

## VETERINARINIO VAISTO APRAŠAS

### 1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

EXABIOPEN, injekcin suspensija

### 2. KOKYBIN IR KIEKYBIN SUD TIS

1 ml suspensijos yra:

**veikli j medžiag :**

benzilpenicilino prokaino	200 000 TV,
dihidrostreptomicino (sulfato)	250 mg;

**pagalbini medžiag :** iki 1 ml.

Išsam pagalbini medžiag s raš žr. 6.1 p.

### 3. VAISTO FORMA

Injekcin suspensija.

### 4. KLINIKINIAI DUOMENYS

#### 4.1. Paskirties gyv n r šys

Galvijai, arkliai, avys ir kiaul s.

#### 4.2. Naudojimo indikacijos, nurodant paskirties gyv n r šis

Galvijams, arkliams, avims ir kiaul ms, sergan ioms sistemin mis infekcin mis ligomis, kuri suk l jai yra jautr s penicilinui ir (ar) streptomycinui, gydyti bei antrin ms bakterin ms infekcijoms kontroliuoti.

Galvijams ir avims, sergan ioms aktinomikoze, pododermatitu, artritu, juodlige, leptospiroze, mastitu, metritu, pneumonija ir bronchopneumonija, bei esant odos abscesams, gydyti.

Kiaul ms, sergan ioms artritu, leptospiroze, raudonlige, pneumonija ir bronchopneumonija, bei esant MMA sindromui ir brucel , leptospir ir kit jautri suk l j sukeltiems abortams, gydyti.

Arkliams, sergantiems metritu, pneumonija ir bronchopneumonija, pažand mis, gydyti.

#### 4.3. Kontraindikacijos

Negalima naudoti gyv nams, padid jus jautrumui penicilinui ir (ar) aminoglikozidams.

Negalima naudoti gyv nams, sergantiems inkst nepakankamumu, esant kepen , širdies ir vestibulinio aparato pažeidimams.

Negalima naudoti jaunesniems nei 1 m n. amžiaus gyv nams.

Negalima naudoti triušiams, j ros kiaulyt ms ir žiurk nams.

#### **4.4. Specialieji nurodymai, naudojant atskirus šis paskirties gyvūnams**

Nėra.

#### **4.5. Specialios naudojimo atsargumo priemonės**

##### Specialios atsargumo priemonės, naudojant vaistą gyvūnams

Vaistą būtina naudoti laikantis aseptikos reikalavimų.  
Negalima švirkšti po oda, venų ir šalia pagrindinių nervų.  
Alergiškiems gyvūnams vaistą naudoti apdairiai.  
Naudojant vaistą gyvūnams, būtina stebėti ypač jaunų gyvūnų inkstų veiklą.

##### Specialios atsargumo priemonės asmenims, naudojančioms vaistą gyvūnams

Nėra.

#### **4.6. Nepalankios reakcijos (dažnumas ir sunkumas)**

Alerginės ir anafilaksinės reakcijos. Jos pasireiškia jautriems gyvūnams ir kartais gali būti sunkios, trunkančios 2–4 val. Simptomai, dažniausiai pasireiškiantys vyresniems galvijams, yra seilėtekis, drebulys, vėmimas, kvėpavimo sutrikimas ir odos edema tam tikrose kūno vietose. Sunkiais atvejais, gydymą būtina nutraukti ir skirti epinefriną ir (ar) kortikosteroidus.

Penimoms kiaulėms ir paršeliams kartais gali pasireikšti stresas, laikinas karščiavimas, vėmimas, koordinacijos sutrikimai, drebulys, apatija.

Šviesiems ir turintiems ploną odą arkliams injekcijos vietoje gali atsirasti odos pažeidimas, pasireiškiantis mlynė, vietinė edema ir raumenų skausmas.

#### **4.7. Naudojimas vaikingumo, laktacijos ar kiaušinių dėjimo metu**

Negalima naudoti vaikingumo metu.

#### **4.8. Sąveika su kitais vaistais ir kitos sąveikos formos**

Negalima naudoti kartu su bakteriostatiniais bei aminoglikozidų grupės antibiotikais dėl antagonizmo. Negalima naudoti su fenobarbitaliu ir inhaliaciniais anestetikais dėl slopinamojo poveikio kraujagyslių tonusui.

Negalima naudoti kartu su raumenų relaksantais, dėl raumenų nervų blokados rizikos.

Negalima naudoti su diuretikais, dėl galimo ototoksiškumo.

Negalima naudoti su heparinu, kalcio gliukonatu, riboflavinu, triamkinolonu, indometacinu, fenilbutazonu, salicilatais ir silpnomis rėgštimis.

#### **4.9. Dozės ir naudojimo būdas**

Vaistą reikia švirkšti raumenis.

6 000–12 000 TV benzilpenicilino prokaino + 6–12 mg dihidrostreptomicino (sulfato) 1 kg kūno svorio per dieną (1 ml EXABIOPEN 20–30 kg kūno svorio).

Išnykus simptomams, gydyti reikia dar 1–2 dienas.

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

vykus intoksikacijai, pasireiškia šie simptomai: neramumas, sutrikęs kvėpavimas, sąmonės netekimas ir kartais mirtis dėl kvėpavimo sutrikimo ir vazomotorinio centro slopinimo. Tokiu atveju gydymą

b tina nutraukti, taikyti dirbtin kv pavim , skirti antihistaminini preparat ir kalcio drusk ,l tai švirkš iant ven .

#### 4.11. Išlauka

Skerdienai ir subproduktams – 30 par , pienui – 3 paros.  
Neregistruota naudoti arkliams, kuri m sa skirta žmoni maistui.

### 5. FARMAKOLOGIN S SAVYB S

Farmakoterapin grup : sisteminio poveikio antibakterini medžiag deriniai.  
ATCvet kodas: QJ01RA01.

#### 5.1. Farmakodinamin s savyb s

Benzilpenicilinas yra beta laktaminis antibiotikas, priklausantis penicilin G grupei, skirtas išskirtinai parenteriniam naudojimui ir veikia nedaug bakterij .  
Baktericidiškai veikia daugel gramteigiam bakterij (*Corynebacterium* spp., *Streptococcus* spp., *Staphylococcus* spp., *Clostridium* spp., *Bacillus anthracis*, *Erysipelothrix* spp., *Nocardia* spp., *Listeria* spp., *Vibrio* spp., *Actinomyces* spp.) ir nedaug gramneigiam bakterij (pirmiausia šlapime) (*Fusobacterium necrophorum*, *Pasteurella* spp., *Haemophilus* spp., *Actinobacillus* spp., *Proteus* spp., *Neisseria* spp.) bei kai kurias riketsijas, *Leptospira* spp., spirochetas (borelijas, treponemas).

Dihidrostreptomicinas – aminoglikozid grup s antibiotikas, veikiantis gramneigiamas ir kai kurias gramteigiamas bakterijas: *Escherichia coli*, *Klebsiella* spp., *Shigella* spp., *Proteus* spp. (kai kurias r šis), *Salmonella* spp. (kai kurias r šis), *Actinomyces bovis*, *Leptospira* spp., *Mycobacterium* spp., *Haemophilus* spp., *Brucella* spp., *Campylobacter fetus*.

Ši veikli j medžiag derinys baktericidiškai veikia gramteigiamas ir gramneigiamas bakterijas. Veikimo mechanizmas pagr stas bakterijos sienel s biosintez s blokavimu. Penicilinas kovalentin mis jungtimis jungiasi prie penicilin prijungian i baltym (angl. *penicillin-binding proteins, PBP*) (fermento transpeptidaz s) ir sukelia bakterijos žuvim . Penicilinas veikia tik tas bakterijas, kurios yra dauginimosi stadijoje.

Dihidrostreptomicinas jungiasi prie ribosom 30S subvieneto, sutrikdo informacin s RNR strukt r , tod l transportin RNR neteisingai nuskaito genetin kod . Jis taip pat pažeidžia bakterij membran os pralaidum .

Sujungus šias veikli sias medžiagas, pasireiškia sinergija, nes pirmiausia benzilpenicilino prokainas veikia bakterijos l stel s sienel ir d l to dihidrostreptomicino sulfatas j lengvai patenka. Tod l ši veikli j medžiag veiksmingumas naudojant jas kartu yra didesnis, nei naudojant atskirai.

Kai kurie mikroorganizmai tampa atspar s prad j gaminti beta laktamaz , kuri penicilinuose suardo beta laktamin žied ir juos inaktyvina.

Nustatytas kryžminis atsparumas su kitais aminoglikozidais, kaip streptomicinu, neomicinu, gentamicinu ir kanamicinu.

#### 5.2. Farmakokinetin s savyb s

Sušvirkštus raumenis, benzilpenicilinas iš injekcijos vietos rezorbuojasi l tai, maksimali koncentracija kraujyje pasiekama po 1–3 val. nuo jo sušvirkštimo (priklausomai nuo gyv no r šies). Jis silpnai jungiasi su plazmos baltymais – iki 45–65 %, o gydomoji koncentracija kraujyje išlieka iki 24 val.

Dihidrostreptomicinas greitai rezorbuojasi iš injekcijos vietos, maksimali koncentracija kraujyje susidaro po 1 val. Jis absorbuojamas beveik 2 kartus grei iau nei benzilpenicilinas, jo biologinis pusin s eliminacijos laikas yra dvigubai trumpesnis nei benzilpenicilino.

Benzilpenicilino veikimui optimalus pH yra silpnai r gštinis: nuo 5,5 iki 6,5. Ji pla iai pasiskirsto organizme, ta iau koncentracija skirtinguose audiniuose yra nevienoda. Didel koncentracija nustatoma plau iuose, inkstuose, kepenyse, odoje ir žarnyne, ta iau mažai vaskuliarizuotose organizmo vietose (ragenoje, kremzl se ir kauluose) ji yra daug mažesn . Uždegimini proces metu gali patekti

pleuros, perikardo, pilvo ertmės ir sinovinius skysčius, cerebrospinalinį skystį ir abscesus. Pereina placentos barjerą ir iš motinos organizmo lėtai patenka į vaisiaus kraujotaką. Iš dalies metabolizuojama penicilino rūgštis, tačiau daugiausia (90 %) išsiskiria nepakitusios formos su šlapimu. Nedidelis kiekis aptinkamas laktuojančių patelių piene.

Dihidrostreptomicinas daugiausiai patenka į organizmo ekstracelulinius skysčius, nedaug jungiasi su plazmos baltymais (mažiau nei 10 %), patenka daugelį audinių, daugiausiai – inkstus (slyginai mažas pasiskirstymo tūris – nuo 0,35 iki 0,45 l/kg).

Didelės jo koncentracijos susikaupia kaulų ertmės skysčiuose, ypatingai uždegiminio proceso metu.

Pereina kraujo–smegenų ir placentos barjerus, taip pat patenka į šnarius bei akies obuolį, tačiau, kaip ir bronchų sekrete, žarnyno skysčiuose, prostatos sekrete, tulžyje ir piene, gydomosios koncentracijos nesusidaro.

Nuo 50 % iki 60 % išsiskiria su šlapimu nepakitusios formos, 2–5 % išsiskiria su tulžimi.

## **6. FARMACINIAI DUOMENYS**

### **6.1. Pagalbini medžiagų sąrašas**

Prokaino hidrochloridas,  
natrio citrato dihidratas,  
karboksimetilceliuliozės natrio druska,  
polivinilpirolidonas,  
natrio formaldehido sulfoksilato dihidratas,  
injekcinis vanduo.

### **6.2. Nesuderinamumai**

EXABIOPEN *in vitro* nesuderinamas su rūgštimis, šarmais ar oksiduojančiomis medžiagomis, alkoholiu, propilenglikoliu, polietilenglikoliu, chlorokrezoliu, eritromicinu, tetraciklinu, vandenilio chlorido rūgšties druskomis ir pentobarbitaliu.

### **6.3. Tinkamumo laikas**

Veterinarinio vaisto tinkamumo laikas, nepažeidus originalios pakuotės:  
stikliniuose buteliukuose – 18 mėn.,  
PET buteliukuose – 2 metai.

Tinkamumo laikas, atidarius pirminę pakuotę, – sunaudoti nedelsiant.

### **6.4. Specialieji laikymo nurodymai**

Laikyti žemesnėje kaip 25 °C temperatūroje.  
Saugoti nuo šviesos. Laikyti sausoje vietoje.

### **6.5. Pirminės pakuotės pobūdis ir sudedamosios dalys**

Bespalviai II tipo stiklo buteliukai po 10, 50, 100 ir 250 ml, užkimšti I tipo brombutilinės gumos kamšteliais ir apgaubti aliumininiais gaubteliais, kartoninėse dėžutėse.

Polietileno tereftalato (PET) buteliukai po 100 ir 250 ml, užkimšti I tipo brombutilinės gumos kamšteliais ir apgaubti aliumininiais gaubteliais, kartoninėse dėžutėse.

Gali būti platinamos ne visų dydžių pakuotės.

**6.6. Specialios nesunaudoto veterinarinio vaisto ar su jo naudojimu susijusi atliek naikinimo nuostatos**

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

**7. RINKODAROS TEIS S TUR TOJAS**

Laboratorios SYVA, S.A.  
Av. Párroco Pablo Díez, 49-57  
24010 LEON  
ISPANIJA

**8. RINKODAROS TEIS S NUMERIS (-IAI)**

LT/2/11/2067/001-006

**9. RINKODAROS TEIS S SUTEIKIMO / ATNAUJINIMO DATA**

2011-07-31

**10. TEKSTO PERŽI ROS DATA**

2014-08-07

**DRAUDIMAS PREKIAUTI, TIEKTI IR (ARBA) NAUDOTI**

N ra.

## ŽENKLINIMAS

**DUOMENYS, KURIE TURI BŪTI ANTRINAI SPAKUOTI  
DUOMENYS, KURIE TURI BŪTI ANTRINAI SPAKUOTI**

**KARTONINĖ ŽŪT  
BUTELIUKAS (100 ml ir 250 ml)**

### 1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

EXABIOPEN, injekcinė suspensija

### 2. VEIKLIOJI (-IOSIOS) IR KITOS MEDŽIAGOS

1 ml suspensijos yra:

<b>veiklieji medžiagai :</b>	
benzilpenicilino prokaino	200 000 TV,
dihidrostreptomicino (sulfato)	250 mg;
<b>pagalbini medžiagai :</b>	iki 1 ml.

### 3. VAISTO FORMA

Injekcinė suspensija.

### 4. PAKUOTIŲ DYDIS

10 ml  
50 ml  
100 ml (stiklinis buteliukas)  
250 ml (stiklinis buteliukas)  
100 ml (PET buteliukas)  
250 ml (PET buteliukas)

### 5. PASKIRTIES GYVŪNŲ RŪŠIS (-YS)

Galvijai, arkliai, avys ir kiaulės.

### 6. INDIKACIJA (-OS)

Prieš naudojimą būtina perskaityti informacinį lapelį.

### 7. NAUDOJIMO BŪDAS (-AI) IR METODAS

Švirkšti raumenis.

Prieš naudojimą būtina perskaityti informacinį lapelį.

**8. IŠLAUKA**

Išlauka: skerdienai – 30 par , pienui – 3 paros.  
Neregistruota naudoti arkliams, kuri m sa skirta žmoni maistui.

**9. SPECIALIEJI SP JIMAI, JEI REIKIA**

Prieš naudojimą b tina perskaityti informacin lapel .

**10. TINKAMUMO DATA**

Tinka iki {m nuo/metai}  
Atkimšus sunaudoti nedelsiant.

**11. SPECIALIOS LAIKYMO S LYGOS**

Laikyti žemesn je kaip 25 °C temperat roje.  
Saugoti nuo šviesos. Laikyti sausoje vietoje.

**12. SPECIALIOS NESUNAUDOTO VETERINARINIO VAISTO AR ATLIEK  
NAIKINIMO NUOSTATOS, JEI B TINA**

Nesunaudotas veterinarinis vaistas ar su juo susijusios atliekos turi b ti sunaikintos pagal šalies reikalavimus.

**13. NUORODA „TIK VETERINARINIAM NAUDOJIMUI“ IR TIEKIMO BEI  
NAUDOJIMO S LYGOS AR APRIBOJIMAI, JEI TAIKYTINA**

Tik veterinariniam naudojimui. Parduodama tik su veterinariniu receptu.

**14. NUORODA „SAUGOTI NUO VAIK “**

Saugoti nuo vaik .

**15. RINKODAROS TEIS S TUR TOJO PAVADINIMAS IR ADRESAS**

Laboratorios SYVA, S.A.  
Av. Párroco Pablo Díez, 49-57  
24010 LEON  
ISPANIJA

**16. RINKODAROS TEIS S NUMERIS (-IAI)**

LT/2/11/2067/001  
LT/2/11/2067/002  
LT/2/11/2067/003  
LT/2/11/2067/004  
LT/2/11/2067/005

**17. GAMINTOJO SERIJOS NUMERIS**

Serijs { numeris }



**MINIMAL S DUOMENYS, KURIE TURI BŪTI ANT MAŽ PIRMINI PAKUOJIMAI  
BUTELIUKAS (50 ml ir 10 ml)**

**1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS**

EXABIOPEN, injekcin suspensija

**2. VEIKLIOSIOS (-I J ) MEDŽIAGOS (- ) KIEKIS**

1 ml suspensijos yra:  
benzilpenicilino prokaino 200 000 TV,  
dihidrostreptomicino (sulfato) 250 mg.

**3. KIEKIS (MAS , T R I S A R D O Z I S K A I I U S)**

10 ml  
50 ml

**4. NAUDOJIMO BŪDAS (-AI)**

Švirkšti raumenis.

**5. IŠLAUKA**

Išlauka: skerdienai – 30 par , pienui – 3 paros.  
Neregistruota naudoti arkliams, kuri m sa skirta žmoni maistui.

**6. SERIJOS NUMERIS**

Serijs { numeris }

**7. TINKAMUMO DATA**

Tinka iki { m nuo/metai }  
Atkimšus sunaudoti nedelsiant.

**8. NUORODA „TIK VETERINARINIAM NAUDOJIMUI“**

Tik veterinariniam naudojimui.

**INFORMACINIS LAPELIS**  
**EXABIOPEN, injekcin suspensija**

**1. RINKODAROS TEIS S TUR TOJO IR UŽ VAISTO SERIJOS IŠLEIDIM EEE ŠALYSE ATSAKINGO GAMINTOJO, JEI JIE SKIRTINGI, PAVADINIMAS IR ADRESAS**

Rinkodaros teis s tur tojas ir gamintojas, atsakingas už vaisto serijos išleidim  
Laboratorios SYVA, S.A.  
Av. Párroco Pablo Díez, 49-57  
24010 LEON  
ISPANIJA

**2. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS**

EXABIOPEN, injekcin suspensija

**3. VEIKLIOJI (-IOSIOS) IR KITOS MEDŽIAGOS**

1 ml suspensijos yra:

**veikli j medžiag :**

benzilpenicilino prokaino	200 000 TV,
dihidrostreptomicino (sulfato)	250 mg;

**pagalbini medžiag :** iki 1 ml.

**4. INDIKACIJA (-OS)**

Galvijams, arkliams, avims ir kiaul ms, sergan ioms sistemin mis infekcin mis ligomis, kuri suk l jai yra jautr s penicilinui ir (ar) streptomycinui, gydyti bei antrin ms bakterin ms infekcijoms kontroliuoti.

Galvijams ir avims, sergan ioms aktinomikoze, pododermatitu, artritu, juodlige, leptospiroze, mastitu, metritu, pneumonija ir bronchopneumonija, bei esant odos abscesams, gydyti.

Kiaul ms, sergan ioms artritu, leptospiroze, raudonlige, pneumonija ir bronchopneumonija, bei esant MMA sindromui ir brucel , leptospir ir kit jautri suk l j sukeltiems abortams, gydyti.

Arkliams, sergantiems metritu, pneumonija ir bronchopneumonija, pažand mis, gydyti.

**5. KONTRAINDIKACIJOS**

Negalima naudoti gyv nams, padid jus jautrumui penicilinui ir (ar) aminoglikozidams.

Negalima naudoti gyv nams, sergantiems inkst nepakankamumu, esant kepen , širdies ir vestibulinio aparato pažeidimams.

Negalima naudoti jaunesniems nei 1 m n. amžiaus gyv nams.

Negalima naudoti triušiams, j ros kiaulyt ms ir žiurk nams.

## 6. NEPALANKIOS REAKCIJOS

Alerginės ir anafilaksinės reakcijos. Jos pasireiškia jautriems gyvūnams ir kartais gali būti sunkios, trunkančios 2–4 val. Simptomai, dažniausiai pasireiškiantys vyresniems galvijams, yra seilėtekis, drebulys, vėmimas, kvėpavimo sutrikimas ir odos edema tam tikrose kūno vietose. Sunkiais atvejais, gydymui būtina nutraukti ir skirti epinefriną ir (ar) kortikosteroidus.

Penimoms kiaulėms ir paršeliams kartais gali pasireikšti stresas, laikinas karščiavimas, vėmimas, koordinacijos sutrikimai, drebulys, apatija.

Šviesiems ir turintiems ploną odą arkliams injekcijos vietoje gali atsirasti odos pažeidimas, pasireiškiantis m. l. lyne, vietinė edema ir raumenų skausmas.

Pastebėjus bet kokį sunkų poveikį ar kitą šiaame informaciniame lapelyje nepaminėtą poveikį, būtina informuoti veterinarinį gydytoją.

## 7. PASKIRTIES GYVŪNŲ RŪŠYS

Galvijai, arkliai, avys ir kiaulės.

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

Vaistą reikia švirkšti raumenis.

6 000–12 000 TV benzilpenicilino prokaino + 6–12 mg dihidrostreptomicino (sulfato) 1 kg kūno svorio per dieną (1 ml EXABIOPEN 20–30 kg kūno svorio).

Išnykus simptomams, gydyti reikia dar 1–2 dienas.

## 9. NUORODOS DĖL TINKAMO NAUDOJIMO

Vaistą būtina naudoti laikantis aseptikos reikalavimų.

Negalima švirkšti po oda, venai ir šalia pagrindinių nervų.

Alergiškiems gyvūliams vaistą naudoti apdairiai.

Naudojant vaistą gyvūnams, būtina stebėti ypač jaunų gyvūnų inkstų veiklą.

## 10. IŠLAUKA

Skerdienai – 30 parų, pienui – 3 paros.

Neregistruota naudoti arkliams, kuriems skirta žmonėms maistui.

## 11. SPECIALIEJI LAIKYMO NURODYMAI

Saugoti nuo vaikų.

Laikyti žemesnėje kaip 25 °C temperatūroje.

Saugoti nuo šviesos. Laikyti sausoje vietoje.

Tinkamumo laikas, pirmą kartą atidarius talpyklą, – sunaudoti nedelsiant.

## 12. SPECIALIEJI NURODYMAI

Negalima naudoti vaikingumo metu.

Negalima naudoti kartu su bakteriostatiniiais bei aminoglikozid grup s antibiotikais d l antagonizmo. Negalima naudoti su fenobarbitaliu ir inhaliaciniais anestetikais d l slopinamojo poveikio kraujagysli tonusui.

Negalima naudoti kartu su raumen relaksantais, d l raumen nerv blokados rizikos.

Negalima naudoti su diuretikais, d l galimo ototoksiškumo.

Negalima naudoti su heparinu, kalcio gliukonatu, riboflavinu, triamkinolonu, indometacinu, fenilbutazonu, salicilatais ir silpnomis r gštimis.

vykus intoksikacijai, pasireiškia šie simptomai: neramumas, sutrik s kv pavimas, s mon s netekimas ir kartais mirtis d l kv pavimo sutrikimo ir vazomotorinio centro slopinimo. Tokiu atveju gydym b tina nutraukti, taikyti dirbtin kv pavim , skirti antihistaminini preparat ir kalcio drusk , l tai švirkš iant ven .

EXABIOPEN *in vitro* nesuderinamas su r gštimis, šarmais ar oksiduojan iomis medžiagomis, alkoholiu, propilenglikoliu, polietilenglikoliu, chlorokrezoliu, eritromicinu, tetraciklinu, vandenilio chlorido r gšties druskomis ir pentobarbitaliu.

### **13. SPECIALIOS NESUNAUDOTO VETERINARINIO VAISTO AR ATLIEK NAIKINIMO NUOSTATOS, JEI B TINA**

Nesunaudotas veterinarinis vaistas ar su juo susijusios atliekos turi b ti sunaikintos pagal šalies reikalavimus.

Vaist negalima išmesti kanalizacij ar su buitn mis atliekomis.

Veterinarijos gydytojas gali patarti, k daryti su nereikalingais vaistais. Tai tur t pad ti saugoti aplink .

### **14. INFORMACINIO LAPELIO PASKUTINIOJO APROBAVIMO DATA**

2014-08-07

### **15. KITA INFORMACIJA**

Tik veterinariniam naudojimui.

Parduodama tik su veterinariniu receptu.

Stikliniai buteliukai po 10, 50, 100 ir 250 ml.

Polietileno tereftalato (PET) buteliukai po 100 ir 250 ml.

Gali b ti platinamos ne vis dydži pakuot s.