

VETERINARINIO VAISTO APRAŠAS

1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

Dehinel Plus XL tabletės šunims

2. KOKYBINĖ IR KIEKYBINĖ SUDĖTIS

Vienoje tabletėje yra:

Veikliosios (-ųjų) medžiagos (-ų):

prazikvantelio	175 mg,
pirantelio embonato	504 mg,
febantelio	525 mg;

pagalbinės (-ių) medžiagos (-ų).

Išsamų pagalbinių medžiagų sąrašą žr. 6.1 p.

3. VAISTO FORMA

Tabletės.

Tabletės yra ovalios, abipus išgaubtos, nuožulniais kraštais, žalsvai gelsvos, abipus yra vagelė. Tabletę galima padalyti į dvi lygias dalis.

4. KLINIKINIAI DUOMENYS

4.1. Paskirties gyvūnų rūšys

Šunys (dideli ir labai dideli).

4.2. Naudojimo indikacijos, nurodant paskirties gyvūnų rūšis

Suaugusiems šunims 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*.

4.3. Kontraindikacijos

Negalima naudoti kartu su piperazino dariniais.

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

Negalima naudoti didesnės nei nurodyta dozės gydant šuningas kales.

4.4. Specialieji įspėjimai, naudojant atskirų rūšių paskirties gyvūnams

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.

4.5. Specialiosios naudojimo atsargumo priemonės

Specialiosios atsargumo priemonės, naudojant vaistą gyvūnams

Bet kokios nepanaudotos tabletės dalys turi būti sunaikintos.

Šio vaisto nerekomenduotina naudoti mažiau kaip 17,5 kg sveriantiems šunims.

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 informacinį lapelį.

4.6. Nepalankios reakcijos (dažnumas ir sunkumas)

Labai retai gali pasireikšti vėmimas su viduriavimu arba be jo.

Nepalankių reakcijų dažnumas nustatytas vadovaujantis tokia konvencija:

- labai dažna (vieno gydymo metu nepalankios reakcijos pasireiškė daugiau nei 1 iš 10 gyvūnų),
- dažna (daugiau nei 1, bet mažiau nei 10 iš 100 gyvūnų),
- nedažna (daugiau nei 1, bet mažiau nei 10 iš 1 000 gyvūnų),
- reta (daugiau nei 1, bet mažiau nei 10 iš 10 000 gyvūnų),
- labai reta (mažiau nei 1 iš 10 000 gyvūnų, skaičiuojant ir atskirus pranešimus).

4.7. Naudojimas vaikingumo, laktacijos ar kiaušinių dėjimo metu

Prieš gydant šuningas kales nuo apvaliųjų kirmėlių, būtina pasitarti su veterinarijos gydytoju.

Vaistą laktacijos metu naudoti galima (žr. p. 4.3 ir p.4.9).

Negalima naudoti šuningoms kalėms pirmą ir antrą šuningumo trečdalį.

4.8. Sąveika su kitais vaistais ir kitos sąveikos formos

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

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

4.9. 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 35 kg kūno svorio.

Užtikrinant dozavimo tikslumą, tabletes galima dalyti į dvi dalis.

Naudojimas ir gydymo trukmė

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

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

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

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

Įprastinei kontrolei kas 3 mėnesius rekomenduotina naudoti vienkartinę dozę.

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

Šunys vaistą toleruoja gerai. Saugumo tyrimais nustatyta, kad iki penkių kartų didesnės už rekomenduotinas dozės kartais sukėlė vėmimą.

4.11. Išlauka

Netaikytina.

5. FARMAKOLOGINĖS SAVYBĖS

Farmakoterapinė grupė: antihelmininės medžiagos, benzimidazolai ir susijusios medžiagos, ATCvet kodas: QP52AC55.

5.1. Farmakodinaminės savybės

Vaiste yra antihelminčių medžiagų, veikiančių apvaliųjų ir plokščiųjų kirmėles. 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 nikotinius cholinerginius parazito 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 antihelminčių 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 kontraktacija ir paralyžius. Pasireiškia beveik momentinė tetaninė parazito raumenų kontraktacija ir greita sincitinio apdangalo vakuolizacija. Tokia greita kontraktacija paaiškinama divalenčių 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.

5.2. Farmakokinetinės savybės

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.

6. FARMACINIAI DUOMENYS

6.1. Pagalbinių medžiagų sąrašas

Laktozė monohidratas,
kukurūzų krakmolas,
povidonas K-30,
natrio laurilsulfatas,
mikrokristalinė celiuliozė (E460),
koloidinis silicio dioksidas, bevandenis,
magnio stearatas (E572).

6.2. Pagrindiniai nesuderinamumai

Nežinoma.

6.3. Tinkamumo laikas

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

6.4. Specialieji laikymo nurodymai

Šiam veterinariniam vaistui specialių laikymo sąlygų nereikia.

6.5. Pirminės pakuotės pobūdis ir sudedamosios dalys

Perforuotos aliuminio ir aliuminio lizduotės, ant kurių išspausdintas tekstas: dėžutėje yra 2 tabletės (1 lizduotė, kurioje yra 2 tabletės).

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

Perforuotos aliuminio ir aliuminio lizduotės, ant kurių išspausdintas tekstas: dėžutėje yra 10 tablečių (1 lizduotė, kurioje yra 10 tablečių).

Perforuotos aliuminio ir aliuminio lizduotės, ant kurių išspausdintas tekstas: dėžutėje yra 12 tablečių (2 lizduotės po 6 tabletes).

Perforuotos aliuminio ir aliuminio lizduotės, ant kurių išspausdintas tekstas: dėžutėje yra 24 tabletės (4 lizduotės po 6 tabletes).

Perforuotos aliuminio ir aliuminio lizduotės, ant kurių išspausdintas tekstas: dėžutėje yra 30 tablečių (3 lizduotės po 10 tablečių arba 5 lizduotės po 6 tabletes).

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

Perforuotos aliuminio ir aliuminio lizduotės, ant kurių išspausdintas tekstas: dėžutėje yra 60 tablečių (10 lizduočių po 6 tabletes arba 6 lizduotės po 10 tablečių).

Perforuotos aliuminio ir aliuminio lizduotės, ant kurių išspausdintas tekstas: dėžutėje yra 100 tablečių (10 lizduočių po 10 tablečių).

Perforuotos aliuminio ir aliuminio lizduotės, ant kurių išspausdintas tekstas: dėžutėje yra 102 tabletės (17 lizduočių po 6 tabletes).

Gali būti platinamos 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

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

8. REGISTRACIJOS NUMERIS (-IAI)

LT/2/11/2014/001-010

9. REGISTRAVIMO/PERREGISTRAVIMO DATA

Registravimo data 2011-01-26
Perregistravimo data 2015-12-16

10. TEKSTO PERŽIŪROS DATA

2019-04-10

DRAUDIMAS PREKIAUTI, TIEKTI IR (ARBA) NAUDOTI

ŽENKLINIMAS

DUOMENYS, KURIE TURI BŪTI ANT ANTRINĖS PAKUOTĖS

DĖŽUTĖ

1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

Dehinel Plus XL tabletės šunims
Prazikvantelis, pirantelio embonatas, febantelis

2. VEIKLIOJI (-IOSIOS) MEDŽIAGA (-OS)

Vienoje tabletėje yra:
prazikvantelio 175 mg,
pirantelio embonato 504 mg,
febantelio 525 mg.

3. VAISTO FORMA

Tabletės.
Tabletę galima padalyti į dvi lygias dalis.

4. PAKUOTĖS DYDIS

2 tabletės
4 tabletės
10 tablečių
12 tablečių
24 tabletės
30 tablečių
50 tablečių
60 tablečių
100 tablečių
102 tabletės

5. PASKIRTIES GYVŪNŲ RŪŠIS (-YS)

Šunims (dideliems ir labai dideliems).

6. INDIKACIJA (-OS)

7. NAUDOJIMO BŪDAS (-AI) IR METODAS

Prieš naudojimą būtina perskaityti informacinį lapelį.
Tabletes sušerti.

8. IŠLAUKA

9. SPECIALIEJI ĮSPĖJIMAI, JEI REIKIA

Prieš naudojant būtina perskaityti informacinį lapelį.

10. TINKAMUMO DATA

Tinka iki {mėnuo/metai}

11. SPECIALIOSIOS LAIKYMO SĄLYGOS

**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.

14. NUORODA „SAUGOTI NUO VAIKŲ“

Saugoti nuo vaikų.

15. REGISTRUOTOJO PAVADINIMAS IR ADRESAS

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

16. REGISTRACIJOS NUMERIS (-IAI)

LT/2/11/2014/001
LT/2/11/2014/002
LT/2/11/2014/003
LT/2/11/2014/004
LT/2/11/2014/005
LT/2/11/2014/006
LT/2/11/2014/007
LT/2/11/2014/008
LT/2/11/2014/009
LT/2/11/2014/010

17. GAMINTOJO SERIJOS NUMERIS

Serijs {numeris}

**MINIMALŪS DUOMENYS, KURIE TURI BŪTI ANT LIZDUOČIŲ AR JUOSTELIŲ
LIZDUOTĖ**

1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

Dehinel Plus XL tabletės šunims
Prazikvantelis, pirantelio embonatas, febantelis

2. REGISTRUOTOJO PAVADINIMAS

KRKA

3. TINKAMUMO DATA

EXP

4. SERIJOS NUMERIS

Lot

5. NUORODA „TIK VETERINARINIAM NAUDOJIMUI“

Tik veterinariam naudojimui.

INFORMACINIS LAPELIS
Dehinel Plus XL tabletės šunims

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

Registruotojas

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

Gamintojas, atsakingas už vaisto serijos išleidimą

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

Virbac S.A.

1ere Avenue, 2065M, LID
06516 Carros Cedex
Prancūzija

KRKA - FARMA d.o.o.

V. Holjevca 20/E
10450 Jastrebarsko
Kroatija

2. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

Dehinel Plus XL tabletės šunims
Prazikvantelis, pirantelio embonatas, febantelis

3. VEIKLIOJI (-IOSIOS) IR KITOS MEDŽIAGOS

Vienoje tabletėje yra:

prazikvantelio	175 mg,
pirantelio embonato	504 mg,
febantelio	525 mg.

Tabletės yra ovalios, abipus išgaubtos, nuožulniais kraštais, šiek tiek žalsvai gelsvos, abipus yra vagelė. Tabletę galima padalyti į dvi lygias dalis.

4. INDIKACIJA (-OS)

Suaugusiems šunims 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 dariniais.

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

Negalima naudoti didesnės nei nurodyta dozės gydant šuningas kales.

6. NEPALANKIOS REAKCIJOS

Suaugusiems šunims labai retai gali pasireikšti vėmimas su viduriavimu arba be jo.

Nepalankių reakcijų dažnumas nustatytas vadovaujantis tokia konvencija:

- labai dažna (vieno gydymo metu nepalankios reakcijos pasireiškė daugiau nei 1 iš 10 gyvūnų),
- dažna (daugiau nei 1, bet mažiau nei 10 iš 100 gyvūnų),
- nedažna (daugiau nei 1, bet mažiau nei 10 iš 1 000 gyvūnų),
- reta (daugiau nei 1, bet mažiau nei 10 iš 10 000 gyvūnų),
- labai reta (mažiau nei 1 iš 10 000 gyvūnų, skaičiuojant ir atskirus pranešimus).

Pastebėjus bet kokį sunkų poveikį ar kitą šiame informaciniame lapelyje nepaminėtą poveikį, būtina informuoti veterinarinės gydytoją.

7. PASKIRTIES GYVŪNŲ RŪŠIS (-YS)

Šunys (dideli ir labai dideli).

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

Tabletę reikia sušerti.

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 35 kg kūno svorio.

Tabletes galima dalyti į dvi dalis.

Su ėdimu susijusių apribojimų prieš vaisto naudojimą ar po jo nėra.

Tabletę (-es) galima sušerti šuniui tiesiogiai arba paslėptą (-as) ėdale.

9. NUORODOS DĖL TINKAMO NAUDOJIMO

Norint užtikrinti, kad būtų sušerta tinkama vaisto dozė, šunį reikia kiek įmanoma tiksliau pasverti. *Toxocara* kontrolei laktacijos metu kalėms vaistą reikia duoti praėjus 2 savaitėms po atsivedimo ir toliau kas 2 savaites iki nujunkymo.

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

Įprastinei kontrolei kas 3 mėnesius rekomenduotina naudoti vienkartinę dozę.

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 „Tinka iki / EXP“. Tinkamumo data sutampa su paskutine nurodyto mėnesio data.

12. SPECIALIEJI ĮSPĖJIMAI

Specialieji įspėjimai, naudojant atskirų rūšių paskirties gyvūnams

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.

Specialios atsargumo priemonės, naudojant vaistą gyvūnams

Šio vaisto nerekomenduotina naudoti mažiau kaip 17,5 kg sveriantiems šunims.

Bet kokios nepanaudotos tabletės dalys turi būti sunaikintos.

Specialios 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 informacinį lapelį.

Naudojimas vaikingumo, laktacijos ar kiaušinių dėjimo metu

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

Vaistą laktacijos metu naudoti galima.

Negalima naudoti šuningoms kalėms pirmą ir antrą šuningumo trečdalį.

Sąveika su kitais vaistais ir kitos sąveikos formos

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

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

Perdozavimas (simptomai, pirmosios pagalbos priemonės, priešnuodžiai)

Vaistas gerai toleruojamas šunų. Saugumo tyrimų metu, dozės iki penkių kartų didesnės už rekomenduotinas sukėlė atsitiktinio vėmimo pasireiškimo padidėjimą.

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

Vaistų negalima išmesti į kanalizaciją ar su buitinėmis atliekomis.

14. INFORMACINIO LAPELIO PASKUTINIO PATVIRTINIMO DATA

2019-04-10

15. KITA INFORMACIJA

Parduodama be recepto.

Perforuotos aliuminio ir aliuminio lizduotės, ant kurių išspausdintas tekstas: dėžutėje yra 2 tabletės (1 lizduotė, kurioje yra 2 tabletės).

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

Perforuotos aliuminio ir aliuminio lizduotės, ant kurių išspausdintas tekstas: dėžutėje yra 10 tablečių (1 lizduotė, kurioje yra 10 tablečių).

Perforuotos aliuminio ir aliuminio lizduotės, ant kurių išspausdintas tekstas: dėžutėje yra 12 tablečių (2 lizduotės po 6 tabletes).

Perforuotos aliuminio ir aliuminio lizduotės, ant kurių išspausdintas tekstas: dėžutėje yra 24 tabletės (4 lizduotės po 6 tabletes).

Perforuotos aliuminio ir aliuminio lizduotės, ant kurių išspausdintas tekstas: dėžutėje yra 30 tablečių (3 lizduotės po 10 tablečių arba 5 lizduotės po 6 tabletes).

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

Perforuotos aliuminio ir aliuminio lizduotės, ant kurių išspausdintas tekstas: dėžutėje yra 60 tablečių (10 lizduočių po 6 tabletes arba 6 lizduotės po 10 tablečių).

Perforuotos aliuminio ir aliuminio lizduotės, ant kurių išspausdintas tekstas: dėžutėje yra 100 tablečių (10 lizduočių po 10 tablečių).

Perforuotos aliuminio ir aliuminio lizduotės, ant kurių išspausdintas tekstas: dėžutėje yra 102 tabletės (17 lizduočių po 6 tabletes).

Gali būti tiekiamos ne visų dydžių pakuotės.

Tik 60 tablečių pakuotėms

1 tabletė 35 kg kūno svorio

VIETA ANTSPAUDUI

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