

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

## 1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

Dehinel Plus Flavour, tabletės šunims

## 2. KOKYBINĖ IR KIEKYBINĖ SUDĖTIS

Kiekvienoje tabletėje yra:

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

prazikvantelio 50 mg,  
pirantelio embonato 144 mg,  
febantelio 150 mg;

### pagalbinė (-s) medžiaga (-os):

Kokybinė pagalbinių medžiagų ir kitų sudedamųjų medžiagų sudėtis
Laktozė monohidratas
Kukurūzų krakmolai
Povidonas K-30
Natrio laurilsulfatas
Mikrokristalinė celiuliozė (E460)
Koloidinis silicio dioksidas, bevandenis
Magnio stearatas (E572)
Mėsos kvapioji medžiaga

Geltonos spalvos, apvalios, abipus išgaubtos tabletės su matomomis tamsesnėmis dėmėmis, kurių vienoje pusėje yra kryželis. Tabletes galima padalyti į dvi ar keturias lygias dalis.

## 3. KLINIKINĖ INFORMACIJA

### 3.1. Paskirties gyvūnų rūšys

Šunys (maži ir vidutinio dydžio).

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

Suaugusiems šunims ir šuniukams gydyti, esant mišriai invazijai šiomis apvaliosiomis ir plokščiosiomis kirmėlėmis:

nematodais:

askaridėmis: *Toxocara canis*, *Toxascaris leonina* (vėlyvųjų stadijų nesubrendusiomis ir subrendusiomis),

kitais nematodais: *Uncinaria stenocephala*, *Ancylostoma caninum* (suaugusiais),

cestodais

plokščiosiomis kirmėlėmis: *Taenia* spp., *Dipylidium caninum*.

### 3.3. Kontraindikacijos

Negalima naudoti kartu su piperazino junginiais.

Negalima naudoti didesnės nei nurodyta dozės gydant šuningas kales.

Negalima naudoti esant padidėjusiam jautrumui veikliajai (-iosioms) medžiagai (-oms) ar bet kuriai iš pagalbinių medžiagų.

Negalima naudoti jaunesniems kaip 2 savaitių ir (arba) mažiau kaip 2 kg sveriantiems šunims.

### 3.4. Specialieji įspėjimai

Blusos yra vieno iš dažniausių plokščiųjų kirmėlių tipų, t. y. *Dipylidium caninum*, tarpinis šeimininkas. Jei nevykdoma tarpinių šeimininkų (blusų, pelių ir kt.) kontrolė, užsikrėtimas plokščiosiomis kirmėlėmis visada atsinaujina.

### 3.5. Specialiosios naudojimo atsargumo priemonės

#### Specialiosios atsargumo priemonės, naudojant vaistą paskirties gyvūnų rūšims

Bet kokios nepanaudotos tabletės dalys turi būti sunaikintos.

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

Atsižvelgiant į geros higienos reikalavimus, žmogus, davęs tabletę tiesiogiai šuniui ar įdėjęs ją į šuns ėdalą, po to turi nusiplauti rankas.

Atsitiktinai prarijus, reikia kreiptis į gydytoją ir parodyti šio vaisto pakuotės lapelį.

#### Specialiosios aplinkos apsaugos atsargumo priemonės

Netaikytinos.

### 3.6. Nepageidaujamos reakcijos

Šunys:

Reta (1–10 gyvūnų iš 10 000 gydytų gyvūnų)	Suskystėjusios išmatos <sup>1</sup> , viduriavimas <sup>1,2</sup> , vėmimas <sup>1,2</sup>
---	--

<sup>1</sup> Šuniukams: trumpalaikis.

<sup>2</sup> Suaugusiems šunims: labai retai vėmimas su viduriavimu arba be jo

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 pakuotės lapelio 16 skyriuje.

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

#### Vaikingumas

Galima naudoti laktacijos metu (žr. p. 3.3 ir p.3.9).

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

Negalima naudoti kartu su piperazinu, kadangi pirantelis ir piperazinas (jo yra daugelyje kirmėlėms naikinti skirtų veterinarinių vaistų, naudojamų šunims) gali neutralizuoti antihelminčių vienas kito poveikį.

Naudojant kartu su kitais cholinerginiais vaistais, gali pasireikšti toksinis poveikis.

### 3.9. Dozės ir naudojimo būdas

Tabletę reikia sušerti.

#### Dozavimas

Rekomenduotinos dozės yra 15 mg/kg kūno svorio febantelio, 14,4 mg/kg kūno svorio pirantelio ir 5 mg/kg kūno svorio prazikvantelio. Tokios dozės atitinka 1 tabletę 10 kg kūno svorio.

Užtikrinant dozavimo tikslumą, tabletes galima dalyti į dvi arba keturias dalis.

#### Naudojimas ir gydymo trukmė

Tabletę (-es) galima sušerti šuniui tiesiogiai arba paslėptą (-as) édale. Su édimu susijusių apribojimų prieš veterinarinio vaisto naudojimą ar po jo nėra.

Norint užtikrinti, kad būtų sušerta tinkama vaisto dozė, šunį reikia kiek įmanoma tiksliau pasverti.

Šuniukams kirmėles šiuo vaistu galima naikinti nuo 2 savaičių amžiaus ir vaistą naudoti kas 2 savaites tol, kol sukaks 12 savaičių. Vėliau gyvūną reikia gydyti kas 3 mėnesius. Rekomenduotina gydyti kalę tuo pačiu metu, kaip ir šuniukus.

*Toxocara* kontrolei laktacijos metu kalėms vaistą reikia duoti praėjus 2 savaitėms po atsivedimo ir toliau kas 2 savaites iki nujunkymo.

Įprastinei kontrolei kas 3 mėnesius rekomenduotina naudoti vienkartinę dozę.

Jeigu yra sunki invazija apvaliosiomis kirmėlėmis, kartotinę dozę reikia naudoti po 14 dienų.

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

Benzimidazolų saugios dozės ribos yra didelės. Pirantelis į sisteminę kraujotaką neabsorbuojamas.

Prazikvantelio saugios dozės ribos taip pat yra didelės (iki penkių kartų didesnės už rekomenduotą dozę).

### **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:**

QP52AC55.

### **4.2. Farmakodinamika**

Veterinariniame vaiste yra antihelmintinių medžiagų, veikiančių apvaliąsias ir plokščiąsias kirmėles. Veterinariniame vaiste yra trys veikliosios medžiagos: febantelis, pirantelio embonatas (pamoatas) ir prazikvantelis (iš dalies hidrogenizuotas pirazino-izokvinolino darinys, dažnai naudojamas kaip antihelmintinė medžiaga žmonėms ir gyvūnams gydyti).

Pirantelis yra cholinerginių receptorių agonistas. Jis stimuliuoja nikotininius cholinerginius parazitų receptorių ir sukelia spastinį paralyžių, todėl, vykstant peristaltikai, parazitas pašalinamas iš virškinimo trakto.

Žinduolių organizme vyksta febantelio žiedo uždarymas, susidaro fenbendazolas ir oksfendazolas.

Šios cheminės medžiagos, slopindamos tubulino polimerizaciją, ir sukelia antihelmintinį poveikį.

Neatsiranda mikrotubulių, todėl suyra normaliam helmintų funkcionavimui būtinos struktūros.

Sutrinka gliukozės įsisavinimas ir išsenka ląstelės ATP atsargos. Parazitas žūva išsekus energijos rezervui (paprastai po 2–3 dienų).

Prazikvantelis labai greitai absorbuojamas ir pasiskirsto parazito organizme. Ir *in vitro*, ir *in vivo* tyrimais nustatyta, kad prazikvantelis labai pažeidžia parazito apvalkalą, todėl pasireiškia kontrakcija ir paralyžius. Pasireiškia beveik momentinė tetaninė parazito raumenų kontrakcija ir greita sincitinio apdangalo vakuolizacija. Tokia greita kontrakcija paaiškinama dvivalenčių katijonų, ypač kalcio, srauto pokyčiu.

Pirantelio ir febantelio deriniui būdinga sinergija veikiant daugelį šunų nematodų (askarides ir kitus nematodus). Poveikis būna ypač veiksmingas *Toxocara canis*, *Toxascaris leonina*, *Uncinaria stenocephala* ir *Ancylostoma caninum*. Prazikvantelis veikia šunų cestodų rūšis, ypač visas *Taenia* spp. ir *Dipylidium caninum*. Prazikvantelis veikia subrendusias ir nesubrendusias šių parazitų formas.

### **4.3. Farmakokinetika**

Iš virškinimo trakto absorbuojamas beveik visas sušertas prazikvantelis. Absorbuotas vaistas pasiskirsto visuose organuose. Prazikvantelis metabolizuojamas į neaktyvias formas kepenyse ir išskiriamas su tulžimi. Per 24 val. išsiskiria daugiau kaip 95 % panaudotos dozės. Išsiskiria tik labai nedaug nemetabolizuoto prazikvantelio.

Pirantelio pamoato druska blogai tirpsta vandenyje, todėl sumažėja vaisto absorbcija žarnyne ir vaistas gali pasiekti storąją žarną bei veiksmingai naikinti parazitus. Į sisteminę kraujotaką absorbuojama nedaug pirantelio pamoato, todėl nepageidaujamo ar toksinio poveikio šuniui rizika yra labai maža. Absorbuotas pirantelio pamoatas greitai ir beveik visas metabolizuojamas, susidaro neaktyvūs metabolitai, kurie greitai išskiriami su šlapimu.

Febantelis palyginti greitai absorbuojamas ir metabolizuojamas, susidaro daug antihelminčių poveikį turinčių metabolitų, įskaitant fenbendazolą ir oksfendazolą

## **5. FARMACINIAI DUOMENYS**

### **5.1. Pagrindiniai nesuderinamumai**

Nežinoma.

### **5.2. Tinkamumo laikas**

Veterinarinio vaisto tinkamumo laikas, nepažeidus originalios pakuotės, – 3 metai.

### **5.3. Specialieji laikymo nurodymai**

Šiam veterinariniam vaistui specialių laikymo sąlygų nereikia.

### **5.4. Pirminės pakuotės pobūdis ir sudedamosios dalys**

Perforuotos aliuminio ir aliuminio lizdinės plokštelės, ant kurių išspausdintas tekstas: dėžutėje yra 2 tabletės (1 lizdinė plokštelė, kurioje yra 2 tabletės).

Perforuotos aliuminio ir aliuminio lizdinės plokštelės, ant kurių išspausdintas tekstas: dėžutėje yra 4 tabletės (2 lizdinės plokštelės po 2 tabletes).

Perforuotos aliuminio ir aliuminio lizdinės plokštelės, ant kurių išspausdintas tekstas: dėžutėje yra 10 tablečių (1 lizdinė plokštelė, kurioje yra 10 tablečių).

Perforuotos aliuminio ir aliuminio lizdinės plokštelės, ant kurių išspausdintas tekstas: dėžutėje yra 30 tablečių (3 lizdinės plokštelės po 10 tablečių).

Perforuotos aliuminio ir aliuminio lizdinės plokštelės, ant kurių išspausdintas tekstas: dėžutėje yra 50 tablečių (5 lizdinės plokštelės po 10 tablečių).

Perforuotos aliuminio ir aliuminio lizdinės plokštelės, ant kurių išspausdintas tekstas: dėžutėje yra 100 tablečių (10 lizdinių plokštelių po 10 tablečių).

Perforuotos aliuminio ir aliuminio lizdinės plokštelės, ant kurių išspausdintas tekstas: dėžutėje yra 300 tablečių (30 lizdinių plokštelių po 10 tablečių).

Gali būti tiekiamos ne visų dydžių pakuotės.

#### **5.5. Specialiosios nesunaudotų veterinarinių vaistų ar su jų 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**

KRKA, d.d., Novo mesto

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

LT/2/11/2015/001-007

#### **8. REGISTRAVIMO DATA**

Registravimo data 2011-01-26.

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

2024-10-30

#### **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****DĖŽUTĖ****1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS**

Dehinel Plus Flavour tabletės

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

Vienoje tabletėje yra:

prazikvantelio            50 mg  
pirantelio embonato      144 mg  
febantelio                  150 mg

**3. PAKUOTĖS DYDIS**

2 tabletės  
4 tabletės  
10 tabletės  
30 tabletės  
50 tabletės  
100 tabletės  
300 tabletės

**4. PASKIRTIES GYVŪNŲ RŪŠIS (-YS)**

Šunys (mažiams ir vidutinio dydžio).

**5. INDIKACIJA (-OS)****6. NAUDOJIMO BŪDAS (-AI)**

Tabletes sušerti.

Tabletę galima padalyti į dvi ar keturias lygias dalis.

Dozavimas:

Kūno svoris	Tabletės
2,0 – 2,5 kg	¼
2,6 – 5 kg	½

5,1 – 7,5 kg	$\frac{3}{4}$
7,6 – 10 kg	1
10,1 – 12,5 kg	1 $\frac{1}{4}$
12,6 – 15 kg	1 $\frac{1}{2}$
15,1 – 17,5 kg	1 $\frac{3}{4}$
17,6 – 20 kg	2
20,1 – 22,5 kg	2 $\frac{1}{4}$
22,6 – 25 kg	2 $\frac{1}{2}$
25,1 – 27,5 kg	2 $\frac{3}{4}$
27,6 – 30 kg	3

Nenaudoti šunims, jaunesniems nei 2 savaitių amžiaus ir (arba) sveriantiems mažiau nei 2 kg.

**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**

KRKA, d.d., Novo mesto

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

LT/2/11/2015/001  
LT/2/11/2015/002  
LT/2/11/2015/003  
LT/2/11/2015/004  
LT/2/11/2015/005  
LT/2/11/2015/006  
LT/2/11/2015/007

**15. SERIJOS NUMERIS**

Lot {numeris}

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

**1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS**

Dehinel Plus Flavour



**2. VEIKLIŲJŲ MEDŖIAGŲ KIEKYBINĖ INFORMACIJA**

50 mg/ 144 mg/ 150 mg

**3. SERIJOS NUMERIS**

Lot {numeris}

**4. TINKAMUMO DATA**

Exp. {mėnuo/metai}

## **B. PAKUOTĖS LAPELIS**

## PAKUOTĖS LAPELIS

### 1. Veterinarinio vaisto pavadinimas

Dehinel Plus Flavour tabletės šunims

### 2. Sudėtis

prazikvantelio	50 mg
pirantelio embonato	144 mg
febantelio	150 mg

Geltonos spalvos, apvalios, abipus išgaubtos tabletės su matomomis tamsesnėmis dėmėmis, kurių vienoje pusėje yra kryželis. Tabletes galima padalyti į dvi ar keturias lygias dalis.

### 3. Paskirties gyvūnų rūšys

Šunys (maži ir vidutinio dydžio).



### 4. Naudojimo indikacijos

Suaugusiems šunims ir šuniukams gydyti, esant mišriai invazijai šiomis apvaliosiomis ir plokščiosiomis kirmėlėmis:

nematodais:

askaridėmis: *Toxocara canis*, *Toxascaris leonina* (vėlyvųjų stadijų nesubrendusiomis ir subrendusiomis),

kitais nematodais: *Uncinaria stenocephala*, *Ancylostoma caninum* (suaugusiais),

cestodais

plokščiosiomis kirmėlėmis: *Taenia* spp., *Dipylidium caninum*.

### 5. Kontraindikacijos

Negalima naudoti kartu su piperazino junginiais.

Negalima naudoti didesnės nei nurodyta dozės gydant šuningas kales.

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

Negalima naudoti jaunesniems kaip 2 savaitių ir (arba) mažiau kaip 2 kg sveriantiems šunims.

### 6. Specialieji įspėjimai

#### Specialieji įspėjimai

Blusos yra vieno iš dažniausių plokščiųjų kirmėlių tipų, t. y. *Dipylidium caninum*, tarpinis šeimininkas. Jei nevykdoma tarpinių šeimininkų (blusų, pelių ir kt.) kontrolė, užsikrėtimas plokščiosiomis kirmėlėmis visada atsinaujina.

Specialiosios atsargumo priemonės, siekiant užtikrinti saugų naudojimą paskirties rūšių gyvūnams

Bet kokios nepanaudotos tabletės dalys turi būti sunaikintos.

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

Atsižvelgiant į geros higienos reikalavimus, žmogus, davęs tabletę tiesiogiai šuniui ar įdėjęs ją į šuns ėdalą, po to turi nusiplauti rankas.

Atsitiktinai prarijus, reikia kreiptis į gydytoją ir parodyti šio vaisto pakuotės lapelį.

#### Vaikingumas

Negalima naudoti šuningoms kalėms pirmą ir antrą šuningumo trečdalį.

Prieš šuningos kalės gydymą nuo apvaliųjų kirmėlių būtina pasitarti su veterinarijos gydytoju.

#### Laktacija

Galima naudoti laktacijos metu (žr. „Kontraindikacijos“ ir „Patarimai dėl tinkamo vartojimo“).

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

Negalima naudoti kartu su piperazinu, kadangi pirantelis ir piperazinas (jo yra daugelyje kirmėlėms naikinti skirtų veterinarinių vaistų, naudojamų šunims) gali neutralizuoti antihelminčių vienas kito poveikį.

Naudojant kartu su kitais cholinerginiais vaistais, gali pasireikšti toksinis poveikis.

#### Perdozavimas

Benzimidazolų saugios dozės ribos yra didelės. Pirantelis į sisteminę kraujotaką neabsorbuojamas.

Prazikvantelio saugios dozės ribos taip pat yra didelės (iki penkių kartų didesnės už rekomenduotą dozę).

## **7. Nepageidaujamos reakcijos**

Šunys:

Reta (1–10 gyvūnų iš 10 000 gydytų gyvūnų)	Suskystėjusios išmatos <sup>1</sup> , viduriavimas <sup>1,2</sup> , vėmimas <sup>1,2</sup>
---	--

<sup>1</sup> Šuniukams: trumpalaikis.

<sup>2</sup> Suaugusiems šunims: labai retai vėmimas su viduriavimu arba be jo

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, pirmiausia būtina informuoti veterinarijos gydytoją. Apie bet kokias nepageidaujamas reakcijas taip pat galite pranešti registruotojui arba registruotojo vietiniam atstovui naudodamiesi šio lapelio pabaigoje pateiktais kontaktiniais duomenimis arba perduodami informaciją per savo nacionalinę pranešimų sistemą: <https://vmvt.lrv.lt/lt/>

## **8. Dozės, naudojimo būdai ir metodas kiekvienai rūšiai**

Tabletę reikia sušerti.

#### Dozavimas

Rekomenduotinos dozės yra 15 mg/kg kūno svorio febantelio, 14,4 mg/kg kūno svorio pirantelio ir 5 mg/kg kūno svorio prazikvantelio. Tokios dozės atitinka 1 tabletę 10 kg kūno svorio.

Užtikrinant dozavimo tikslumą, tabletes galima dalyti į dvi arba keturias dalis.

Tabletę (-es) galima sušerti šuniui tiesiogiai arba paslėptą (-as) ėdale. Su ėdimu susijusių apribojimų prieš veterinarinio vaisto naudojimą ar po jo nėra.

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

Norint užtikrinti tinkamą dozę, šunį reikia kiek įmanoma tiksliau pasverti.

Šuniukams kirmėles šiuo veterinariniu vaistu galima naikinti nuo 2 savaičių amžiaus ir vaistą naudoti kas 2 savaites tol, kol sukaks 12 savaičių. Vėliau gyvūną reikia gydyti kas 3 mėnesius. Kalę rekomenduotina gydyti kalę tuo pačiu metu, kaip ir šuniukus.

Toxocara kontrolei laktacijos metu kalėms vaistą reikia duoti praėjus 2 savaitėms po atsivedimo ir toliau kas 2 savaites iki nujunkymo.

Įprastinei kontrolei kas 3 mėnesius rekomenduotina naudoti vienkartinę dozę.

Jeigu yra sunki invazija apvaliosiomis kirmėlėmis, kartotinę dozę reikia naudoti po 14 dienų.

## **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 po {Exp}. 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 be recepto.

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

LT/2/11/2015/001-007

Perforuotos aliuminio ir aliuminio lizdinės plokštelės, ant kurių išspausdintas tekstas: dėžutėje yra 2 tabletės (1 lizdinė plokštelė, kurioje yra 2 tabletės).

Perforuotos aliuminio ir aliuminio lizdinės plokštelės, ant kurių išspausdintas tekstas: dėžutėje yra 4 tabletės (2 lizdinės plokštelės po 2 tabletes).

Perforuotos aliuminio ir aliuminio lizdinės plokštelės, ant kurių išspausdintas tekstas: dėžutėje yra 10 tablečių (1 lizdinė plokštelė, kurioje yra 10 tablečių).

Perforuotos aliuminio ir aliuminio lizdinės plokštelės, ant kurių išspausdintas tekstas: dėžutėje yra 30 tablečių (3 lizdinės plokštelės po 10 tablečių).

Perforuotos aliuminio ir aliuminio lizdinės plokštelės, ant kurių išspausdintas tekstas: dėžutėje yra 50 tablečių (5 lizdinės plokštelės po 10 tablečių).

Perforuotos aliuminio ir aliuminio lizdinės plokštelės, ant kurių išspausdintas tekstas: dėžutėje yra 100 tablečių (10 lizdinių plokštelių po 10 tablečių).

Perforuotos aliuminio ir aliuminio lizdinės plokštelės, ant kurių išspausdintas tekstas: dėžutėje yra 300 tablečių (30 lizdinių plokštelių po 10 tablečių).

Gali būti tiekiamos ne visų dydžių pakuotės.

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

2024-10-30

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:

KRKA, d.d., Novo mesto  
Šmarješka cesta 6  
8501 Novo mesto  
Slovėnija

Gamintojas, atsakingas už vaisto serijos išleidimą:

KRKA - FARMA d.o.o., V. Holjevca 20/E, 10450 Jastrebarsko, Kroatija  
Virbac S.A., 1ere Avenue, 2065M, LID, 06516 Carros Cedex, Prancūzija  
KRKA, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, 8501 Novo mesto, Slovėnija

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

UAB KRKA Lietuva  
Senasis Ukmergės kelias 4  
Užubalių k.  
14013 Vilniaus r.  
Tel. + 370 5 236 2740

Norint gauti informacijos apie šį veterinarinį vaistą, reikia susisiekti su registruotojo vietiniu atstovu.

#### **17. Kita informacija**

Tik 100 tablečių pakuotėms

1 tabletė 10 kg kūno svorio

VIETA ANTSPAUDUI

Šeimininko vardas:.....  
.....  
Augintinio vardas:.....  
.....  
Dozavimas:.....  
.....