

[Version 9.1, 11/2024]

I PRIEDAS
VETERINARINIO VAISTO APRAŠAS

1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

MULTIMIN, injekcinis tirpalas galvijams

2. KOKYBINĖ IR KIEKYBINĖ SUDĖTIS

Kiekviename ml yra:

veikliųjų medžiagų:

cinko 60 mg (atitinka 74,68 mg cinko oksido),
mangano 10 mg (atitinka 20,92 mg mangano karbonato),
vario 15 mg (atitinka 26,09 mg vario karbonato),
seleno 5 mg (atitinka 10,95 mg natrio selenito).

Pagalbinių medžiagų:

Kokybinė pagalbinių medžiagų ir kitų sudedamųjų medžiagų sudėtis	Kiekybinė sudėtis, jei ta informacija būtina siekiant tinkamai naudoti veterinarinį vaistą
Benzilo alkoholis (E1519)	10,4 mg
Edeto rūgštis	
Natrio hidroksidas	
Injekcinis vanduo	

Skaidrus mėlynas tirpalas.

3. KLINIKINĖ INFORMACIJA

3.1. Paskirties gyvūnų rūšys

Galvijai.

3.2. Naudojimo indikacijos, nurodant paskirties gyvūnų rūšis

Aprūpinti mikroelementais, skirtais koreguoti tuo pačiu metu pasireiškiančius klinikinius ar subklinikinius seleno, vario, mangano ir cinko trūkumus, kurie gali atsirasti kritiniais produkcijos ar veisimo ciklo etapais.

3.3. Kontraindikacijos

Negalima švirkšti į raumenis.

Negalima naudoti esant padidėjusiam jautrumui veikliosioms medžiagoms 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

Negalima naudoti tuo pačiu metu papildomai vario, cinko, mangano ar seleno.

Specialiosios atsargumo priemonės asmenims, naudojantiems vaistą gyvūnams

Šiame veterinariniame vaiste yra DIDELĖ seleno koncentracija.

Dėl potencialios rizikos apsinuodyti selenu, veterinarinį vaistą reikia naudoti atsargiai, kad išvengtų atsitiktinio įsišvirkštimo.

Dažniausiai pasitaikantys požymiai po atsitiktinio sąlyčio su selenu žmonėms pasireiškia virškinimo trakto ir neurologiniai simptomai, tokie kaip pykinimas, vėmimas, jautrumas, nuovargis ir dirglumas. Jei tenka gydyti didelį kiekį gyvūnų, reikia naudoti saugią švirkštimo sistemą.

Naudojant šį veterinarinį vaistą, negalima dirbti vieniems.

Reikia įsitikinti, kad gyvūnai yra tinkamai suvaržyti, įskaitant ir kitus netoli esančius gyvūnus.

Atsitiktinai įsišvirkštus, 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. Nepageidaujami reiškiniai

Galvijai:

Labai dažna (> 1 iš 10 gydytų gyvūnų)	Injekcijos vietos tynis ¹ Injekcijos vietos sukietėjimas ²
Dažna (1–10 gyvūnų iš 100 gydytų gyvūnų)	Injekcijos vietos skausmas ³

¹ Nuo vidutinio iki stipraus gali trukti apie 7 dienas po injekcijos.

² Įvertinta kaip mažesnė nei 5 cm apčiuopiant po 14 dienų nuo injekcijos.

³ Lengvas. Iškart po injekcijos. Gali trukti iki aštuonių valandų po injekcijos.

Svarbu teikti informaciją apie nepageidaujamus reiškinius. 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 lapelyje.

3.7. Naudojimas vaikingumo, laktacijos ar kiaušinių dėjimo metu

Vaikingumas ir laktacija

Galima naudoti vaikingumo ir laktacijos metu.

3.8. Sąveika su kitais vaistais ir kitos sąveikos formos

Nežinoma.

3.9. Dozės ir naudojimo būdas

Griežtai skirta švirkšti tik po oda.

Siekiant užtikrinti tinkamą vaisto dozę, reikia kuo tiksliau nustatyti gyvūno kūno svorį.

Injekcijų švirkštimo metu laikytis standartinių aseptinių procedūrų.

Griežtai laikytis teisingos švirkštimo po oda metodikos.

Dozavimas

Galvijai iki 1 metų: 1 ml/50 kg

Galvijai nuo 1 iki 2 metų: 1 ml/75 kg

Galvijai, kuriems daugiau nei 2 metai: 1 ml/100 kg

Naudojimo grafikas

Reikia naudoti kaip vieną dozę per arba prieš streso laikotarpius, produkcijos ar veisimo ciklo etapais, kurie vienu metu gali sukelti klinikinį ar subklinikinį keturių mikroelementų trūkumą (pavyzdžiui, transportavimas/pervežimas, veršiavimasis, veisimas).

Maksimali dozė vienoje injekcijos vietoje: 7 ml.

500 ml flakono kamštelį galima pradurti ne daugiau kaip 90 kartų.

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

Pakartotinai perdozavus (3 kartus iš eilės per parą) vieną ar tris kartus didesnę už rekomenduojamą dozę (t. y. 3-9 kartus didesnę už rekomenduojamą dozę), sisteminių nepageidaujamų reakcijų nepastebėta.

Vienu tyrimu nustatyta, kad pakartotinas perdozavimas (3 dienas iš eilės), naudojant 5,6 karto didesnę nei rekomenduojama dozę (t.y. 16,7 karto didesnis nei rekomenduojama dozė) pasireiškė padidėjusiu kepenų fermentų kiekiu ir kepenų centrilobuliare nekroze šešiams iš aštuonių gyvūnų, vienas gyvūnas nugaišo.

3.11. Specialieji naudojimo apribojimai ir specialiosios naudojimo sąlygos, įskaitant antimikrobinį ir antiparazitinių veterinarinių vaistų naudojimo apribojimus, kuriais siekiama apriboti atsparumo išsivystymo riziką

Netaikytinos.

3.12. Išlauka

Skerdienai ir subproduktams – 28 paros.

Pienui – 0 val.

4. FARMAKOLOGINĖS SAVYBĖS

4.1. ATCvet kodas: QA12CX99

4.2. Farmakodinamika

Manganas yra būtinas glikoziltransferazių veiklai. Šis fermentas svarbus formuojantis mukopolisacharidui chondroitino sulfatui, kuris yra kremzlinio audinio sudedamoji dalis, ir turi poveikį kremzlinio audinio formavimuisi, taip pat yra svarbus kaulų formavimuisi. Mn yra reikšminga Mn superoksido dismutazės fermento sudedamoji dalis, naudojama fermentų-antioksidantų sistemoje. Nors manganas taip pat yra ir piruvato karboksilazės bei keleto kitų fermentų sudedamoji dalis, kiti divalentiniai katijonai gali jį pakeisti šių fermentų veikimo procese.

Varis yra neatsiejama daugelio metaloproteinų, ypač ceruloplazmino, monoamino oksidazės, lizilo oksidazės, citochromo C ir superoksido dismutazės fermentų dalis.

Cinkas veikia kaip daugelio fermentų, pvz., alkoholio dehidrogenazės, karboanhidrazės ir karboksiptidazės, kofaktorių. Zn yra reikšminga Zn superoksido dismutazės fermento sudedamoji dalis, naudojama fermentų-antioksidantų sistemoje. Cinkas svarbus baltymų sintezei ir ląstelių dalijimuisi. Jis taip pat reikšmingai paveikia ląstelių membranų stabilumo ir imuninės sistemos

funkcijos palaikymą. Žinomų fiziologinių cinko funkcijų ir įvairių cinko trūkumo apraiškų ryšys didžia dalimi išlieka nepaaiškintas. Cinkas sąveikauja su keletu metabolinių jonų. Varis, kalcis ir fitatai (grūdų sudedamoji dalis) silpnina cinko pasisavinimą; kadmis ir cinkas konkuruoja tarpusavyje.

Selenas ląstelių membranose vandenilio peroksidui ir lipoperoksidams daro antioksidacinį poveikį. Šis poveikis yra susijęs su glutationo peroksidazės (GSHPx), kurios sudėtyje yra selenocisteino, fermento veikla. Apsauginė antioksidacinė seleno veikla iš dalies yra susijusi su vitamino E poveikiu. Selenocisteinas taip pat yra esminė kitų funkcinių baltymų, pvz., tetrajodtironino-5-I-dejodinazės (susijusi su skydliaukės hormonų metabolizmu), sudedamoji dalis, tačiau visa seleno biocheminė veikla organizme dar nėra išsiaiškinta.

4.3. Farmakokinetika

Absorbcija:

- po sušvirkštimo po oda, mikroelementai greitai absorbuojami iš injekcijos vietos.

Pasiskirstymas:

- absorbuotas manganas pernešamas į organus, kuriuose gausu mitochondrijų (ypač kepenis, kasą ir hipofizę), ir juose sparčiai kaupiasi. Pagrindinis mangano kaupimo organas yra kepenys, kuriose susikaupia reikšmingai didesnis mangano kiekis nei inkstuose. Mangano kaita žinduolių audiniuose vyksta sparčiai;
- absorbuotas varis kraujyje prisijungia prie plazmoje esančio albumino ir aminorūgščių ir yra pernešamas į kepenis, kur prijungiamas prie ceruloplazmino, o vėliau išskiriamas į plazmą. Kepenyse esantis varis paskirstomas į subląstelines frakcijas, susijusias su nuo vario priklausomais fermentais ir nuo vario priklausomais baltymais. Vario eritrokupreino forma taip pat randama eritrocituose ir kituose baltymuose, kaip ir kaulų čiulpuose, prisijungusi prie metalotioneino;
- cinko kaupimasis akivaizdžiausias raumenyse, o tada kepenyse, inkstuose ir kraujyje. Cinko kiekis raumenyse, kepenyse ir inkstuose yra panašus;
- parenteraliniu būdu gautas selenas po absorbcijos pirmiausia yra pernešamas kraujo serumo albumino, o vėliau – α 2- ir β 1-globulino frakcijų. Selenas paskirstomas po visą kūną, bet didžiausi jo koncentracijos kiekiai susidaro kepenyse, inkstuose ir raumenyse.

Metabolizmas:

- manganas nėra metabolizuojamas; jis nuo absorbcijos iki pašalinimo nepasikeičia;
- varį gali metabolizuoti kepenys, kai jis yra susijungęs su albuminu. Kepenys – pagrindinis vario kaupimo organas, kuriame varis yra prisijungęs prie baltymų; po kepenų didžiausia koncentracija yra inkstuose, raumenyse ir kraujyje;
- po absorbcijos į kūną, cinkas prisijungia prie baltymų kompleksų, iš kurių svarbiausias yra metalotioneinas, kuris veikia kaip pernešėjas ir pernešimo mechanizmas. Kaip elementas, cinkas savaime nėra metabolizuojamas. Po tęsiamo [pernelyg didelio] naudojimo, cinkas kraujyje toliau nesikaupia;
- metabolinis seleno procesas priklauso nuo jo cheminės formos ir dozės bei maistingumo. Pagrindiniais metabolitais laikomi metilinti selenitai. Nustatyti du pagrindiniai selenito metaboliniai produktai: dimetil-selenidas ir trimetilselenonijaus jonas.

Šalinimas:

- kepenys, kasa, antinksčiai ir žarnynas dalyvauja mangano šalinime, dažniausiai su išmatomis. Nedideli kiekiai gali būti pašalinti ir su šlapimu. Veršiukai 21 % sušvirkštos mangano dozės pašalina per tulžį;
- vario perteklius dažniausiai pašalinamas per tulžį ir su išmatomis, nors su šlapimu pašalintas varis sudaro nuo 0,5 % iki 3 % paros normos;
- absorbuoto cinko pašalinimas dažniausiai vyksta per tulžį (80 %), o rečiau – su šlapimu ir prakaitu.

5. FARMACINIAI DUOMENYS

5.1. Pagrindiniai nesuderinamumai

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

5.2. Tinkamumo laikas

Veterinarinio vaisto tinkamumo laikas, nepažeidus originalios pakuotės, – 30 mėn.
Tinkamumo laikas, atidarius pirminę pakuotę, – 28 dienos.

5.3. Specialieji laikymo nurodymai

Šiam veterinariniam vaistui specialių laikymo sąlygų nereikia.

5.4. Pirminės pakuotės pobūdis ir sudedamosios dalys

Pirminė pakuotė: skaidrus polietileno tereftalato (PET) flakonas, užkimštas pilku bromobutilinės gumos kamštelio, apgaubtas aliumininio gaubtelio.

Pakuotės dydžiai

Kartoninė dėžutė, kurioje yra vienas 100 ml flakonas.
Kartoninė dėžutė, kurioje yra vienas 500 ml flakonas.

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

Warburton Technology Limited

7. REGISTRACIJOS NUMERIS (-IAI)

LT/2/21/2650/001-002

8. REGISTRAVIMO DATA

Registravimo data: 2021-03-22

9. PASKUTINĖ VETERINARINIO VAISTO APRAŠO PERŽIŪROS DATA

2025-10-28

10. VETERINARINIŲ VAISTŲ KLASIFIKACIJA

Parduodama tik su veterinariniu receptu.

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, kurioje yra 100 ml arba 500 ml flakonas

1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

MULTIMIN, injekcinis tirpalas galvijams

2. VEIKLIOJI (-IOSIOS) MEDŽIAGA (-OS)

Kiekviename ml yra:

cinko 60 mg (atitinka 74,68 mg cinko oksido),
mangano 10 mg (atitinka 20,92 mg mangano karbonato),
vario 15 mg (atitinka 26,09 mg vario karbonato),
seleno 5 mg (atitinka 10,95 mg natrio selenito).

3. PAKUOTĖS DYDIS

100 ml

500 ml

4. PASKIRTIES GYVŪNŲ RŪŠIS (-YS)



5. INDIKACIJA (-OS)

6. NAUDOJIMO BŪDAS (-AI)

Griežtai skirta švirkšti tik po oda. Negalima švirkšti į raumenis.

Dozavimas

Galvijai iki 1 metų: 1 ml/50 kg

Galvijai nuo 1 iki 2 metų: 1 ml/75 kg

Galvijai, kuriems daugiau nei 2 metai: 1 ml/100 kg

Maksimali dozė vienoje injekcijos vietoje: 7 ml.

7. IŠLAUKA

Išlauka:

Skerdieniai ir subproduktams – 28 paros.

Pienui – 0 val.

8. TINKAMUMO DATA

Exp. {mėnuo/metai}

Pradūrus kamštelį, sunaudoti iki 28 parų. Sunaudoti iki...

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

Warburton Technology Limited

14. REGISTRACIJOS NUMERIS (-IAI)

LT/2/21/2650/001

LT/2/21/2650/002

15. SERIJOS NUMERIS

Lot {numeris}

DUOMENYS, KURIE TURI BŪTI ANT PIRMINĖS PAKUOTĖS**100 ml ir 500 ml flakonas****1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS**

MULTIMIN, injekcinis tirpalas galvijams

2. VEIKLIOJI (-IOSIOS) MEDŽIAGA (-OS)

Kiekviename ml yra:

cinko 60 mg (atitinka 74,68 mg cinko oksido),
mangano 10 mg (atitinka 20,92 mg mangano karbonato),
vario 15 mg (atitinka 26,09 mg vario karbonato),
seleno 5 mg (atitinka 10,95 mg natrio selenito).

3. PASKIRTIES GYVŪNŲ RŪŠIS (-YS)**4. NAUDOJIMO BŪDAS (-AI)**

Griežtai skirta švirkšti tik po oda. Negalima švirkšti į raumenis.

Dozavimas:

Galvijai iki 1 metų: 1 ml/50 kg

Galvijai nuo 1 iki 2 metų: 1 ml/75 kg

Galvijai, kuriems daugiau nei 2 metai: 1 ml/100 kg

Maksimali dozė vienoje injekcijos vietoje: 7 ml.

Prieš naudojimą būtina perskaityti pakuotės lapelį.

5. IŠLAUKA

Išlauka

Skerdieniai ir subproduktams – 28 paros.

Pienui – 0 val.

6. TINKAMUMO DATA

Exp. {mėnuo/metai}

Pradūrus kamštelį, sunaudoti iki 28 parų. Sunaudoti iki...

7. SPECIALIEJI LAIKYMO NURODYMAI

8. REGISTRUOTOJO PAVADINIMAS

Warburton Technology Limited

9. SERIJOS NUMERIS

Lot {numeris}

B. PAKUOTĖS LAPELIS

PAKUOTĖS LAPELIS

1. Veterinarinio vaisto pavadinimas

MULTIMIN, injekcinis tirpalas galvijams

2. Sudėtis

Kiekviename ml yra:

veikliųjų medžiagų:

cinko 60 mg (atitinka 74,68 mg cinko oksido),
mangano 10 mg (atitinka 20,92 mg mangano karbonato),
vario 15 mg (atitinka 26,09 mg vario karbonato),
seleno 5 mg (atitinka 10,95 mg natrio selenito).

Pagalbinių medžiagų:

benzilo alkoholio (E1519) 10,4 mg.

Skaidrus mėlynas tirpalas.

3. Paskirties gyvūnų rūšys

Galvijai.



4. Naudojimo indikacijos

Aprūpinti mikroelementais, skirtais koreguoti tuo pačiu metu pasireiškiančius klinikinius ar subklinikinius seleno, vario, mangano ir cinko trūkumus, kurie gali atsirasti kritiniais produkcijos ar veisimo ciklo etapais.

5. Kontraindikacijos

Negalima švirkšti į raumenis.

Negalima naudoti esant padidėjusiam jautrumui veikliosioms medžiagoms ar bet kuriai iš pagalbinių medžiagų.

6. Specialieji įspėjimai

Specialieji įspėjimai

Nėra.

Specialiosios atsargumo priemonės, naudojant vaistą paskirties gyvūnų rūšims

Negalima naudoti tuo pačiu metu papildomai vario, cinko, mangano ar seleno.

Specialiosios atsargumo priemonės asmenims, naudojantiems vaistą gyvūnams

Šiame veterinariniame vaiste yra DIDELĖ seleno koncentracija.

Dėl potencialios rizikos apsinuodyti selenu, veterinarinį vaistą reikia naudoti atsargiai, kad išvengtų atsitiktinio įsišvirkštimo.

Dažniausiai pasitaikantys požymiai po atsitiktinio sąlyčio su selenu žmonėms pasireiškia virškinimo trakto ir neurologiniai simptomai, tokie kaip pykinimas, vėmimas, jautrumas, nuovargis ir dirglumas. Jei tenka gydyti didelį kie-

kį gyvūnų, reikia naudoti saugią švirkštimo sistemą.

Naudojant šį veterinarinį vaistą, negalima dirbti vieniems.

Reikia įsitikinti, kad gyvūnai yra tinkamai suvaržyti, įskaitant ir kitus netoli esančius gyvūnus.

Atsitiktinai įsišvirkštus, REIKIA NEDELSIANT KREIPTIS Į GYDYTOJĄ ir parodyti šio veterinarinio vaisto pakuotės lapelį ar etiketę.

Po naudojimo nusiplauti rankas.

Vaikingumas ir laktacija

Galima naudoti vaikingumo ir laktacijos metu.

Sąveika su kitais vaistais ir kitos sąveikos formos

Nežinoma.

Perdozavimas

Pakartotinai perdozavus (3 kartus iš eilės per parą) vieną ar tris kartus didesnę už rekomenduojamą dozę (t. y. 3-9 kartus didesnę už rekomenduojamą dozę), sisteminių nepageidaujamų reakcijų nepastebėta.

Vienu tyrimu nustatyta, kad pakartotinas perdozavimas (3 dienas iš eilės), naudojant 5,6 karto didesnę nei rekomenduojama dozę (t.y. 16,7 karto didesnis nei rekomenduojama dozė) pasireiškė padidėjusiu kepenų fermentų kiekiu ir kepenų centrilobuliare nekroze šešiams iš aštuonių gyvūnų, vienas gyvūnas nugaišo.

Pagrindiniai nesuderinamumai

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

7. Nepageidaujami reiškiniai

Galvijai:

Labai dažna (> 1 iš 10 gydytų gyvūnų)	Injekcijos vietos tynis ¹ Injekcijos vietos sukietėjimas ²
Dažna (1–10 gyvūnų iš 100 gydytų gyvūnų)	Injekcijos vietos skausmas ³

¹ Nuo vidutinio iki stipraus gali trukti apie 7 dienas po injekcijos.

² Įvertinta kaip mažesnė nei 5 cm apčiuopiant po 14 dienų nuo injekcijos.

³ Lengvas. Iškart po injekcijos. Gali trukti iki aštuonių valandų po injekcijos.

Svarbu teikti informaciją apie nepageidaujamus reiškinius. Tai leidžia nuolat stebėti vaisto saugumą. Pastebėjus bet kokią šalutinį poveikį, net ir nepaminėtą šiame pakuotės lapelyje, arba manant, kad vaistas neveikė, pirmiausia būtina informuoti veterinarijos gydytoją. Apie bet kokius nepageidaujamus reiškinius taip pat galite pranešti registruotojui arba jo vietiniam atstovui naudodamiesi šio lapelio pabaigoje pateiktais kontaktiniais duomenimis arba perduodami informaciją per savo nacionalinę pranešimų sistemą: <https://vmvt.lrv.lt/lt/fb/>

8. Dozės, naudojimo būdai ir metodas kiekvienai rūšiai

Griežtai skirta švirkšti tik po oda.

Dozavimas

Galvijai iki 1 metų: 1 ml/50 kg.

Galvijai nuo 1 iki 2 metų: 1 ml/75 kg..

Galvijai, kuriems daugiau nei 2 metai: 1 ml/100 kg

Naudojimo grafikas

Reikia naudoti kaip vieną dozę per arba prieš streso laikotarpius, produkcijos ar veisimo ciklo etapais, kurie vienu metu gali sukelti klinikinį ar subklinikinį keturių mikroelementų trūkumą (pavyzdžiui, transportavimas/pervežimas, veršiavimasis, veisimas).

Maksimali dozė vienoje injekcijos vietoje 7 ml.

9. Nuorodos dėl tinkamo naudojimo

Injekcijų švirkštimo metu laikytis standartinių aseptinių procedūrų.

Griežtai laikytis teisingos švirkštimo po oda metodikos.

Siekiant užtikrinti tinkamą vaisto dozę, reikia kuo tiksliau nustatyti gyvūno kūno svorį.

500 ml flakono kamštelį galima pradurti ne daugiau kaip 90 kartų.

10. Išlauka

Skerdienai ir subproduktams – 28 paros.

Pienui – 0 val.

11. Specialieji laikymo nurodymai

Saugoti nuo vaikų.

Šiam veterinariniam vaistui specialių laikymo sąlygų nereikia.

Šio veterinarinio vaisto negalima naudoti pasibaigus tinkamumo laikui, nurodytam ant etiketės ir dėžutės po {Exp.}. Vaistas tinkamas naudoti iki paskutinės nurodyto mėnesio dienos.

Pradūrus (atidarius) talpyklę pirmą kartą, pagal šiame informaciniame lapelyje nurodytą tinkamumo laiką reikia apskaičiuoti datą, po kurios visą kartoninėje dėžutėje likusį veterinarinį vaistą reikia sunaikinti. Sunaikinimo datą reikia užrašyti tam skirtoje vietoje.

Tinkamumo laikas, pirmą kartą atidarius pirminę pakuotę, – 28 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

LT/2/21/2650/001-002

Pakuotės dydžiai

Kartoninė dėžutė, kurioje yra vienas 100 ml flakonas.

Kartoninė dėžutė, kurioje yra vienas 500 ml flakonas.

Gali būti tiekiamos ne visų dydžių pakuotės.

15. Pakuotės lapelio paskutinės peržiūros data

2025-10-28

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, skirti pranešti apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius

Warburton Technology Limited

36 Fitzwilliam Square

Dublin 2

Airija

aereports@axiota.com

Gamintojas, atsakingas už vaisto serijos išleidimą

Laboratoires Biové

Rue de Lorraine

B.P. 45

62510 Arques

Prancūzija

Vietiniai atstovai ir kontaktiniai duomenys, skirti pranešti apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius

Baltic Agro UAB

Ukmergės g. 322-1

LT-12106 Vilnius

Tel. +370 5 2701187

biuras@balticagro.lt

Lietuva

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