

I PRIEDAS
VETERINARINIO VAISTO APRAŠAS

1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

Kabergovet 50 mikrogramų/ml, geriamasis tirpalas šunims ir katėms

2. KOKYBINĖ IR KIEKYBINĖ SUDĖTIS

Kiekviename ml yra:

veikliosios medžiagos:

kabergolino 50 µg;

pagalbinių medžiagų:

išsamų pagalbinių medžiagų sąrašą žr. 6.1 p.

3. VAISTO FORMA

Geriamasis tirpalas.

Blyškiai geltonas, klampus aliejinis tirpalas.

4. KLINIKINIAI DUOMENYS

4.1. Paskirties gyvūnų rūšis (-ys)

Šunys, katės.

4.2. Naudojimo indikacijos, nurodant paskirties gyvūnų rūšis

Kalėms tariamam šuningumui gydyti.

Kalėms ir katėms laktacijai slopinti.

4.3. Kontraindikacijos

Negalima naudoti vaikingoms patelėms, nes vaistas gali sukelti abortą.

Negalima naudoti su dopamino antagonistais.

Gydytiems gyvūnams kabergolinas gali sukelti laikiną hipotenziją, todėl negalima naudoti gyvūnams, kurie tuo pačiu metu gydomi hipotenziniais vaistais. Negalima naudoti iš karto po chirurginių operacijų, kol gyvūnas vis dar yra veikiamas anestetinių medžiagų.

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

4.4. Specialieji įspėjimai, naudojant atskirų rūšių paskirties gyvūnams

Papildomos palaikomojo gydymo priemonės turi apimti vandens ir angliavandenių naudojimo ribojimą bei judėjimo skatinimą.

4.5. Specialiosios naudojimo atsargumo priemonės

Specialiosios atsargumo priemonės, naudojant vaistą gyvūnams

Gyvūnams, kurių sutrikusi kepenų funkcija, veterinarinį vaistą reikia naudoti apdairiai.

Specialiosios atsargumo priemonės asmenims, naudojantiems vaistą gyvūnams

Po naudojimo plauti rankas. Vengti sąlyčio su oda ir akimis. Užtiškusį vaistą reikia nedelsiant nuplauti.

Vaisingo amžiaus ir žindančioms moterims negalima dirbti su šiuo vaistu arba jos turi mūvėti nelaidžias pirštines naudodamos šį vaistą.
Žmonės, kuriems nustatytas padidintas jautrumas kabergolinui arba bet kuriai iš pagalbinių medžiagų, esančių šiame veterinariniame vaiste, turi vengti sąlyčio su šiuo vaistu.
Negalima palikti pripildytų švirkštų be priežiūros, vaikams matomoje ir pasiekiamoje vietoje.
Atsiktinai prarijus, ypač – vaikui, reikia nedelsiant kreiptis į gydytoją ir parodyti šio veterinarinio vaisto informacinę lapelį ar etiketę.

4.6. Nepalankios reakcijos (dažnumas ir sunkumas)

Labai retais atvejais gali pasireikšti laikina hipotenzija.

Galimi nepalankūs poveikiai yra:

- mieguistumas,
- anoreksija,
- vėmimas.

Šie nepalankūs poveikiai paprastai yra vidutinio sunkumo ir laikini.

Vėmimas paprastai pasireiškia tik po pirmojo naudojimo. Tokiu atveju, gydymo stabdyti nereikia, nes mažai tikėtina, kad vėmimas pasikartos skyrus vaistą kartotinai.

Labai retais atvejais gali pasireikšti alerginės reakcijos, tokios kaip edema, dilgėlinė, dermatitas ir niežulys.

Labai retais atvejais gali pasireikšti neurologiniai požymiai, tokie kaip, mieguistumas, raumenų drebulys, ataksija, hiperaktyvumas ir traukuliai.

Nepalankių reakcijų dažnumas nustatytas vadovaujantis tokia konvencija:

- labai dažna (nepalanki (-ios) reakcija (-os) pasireiškė daugiau nei 1 iš 10 gydytų gyvūnų vieno gydymo metu),
- dažna (daugiau nei 1, bet mažiau nei 10 iš 100 gydytų gyvūnų),
- nedažna (daugiau nei 1, bet mažiau nei 10 iš 1 000 gydytų gyvūnų),
- reta (daugiau nei 1, bet mažiau nei 10 iš 10 000 gydytų gyvūnų),
- labai reta (mažiau nei 1 iš 10 000 gydytų gyvūnų, skaičiuojant ir atskirus pranešimus).

4.7. Naudojimas vaikingumo, laktacijos ar kiaušinių dėjimo metu

Kabergolinas gali sukelti abortą vėlesnėse vaikingumo stadijose, todėl jo negalima naudoti vaikingoms patelėms. Reikia atlikti diferencinę diagnostiką, siekiant teisingai nustatyti, ar vaikingumas tikras, ar tariamas.

Vaistas yra skirtas laktacijai slopinti: kabergolinas, slopindamas prolaktino sekreciją greitai nutraukia laktaciją bei sumažina pieno liaukų dydį. Veterinarinio vaisto negalima naudoti laktacijos metu, nebent reikia slopinti laktaciją.

4.8. Sąveika su kitais vaistais ir kitos sąveikos formos

Kadangi kabergolino gydymasis poveikis pasireiškia tiesioginiu dopamino receptorių stimuliavimu, todėl vaisto negalima skirti kartu su vaistais turinčiais antagonistinį poveikį dopamino receptoriams (tokiais kaip fenotiazinai, butirofenonai, metaklopramidai), nes jie gali sumažinti vaisto prolaktino slopinamąjį poveikį.

Kadangi kabergolinas gali sukelti laikiną hipotenziją, vaisto negalima skirti gyvūnams, kurie tuo pačiu metu gydomi hipotenziniais vaistais.

4.9. Dozės ir naudojimo būdas

Vaistas turi būti sugirdomas tiesiogiai į burną arba sumaišius su pašaru.

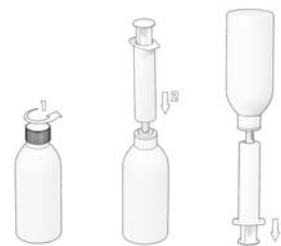
Dozė yra 0,1 ml/kg kūno svorio (atitinka 5 mikrogramus kabergolino/kg kūno svorio), vieną kartą per dieną, 4–6 dienas iš eilės, priklausomai nuo klinikinės būklės sunkumo.

Jei po vieno gydymo kurso klinikiniai požymiai neišnyksta arba vėl pasireiškia pasibaigus gydymui, gydymo kursą galima kartoti.

Prieš naudojant reikia tiksliai nustatyti gydomo gyvūno svorį.

Kaip ištraukti rekomenduojamą kiekį iš buteliuko?

1. Nuimkite atsukamąjį dangtelį.
2. Pridėtą švirkštą prijunkite prie buteliuko.
3. Apverskite buteliuką dugnu aukštyn, kad ištrauktumėte tirpalą.



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

Eksperimentų duomenimis nustatyta, kad vieną kartą perdozavus kabergolino, po gydymo gali padidėti vėmimo tikimybė ir pasunkėti hipotenzija.

Jei reikia, būtina imtis bendrų palaikančių priemonių, neabsorbuotam vaistui pašalinti ir kraujo spaudimui palaikyti. Kaip priešnuodžio, dopamino antagonistinių vaistų, tokių kaip metaklopramidai, naudojimo parenteraliai, gali būti svarstoma.

4.11. Išlauka

Netaikytina.

5. FARMAKOLOGINĖS SAVYBĖS

Farmakoterapinė grupė: ergolino darinių grupei priklausantis prolaktino inhibitorius, kuris veikia dėl dopamino agonistinio aktyvumo.

ATCvet kodas: QG02CB03.

5.1. Farmakodinaminės savybės

Kabergolinas yra ergolino darinys. Jis turi dopaminerginį poveikį, dėl kurio priekinėje hipofizės liaukos dalyje slopinama prolaktino sekrecija. Kabergolino poveikio mechanizmas buvo tirtas *in vitro* ir *in vivo* modeliuose. Svarbiausi dalykai yra pateikti žemiau:

- kabergolinas slopina prolaktino sekreciją hipofizės liaukoje ir slopina visus nuo prolaktino priklausomus procesus, tokius kaip laktacija. Didžiausias slopinimo poveikis pasiekiamas po 4 – 8 valandų ir tęsiasi keletą dienų, priklausomai nuo skirtos dozės;
- kitokio poveikio, išskyrus prolaktino sekrecijos slopinimą, kabergolinas endokrinei sistemai neturi;
- centrinėje nervų sistemoje kabergolinas veikia kaip dopamino agonistas, pasirinktinai sąveikaujantis su dopaminerginiais D2 receptoriais;
- kabergolinas yra giminingas noradrenerginiams receptoriams, tačiau tai sąveikos su noradrenalino ir serotonino metabolizmu nesukelia.

Kabergolinui, kaip ir kitiems ergolino dariniams, būdingas emetinis poveikis (panašaus stiprumo kaip bromokriptino ir pergolido).

5.2. Farmakokinetinės savybės

Farmokinetinių duomenų rekomenduojamam dozavimo režimui šunims ir katėms nėra.

Farmakokinetiniai tyrimai su šunimis atlikti skyrus 80 µg/kg kūno svorio per dieną dozę (16 kartų didesnę nei rekomenduojama dozė). Šunys gydyti 30 dienų; farmakokinetikos įvertinimas atliktas 1-ą ir 28-ą dieną.

Absorbcija

- T_{max} = 1 valanda 1-ą dieną ir 0,5-2 valandos 28-ą dieną;
- C_{max} siekė nuo 1140 iki 3155 pg/ml (vidurkis 2147 pg/ml) 1-ą dieną ir nuo 455 iki 4217 pg/ml (vidurkis 2336 pg/ml) 28-ą dieną;

- AUC (0-24 val.) 1-ą dieną siekė nuo 3896 iki 10216 pg.val.ml-1 (vidurkis 7056 pg.val./ml) ir 28-ą dieną nuo 3231 iki 19043 pg.val./ml (vidurkis 11137 pg.val./ml).
Eliminacija
- galutinis pusinės eliminacijos laikas šunų plazmoje 1-ą dieną ~ 19 valandų; 28-ą dieną ~ 10 valandų.

6. FARMACINIAI DUOMENYS

6.1. Pagalbinių medžiagų sąrašas

Trigliceridai, vidutinės grandinės

6.2. Pagrindiniai nesuderinamumai

Šio veterinarinio vaisto negalima maišyti su kitais vandeniniais tirpalais (pvz., pienu).

Nesant suderinamumo tyrimų, šio veterinarinio vaisto negalima maišyti su kitais veterinariniais vaistais.

6.3. Tinkamumo laikas

Veterinarinio vaisto tinkamumo laikas, nepažeidus originalios pakuotės, – 30 mėnesių.

Tinkamumo laikas, atidarius pirminę pakuotę, – 28 dienos.

6.4. Specialieji laikymo nurodymai

Talpyklę laikyti kartoninėje dėžutėje, kad vaistas būtų apsaugotas nuo šviesos.

6.5. Pirminės pakuotės pobūdis ir sudedamosios dalys

15 ml talpos gintaro spalvos PET buteliukas (kuriame yra 7 arba 15 ml), uždarytas DTPE užsukamu dangteliu su MTPE kamščiu ir apsaugine juoste. Kartu tiekiamas 3 ml PP oralinis švirkštas su DTPE stūmokliu.

Pakuočių dydžiai:

kartoninė dėžutė su 1 buteliuku (7 ml) ir 1 oraliniu švirkštu;

kartoninė dėžutė su 1 buteliuku (15 ml) ir 1 oraliniu švirkštu.

Gali būti tiekiamos ne visų dydžių pakuotės.

6.6. Specialiosios 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. REGISTRUOTOJAS

Vet-Agro Multi-Trade Company Sp. z o.o.
Gliniana 32, 20-616 Lublin
Lenkija

8. REGISTRACIJOS NUMERIS (-IAI)

LT/2/20/2641/001-002

9. REGISTRAVIMO / PERREGISTRAVIMO DATA

Registravimo data 2020-12-30

10. TEKSTO PERŽIŪROS DATA

2020-12-21

DRAUDIMAS PREKIAUTI, TIEKTI IR (ARBA) NAUDOTI

Nėra.

III PRIEDAS

ŽENKLINIMAS IR INFORMACINIS LAPELIS

A. ŽENKLINIMAS

DUOMENYS, KURIE TURI BŪTI ANT ANTRINĖS PAKUOTĖS

KARTONINĖ DĖŽUTĖ

1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

Kabergovet 50 mikrogramų/ml, geriamoji suspensija šunims ir katėms
Kabergolinas

2. VEIKLIOJI (-IOSIOS) MEDŽIAGA (-OS)

Kiekviena ml yra:
veikliosios medžiagos:
kabergolino 50 µg

3. VAISTO FORMA

Geriamasis tirpalas

4. PAKUOTĖS DYDIS

7 ml
15 ml

5. PASKIRTIES GYVŪNŲ RŪŠIS (-YS)

Šunys, katės

6. INDIKACIJA (-OS)

7. NAUDOJIMO BŪDAS (-AI) IR METODAS

Prieš naudojant būtina perskaityti informacinį lapelį.

8. IŠLAUKA

Išlauka: netaikytina.

9. SPECIALIEJI ĮSPĖJIMAI, JEI REIKIA

Prieš naudojant būtina perskaityti informacinį lapelį.

10. TINKAMUMO DATA

EXP

Atidarius sunaudoti per 28 dienas iki...

11. SPECIALIOSIOS LAIKYMO SĄLYGOS

Talpyklę laikyti kartoninėje dėžutėje, kad vaistas būtų apsaugotas nuo šviesos.

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

Atliekos turi būti sunaikintos pagal šalies reikalavimus.

**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. REGISTRUOTOJO PAVADINIMAS IR ADRESAS

Vet-Agro Multi-Trade Company Sp. z o.o.
Gliniana 32, 20-616 Lublin
Lenkija

16. REGISTRACIJOS NUMERIS (-IAI)

LT/2/20/2641/001
LT/2/20/2641/002

17. GAMINTOJO SERIJOS NUMERIS

Lot

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

1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

Kabergovet 50 mikrogramų/ml, geriamoji suspensija šunims ir katėms
Kabergolinas

2. VEIKLIOSIOS (-IŲJŲ) MEDŽIAGOS (-Ų) KIEKIS

Kabergolinas 50 mikrogramų/ml

3. KIEKIS (SVORIS, TŪRIS AR DOZIŲ SKAIČIUS)

7 ml
15 ml

4. NAUDOJIMO BŪDAS (-AI)

Naudoti per burną.

5. IŠLAUKA

Išlauka: netaikytina.

6. SERIJOS NUMERIS

Lot

7. TINKAMUMO DATA

EXP
Atidarius sunaudoti per 28 dienas iki...

8. NUORODA „TIK VETERINARINIAM NAUDOJIMUI“

Tik veterinariniam naudojimui.

B. INFORMACINIS LAPELIS

INFORMACINIS LAPELIS
Kabergovet 50 mikrogramų/ml, geriamoji suspensija šunims ir katėms

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

Registruotojas ir gamintojas, atsakingas už vaisto serijos išleidimą
Vet-Agro Multi-Trade Company Sp. z o.o.
Gliniana 32, 20-616 Lublin,
Lenkija

2. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

Kabergovet 50 mikrogramų/ml, geriamoji suspensija šunims ir katėms
Kabergolinas

3. VEIKLIOJI (-IOSIOS) IR KITOS MEDŽIAGOS

Kiekvienne ml yra:

veikliosios medžiagos:

kabergolino 50 µg;

pagalbinių medžiagų, q.s.

Blyškiai geltonas, klampus aliejinis tirpalas.

4. INDIKACIJA (-OS)

Kalėms tariamam šuningumui gydyti.
Kalėms ir katėms laktacijai slopinti.

5. KONTRAINDIKACIJOS

Negalima naudoti vaikingoms patelėms, nes vaistas gali sukelti abortą.
Negalima naudoti su dopamino antagonistais.
Gydytiems gyvūnams kabergolinas gali sukelti laikiną hipotenziją, todėl negalima naudoti gyvūnams, kurie tuo pačiu metu gydomi hipotenziniais vaistais. Negalima naudoti iš karto po chirurginių operacijų, kol gyvūnas vis dar yra veikiamas anestetinių medžiagų.
Negalima naudoti esant padidėjusiam jautrumui veikliajai medžiagai ar bet kuriai iš pagalbinių medžiagų.

6. NEPALANKIOS REAKCIJOS

Labai retais atvejais gali pasireikšti laikina hipotenzija.
Galimi nepalankūs poveikiai yra:

- mieguistumas,
- anoreksija,
- vėmimas.

Šie nepalankūs poveikiai paprastai yra vidutinio sunkumo ir laikini.
Vėmimas paprastai pasireiškia tik po pirmojo naudojimo. Tokiu atveju, gydymo stabdyti nereikia, nes mažai tikėtina, kad vėmimas pasikartos skyrus vaistą kartotinai.

Labai retais atvejais gali pasireikšti alerginės reakcijos, tokios kaip edema, dilgėlinė, dermatitas ir niežulys.

Labai retais atvejais gali pasireikšti neurologiniai požymiai, tokie kaip, mieguistumas, raumenų drebulys, ataksija, hiperaktyvumas ir traukuliai.

Nepalankių reakcijų dažnumas nustatytas vadovaujantis tokia konvencija:

- labai dažna (nepalanki (-ios) reakcija (-os) pasireiškė daugiau nei 1 iš 10 gydytų gyvūnų vieno gydymo metu),
- dažna (daugiau nei 1, bet mažiau nei 10 iš 100 gydytų gyvūnų),
- nedažna (daugiau nei 1, bet mažiau nei 10 iš 1 000 gydytų gyvūnų),
- reta (daugiau nei 1, bet mažiau nei 10 iš 10 000 gydytų gyvūnų),
- labai reta (mažiau nei 1 iš 10 000 gydytų gyvūnų, skaičiuojant ir atskirus pranešimus).

Pastebėjus bet kokį šalutinį poveikį, net ir nepaminėtą šiame informaciniame lapelyje, arba manant, kad vaistas neveikė, būtina informuoti veterinarijos gydytoją.

Taip pat galima pranešti naudojantis nacionaline pranešimo sistema kuri aprašyta Valstybinės maisto ir veterinarijos tarnybos interneto svetainėje adresu www.vmv.lt.

7. PASKIRTIES GYVŪNŲ RŪŠIS (-YS)

Šunys, katės.

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

Vaistas turi būti sugirdomas tiesiogiai į burną arba sumaišius su pašaru.

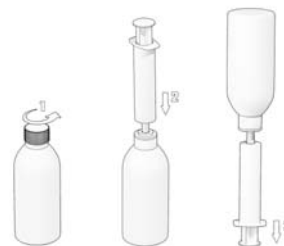
Dozė yra 0,1 ml/kg kūno svorio (atitinka 5 mikrogramus kabergolino/kg kūno svorio), vieną kartą per dieną, 4–6 dienas iš eilės, priklausomai nuo klinikinės būklės sunkumo.

Jei po vieno gydymo kurso klinikiniai požymiai neišnyksta arba vėl pasireiškia pasibaigus gydymui, gydymo kursą galima kartoti.

Prieš naudojant reikia tiksliai nustatyti gydomo gyvūno svorį.

9. NUORODOS DĖL TINKAMO NAUDOJIMO

1. Nuimkite atsukamąjį dangtelį.
2. Pridėtą švirkštą prijunkite prie buteliuko.
3. Apverskite buteliuką dugnu aukštyn, kad ištrauktumėte tirpalą.



10. IŠLAUKA

Netaikytina.

11. SPECIALIEJI LAIKYMO NURODYMAI

Saugoti nuo vaikų.

Talpyklę laikyti kartoninėje dėžutėje, kad vaistas būtų apsaugotas nuo šviesos.

Šio veterinarinio vaisto negalima naudoti pasibaigus tinkamumo laikui, nurodytam ant etiketės po EXP.

Tinkamumo laikas, pirmą kartą atidarius talpyklę, – 28 dienos.

12. SPECIALIEJI ĮSPĖJIMAI

Specialieji įspėjimai, naudojant atskirų rūšių paskirties gyvūnams

Papildomos palaikomojo gydymo priemonės, turi apimti vandens ir angliavandenių naudojimo ribojimą bei judėjimo skatinimą.

Specialiosios atsargumo priemonės, naudojant vaistą gyvūnams

Gyvūnams, kurių sutrikusi kepenų funkcija, veterinarinį vaistą reikia naudoti apdairiai.

Specialiosios atsargumo priemonės asmenims, naudojantiems vaistą gyvūnams

Po naudojimo plauti rankas. Vengti sąlyčio su oda ir akimis. Užtiškusį vaistą reikia nedelsiant nuplauti.

Vaisingo amžiaus ir žindančioms moterims negalima dirbti su šiuo vaistu arba jos turi mūvėti nelaidžias pirštines naudodamos šį vaistą.

Žmonės, kuriems nustatytas padidintas jautrumas kabergolinui arba bet kuriai iš pagalbinių medžiagų, esančių šiame veterinariniame vaiste, turi vengti sąlyčio su šiuo vaistu.

Negalima palikti pripildytų švirkštų be priežiūros, vaikams matomoje ir pasiekiamoje vietoje.

Atsitiktinai prarijus, ypač – vaikui, reikia nedelsiant kreiptis į gydytoją ir parodyti šio veterinarinio vaisto informacinį lapelį ar etiketę.

Vaikingumas ir laktacija

Kabergolinas gali sukelti abortą vėlesnėse vaikingumo stadijose, todėl jo negalima naudoti vaikingoms patelėms. Reikia atlikti diferencinę diagnostiką, siekiant teisingai nustatyti, ar vaikingumas tikras, ar tariamas.

Vaistas yra skirtas laktacijai slopinti: kabergolinas slopindamas prolaktino sekreciją greitai nutraukia laktaciją bei sumažina pieno liaukų dydį. Veterinarinio vaisto negalima naudoti laktacijos metu, nebent reikia slopinti laktaciją.

Sąveika su kitais vaistais ir kitos sąveikos formos

Kadangi kabergolino gydomasis poveikis pasireiškia tiesioginiu dopamino receptorių stimuliavimu, todėl vaisto negalima skirti kartu su vaistais turinčiais antagonistinį poveikį dopamino receptoriams (tokiais kaip fenotiazinai, butirofenonai, metaklopramidai), nes jie gali sumažinti vaisto prolaktino slopinamąjį poveikį.

Kadangi kabergolinas gali sukelti laikiną hipotenziją, vaisto negalima skirti gyvūnams, kurie tuo pačiu metu gydomi hipotenziniais vaistais.

Perdozavimas (simptomai, pirmosios pagalbos priemonės, priešnuodžiai)

Eksperimentų duomenimis nustatyta, kad vieną kartą perdozavus kabergolino, po gydymo gali padidėti vėmimo tikimybė ir pasunkėti hipotenzija.

Jei reikia, būtina imtis bendrų palaikančių priemonių, neabsorbuotam vaistui pašalinti ir kraujo spaudimui palaikyti. Kaip priešnuodžio, dopamino antagonistinių vaistų, tokių kaip metaklopramidai, naudojimo parenteraliai, gali būti svarstoma.

Nesuderinamumai

Šio veterinarinio vaisto negalima maišyti su kitais vandeniniais tirpalais (pvz., pienu).

Nesant suderinamumo tyrimų, šio veterinarinio vaisto negalima maišyti su kitais veterinariniais vaistais.

13. SPECIALIOSIOS NESUNAUDOTO VETERINARINIO VAISTO AR ATLIEKŲ NAIKINIMO NUOSTATOS, JEI BŪTINA

Vaistų negalima išmesti į kanalizaciją ar su buitinėmis atliekomis.

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

14. INFORMACINIO LAPELIO PASKUTINIO PATVIRTINIMO DATA

2020-12-21

15. KITA INFORMACIJA

Pakuočių dydžiai:

kartoninė dėžutė su 1 buteliuku (7 ml) ir 1 oraliniu švirkštu;

kartoninė dėžutė su 1 buteliuku (15 ml) ir 1 oraliniu švirkštu.

Gali būti tiekiamos ne visų dydžių pakuotės.

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