

VETERINARINIO VAISTO APRAŠAS

1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

BELACOL 12 %, 120 mg/g geriamieji milteliai galvijams, kiaulėms ir vištoms

2. KOKYBINĖ IR KIEKYBINĖ SUDĖTIS

1 g miltelių yra:

veikliosios medžiagos:

kolistino sulfato 120 mg;

pagalbinių medžiagų.

Išsamų pagalbinių medžiagų sąrašą žr. 6.1 p.

3. VAISTO FORMA

Geriamieji milteliai.

4. KLINIKINIAI DUOMENYS

4.1. Paskirties gyvūnų rūšys

Galvijai, kiaulės, vištos.

4.2. Naudojimo indikacijos nurodant paskirties gyvūnų rūšis

Galvijams (suaugusiems ir veršeliams), kiaulėms ir vištoms, sergančioms virškinimo trakto infekcinėmis ligomis, kurias sukelia kolistinui jautrios neinvazinės *E. coli*, gydyti ir šių ligų masinei profilaktikai (metafilaktikai).

Prieš pradedant masinę profilaktinę gydymą, reikia patvirtinti, kad bandoje / pulke yra šia liga užsikrėtusių gyvūnų.

4.3. Kontraindikacijos

Negalima naudoti, esant atsparumui polimiksinams (kryžminiam atsparumui kolistinui ir polimiksinui B), taip pat sergantiems inkstų ligoms bei jautriems polimiksinams gyvūnams.

Negalima naudoti arkliams, ypač kumeliukams, kadangi kolistinas, sutrikus virškinamojo trakto mikrofloros pusiausvyrai, gali sukelti su antimikrobinėmis medžiagomis siejamą kolitą (kolitą X), paprastai susijusį su bakterija *Clostridium difficile*, o tai gali sukelti gyvūno žūtį.

4.4. Specialieji nurodymai, naudojant atskirų rūšių paskirties gyvūnams

Septicemijos, lėtinės ligos eigos ar kitais atvejais, kai dėl ligos gyvūnai atsisako pašaro ir vandens, rekomenduotinos papildomos gydymo priemonės.

Kolistinas veikia gramneigiamas bakterijas; jo poveikis šioms bakterijoms priklauso nuo jo koncentracijos. Dėl prastos kolistino absorbcijos, didelė šios medžiagos koncentracija susidaro virškinamajame trakte, t. y. tikslinėje vietoje. Atsižvelgiant į šiuos veiksnius, tęsti gydymą ilgiau, nei nurodyta, nerekomenduojama, nes tokiu atveju vaistas būtų naudojamas be reikalo.

4.5. Specialios naudojimo atsargumo priemonės

Specialios atsargumo priemonės, naudojant vaistą gyvūnams

Kolistino negalima naudoti kaip pakaitalo gero valdymo praktikos tikslais.

Žmonių medicinoje kolistinas – tai vaistas, kuris naudojamas tik blogiausiu atveju, gydant tam tikrų daugeliui vaistų atsparių bakterijų sukeltas infekcijas. Siekiant sumažinti galimą riziką, susijusią su plačiu kolistino naudojimu, šis vaistas turėtų būti naudojamas tik gydant ligas arba gydant ligas ir taikant jų masinę profilaktiką ir neturėtų būti naudojamas įprastai profilaktikai.

Kai tik įmanoma, kolistinas turi būti naudojamas tik remiantis bakterijų jautrumo tyrimų rezultatais. Vaistą naudojant ne pagal veterinarinio vaisto apraše pateiktus nurodymus, gali įvykti gydymo klaidų ir padidėti kolistinui atsparių bakterijų paplitimas.

Specialios atsargumo priemonės asmenims, naudojantiems vaistą gyvūnams

Žmonės, kuriems nustatytas padidėjęs jautrumas polimiksinams, turi vengti sąlyčio su šiuo vaistu. Naudojant veterinarinį vaistą, būtina vengti tiesioginio sąlyčio su oda ir stengtis neįkvėpti, nes gali padidėti jautrumas ar pasireikšti kontaktinis dermatitas, todėl būtina mūvėti apsauginę kaukę bei pirštines.

4.6. Nepalankios reakcijos (dažnumas ir sunkumas)

Naujagimiams ir gyvūnams, sergantiems žarnyno bei inkstų ligomis, dėl stipresnės absorbcijos galimi neurotoksiniai ar nefrotoksiniai reiškiniai.

Alerginės reakcijos, naudojant į šį vaistą, nenustatytos.

4.7. Naudojimas vaikingoms patelėms, laktacijos ar kiaušinių dėjimo metu

Netaikytina.

4.8. Sąveika su kitais vaistais ir kitos sąveikos formos

Pavieniais atvejais, kolistiną naudojant kartu su anestetikais ar raumenų relaksantais, sąveika neišvengiama.

Reikia vengti naudoti kartu su aminoglikozidais ir levamizolu.

4.9. Dozės ir naudojimo būdas

Galvijams ir kiaulėms vaistą reikia sušerti tolygiai sumaišius su pašaru, veršeliams – sugirdyti sumaišius su geriamuoju vandeniu, pienu ar pieno pakaitalais, vištoms – su geriamuoju vandeniu.

Galvijui reikia skirti 4 mg kolistino sulfato 1 kg kūno svorio, t. y. 33,3 mg BELACOL 12 % miltelių 1 kg kūno svorio arba 15 g miltelių 450 kg kūno svorio per dieną.

Veršeliui ir kiaulei – 5 mg kolistino sulfato 1 kg kūno svorio, t. y. 46,1 mg BELACOL 12 % miltelių 1 kg kūno svorio arba 2,1 g miltelių 50 kg kūno svorio per dieną.

Vištoms reikia skirti 6 mg kolistino sulfato 1 kg kūno svorio per dieną arba 50 mg BELACOL 12 % miltelių 1 kg kūno svorio per dieną.

Galvijus, veršelius ir kiaules gydant individualiai

Kolistino sulfatas yra neatsparus aukštai temperatūrai.

Prieš naudojimą galvijams, veršeliams ir kiaulėms miltelius reikia kruopščiai išmaišyti vienoje pašaro ar skysčio dalyje. Veršeliams reikiamas miltelių kiekis ištirpinamas nedideliame kiekyje geriamojo vandens ir tada šis tirpalas yra įmaišomas į pieną ar pieno pakaitalus, atvėsintas iki 38 °C temperatūros ir tuoj pat sugirdomas. Jei vaistas suduodamas su geriamuoju vandeniu, reikiamas miltelių kiekis ištirpinamas nedideliame kiekyje vandens ir tuoj pat sugirdomas.

Kiekvieną kartą būtina ruošti naują vaisto ir pašarų arba pieno ar pieno pakaitalų mišinį.

Būtina įsitikinti, kad vaistas buvo gerai išmaišytas. Vaistą reikia skirti prieš šėrimą.

Rekomenduojamą dienos dozę galima dalinti į dvi dalis ir vaistinį mišinį ruošti bei naudoti du kartus kas 12 val.

Gydymo trukmė negali būti ilgesnė kaip 7 dienos. Gydymą reikia tęsti ne ilgiau, nei tai būtina ligai išgydyti.

Gydant tikrai dalį vištų būrio

Vištoms prieš kiekvieną naudojimą nustatytą miltelių dozę reikia kruopščiai išmaišyti mažame geriamojo vandens kiekyje ir po to įmaišyti į visą vandenį. Būtina užtikrinti, kad paukščiai lengvai prieitų prie girdyklų. Gydomos vištos turi būti laikomos vištidėje.

Vaisto dozės apskaičiuojamos pagal esamą faktinį paros vandens suvartojimą. Tai priklauso nuo paukščių amžiaus, sveikatingumo, paukščių rūšies ir laikymo sąlygų.

Miltelių kiekiui vištoms apskaičiuoti rekomenduojama naudotis tokia formule:

$$\frac{50 \text{ mg BELACOL 12 \% miltelių}}{1 \text{ kg kūno svorio per dieną}} \times \frac{\text{Vidutinis gydomų vištų svoris, kg}}{1 \text{ l vandens}} = \frac{\text{BELACOL 12 \% kiekis (mg)}}{1 \text{ l vandens}}$$

Vieno paukščio vidutinis išgeriamo vandens kiekis per parą, l

Būtina užtikrinti, kad vaistas būtų pilnai suvartotas. Gydyti 5–7 d.

Gydymą reikia tęsti ne ilgiau, nei tai būtina ligai išgydyti.

Jei praėjus 3 gydymo dienoms nepastebimas žymus sveikatos būklės pagerėjimas, būtina tikslinti diagnozę ir keisti gydymą.

Baigus gydymą, girdyklas reikia kruopščiai išplauti, siekiant išvengti bakterijų atsparumą sąlygojančių mažesnių už gydomasias vaisto dozių suvartojimo.

Esant labai blogai bendrai gyvūnų būklei arba nesant apetito, būtina rinktis kitą, parenteriniu būdu naudojamą vaistą.

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

Perdozavus reikia nedelsiant nutraukti vaisto naudojimą ir taikyti simptominį gydymą. Specifinis priešnuodis nežinomas.

4.11. Išlauka

Galvijienai, veršienai, kaulienai, vištienai – 2 paros, pienui ir kiaušiniams – 0 parų.

5. FARMAKOLOGINĖS SAVYBĖS

Farmakoterapinė grupė: vaistai nuo žarnyno infekcijų, antibiotikai.

ATCvet kodas: QA07AA10.

5.1. Farmakodinaminės savybės

Kolistinas yra polimiksinų grupės antibiotikas (polimiksinas E).

Kolistinas veikia gramneigiamas bakterijas; jo poveikis šioms bakterijoms priklauso nuo jo koncentracijos. Dėl prastos kolistino absorbcijos, didelė šios medžiagos koncentracija susidaro virškinamajame trakte, t. y. tikslinėje vietoje.

Polipeptidiniai antibiotikai jungiasi su bakterijos membranos fosfolipidais ir didina jos pralaidumą.

Kolistino sulfatas veikia tik už ląstelės ribų esančius mikroorganizmus. Visiems polimiksinams būdingas kryžminis atsparumas. Be to, polimiksinai gali inaktyvinti endotoksinus (*E. coli*).

5.2. Farmakokinetinės savybės

Mažiau kaip 0,5 % *per os* duoto kolistino sulfato yra absorbuojama. Naudojant naujagimiams, ypač sutrikus žarnyno veiklai, absorbcija didesnė.

Vištoms davus 50 mg kolistino sulfato 1 kg kūno svorio, didžiausia koncentracija po 2 val. kraujo serume – 10,2 µg/ml, tulžyje – 5,7 µg/ml. Skyrus 25 mg kolistino sulfato 1 kg kūno svorio, aptinkamų likučių audiniuose nenustatoma.

Kiaulėms sušėrus 25 mg kolistino sulfato 1 kg kūno svorio, koncentracija kraujo serume ir tulžyje – 1 ir 4 µg/ml atitinkamai, naudojus dvigubą dozę – 8,3 ir 9 mg/ml.

Tyrimų su šunimis duomenimis, tik labai maža kolistino sulfato dalis (0,3 %) išsiskiria aktyvios, t. y. nepakitusio kolistino sulfato formos per inkstus ir tulžį. Didžiausia sušerto kolistino sulfato dalis žarnyne skyla į antimikrobiškai neveiksnius molekules.

6. FARMACINIAI DUOMENYS

6.1. Pagalbinių medžiagų sąrašas

Gliukozės monohidratas.

6.2. Nesuderinamumai

Kolistinas yra fiziko-chemiškai nesuderinamas su ampicilinu, cefalosporiniais, eritromicinu ir kanamicinu.

Dvivalenčiai katijonai (geležies, kalcio ir magnio), riebalų rūgštys ir polifosfatai slopina kolistino veikimą, veikia antagonistiskai.

Dėl galimo nesuderinamumo rizikos šio vaisto negalima maišyti su kitais veterinariniais vaistais.

6.3. Tinkamumo laikas

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

Tinkamumo laikas, atidarius pirminę pakuotę, – 28 dienos.

Tinkamumo laikas, ištirpinus geriamajame vandenyje, – 24 val.

Tinkamumo laikas, ištirpinus piene ar pieno pakaitaluose, – 3 val.

Vaistinių tirpalą, kai milteliai sumaišomi su pienu ar pieno pakaitalais, būtina ruošti prieš pat naudojimą bei iškart sugirdyti.

6.4. Specialieji laikymo nurodymai

Laikyti sausoje vietoje.

Negalima laikyti aukštesnėje kaip 25 °C temperatūroje.

6.5. Pirminės pakuotės pobūdis ir sudedamosios dalys

Kartoninės dėžutės su įklijuotu polietileno/aliumininio maišeliu po 250 g, 500 g ir 1 kg arba polietileno/popieriaus ir aliuminio/polietileno maišai po 2,5 ir 5 kg.

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

Bela-Pharm GmbH & Co. KG
Lohner Str. 19
49377 Vechta
Vokietija

8. RINKODAROS TEISĖS NUMERIS (-IAI)

LT/2/98/0742/002-006

9. RINKODAROS TEISĖS SUTEIKIMO / ATNAUJINIMO DATA

Rinkodaros teisė pirmą kartą suteikta 1998-09-18.

Rinkodaros teisė paskutinį kartą atnaujinta 2009-04-29.

10. TEKSTO PERŽIŪROS DATA

2015-07-28

DRAUDIMAS PREKIAUTI, TIEKTI IR (ARBA) NAUDOTI

Nėra.

ŽENKLINIMAS IR INFORMACINIS LAPELIS*

* Informacinis lapelis atskirai nepridedamas, todėl visa informacija pateikiama ant etiketės

DUOMENYS, KURIE TURI BŪTI ANT PIRMINĖS PAKUOTĖS

DĖŽUTĖ, MAIŠAS

1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

Belacol 12 %, 120 mg/g geriamieji milteliai galvijams, kiaulėms ir vištoms

2. VEIKLIOJI (-IOSIOS) IR KITOS MEDŽIAGOS

1g miltelių yra 120 mg kolistino sulfato.

3. VAISTO FORMA

Geriamieji milteliai.

4. PAKUOTĖS DYDIS

500 g
1 kg
2,5 kg
5 kg
250 g

5. PASKIRTIES GYVŪNŲ RŪŠIS (-YS)

Galvijai, kiaulės, vištos.

6. INDIKACIJA (-OS)

Galvijams (suaugusiems ir veršeliams), kiaulėms ir vištoms, sergančioms virškinimo trakto infekcinėmis ligomis, kurias sukelia kolistinui jautrios neinvazinės *E. coli*, gydyti ir šių ligų masinei profilaktikai (metafilaktikai).

Prieš pradedant masinę profilaktinę gydymą, reikia patvirtinti, kad bandoje / pulke yra šia liga užsikrėtusių gyvūnų.

7. NAUDOJIMO BŪDAS (-AI) IR METODAS

Galvijams ir kiaulėms vaistą reikia sušerti tolygiai sumaišius su pašaru, veršeliams – sugirdyti sumaišius su geriamuoju vandeniu, pienu ar pieno pakaitalais, vištoms – su geriamuoju vandeniu. Galvijui reikia skirti 4 mg kolistino sulfato 1 kg kūno svorio, t.y. 33,3 mg BELACOL 12 % miltelių 1 kg kūno svorio arba 15 g miltelių 450 kg kūno svorio per dieną. Veršeliui ir kiaulei – 5 mg kolistino sulfato 1 kg kūno svorio, t.y. 46,1 mg BELACOL 12 % miltelių 1 kg kūno svorio arba 2,1 g miltelių 50 kg kūno svorio per dieną. Vištoms reikia skirti 6 mg kolistino sulfato 1 kg kūno svorio per dieną arba 50 mg BELACOL 12 % miltelių 1 kg kūno svorio per dieną.

Galvijus, veršelius ir kiaules gydant individualiai

Kolistino sulfatas yra neatsparus aukštai temperatūrai.

Prieš naudojimą galvijams, veršeliams ir kiaulėms miltelius reikia kruopščiai išmaišyti vienoje pašaro ar skysčio dalyje. Veršeliams reikiamas miltelių kiekis ištirpinamas nedideliame kiekyje geriamojo vandens ir tada šis tirpalas yra įmaišomas į pieną ar pieno pakaitalus, atvėsintas iki 38 °C temperatūros ir tuoj pat sugirdomas. Jei vaistas suduodamas su geriamuoju vandeniu, reikiamas miltelių kiekis ištirpinamas nedideliame kiekyje vandens ir tuoj pat sugirdomas.

Kiekvieną kartą būtina ruošti naują vaisto ir pašarų arba pieno ar pieno pakaitalų mišinį.

Būtina įsitikinti, kad vaistas buvo gerai išmaišytas. Vaistą reikia skirti prieš šėrimą.

Rekomenduotiną dienos dozę galima dalinti pusiau ir vaistinį mišinį ruošti bei naudoti du kartus kas 12 val. Gydymo trukmė negali būti ilgesnė kaip 7 dienos. Gydymą reikia tęsti ne ilgiau, nei tai būtina ligai išgydyti.

Gydant tikrai dalį vištų būrio

Vištoms prieš kiekvieną naudojimą nustatytą miltelių dozę reikia kruopščiai išmaišyti mažame geriamojo vandens kiekyje ir po to įmaišyti į visą vandenį. Būtina užtikrinti, kad paukščiai lengvai prieitų prie girdyklų. Gydomos vištos turi būti laikomos vištidėje.

Vaisto dozės apskaičiuojamos pagal esamą faktinį paros vandens suvartojimą. Tai priklauso nuo paukščių amžiaus, sveikatingumo, paukščių rūšies ir laikymo sąlygų.

Miltelių kiekiui vištoms apskaičiuoti rekomenduojama naudotis tokia formule:

$$\frac{50 \text{ mg BELACOL 12 \% miltelių}}{1 \text{ kg kūno svorio per dieną}} \times \frac{\text{Vidutinis gydomų vištų svoris, kg}}{\text{Vidutinis išgeriamo vandens kiekis per parą, l}} = \frac{\text{BELACOL 12 \% kiekis (mg)}}{1 \text{ l vandens}}$$

Vieno paukščio vidutinis išgeriamo vandens kiekis per parą, l

Būtina užtikrinti, kad vaistas būtų pilnai suvartotas. Gydyti 5–7 d.

Gydymą reikia tęsti ne ilgiau, nei tai būtina ligai išgydyti.

Jei praėjus 3 gydymo dienoms nepastebimas žymus sveikatos būklės pagerėjimas, būtina tikslinti diagnozę ir keisti gydymą.

Baigus gydymą, girdyklas reikia kruopščiai išplauti, siekiant išvengti bakterijų atsparumą sąlygojančių mažesnių už gydomąsias vaisto dozių suvartojimo.

Esant labai blogai bendrai gyvūnų būklei arba nesant apetito, būtina rinktis kitą, parenteriniu būdu naudojamą vaistą.

8. IŠLAUKA

Išlauka: galvijienai, veršienai, kaulienai, vištienai – 2 paros, pienui ir kiaušiniams – 0 parų.

9. SPECIALIEJI ĮSPĖJIMAI

KONTRAINDIKACIJOS

Negalima naudoti, esant atsparumui polimiksinams (kryžminiam atsparumui kolistinui ir polimiksinui B), taip pat sergantiems inkstų ligoms bei jautriems polimiksinams gyvūnams.

Negalima naudoti arkliais, ypač kumeliukams, kadangi kolistinas, sutrikus virškinamojo trakto mikrofloros pusiausvyrai, gali sukelti su antimikrobinėmis medžiagomis siejamą kolitą (kolitą X), paprastai susijusį su bakterija *Clostridium difficile*, o tai gali sukelti gyvūno žūtį.

NEPALANKIOS REAKCIJOS

Naujagimiams ir gyvūnams, sergantiems žarnyno bei inkstų ligomis, dėl stipresnės absorbcijos galimi neurotoksiniai ar nefrotoksiniai reiškiniai.

Alerginės reakcijos naudojant į šį vaistą nenustatytos.

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

NUORODOS DĖL TINKAMO NAUDOJIMO

Vaistinį tirpalą, kai milteliai sumaišomi su pienu ar pieno pakaitalais, būtina ruošti prieš pat naudojimą bei iškart sugirdyti.

SPECIALIEJI NURODYMAI

Septicemijos, lėtinės ligos eigos ar kitais atvejais, kai dėl ligos gyvūnai atsisako pašaro ir vandens, rekomenduotinos papildomos gydymo priemonės.

Kolistinas veikia gramneigiamas bakterijas; jo poveikis šioms bakterijoms priklauso nuo jo koncentracijos. Dėl prastos kolistino absorbcijos, didelė šios medžiagos koncentracija susidaro virškinamajame trakte, t. y. tikslinėje vietoje. Atsižvelgiant į šiuos veiksnius, tęsti gydymą ilgiau, nei nurodyta 4.9 p., nerekomenduojama, nes tokiu atveju vaistas būtų naudojamas be reikalo.

Kolistino negalima naudoti kaip pakaitalo gero valdymo praktikos tikslais.

Žmonių medicinoje kolistinas – tai vaistas, kuris naudojamas tik blogiausiu atveju, gydant tam tikrų daugeliui vaistų atsparių bakterijų sukeltas infekcijas. Siekiant sumažinti galimą riziką, susijusią su plačiu kolistino naudojimu, šis vaistas turėtų būti naudojamas tik gydant ligas arba gydant ligas ir taikant jų masinę profilaktiką ir neturėtų būti naudojamas įprastai profilaktikai.

Kai tik įmanoma, kolistinas turi būti naudojamas tik remiantis bakterijų jautrumo tyrimų rezultatais. Vaistą naudojant ne pagal veterinarinio vaisto apraše pateiktus nurodymus, gali įvykti gydymo klaidų ir padidėti kolistinui atsparių bakterijų paplitimas.

Žmonės, kuriems nustatytas padidėjęs jautrumas polimiksinams, turi vengti sąlyčio su šiuo vaistu. Naudojant veterinarinį vaistą, būtina vengti tiesioginio sąlyčio su oda ir stengtis neįkvėpti, nes gali padidėti jautrumas ar pasireikšti kontaktinis dermatitas, todėl būtina mūvėti apsauginę kaukę bei pirštines.

Pavieniais atvejais, kolistiną naudojant kartu su anestetikais ar raumenų relaksantais, sąveika neišvengiama.

Reikia vengti naudoti kartu su aminoglikozidais ir levamizolu.

Perdozavus reikia nedelsiant nutraukti vaisto naudojimą ir taikyti simptominį gydymą. Specifinis priešnuodis nežinomas.

Kolistinas yra fiziko-chemiškai nesuderinamas su ampicilinu, cefalosporinais, eritromicinu ir kanamicinu.

Dvivalenčiai katijonai (geležies, kalcio ir magnio), riebalų rūgštys ir polifosfatai slopina kolistino veikimą, veikia antagonistiskai.

Dėl galimo nesuderinamumo rizikos šio vaisto negalima maišyti su kitais veterinariniais vaistais.

10. TINKAMUMO DATA

Tinka iki {mėnuo/metai}

Atidarius, būtina sunaudoti per 28 dienas.

Ištirpinus geriamajame vandenyje, būtina sunaudoti per 24 val.

Ištirpinus piene ar pieno pakaitaluose, būtina sunaudoti per 3 val.

11. SPECIALIOS LAIKYMO SĄLYGOS

Laikyti sausoje vietoje.

Negalima laikyti aukštesnėje kaip 25 °C temperatūroje.

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

Vaistų negalima išmesti į kanalizaciją ar su buitinėmis atliekomis.

Veterinarijos gydytojas gali patarti, ką daryti su nereikalingais vaistais. Tai turėtų padėti saugoti aplinką.

13. NUORODA „TIK VETERINARINIAM NAUDOJIMUI“ IR TIEKIMO BEI NAUDOJIMO SĄLYGOS AR APRIBOJIMAI, JEI TAIKYTINA

Tik veterinariniam naudojimui.
Parduodama tik su veterinariniu receptu.

14. NUORODA „SAUGOTI NUO VAIKŲ“
--

Saugoti nuo vaikų.

15. RINKODAROS TEISĖS TURĖTOJO PAVADINIMAS IR ADRESAS
--

Bela-Pharm GmbH & Co. KG
Lohner Str. 19
49377 Vechta
Vokietija

16. RINKODAROS TEISĖS NUMERIS (-IAI)

LT/2/98/0742/002
LT/2/98/0742/003
LT/2/98/0742/004
LT/2/98/0742/005
LT/2/98/0742/006

17. GAMINTOJO SERIJOS NUMERIS

Serija {numeris}

18. KITA INFORMACIJA

Teksto paskutiniojo aprobavimo data: 2015-07-28.

Norint gauti informacijos apie šį veterinarinį vaistą, reikia susisiekti su rinkodaros teisės turėtojo vietiniu atstovu.

UAB „Partnervetas“
V. Maciulevičiaus g. 51
04310 Vilnius
Tel. (8 5) 203 4257
El. p. partnervetas@gmail.com