

VETERINARINIO VAISTO APRAŠAS

1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

Dehinel Plus Flavour, tabletės šunims

2. KOKYBINĖ IR KIEKYBINĖ SUDĖTIS

Vienoje tabletėje yra:

veikliosios (-ių) medžiagos (-ų):

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

pagalbinės (-ių) medžiagos (-ų):

Išsamų pagalbinių medžiagų sąrašą žr. 6.1 p.

3. VAISTO FORMA

Tabletės.

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

4. KLINIKINIAI DUOMENYS

4.1. Paskirties gyvūnų rūšis (-ys)

Šunys (maži ir vidutinio dydžio).

4.2. 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*.

4.3. 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.

4.4. Specialieji išpėjimai, naudojant atskirų rūšių paskirties gyvūnams

Blusos yra vieno iš dažniausių plokščiuųjų 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.

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)

Retais atvejais kai kuriems šuniukams gali laikinai suskystėti išmatos, pasireikšti viduriavimas ir (arba) vėmimas. 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).

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 antihelminčinį 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 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) 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.

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.

4.10. Perdozavimas (simptomai, pirmosios pagalbos priemonės, 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 rekomenduotinę dozę).

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 apvaliąsias ir plokščiąsias kirmėles. Vaiste yra trys veikliosios medžiagos: febantelis, pirantelio embonatas (pamoatas) ir prazikvantelis (iš dalies hidrogenizuotas pirazino-izokvinolino darinys, dažnai naudojamas kaip antihelmininė 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 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 kontrakcija ir paralyžius. Pasireiškia beveik momentinė tetaninė parazito raumenų kontrakcija ir greita sincitinio apdangalo vakuolizacija. Tokia greita kontrakcija 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),
mėsos kvapioji medžiaga.

6.2. 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 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.

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/2/11/2015/001-007

9. REGISTRAVIMO / PERREGISTRAVIMO DATA

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

10. TEKSTO PERŽIŪROS DATA

2020-08-05

DRAUDIMAS PREKIAUTI, TIEKTI IR (ARBA) NAUDOTI

ŽENKLINIMAS

DUOMENYS, KURIE TURI BŪTI ANT ANTRINĖS PAKUOTĖS

DĒŽUTĖ

1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

Dehinel Plus Flavour tabletės šunims
Prazikvantelis, pirantelio embonatas, febantelis

2. VEIKLIOJI (-IOSIOS) MEDŽIAGA (-OS)

Vienoje tabletėje yra:
prazikvantelio 50 mg,
pirantelio embonato 144 mg,
febantelio 150 mg.

3. VAISTO FORMA

Tabletės.

Tabletę galima padalyti į dvi ar keturias lygias dalis.

4. PAKUOTĖS DYDIS

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

5. PASKIRTIES GYVŪNŲ RŪŠIS (-YS)

Šunims (mažiems ir vidutinio dydžio).

6. INDIKACIJA (-OS)

7. NAUDOJIMO BŪDAS (-AI) IR METODAS

Prieš naudojant 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/2/11/2015/001
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

17. GAMINTOJO SERIJOS NUMERIS

Seriya {numeris}

**MINIMALŪS DUOMENYS, KURIE TURI BŪTI ANT LIZDINIŲ PLOKŠTELIŲ AR
JUOSTELIŲ**

LIZDINĖ PLOKŠTELĖ

1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

Dehinel Plus Flavour tabletės šunims
Prazikvantelis, pirantelio embonatas, febantelis

2. REGISTRUOTOJO PAVADINIMAS

KRKA

3. TINKAMUMO DATA

EXP

4. SERIJOS NUMERIS

Lot

5. NUORODA „TIK VETERINARINIAM NAUDOJIMUI“

Tik veterinariniam naudojimui.

INFORMACINIS LAPELIS
Dehinel Plus Flavour 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 - FARMA d.o.o.,
V. Holjevca 20/E,
10450 Jastrebarsko
Kroatija

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

Virbac S.A.
Iere Avenue, 2065M, LID
06516 Carros Cedex
Prancūzija

2. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

Dehinel Plus Flavour tabletės šunims
Prazikvantelis, pirantelio embonatas, febantelis

3. VEIKLIOJI (-IOSIOS) IR KITOS MEDŽIAGOS

Vienoje tabletėje yra:

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.

4. INDIKACIJA (-OS)

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. NEPALANKIOS REAKCIJOS

Retais atvejais kai kuriems šuniukams gali laikinai suskystėti išmatos, pasireikšti viduriavimas ir (arba) vėmimas. 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 veterinarijos gydytoją.

7. PASKIRTIES GYVŪNŲ RŪŠIS (-YS)

Šunys (maži ir vidutinio dydžio).

8. DOZĖS, NAUDOJIMO BŪDAS (-AI) 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) édale. Su édimu susijusių apribojimų prieš vaisto naudojimą ar po jo nėra.

9. NURODOS DĖL TINKAMO NAUDOJIMO

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

12. SPECIALIEJI ĮSPĖJIMAI

Specialieji nurodymai, naudojant atskirų rūšių paskirties gyvūnams

Blusos yra vieno iš dažniausių plokščiuųjų 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, naudojant vaistą gyvūnams

Bet kokios nepanaudotos tabletės dalys turi būti sunaikintos.

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

Specialiosios atsargumo priemonės asmenims, naudojantiems vaistą gyvūnams

Atsižvelgiant į geros higienos reikalavimus, žmogus, davęs tabletę tiesiogiai šuniui ar įdėjęs ją į šunsėdalą, 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 apvaliuųjų 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 antihelminčinį vienas kito poveikį.

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

Perdozavimas (simptomai, pirmosios pagalbos priemonės, 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 rekomenduotiną dozę).

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

2020-08-05

15. KITA INFORMACIJA

Parduodama be recepto.

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.

Tik 100 tablečių pakuotėms

1 tabletė 10 kg kūno svorio

VIETA ANTSPAUDUI

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