ir vieną 1,25 mg kramtomąją tabletę vakare, kai kūno svoris yra 5 kg.

Kramtomąsias tabletes galima padalyti į keturias lygias dalis, kad pagal kūno svorį būtų galima skirti tikslią dozę.

Šį vaistą galima naudoti taikant diuretinį gydymą, pvz., furozemidu.

Kongestinio širdies nepakankamumo atveju rekomenduojama gydyti visą gyvenimą. Palaikomoji dozė turėtų būti pritaikyta individualiai atsižvelgiant į ligos sunkumą.

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

Perdozavimo atveju gali pasireikšti teigiamas chronotropinis poveikis, vėmimas, apatija, ataksija, širdies užėsiai arba hipotonija. Tokioje situacijoje dozę reikėtų sumažinti ir pradėti atitinkamą simptominių gydymą.

Ilgą laiką (6 mėnesius) sveikiems biglių veislės šunims šeriant 3 ir 5 kartus didesnę nei rekomenduojama dozę, kai kuriems šunims pastebėtas mitralinio vožtuvo sustorėjimas ir kairiojo skilvelio hipertrofija. Šie pokyčiai yra farmakodinaminės kilmės.

### **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: QC01CE90**

## 4.2. Farmakodinamika

Pimobendanas, benzimidazolo-piridazinono darinys, turi teigiamą inotropinį poveikį ir pasižymi stipriu kraujagyslių plečiamuoju poveikiu.

Teigiamas pimobendano inotropinis poveikis pasiekiamas dvejopai: jis didina širdies raumens skaidulų jautrumą kalciumi ir slopina fosfodiesterazę (III tipo). Todėl padidėjusius širdies susitraukimus lemiantis poveikis yra kitoks nei glikozidų ar simpatomimetikų.

Kraujagyslių plečiamąjį poveikį lemia III tipo fosfodiesterazės aktyvumo slopinimas.

Simptominio širdies vožtuvų nepakankamumo atveju kartu su furozemidu vartojamas šis vaistas pagerina gydomų šunų gyvenimo kokybę ir pailgina jo trukmę.

Ribotą atvejų skaičių, kai šis vaistas kartu su furozemidu, enalaprilu ir digoksinu buvo naudojamas simptominei dilatacinei kardiomiopatijai, pastebėta, kad pagerėjo gydomų šunų gyvenimo kokybė ir jo trukmė.

## 4.3. Farmakokinetika

Sušėrus veterinarinio vaisto, absoliutus veikliosios medžiagos biologinis prieinamumas yra 60–63 %. Šis biologinis prieinamumas gerokai sumažėja, kai pimobendano duodama su ėdesiu ar netrukus po šėrimo. Sušėrus vieną 0,2–0,4 mg pimobendano /kg kūno svoris dozę šunims, kurie per naktį buvo neėdę, koncentracija plazmoje padidėjo greitai. Didžiausia koncentracija ( $C_{maks.}$ ) ~ 24 ng/ml buvo pasiekta po vidutiniškai 0,75 val. ( $T_{maks.}$  nuo 0,25 iki 2,5 val.).

Pasiskirstymo tūris yra 2,6 l/kg, o tai rodo, kad pimobendanas greitai pasiskirsto audiniuose. Su kraujo plazmos baltymais susijungia vidutiniškai 93 % vaisto.

Junginys demetilinamas oksidacijos būdu iki jo pagrindinio aktyvaus metabolito (UD-CG 212). Vykstant tolesniam metabolizmui susidaro II fazės UD-CG-212 konjugatai, iš esmės gliukuronidai ir sulfatai.

Pimobendano pusinės eliminacijos iš kraujo plazmos laikas yra ~ 1 val. Beveik visa dozė pašalinama su išmatomis.

## 5. FARMACINIAI DUOMENYS

### 5.1. Pagrindiniai nesuderinamumai

Netaikytinos.

### 5.2. Tinkamumo laikas

Veterinarinio vaisto tinkamumo laikas, nepažeidus originalios pakuotės, – 5 metai.

### 5.3. Specialieji laikymo nurodymai

Šiam veterinariniam vaistui specialių laikymo sąlygų nereikia.

### 5.4. Pirminės pakuotės pobūdis ir sudedamosios dalys

Aliuminio-OPA / aliuminio / PVC lizduotės, kuriose yra 10 tablečių.

Kartoninė dėžutė, kurioje yra 30, 60, 90, 100 arba 120 tablečių.

Gali būti tiekiamos ne visų dydžių pakuotės.

**5.5. Specialiosios nesunaudoto veterinarinio vaisto ar su jo 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**

Alfasan Nederland B.V.

**7. REGISTRACIJOS NUMERIS (-IAI)**

LT/2/22/2722/001-005

**8. REGISTRAVIMO DATA**

Registravimo data: 2022-11-07

**9. PASKUTINĖ VETERINARINIO VAISTO APRAŠO PERŽIŪROS DATA**

2022-11-03

**10. VETERINARINIŲ VAISTŲ KLASIFIKACIJA**

Parduodama tik su veterinariniu receptu.

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

**III PRIEDAS**  
**ŽENKLINIMAS IR PAKUOTĖS LAPELIS**

## **A. ŽENKLINIMAS**



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

**Kartoninė dėžutė**

**1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS**

Cardisan, 1,25 mg, kramtomosios tabletės

**2. VEIKLIOJI (-IOSIOS) MEDŽIAGA (-OS)**

Kiekvienoje tabletėje yra:  
pimobendano 1,25 mg.

**3. PAKUOTĖS DYDIS**

30 tablečių  
60 tablečių  
90 tablečių  
100 tablečių  
120 tablečių

**4. PASKIRTIES GYVŪNŲ RŪŠIS (-YS)**

Šunys



**5. INDIKACIJA (-OS)**

**6. NAUDOJIMO BŪDAS (-AI)**

Sušerti.

**7. IŠLAUKA**

**8. TINKAMUMO DATA**

Exp. {mėnuo/metai}

**9. SPECIALIEJI LAIKYMO NURODYMAI**

**10. NUORODA „PERSKAITYTI PAKUOTĖS LAPELĮ PRIEŠ NAUDOJIMĄ“**

Prieš naudojimą būtina perskaityti pakuotės lapelį.

**11. NUORODA „TIK VETERINARINIAM NAUDOJIMUI“**

Tik veterinariniam naudojimui.

**12. NUORODA „SAUGOTI NUO VAIKŲ“**

Saugoti nuo vaikų.

**13. REGISTRUOTOJO PAVADINIMAS**

Alfasan Nederland B.V.

**14. REGISTRACIJOS NUMERIS (-IAI)**

LT/2/22/2722/001

LT/2/22/2722/002

LT/2/22/2722/003

LT/2/22/2722/004

LT/2/22/2722/005

**15. SERIJOS NUMERIS**

Lot

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

**Aluminio lizduotė**

**1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS**

Cardisan, 1,25 mg, kramtomosios tabletės



**2. VEIKLIŲJŲ MEDŽIAGŲ KIEKYBINĖ INFORMACIJA**

Pimobendanas 1,25 mg

**3. SERIJOS NUMERIS**

Lot

**4. TINKAMUMO DATA**

Exp. {mėnuo/metai}

## **B. PAKUOTĒS LAPELIS**

## PAKUOTĖS LAPELIS

### 1. Veterinarinio vaisto pavadinimas

Cardisan, 1,25 mg, kramtomosios tabletės šunims  
Cardisan, 2,5 mg, kramtomosios tabletės šunims  
Cardisan, 5 mg, kramtomosios tabletės šunims  
Cardisan, 10 mg, kramtomosios tabletės šunims  
Cardisan, 15 mg, kramtomosios tabletės šunims

### 2. Sudėtis

Kiekvienoje tabletėje yra:

#### veiklioji (-iosios) medžiaga (-os):

pimobendano 1,25 mg / 2,5 mg / 5 mg / 10 mg / 15 mg;

Kramtomoji tabletė.

Šviesiai rudos spalvos su rudais taškeliams, apskrita ir išgaubta 8 / 10 / 13 / 18 / 20 mm paskaninta tabletė, kurios vienoje pusėje yra kryželio formos laužimo linija.

Tabletes galima padalyti į 2 arba 4 lygias dalis.

### 3. Paskirties gyvūnų rūšis (-ys)

Šunys



### 4. Naudojimo indikacijos

Šunų kongestiviam širdies nepakankamumui, kurį sukelia dilatacinė kardiomiopatija arba nepakankamas vožtuvų darbas (mitralinio ir (arba) triburio vožtuvo regurgitacija).

### 5. Kontraindikacijos

Pimobendano negalima naudoti hipertrofinės kardiomiopatijos atveju arba esant tokiai klinikinei būklei, kai širdies veiklos pagerinti neįmanoma dėl funkciniu arba anatominu priežasčiu (pvz., dėl aortos stenozės).

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

### 6. Specialieji įspėjimai

Specialiosios atsargumo priemonės, siekiant užtikrinti saugų naudojimą paskirties rūšių gyvūnams

Gydant šunis, kuriems nustatytas cukrinis diabetas, reikia reguliariai tikrinti gliukozės kiekį kraujyje. Pimobendanas daugiausiai metabolizuojamas per kepenis, todėl jo negalima naudoti šunims su labai pažeista kepenų funkcija.

Rekomenduojama stebėti pimobendanu gydomu šunų širdies funkciją ir morfologiją.

(Taip pat žr. skyrių „Nepageidaujamos reakcijos“).

Kramtomosios tabletės yra paskanintos. Laikykite tabletes atokiai nuo gyvūnų, kad jie jų atsitiktinai neprarytų.

Specialiosios atsargumo priemonės asmenims, naudojantiems vaistą gyvūnams:

Šis produktas gali sukelti tachikardiją, ortostatinę hipertenziją, veido raudonį ir galvos skausmus.

Siekiant apsaugoti, kad tabletės nebūtų atsitiktinai prarytos, ypač, kad neprarytų vaikai, nepanaudotos tablečių dalys turi būti įdėtos atgal į lizduotę ir į dėžutę, kuri turi būti laikoma saugioje vaikams nepasiekiamoje vietoje. Dalinai panaudotos tabletės turi būti sunaudotos šeriant kitą dozę. Atsitiktinai prarijus, reikia nedelsiant kreiptis į gydytoją ir parodyti šio veterinarinio vaisto pakuotės lapelį ar etiketę.

Po naudojimo nusiplauti rankas.

#### Vaikingumas:

Laboratoriniais tyrimais su žiurkėmis ir triušiais nenustatytas teratogeninis ar fetotoksinis poveikis. Tačiau šių tyrimų metu gauta įrodymų apie didelių dozių toksinį poveikį patelei ir embrionui. Produkto saugumas vaikingoms patelėms nėra įvertintas.

Naudoti tik atsakingam veterinarijos gydytojui įvertinus naudą ir riziką.

#### Laktacija:

Laboratoriniuose tyrimuose su žiurkėmis taip pat nustatyta, kad pimobendano patenka į pieną.

Produkto saugumas žindančioms patelėms nėra įvertintas

Naudoti tik atsakingam veterinarijos gydytojui įvertinus naudą ir riziką.

#### Sąveika su kitais vaistais ir kitos sąveikos formos:

Farmakologiniuose tyrimuose širdies glikozido strofantino ir pimobendano sąveika nenustatyta.

Pimobendano sukeltą padidėjusį širdies susitraukimų dažnį sumažina kalcio antagonistai ir beta antagonistai.

#### Perdozavimas

Perdozavimo atveju gali pasireikšti teigiamas chronotropinis poveikis, vėmimas, apatija, ataksija, širdies užesiai arba hipotonija. Tokioje situacijoje dozę reikėtų sumažinti ir pradėti atitinkamą simptominių gydymą.

Ilgą laiką (6 mėnesius) sveikiems biglių veislės šunims šeriant 3 ir 5 kartus didesnę nei rekomenduojama dozę, kai kuriems šunims pastebėtas mitralinio vožtuvo sustorėjimas ir kairiojo skilvelio hipertrofija. Šie pokyčiai yra farmakodinaminės kilmės.

#### Pagrindiniai nesuderinamumai:

Netaikytinos.

## **7. Nepageidaujamos reakcijos**

Šunys:

Reta (1–10 gyvūnų iš 10 000 gydytų gyvūnų)	Vėmimas* <sup>1</sup> Viduriavimas* <sup>2</sup> Anoreksija* <sup>2</sup> Letargija* <sup>2</sup> Padidėjęs širdies susitraukimų dažnis (šiek tiek teigiamas chronotropinis poveikis) * <sup>1</sup> Padidėjusi mitralinio vožtuvo regurgitacija* <sup>3</sup>
Labai reta (<1 gyvūnas iš 10 000 gydytų gyvūnų, įskaitant atskirus pranešimus)	Poveikio pirminei hemostazei požymiai (gleivinės petechijos, poodinės kraujosrūvos).* <sup>4</sup>

\*<sup>1</sup> Poveikis priklauso nuo dozės (galima išvengti dozę sumažinus).

\*<sup>2</sup> Laikinas poveikis.

\*<sup>3</sup> Pastebėta taikant lėtinį gydymą pimobendanu šunims su mitralinio vožtuvo liga.

\*<sup>4</sup> Nutraukus gydymą šie požymiai dinga.

Svarbu teikti informaciją apie nepageidaujamas reakcijas. Tai leidžia nuolat stebėti vaisto saugumą. Pastebėjus bet kokį šalutinį poveikį, net ir nepaminėtą šiame pakuotės lapelyje, arba manant, kad vaistas neveikė, būtina informuoti veterinarijos gydytoją. Apie bet kokias nepageidaujamas reakcijas taip pat galite pranešti registruotojo vietiniam atstovui naudodamiesi šio lapelio pabaigoje pateiktais kontaktiniais duomenimis arba perduodami informaciją per savo nacionalinę pranešimų sistemą [www.vmvt.lt](http://www.vmvt.lt).

## **8. Dozės, naudojimo būdas (-ai) ir metodas kiekvienai rūšiai**

Sušerti.

Neviršyti rekomenduojamos dozės.

Siekiant užtikrinti tinkamą vaisto dozę, prieš gydymą reikia kuo tiksliau nustatyti gyvūno kūno svorį. Dozė turėtų būti sušeriama, ji turi neviršyti 0,2–0,6 mg pimobendano vienam kūno svorio kilogramui, padalijus ją į dvi dienos dozes.

Pageidautina dienos dozė yra 0,5 mg/kg kūno svorio, padalyta į dvi dienos dozes (po 0,25 mg/kg kūno svorio).

Kiekvieną dozę reikia sušerti maždaug 1 valandą prieš šėrimą.

Tai atitinka:

vieną 1,25 mg kramtomąją tabletę ryte ir vieną 1,25 mg kramtomąją tabletę vakare, kai kūno svoris yra 5 kg.

vieną 2,5 mg kramtomąją tabletę ryte ir vieną 2,5 mg kramtomąją tabletę vakare, kai kūno svoris yra 10 kg.

vieną 5 mg kramtomąją tabletę ryte ir vieną 5 mg kramtomąją tabletę vakare, kai kūno svoris yra 20 kg.

vieną 10 mg kramtomąją tabletę ryte ir vieną 10 mg kramtomąją tabletę vakare, kai kūno svoris yra 40 kg.

vieną 15 mg kramtomąją tabletę ryte ir vieną 15 mg kramtomąją tabletę vakare, kai kūno svoris yra 60 kg.

Kongestinio širdies nepakankamumo atveju rekomenduojama gydyti visą gyvenimą. Palaikomoji dozė turėtų būti pritaikyta individualiai atsižvelgiant į ligos sunkumą.

## **9. Nuorodos dėl tinkamo naudojimo**

Kramtomąsias tabletes galima padalyti į keturias lygias dalis, kad pagal kūno svorį būtų galima skirti tikslią dozę.

Šį vaistą galima naudoti taikant diuretinį gydymą, pvz., furozemidu.

## **10. Išlauka**

Netaikytina.

## **11. Specialieji laikymo nurodymai**

Saugoti nuo vaikų.

Šiam veterinariniam vaistui specialių laikymo sąlygų nereikia.

Šio veterinarinio vaisto negalima naudoti pasibaigus tinkamumo laikui, nurodytam ant dėžutės ir lizdinės plokštelės po žymos „Tinka iki“. Vaistas tinkamas naudoti iki paskutinės nurodyto mėnesio dienos.

## **12. 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. Šios priemonės turi padėti apsaugoti aplinką. Veterinarijos gydytojas arba vaistininkas gali patarti, ką daryti su nereikalingais vaistais.

### **13. Veterinarinių vaistų klasifikacija**

Parduodama tik su veterinariniu receptu.

### **14. Registracijos numeriai ir pakuočių dydžiai**

Cardisan, 1,25 mg / 2,5 mg / 5 mg / 10 mg, kramtomosios tabletės šunims  
Aliuminio-OPA / aliuminio / PVC lizduotės, kuriose yra 10 tablečių.

Cardisan, 15 mg, kramtomosios tabletės šunims  
Aliuminio-OPA / aliuminio / PVC lizduotės, kuriose yra 5 tabletės.

Kartoninė dėžutė, kurioje yra 30, 60, 90, 100 arba 120 tablečių.  
Gali būti tiekiamos ne visų dydžių pakuotės.

### **15. Pakuotės lapelio paskutinės peržiūros data**

2022-11-03

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

### **16. Kontaktiniai duomenys**

Registruotojas ir gamintojas, atsakingas už vaisto serijos išleidimą, ir kontaktiniai duomenys, skirti pranešti apie įtariamą nepageidaujamą reakciją:

Alfasan Nederland B.V.  
Kuipersweg 9  
3449 JA Woerden  
Nyderlandai

Gamintojas, atsakingas už vaisto serijos išleidimą

Lelypharma B.V.  
Zuiveringsweg 42  
8243 PZ Lelystad  
Nyderlandai

Vietiniai atstovai ir kontaktiniai duomenys, skirti pranešti apie įtariamą nepageidaujamą reakciją:

### **17. Kita informacija**