

VETERINARINIO VAISTO APRAŠAS

1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

AMOXOIL RETARD, 150 mg/ml injekcinė suspensija

2. KOKYBINĖ IR KIEKYBINĖ SUDĖTIS

1 ml suspensijos yra:

veikliosios medžiagos:
amoksicilino (trihidrato) 150 mg;

pagalbinių medžiagų.

Išsamų pagalbinių medžiagų sąrašą žr. 6.1 p.

3. VAISTO FORMA

Injekcinė suspensija.

4. KLINIKINIAI DUOMENYS

4.1. Paskirties gyvūnų rūšis (-ys)

Galvijai, kiaulės, avys, šunys ir katės.

4.2. Naudojimo indikacijos, nurodant paskirties gyvūnų rūšis

Galvijams, kiaulėms, avims, šunims ir katėms, sergančioms virškinimo trakto, kvėpavimo, šlapimo ir lyties organų, odos bei minkštųjų audinių infekcinėmis ligomis, kurių sukėlėjai jautrūs amoksicilinui, gydyti.

4.3. Kontraindikacijos

Negalima naudoti, esant padidėjusiam jautrumui veikliajai ar bet kuriai iš pagalbinių medžiagų. Negalima naudoti arklams, triušiams, jūrų kiaulytėms ir žiurkėnams dėl amoksicilino poveikio žarnyno mikroflorai.

4.4. Specialieji nurodymai, naudojant atskirų rūšių paskirties gyvūnams

Nėra.

4.5. Specialiosios naudojimo atsargumo priemonės

Specialiosios atsargumo priemonės, naudojant vaistą gyvūnams

Vaistą reikia naudoti remiantis iš gyvūnų išskirtų bakterijų jautrumo tyrimais. Jeigu tai neįmanoma, gydymas turi būti pagrįstas vietine epidemiologine informacija.

Naudojant vaistą, reikia atsižvelgti į oficialią nacionalinę ir regioninę antimikrobinių medžiagų naudojimo politiką.

Naudojant vaistą ne pagal VVA nurodymus, gali padidėti amoksicilinui atsparių bakterijų paplitimas, o dėl galimo kryžminio atsparumo sumažėti gydymo kitais beta laktaminiais antibiotikais veiksmingumas.

Negalima švirkšti į veną.

Šio veterinarinio vaisto sudėtyje nėra jokių antimikrobinių konservantų, todėl visuomet būtina naudoti sterilų švirkštą ir adatą, ir saugoti vaistą nuo drėgmės ir užteršimo.

Specialiosios atsargumo priemonės asmenims, naudojantiems vaistą gyvūnams

Sušvirkšti, įkvėpti, praryti ar patekę ant odos penicilinai ir cefalosporinai gali sukelti padidėjusio jautrumo reakcijas (alergiją). Padidėjęs jautrumas penicilinams gali sukelti kryžminį jautrumą cefalosporinams ir atvirkščiai.

Žmonės, kuriems nustatytas padidėjęs jautrumas penicilinams arba cefalosporinams, turi vengti sąlyčio su veterinariniu vaistu.

Naudojant šį veterinarinį vaistą, būtina taikyti asmeninės apsaugos priemones:

- darbo metu dėvėti pirštines;
- patekus ant odos ar į akis, reikia nedelsiant nuplauti dideliu kiekiu vandens;
- naudojant vaistą draudžiama rūkyti, valgyti ir gerti.

Atsitiktinai įsišvirkštus arba jei po sąlyčio su vaistu atsirado odos bėrimas, nedelsiant reikia kreiptis į gydytoją ir parodyti šio veterinarinio vaisto informacinį lapelį ar etiketę. Veido, lūpų ar akių tynis arba pasunkėjęs kvėpavimas yra sunkesni simptomai, todėl medicininės pagalbos reikia kreiptis nedelsiant.

4.6. Nepalankios reakcijos (dažnumas ir sunkumas)

Gali pasireikšti įvairaus stiprumo alerginės reakcijos (nuo dilgėlinės iki anafilaksinio šoko), vietinė audinių reakcija, virškinimo trakto sutrikimai (vėmimas, viduriavimas, kartais kolitas), antrinė neįautrių mikroorganizmų sukelta superinfekcija (ilgai naudojant), kartais galima kraujo diskrazija.

4.7. Naudojimas vaikingumo, laktacijos ar kiaušinių dėjimo metu

Tyrimais su laboratoriniais gyvūnais nenustatytas teratogeninis, fetotoksinis ar toksinis patelei poveikis.

Veterinarinio vaisto saugumas paskirties rūšių gyvūnams vaikingumo ir laktacijos metu nenustatytas. Naudoti tik atsakingam veterinariniam gydytojui įvertinus naudos ir rizikos santykį.

4.8. Sąveika su kitais vaistais ir kitos sąveikos formos

Negalima naudoti kartu su baktericidiškai veikiančiais antibiotikais dėl galimo antagonistinio poveikio.

4.9. Dozės ir naudojimo būdas

Švirkšti į raumenis.

Visų paskirties rūšių gyvūnams reikia skirti 1 ml tirpalo 10 kg kūno svorio (atitinka 15mg amoksicilino 1 kg kūno svorio) kaip vieną dozę. Gydyti vieną kartą. Prireikus gydymą galima pakartoti po 48 val.

Norint tinkamai dozuoti, reikia kiek įmanoma tiksliau nustatyti gyvulio svorį, kad būtų išvengta per mažų dozių skyrimo.

Į vieną injekcijos vietą negalima švirkšti daugiau kaip:

- galvijui – 20 ml;
- kiaulei – 5 ml;
- aviai – 5 ml.

Kai reikia švirkšti keliose vietose, jos turi būti pakankamai nutolusios viena nuo kitos. Injekcijos vietą reikia švelniai pamasažuoti.

Prieš naudojimą suplakti.

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

Vaistas pasižymi plačiomis saugumo ribomis.

Pasireiškus stiprioms alerginėms reakcijoms, reikia nutraukti gydymą ir švirkšti kortikosteroidus ir adrenaliną.

Kitais atvejais taikyti simptominių gydymą.

4.11. Išlauka

Galvijienai – 50 parų.

Avienai – 50 parų.

Kiaulienai – 25 paros.

Pienui – 4 paros (96 val.).

5. FARMAKOLOGINĖS SAVYBĖS

Farmakoterapinė grupė: sisteminio poveikio antibakterinės medžiagos, plataus veikimo spektro penicilinai.

ATCvet kodas: QJ01CA04.

5.1. Farmakodinaminės savybės

Amoksicilinas yra plataus veikimo spektro betalaktaminis antibiotikas, priklausantis aminopenicilinių grupei.

Jis baktericidiškai veikia gramteigiamus ir gramneigiamus mikroorganizmus, slopindamas bakterijų ląstelių sienelės sintezę.

Tai pusiau sintetinis penicilinas, jautrus betalaktamazių poveikiui.

Veikimo mechanizmas

Amoksicilinas veikia slopindamas biocheminius procesus bakterijos ląstelės sienelės sintezės metu, selektyviai ir negrįžtamai blokuodamas keletą fermentų, ypač transpeptidazes ir karboksipeptidazes, todėl pakinta bakterijos osmosinė pusiausvyra augimo stadijoje ir įvyksta bakterijos ląstelės lizė.

Amoksicilinas veikia:

- gramteigiamas bakterijas:
 - o *Arcanobacterium* spp.,
 - o *Bacillus anthracis*,
 - o *Erysipelothrix rhusiopathiae*,
 - o penicilnazės negaminančius stafilokokus (*Staphylococcus* spp.),
 - o streptokokus (*Streptococcus suis*),
 - o *Listeria monocytogenes*,
 - o klostridijas (*Clostridium* spp.);
- gramneigiamas bakterijas:
 - o *Pasteurella* spp.,
 - o *Mannheimia haemolytica*,
 - o *Haemophilus* spp.,
 - o *Actinobacillus* spp.,
 - o *Escherichia coli*,
 - o *Salmonella* spp.,

- *Moraxella* spp.,
- *Fusobacterium* spp.

Bakterijų atsparumą amoksicilinui lemia beta laktamazės – fermentai, kurie išprovokuoja antibakterinės medžiagos inaktyvaciją hidrolizuojant beta laktaminį žiedą ir susidarant peniciloinei rūgščiai – stabiliam, tačiau neaktyviam junginiui. Bakterinės beta laktamazės gali būti gaunamos su plazmidėmis arba jos gali būti kaip sudėtinė bakterijos dalis (chromosominė).

Gramteigiamos bakterijos (*Staphylococcus aureus*) išskiria beta laktamazes už ląstelės ribų, o gramneigiamos bakterijos – į periplazminę ertmę.

Gramteigiamos bakterijos gali išskirti didelius kiekius beta laktamazių. Šiuos fermentus koduoja plazmidės, kurias fagai gali pernešti kitoms bakterijoms.

Gramneigiamos bakterijos išskiria kito tipo beta laktamazes, kurias lieka periplazminėje ertmėje. Šios beta laktamazės yra koduojamos tiek chromosomų, tiek plazmidžių.

Tarp amoksicilino ir kitų penicilinų yra visiškas kryžminis atsparumas, ypač su kitais aminopenicilinais (ampicilinu).

Lentelėje pateiktos Klinikinių ir laboratorinių standartų instituto (CLSI) nustatytos jautrumo ampicilinui ribinės koncentracijos ($\mu\text{g/ml}$) gali būti naudojamos amoksicilinui (šaltinis: CLSI, 2008).

	jautrus	vidutiniškai jautrus	atsparus
<i>Enterobacteriaceae</i>	≤ 8	16	≥ 32
<i>Streptococcus</i> spp. (išskyrus <i>S. pneumoniae</i>)	$\leq 0,25$	0,5–4	≥ 8
<i>Listeria</i> spp.	≤ 2	-	-
<i>Staphylococcus</i> spp.	$\leq 0,25$	-	$\geq 0,5$

5.2. Farmakokinetinės savybės

Amoksicilinas silpnai jungiasi prie plazmos baltymų ir greitai pasiskirsto daugelyje kūno skysčių ir audiniuose. Išplinta į sinovinius skysčius, kvėpavimo takų sekretą ir limfinį audinį. Pasiskirstymas būna dar greitesnis esant uždegiminiams procesams. Amoksicilinas daugiausiai pasiskirsto ekstraląstelinėje ertmėje.

Amoksicilino metabolizmo metu hidrolizuojant suardomas beta laktamo žiedas, susidaro neaktyvi peniciloinė rūgštis (20 %). Biotransformacija vyksta kepenyse.

Iš organizmo amoksicilinas daugiausiai pašalinamas aktyvios formos per inkstus. Taip pat nedideliais kiekiais jis išsiskiria su pienu ir tulžimi.

Galvijams

Švirkštus į raumenis, amoksicilino absoliutus biologinis prieinamumas siekia 97 %.

Kiaulėms

Sušvirkštus į raumenis, maksimali koncentracija pasiekama po 2 val., vidutinis vaisto buvimo organizme laikas ilgesnis nei švirkštus į veną ir siekia iki 9 valandų. Pasiskirstymas audiniuose ir žarnų sienelėse nedidelis, tačiau gali būti aptinkama gaubtinėje, tuščiojoje ir aklojoje žarnose.

Biologinis prieinamumas – 80 %.

Prie plazmos baltymų prisijungia 17 %.

Plaučiuose, pleuroje ir sekrete pasiskirstymo lygis labai panašus į pasiskirstymo lygį plazmoje.

Avims

Sušvirkštus į raumenis, maksimali koncentracija pasiekama po 1 val. Biologinis prieinamumas siekia 95 %. Vidutinis vaisto buvimo organizme laikas – apie 2 val., o pusinės eliminacijos laikas iš plazmos – 1 val.

Šunims ir katėms

Dėl silpno prisijungimo prie plazmos baltymų (17–20 %) jis greitai pasiskirsto po visą organizmą, didelės koncentracijos susikaupia raumenyse, kepenyse, inkstuose ir virškinamajame trakte. Silpnai pasiskirsto smegenyse ir smegenų skysčiuose, išskyrus atvejus, kai smegenų dangalai yra apimti uždegimo. Pereina placentos barjerą. Daugiausiai išsiskiria su šlapimu ir tik nedidelė dalis – su pienu ir tulžimi.

6. FARMACINIAI DUOMENYS

6.1. Pagalbinių medžiagų sąrašas

Aliuminio monostearatas,
polisorbatas 80,
etilo oleatas.

6.2. Nesuderinamumai

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

6.3. Tinkamumo laikas

Veterinarinio vaisto tinkamumo laikas, nepažeidus originalios pakuotės, – 2 metai.
Tinkamumo laikas, atidarius pirminę pakuotę, – 28 dienos.

6.4. Specialieji laikymo nurodymai

Laikyti žemesnėje kaip 30 °C temperatūroje.
Laikyti originalioje pakuotėje.

6.5. Pirminės pakuotės pobūdis ir sudedamosios dalys

II tipo tamsaus stiklo arba polietileno tereftalato (PET) buteliukai po 100 ir 250 ml, užkimšti I tipo nitrilinės gumos kamšteliais ir apgaubti aliumininiais gaubteliais arba aliumininiais gaubteliais su plastikiniais dangteliais, kartoninėse dėžutėse.

Gali būti tiekiamos 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. REGISTRUOTOJAS

LABORATORIOS SYVA S.A.U.
Avda. Párroco Pablo Díez, 49-57
24010 León
ISPANIJA
Tel. +34 987 800 800
Faks. +34 987 805 852

8. REGISTRACIJOS NUMERIS (-IAI)

LT/2/11/2064/001-002

9. REGISTRAVIMO / PERREGISTRAVIMO DATA

Registravimo data: 2011-07-31.

Perregistravimo data: 2016-07-14.

10. TEKSTO PERŽIŪROS DATA

2017-12-20

DRAUDIMAS PREKIAUTI, TIEKTI IR (ARBA) NAUDOTI

Nėra.

ŽENKLINIMAS

DUOMENYS, KURIE TURI BŪTI ANT ANTRINĖS IR PIRMINĖS PAKUOTĖS
DĖŽUTĖ IR BUTELIUKAS (100 ml ir 250 ml)

1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

AMOXOIL RETARD, 150 mg/ml injekcinė suspensija

2. VEIKLIOJI (-IOSIOS) IR KITOS MEDŽIAGOS

1 ml suspensijos yra:

veikliosios medžiagos:

amoksicilino (trihidrato)

150 mg.

3. VAISTO FORMA

Injekcinė suspensija.

4. PAKUOTĖS DYDIS

100 ml

250 ml

5. PASKIRTIES GYVŪNŲ RŪŠIS (-YS)

Galvijams, kiaulėms, avims, šunims ir katėms.

6. INDIKACIJA (-OS)

7. NAUDOJIMO BŪDAS (-AI) IR METODAS

Švirkšti į raumenis.

Prieš naudojimą būtina perskaityti informacinį lapelį.

8. IŠLAUKA

Išlauka:

galvijienai – 50 parų,

avienai – 50 parų,

kiaulienai – 25 paros,

pieniui – 4 paros (96 val.).

9. SPECIALIEJI ĮSPĖJIMAI, JEI REIKIA

Prieš naudojimą būtina perskaityti informacinį lapelį.

10. TINKAMUMO DATA

Tinka iki {mėnuo/metai}

Pradūrus kamštelį, sunaudoti per 28 d.

11. SPECIALIOS LAIKYMO SĄLYGOS

Laikyti žemesnėje kaip 30 °C temperatūroje.

Laikyti originalioje pakuotėje.

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

Nesunaudotas veterinarinis vaistas ar su juo susijusios 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

LABORATORIOS SYVA S.A.U

Avda. Párroco Pablo Díez, 49-57

24010 León

ISPANIJA

16. REGISTRACIJOS NUMERIS (-IAI)

LT/2/11/2064/001

LT/2/11/2064/002

17. GAMINTOJO SERIJOS NUMERIS

Serijs {numeris}

INFORMACINIS LAPELIS
AMOXOIL RETARD, 150 mg/ml injekcinė suspensija

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
Laboratorios SYVA S.A.U.
Avda. Párroco Pablo Díez, 49-57
24010 León
ISPANIJA

2. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

AMOXOIL RETARD, 150 mg/ml injekcinė suspensija

3. VEIKLIOJI (-IOSIOS) IR KITOS MEDŽIAGOS

1 ml suspensijos yra:

veikliosios medžiagos:
amoksicilino (trihidrato) 150 mg;

pagalbinių medžiagų.

4. INDIKACIJA (-OS)

Galvijams, kiaulėms, avims, šunims ir katėms, sergančioms virškinimo trakto, kvėpavimo, šlapimo ir lyties organų, odos bei minkštųjų audinių infekcinėmis ligomis, kurių sukėlėjai jautrūs amoksicilinui, gydyti.

5. KONTRAINDIKACIJOS

Negalima naudoti, esant padidėjusiam jautrumui veikliajai ar bet kuriai iš pagalbinių medžiagų. Negalima naudoti arkliais, triušiams, jūrų kiaulytėms ir žiurkėnams dėl amoksicilino poveikio žarnyno mikroflorai.

6. NEPALANKIOS REAKCIJOS

Gali pasireikšti įvairaus stiprumo alerginės reakcijos (nuo dilgėlinės iki anafilaksinio šoko), vietinė audinių reakcija, virškinimo trakto sutrikimai (vėmimas, viduriavimas, kartais kolitas), antrinė neįautrių mikroorganizmų sukelta superinfekcija (ilgai naudojant), kartais galima kraujo diskrazija. Pastebėjus bet kokį sunkų poveikį ar kitą šiame informaciniame lapelyje nepaminėtą poveikį, būtina informuoti veterinarinį gydytoją.

7. PASKIRTIES GYVŪNŲ RŪŠIS (-YS)

Galvijai, kiaulės, avys, šunys ir katės.

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

Švirkšti į raumenis.

Visų paskirties rūšių gyvūnams reikia skirti 1 ml vaisto 10 kg kūno svorio (atitinka 15mg amoksicilino 1 kg kūno svorio) kaip vieną dozę. Gydyti vieną kartą. Prireikus, gydymą galima pakartoti po 48 val.

Norint tinkamai dozuoti, reikia kiek įmanoma tiksliau nustatyti gyvulio svorį. , kad būtų išvengta per mažų dozių skyrimo.

Į vieną injekcijos vietą negalima švirkšti daugiau kaip:

galvijui – 20 ml;

kiaulei – 5 ml;

aviai – 5 ml.

Kai reikia švirkšti keliose vietose, jos turi būti pakankamai nutolusios viena nuo kitos. Injekcijos vietą reikia švelniai pamasažuoti.

9. NUORODOS DĖL TINKAMO NAUDOJIMO

Prieš naudojimą suplakti.

10. IŠLAUKA

Galvijienai – 50 parų.

Avienai – 50 parų.

Kiaulienai – 25 paros.

Pienui – 4 paros (96 val.).

11. SPECIALIEJI LAIKYMO NURODYMAI

Saugoti nuo vaikų.

Laikyti žemesnėje kaip 30 °C temperatūroje.

Laikyti originalioje pakuotėje.

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

12. SPECIALIEJI ĮSPĖJIMAI

Specialiosios atsargumo priemonės, naudojant vaistą gyvūnams

Vaistą reikia naudoti remiantis iš gyvūnų išskirtų bakterijų jautrumo tyrimais. Jeigu tai neįmanoma, gydymas turi būti pagrįstas vietine epidemiologine informacija.

Naudojant vaistą, reikia atsižvelgti į oficialią nacionalinę ir regioninę antimikrobinų medžiagų naudojimo politiką.

Naudojant vaistą ne pagal VVA nurodymus, gali padidėti amoksicilinui atsparių bakterijų paplitimas, o dėl galimo kryžminio atsparumo sumažėti gydymo kitais beta laktaminiais antibiotikais veiksmingumas.

Negalima švirkšti į veną.

Šio veterinarinio vaisto sudėtyje nėra jokių antimikrobinių konservantų, todėl visuomet būtina naudoti sterilų švirkštą ir adatą ir saugoti vaistą nuo drėgmės ir užteršimo.

Specialiosios atsargumo priemonės asmenims, naudojantiems vaistą gyvūnams

Sušvirkšti, įkvėpti, praryti ar patekę ant odos penicilinai ir cefalosporinai gali sukelti padidėjusio jautrumo reakcijas (alergiją). Padidėjęs jautrumas penicilinams gali sukelti kryžminį jautrumą cefalosporinams ir atvirkščiai.

Žmonės, kuriems nustatytas padidėjęs jautrumas penicilinams, turi vengti sąlyčio su veterinariniu vaistu.

Naudojant šį veterinarinį vaistą, būtina taikyti asmeninės apsaugos priemones:

- darbo metu dėvėti pirštines;
- patekus ant odos ar į akis, reikia nedelsiant nuplauti dideliu kiekiu vandens;
- naudojant vaistą draudžiama rūkyti, valgyti ir gerti.

Atsitiktinai įsišvirkštus arba jei po sąlyčio su vaistu atsirado odos bėrimas, nedelsiant reikia kreiptis į gydytoją ir parodyti šio veterinarinio vaisto informacinį lapelį ar etiketę. Veido, lūpų ar akių tynis arba pasunkėjęs kvėpavimas yra sunkesni simptomai, todėl medicininės pagalbos reikia kreiptis nedelsiant..

Naudojimas vaikingumo ir laktacijos metu

Tyrimais su laboratoriniais gyvūnais nenustatytas teratogeninis, fetotoksinis ar toksinis patelei poveikis.

Veterinarinio vaisto saugumas paskirties rūšių gyvūnams vaikingumo ir laktacijos metu nenustatytas. Naudoti tik atsakingam veterinarijos gydytojui įvertinus naudos ir rizikos santykį.

Sąveika su kitais vaistais ir kitos sąveikos formos

Negalima naudoti kartu su baktericidiškai veikiančiais antibiotikais dėl galimo antagonistinio poveikio.

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

Vaistas pasižymi plačiomis saugumo ribomis.

Pasireiškus stiprioms alerginėms reakcijoms, reikia nutraukti gydymą ir švirkšti kortikosteroidus ir adrenaliną.

Kitais atvejais taikyti simptominį gydymą.

Nesuderinamumai

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

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

Nesunaudotas veterinarinis vaistas ar su juo susijusios atliekos turi būti sunaikintos pagal šalies reikalavimus

Vaistų negalima išmesti į kanalizaciją ar su buitinėmis atliekomis.

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

14. INFORMACINIO LAPELIO PASKUTINIO PATVIRTINIMO DATA

2017-12-20

15. KITA INFORMACIJA

Parduodama tik su veterinariniu receptu.

Stikliniai arba polietileno tereftalato (PET) buteliukai po 100 ir 250 ml, kartoninėse dėžutėse.

Gali būti tiekiamos ne visų dydžių pakuotės.