

VETERINARINIO VAISTO APRAŠAS

1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

OXY-100, 100 mg/ml injekcinis tirpalas galvijams, veršeliams, avims, ožkoms ir kiaulėms

2. KOKYBINĖ IR KIEKYBINĖ SUDĖTIS

1 ml yra:

veikliosios medžiagos:

oksitetraciklino (oksitetraciklino hidrochlorido) – 100 mg,

pagalbinių medžiagų:

benzilo alkoholio,
natrio formaldehido sulfoksilato, monoetanolamino,
polietileno glikolio 400,
magnio chlorido.

Išsamų pagalbinių medžiagų sąrašą žr. 6.1 p.

3. VAISTO FORMA

Injekcinis tirpalas.

4. KLINIKINIAI DUOMENYS

4.1. Paskirties gyvūnų rūšys

Galvijai, veršeliai, ožkos, avys ir kiaulės.

4.2. Naudojimo indikacijos, nurodant paskirties gyvūnų rūšis

Veršeliams, galvijams, avims, ožkoms ir kiaulėms gydyti, sergant artritu, virškinimo trakto ir kvėpavimo takų infekcinėmis ligomis, sukeltomis oksitetraciklinui jautrių bakterijų, pvz., *Bordetella*, *Campylobacter*, *Chlamydia*, *E. coli*, *Haemophilus*, *Mycoplasma*, *Pasteurella*, *Rickettsia*, *Salmonella*, *Staphylococcus* ir *Streptococcus* spp.

4.3. Kontraindikacijos

Negalima naudoti, padidėjus jautrumui tetraciklinams ar bet kuriai iš pagalbinių medžiagų.
Negalima naudoti gyvūnams stipriai sutrikus inkstų ir (arba) kepenų funkcijoms.

4.4 Specialieji nurodymai, nurodant paskirties gyvūnų rūšis

Į vieną vietą negalima švirkšti daugiau kaip: galvijui – 20 ml tirpalo, kiaulei – 10 ml, veršeliui, ožkai, aviai – 5 ml.

4.5. Specialios naudojimo atsargumo priemonės

Specialios atsargumo priemonės, naudojant vaistą gyvūnams

Negalima naudoti vienu metu su penicilinais, cefalosporinais, kvinolonais ir cikloserinu.
Negalima gydyti jaunų gyvūnų augimo laikotarpiu.

Pasireiškus padidėjusio jautrumo ar anafilaksinėms reakcijoms, rekomenduotina parenteriniai švirkšti epinefriną.

Esant stipriai sutrikusiai inkstų funkcijai, būtina įvertinti vaisto naudojimo naudos ir rizikos santykį, nes oksitetraciklinas daugiausiai išsiskiria per inkstus ir sutrikus inkstų funkcijais gali kauptis gyvūnų organizme. Taip pat žr. 4.3 p.

Specialios atsargumo priemonės asmenims, naudojantiems vaistą gyvūnams

Atsitiktinai įsišvirkštus, prarijus ar patekus į akis, nedelsiant reikia kreiptis į gydytoją ir parodyti šio veterinarinio vaisto informacinį lapelį ar etiketę. Atsitiktinai patekus ant odos, užterštą vietą būtina plauti dideliu kiekiu vandens.

Žmonės, kuriems nustatytas padidėjęs jautrumas tetraciklinams, turi vengti dirbti su šiuo veterinariniu vaistu. Vaistą naudoti reikia atsargiai, laikantis visų atsargumo priemonių. Baigus darbą būtina plauti rankas.

4.6. Nepalankios reakcijos (dažnumas ir sunkumas)

Gali pasireikšti padidėjusio jautrumo reakcijos.

Gydžius jaunos gyvūnus, jiems gali pakisti dantų spalva.

Švirkštus į raumenis gali pasireikšti injekcijos vietos reakcijos.

4.7. Naudojimas vaikingumo, laktacijos ar kiaušinių dėjimo metu

Negalima naudoti patelėms paskutinį vaikingumo trečdalį ir jauniems gyvūnams augimo laikotarpiu, nes oksitetraciklinas kaupiasi dantyse ir kauluose, dėl ko gali sutrikti augimas.

Melžiamoms karvėms veterinarinį vaistą galima naudoti be apribojimų.

4.8. Sąveika su kitais vaistais ir kitos sąveikos formos

Negalima naudoti tuo pat metu su baktericidiniais antibiotikais.

Veterinarinio vaisto negalima derinti su geležies preparatais, nes geležis gali lėtinti oksitetraciklino veikimą.

Veterinarinio vaisto negalima maišyti su kitais veterinariniais vaistais.

4.9. Dozės ir naudojimo būdas

Švirkšti į raumenis arba po oda:

suaugusiam gyvuliui 1 ml 10–20 kg kūno svorio, gydyti 3–5 d.,

jaunam gyvūnui 2 ml 10–20 kg kūno svorio, gydyti 3–5 d.

Į vieną vietą negalima švirkšti daugiau kaip: galvijui – 20 ml tirpalo, kiaulei – 10 ml, veršeliui, ožkai, aviai – 5 ml.

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

Perdozavus gali pasireikšti nefrotoksinis ir hepatotoksinis poveikis.

Negalima viršyti nurodytos dozės.

4.11. Išlauka

Galvijienai – 18 parų, avienai, ožkianai ir kiaulienai – 15 parų, pienui – 5 paros.

Negalima naudoti avims ir ožkoms, kurių pienas skirtas žmonių maistui.

5. FARMAKOLOGINĖS SAVYBĖS

Farmakoterapinė grupė: tetraciklinai.

ATCvet kodas: QJ01AA06.

Oksitetraciklinas yra tetraciklinų grupės antibiotikas, bakteriostatiskai veikiantis daugumą *Mycoplasma*, *Spirochaete*, *Clamylidia*, *Rickettsia* spp. bei kai kuriuos gramteigiamus ir gramneigiamus mikroorganizmus. MSK daugumai patogeninių mikroorganizmų yra 0,2-0,5 µg/ml.

5.1. Farmakodinaminės savybės

Veikimas.

Oksitetraciklinas veikia panašiai kaip ir tetraciklinas. Jis pasižymi plataus spektro bakteriostatiniu poveikiu, nes slopina baltymų sintezę. Oksitetraciklinas patenka į bakterijos ląstelę nuo energijos priklausoma pernešimo sistema, jungiasi prie ribosomų 30-S subvienetų ir slopina aminoacil-tRNR prisijungimą tam skirtoje vietoje iRNR-ribosomos komplekse. Tetraciklino ir ribosomos jungtis yra grįžtama, tai paaiškina kodėl šis antibiotikas veikia bakteriostatiskai. Antibiotikas kaupiasi jautriose ląstelėse, tuo tarpu atsparių padermių bakterijose yra R-faktoriaus, kuris slopina vaisto patekimą.

5.2 Farmakokinetinės savybės

5.2.1. Absorbcija, mastas.

Sušvirkštą į raumenis oksitetraciklinas organizme absorbuojamas prasčiau ir koncentracija kraujo serume susidaro mažesnė, nei skyrus peroraliai.

Jauniems jautukams į raumenis buvo švirkštą oksitetraciklinas su 2-pirolidono nešėju (ilgai veikiantis derinys). Koncentracija kraujo serume susidarė greitai ir per 60-90 min buvo 4 µg/ml, tokia koncentracija išliko serume maždaug 12 val. Paskaičiuotas išlikimo pusperiodis serume buvo 21,8 val., biologinis įsisavinamumas – 51,5 %. 0,5 µg/ml viršijanti koncentracija kraujo serume išliko maždaug 87 val.

Švirkštus 20 mg/kg dozė ilgai veikiančio derinio į raumenis, biologinis įsisavinamumas galvijų organizme buvo 51 %, ožkų – 79,4 %.

Į raumenis švirkšto oksitetraciklino absorbcija ir biologinis įsisavinamumas gali skirtis, priklausomai nuo injekcijos vietos. Švirkštus į raumenis, 52 val. po injekcijos biologinis įsisavinamumas įvairiose vietose stipriai skyrėsi: užpakaliniuose kumpiuose – 79 %, kaklo raumenyse – 86 %, mentės raumenyse – 98 %. Sušvirkšto ilgai veikiančio derinio T_{max} atrajoti nepradėjusių 5 sav. amžiaus veršelių organizme buvo 4,01 ± 2,84 h, C_{max} – 3,01 ± 0,72 µg/ml (skyrus 10 mg/kg užpakalinėje kūno dalyje), atrajojančių veršelių: T_{max} – 7,6 ± 4 h, C_{max} – 9,6 ± 2,6 µg/ml (skyrus 40 mg/kg užpakalinėje kūno dalyje), karvių: T_{max} – 5-10 h, C_{max} – 4,5-6,8 µg/ml (skyrus 10 mg/kg į kaklą), kiaulių: T_{max} – 0,5 h, C_{max} – 6 ± 2,2 µg/ml (skyrus 20 mg/kg užpakalinėje kūno dalyje).

5.2.2. Pasiskirstymas.

Į organizmą įvairiais būdais patekęs absorbuotas oksitetraciklinas plačiai pasklinda organizme, didžiausias jo kiekis nustatomas inkstuose, kepenyse, kauluose ir dantyse.

Centrinėje nervų sistemoje terapinė koncentracija nesusidaro. Oksitetraciklinas praeina placentos barjerą ir patenka į vaisiaus kraujo apytaką. Oksitetraciklinas taip pat patenka ir į pieną. Oksitetraciklino pasiskirstymo tūris naujagimių ir iki 8 mėn. amžiaus veršelių organizme yra 1,6 l/kg, karvių – 0,8 ± 0,03 l/kg, ožkų – 1,44 l/kg, suaugusių kiaulių – 1,8 l/kg, suaugusių pneumonija sergančių kiaulių – 1,53 l/kg. Karvių organizme oksitetraciklinas su baltymais jungiasi menkai (18- 22 %), 10 sav. amžiaus paršelių organizme – stipriai (75,5 %), avių – menkai (21-25 %).

5.2.3. Metabolizmas.

Oksitetraciklinas organizme beveik arba visiškai nemetabolizuojamas ir išsiskiria su šlapimu bei išmatomis nepakitęs arba mikrobiologiškai neaktyvios formos.

5.2.4. Išskyrimas.

Oksitetraciklinas iš organizmo išsiskiria daugiausiai nepakitęs glomerulų filtracijos būdu su šlapimu ir per virškinimo traktą su išmatomis. Naujagimių inkstų ekskrecija yra lėtesnė. Kiaulių organizme daugiau nei 70 % oksitetraciklino išsiskiria su šlapimu. Ilgai veikiančių oksitetraciklino preparatų išsiskyrimas vyksta

lėčiau, nei tradicinių vaistų, jų eliminacijos pusperiodis yra ilgas, dėl to veterinarinį vaistą galima švirkšti kas 3-5 dienas.

Oksitetraciklino eliminacijos pusperiodis naujagimių veršelių organizme yra 11,2 val., 6 sav. amžiaus veršelių – 3,5-7,2 val., 6 sav. amžiaus sergančių pneumonija veršelių – 2,5 val., 8 mėn. amžiaus veršelių – 6,3 val., ožkų – 6,5 val., 10 sav. amžiaus nujunėtų paršelių – 11,6-17,2 val., suaugusių kiaulių – 3,8-6,7 val., pneumonija sergančių suaugusių kiaulių – 5,1-5,2 val. Tradiciniai oksitetraciklino vaistai veršelių, karvių ir kiaulių organizme pašalinami glomerulų filtracijos būdu ir tik nedidelė dalis (kiaulių ir kalakutų organizme – 1-2 %) išsiskiria su tulžimi. Bendras oksitetraciklino klirensas 6-8 sav. amžiaus veršelių organizme yra 1,5-1,88 ml/min/kg, ožkų – 2,67 ml/min/kg, 10 sav. amžiaus paršelių – 4,17 ml/min/kg, suaugusių kiaulių – 3,5 ml/min/kg.

Savybės aplinkoje

Sušerto veršeliams oksitetraciklino kiekis kurį laiką buvo stebimas išmatose, pakrate ir mėšle, vėliau – mėšlu tręštų laukų dirvoje ir aplinkiniuose nusausinimo grioviuose. Penkiasdešimt Simentalio veislės veršelių 5 dienas buvo gydyti 60 mg/kg/dieną oksitetraciklino. Oksitetraciklino pusperiodis mėšle buvo 30 parų, veikloji medžiaga jame buvo aptinkama (820 µg/kg) mėšlą išlaikius 5 mėn. Mėšlu tręštoje dirvoje aptinkamas oksitetraciklino kiekis yra mažiausiai 10 kartų mažesnis, nei Europos vaistų agentūros nustatyta riba (100 µg/kg), kurią viršijus reikalingas II fazės poveikio aplinkai vertinimas. Vandens telkiniuose oksitetraciklinas neaptiktas (nustatymo riba 1 µg/kg). Pateikti rezultatai įrodo, kad procesai tarp išmatų susidarymo ir mėšlo patekimo į laukus labai efektyviai mažina oksitetraciklino taršą aplinkoje.

6. FARMACINIAI DUOMENYS

6.1. Pagalbinių medžiagų sąrašas

Benzilo alkoholis,
natrio formaldehido sulfoksilatas, monoetanolaminas,
polietileno glikolis 400,
magnio chloridas,
injekcinis vanduo.

6.2. Nesuderinamumai

Nežinoma.

Veterinarinio vaisto negalima maišyti su kitais veterinariniais vaistais.

6.3. Tinkamumo laikas

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

Tinkamumo laikas, atidarius pirminę pakuotę, – 2 sav.

6.4. Specialieji laikymo nurodymai

Laikyti žemesnėje kaip 25 °C temperatūroje.

Atidarius laikyti šaldytuve, 2–8 °C temperatūroje.

Saugoti nuo tiesioginių saulės spindulių.

6.5. Pirminės pakuotės pobūdis ir sudedamosios dalys

Tamsaus II tipo stiklo buteliukai po 50, 100, 250 ir 500 ml, užkimšti bromobutilo gumos kamšteliais ir apgaubti aliumininiais gaubteliais.

Gali būti platinamos 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. RINKODAROS TEISĖS TURĖTOJAS

UAB „Interchemie werken „De Adelaar“ LT“
Vinčų g. 3-48, 46297 Kaunas
LIETUVA

8. RINKODAROS TEISĖS NUMERIS (-IAI)

LT/2/15/2281/001-004

9. RINKODAROS TEISĖS SUTEIKIMO / ATNAUJINIMO DATA

Rinkodaros teisė pirmą kartą suteikta 2015-03-27.

10 TEKSTO PERŽIŪROS DATA

2017-02-01

DRAUDIMAS PREKIAUTI, TIEKTI IR (ARBA) NAUDOTI

Nėra.

ŽENKLINIMAS

**DUOMENYS, KURIE TURI BŪTI ANT ANTRINĖS PAKUOTĖS
DUOMENYS, KURIE TURI BŪTI ANT PIRMINĖS PAKUOTĖS**

1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

OXY-100, 100 mg/ml injekcinis tirpalas galvijams, veršeliams, avims, ožkoms ir kiaulėms

2. VEIKLIOJI (-SIOS) IR KITOS MEDŽIAGOS

1 ml yra:

veikliosios medžiagos:

oksitetraciklino (oksitetraciklino hidrochlorido) – 100 mg,

pagalbinių medžiagų:

benzilo alkoholio,

natrio formaldehido sulfoksilato,

monoetanolamino,

polietileno glikolio 400,

magnio chlorido,

injekcinio vandens.

3. VAISTO FORMA

Injekcinis tirpalas

4. PAKUOTĖS DYDIS

50 ml

100 ml

250 ml

500 ml

5. PASKIRTIES GYVŪNŲ RŪŠYS

Galvijai, veršeliai, ožkos, avys ir kiaulės.

6. INDIKACIJOS

7. NAUDOJIMO BŪDAS (-AI) IR METODAS

Švirkšti į raumenis arba po oda.

Prieš naudojimą būtina perskaityti informacinį lapelį.

8. IŠLAUKA

Išlauka: galvijienai – 18 parų, avienai, ožkienai ir kiaulienai – 15 parų, pienui – 5 paros.
Negalima naudoti avims ir ožkoms, kurių pienas skirtas žmonių maistui.

9. SPECIALIEJI ĮSPĖJIMAI, JEI REIKIA

Prieš naudojimą būtina perskaityti informacinį lapelį.

10. TINKAMUMO DATA

Tinka iki {mėnuo/metai}.
Atidarius būtina sunaudoti per 2 sav.

11. SPECIALIOS LAIKYMO SĄLYGOS

Laikyti žemesnėje kaip 25 °C temperatūroje.
Atidarius laikyti šaldytuve, 2–8 °C temperatūroje.
Saugoti nuo tiesioginių saulės spindulių.

12. SPECIALIOS NESUNAUDOTO VETERINARINIO (-IŲ) VAISTO (-Ų) 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. RINKODAROS TEISĖS TURĖTOJO PAVADINIMAS IR ADRESAS

UAB „Interchemie werken „De Adelaar“ LT“
Vinčų g. 3-48, 46297 Kaunas
LIETUVA

16. RINKODAROS TEISĖS NUMERIS (-IAI)

LT/2/15/2281/001
LT/2/15/2281/002
LT/2/15/2281/003
LT/2/15/2281/004

17. GAMINTOJO SERIJOS NUMERIS

Serija

INFORMACINIS LAPELIS

OXY-100, 100 mg/ml injekcinis tirpalas galvijams, veršeliams, avims, ožkoms ir kiaulėms

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

Rinkodaros teisės turėtojas

UAB „Interchemie werken „De Adelaar“ LT“
Vinčų g. 3-48, 46297 Kaunas
LIETUVA

Gamintojas, atsakingas už vaisto serijos išleidimą

Interchemie werken „De Adelaar“ Eesti AS,
Vanapere tee 14, Pringi,
Viimsi, Harjumaa 74011, ESTIJA.

2. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

OXY-100, 100 mg/ml injekcinis tirpalas galvijams, veršeliams, avims, ožkoms ir kiaulėms

3. VEIKLIOJI (-SIOS) IR KITOS MEDŽIAGOS

Geltonas vandeninis injekcinis tirpalas, kurio 1 ml yra 100 mg oksitetraciklino (oksitetraciklino hidrochlorido).
Pagalbinės medžiagos: benzilo alkoholis, natrio formaldehido sulfoksilatas, monoetanolaminas, polietileno glikolis 400, magnio chloridas, injekcinis vanduo.

4. INDIKACIJA (-OS)

Veršeliams, galvijams, avims, ožkoms ir kiaulėms gydyti, sergant artritu, virškinimo trakto ir kvėpavimo takų infekcinėmis ligomis, sukeltomis oksitetraciklinui jautrių bakterijų, pvz., *Bordetella*, *Campylobacter*, *Chlamydia*, *E. coli*, *Haemophilus*, *Mycoplasma*, *Pasteurella*, *Rickettsia*, *Salmonella*, *Staphylococcus* ir *Streptococcus* spp.

5. KONTRAINDIKACIJOS

Negalima naudoti, padidėjus jautrumui tetraciklinams ar bet kuriai iš pagalbinių medžiagų.
Negalima naudoti gyvūnams stipriai sutrikus inkstų ir (arba) kepenų funkcijoms.

6. NEPALANKIOS REAKCIJOS

Gali pasireikšti padidėjusio jautrumo reakcijos.

Gydžius jaunos gyvūnus, jiems gali pakisti dantų spalva.

Švirkštus į raumenis gali pasireikšti injekcijos vietos reakcijos.

Pasireiškus padidėjusio jautrumo ar anafilaksinėms reakcijoms, rekomenduotina parenteriniai švirkšti epinefriną.

Pastebėjus bet kokią sunkų poveikį ar kitą šiame informaciniame lapelyje nepaminėtą poveikį, būtina informuoti veterinarinį gydytoją.

7. PASKIRTIES GYVŪNŲ RŪŠYS

Galvijai, veršeliai, ožkos, avys ir kiaulės.

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

Švirkšti į raumenis arba po oda:

suaugusiam gyvuliui 1 ml 10–20 kg kūno svorio, gydyti 3–5 d.,

jaunam gyvūnui 2 ml 10–20 kg kūno svorio, gydyti 3–5 d.

Į vieną vietą negalima švirkšti daugiau kaip: galvijui – 20 ml tirpalo, kiaulei – 10 ml, veršeliui, ožkai, aviai – 5 ml.

9. NUORODOS DĖL TINKAMO NAUDOJIMO

Žr. 8 p.

10. IŠLAUKA

Galvijienai – 18 parų, avienai, ožkienai ir kiaulienai – 15 parų, pienui – 5 paros.

Negalima naudoti avims ir ožkoms, kurių pienas skirtas žmonių maistui.

11. SPECIALIEJI LAIKYMO NURODYMAI

Saugoti nuo vaikų.

Laikyti žemesnėje kaip 25 °C temperatūroje.

Atidarius laikyti šaldytuve, 2–8 °C temperatūroje.

Saugoti nuo tiesioginių saulės spindulių.

Nenaudoti pasibaigus tinkamumo laikui, nurodytam ant etiketės po „Tinka iki“.

12. SPECIALIEJI NURODYMAI

Specialios atsargumo priemonės, naudojant vaistą gyvūnams

Negalima naudoti vienu metu su penicilinais, cefalosporinais, kvinolonais ir cikloserinu.

Esant stipriai sutrikusiai inkstų funkcijai, būtina įvertinti vaisto naudojimo naudos ir rizikos santykį, nes oksitetraciklinas daugiausiai išsiskiria per inkstus ir sutrikus inkstų funkcijais gali kauptis gyvūnų organizme.

Specialios atsargumo priemonės asmenims, naudojantiems vaistą gyvūnams

Žmonės, kuriems nustatytas padidėjęs jautrumas tetraciklinams, turi vengti dirbti su šiuo veterinariniu vaistu.

Atsitiktinai įsišvirkštus, prarijus ar patekus į akis, nedelsiant reikia kreiptis į gydytoją ir parodyti šio veterinarinio vaisto informacinį lapelį ar etiketę. Atsitiktinai patekus ant odos, užterštą vietą būtina plauti dideliu kiekiu vandens.

Vaistą naudoti reikia atsargiai, laikantis visų atsargumo priemonių. Baigus darbą būtina plauti rankas.

Vaikingumas

Negalima naudoti patelėms paskutinį vaikingumo trečdalį ir jauniems gyvūnams augimo laikotarpiu, nes oksitetraciklinas kaupiasi dantyse ir kauluose, dėl ko gali sutrikti augimas.

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

Perdozavus gali pasireikšti nefrotoksinis ir hepatotksinis poveikis.
Negalima viršyti nurodytos dozės.

Sąveika su kitais vaistais ir kitos sąveikos formos

Veterinarinio vaisto negalima maišyti su kitais veterinariniais vaistais.

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

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

14. INFORMACINIO LAPELIO PASKUTINIOJO APROBAVIMO DATA

2017-02-01

15. KITA INFORMACIJA

Tik veterinariniam naudojimui.

Parduodama tik su veterinariniu receptu.

Tamsaus II tipo stiklo buteliukai po 50, 100, 250 ir 500 ml, užkimšti bromobutilo gumos kamšteliais ir apgaubti aliumininiais gaubteliais.

Gali būti platinamos ne visų dydžių pakuotės.