

VETERINARINIO VAISTO APRAŠAS

1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

Dehinel Plus Flavour tablet s šunims

2. KOKYBIN IR KIEKYBIN SUD TIS

Vienoje tablet je yra:

veikli j medžiag :

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

pagalbini medžiag .

Išsam pagalbini medžiag s raš žr. 6.1 p.

3. VAISTO FORMA

Tablet s.

Apvalios, geltonos, nedengtos, su matomomis tamsesn mis d m mis, nuožulniais kraštais tablet s, kuri vienoje pus je yra vagel , o kita pus lygi.

Tabletes galima padalyti dvi ar keturias lygias dalis.

4. KLINIKINIAI DUOMENYS

4.1. Paskirties gyv n r šys

Šunys (maži ir vidutinio dydžio).

4.2. Naudojimo indikacijos, nurodant paskirties gyv n r šis

Suaugusiems šunims ir šuniukams gydyti, esant mišriai invazijai šiomis apvaliosiomis ir plokš iosiomis kirm l mis:

nematodais:

askarid mis: *Toxocara canis*, *Toxascaris leonina* (v lyv j stadij

nesubrendusiomis ir subrendusiomis),

kitais nematodais: *Uncinaria stenocephala*, *Ancylostoma caninum* (suaugusiais),

cestodais

plokš iosiomis kirm l mis: *Taenia* spp., *Dipylidium caninum*.

4.3. Kontraindikacijos

Negalima naudoti kartu su piperazino junginiais.

Negalima naudoti didesn s nei nurodyta doz s gydant šuningas kales.

Negalima naudoti, padid jus jautrumui veikliajai medžiagai ar bet kuriai iš pagalbini medžiag .

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

4.4. Specialieji nurodymai, naudojant atskirus šios paskirties gyvūnams

Blusos yra vieno iš dažniausių plokščių kirmėlių tipų, t. y. *Dipylidium caninum*, tarpinis šeimininkas. Jei nevykdoma tarpinių šeimininkų (blusų, pelių ir kt.) kontrolė, užsikrėtimas plokščiosiomis kirmėlėmis visada atsinaujina.

4.5. Specialios naudojimo atsargumo priemonės

Specialios atsargumo priemonės, naudojant vaistą gyvūnams

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 dvejų šunų dalį, 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 apvalių kirmėlių, būtina pasitarti su veterinarijos gydytoju.

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

Negalima naudoti šuningoms kalms 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 kirmėlių naikinti skirti vaistai, naudojami šunims) gali neutralizuoti antihelminčių 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 dvi arba keturias dalis.

Naudojimas ir gydymo trukmė

Tabletę (-es) galima sušerti šuniui tiesiogiai arba paslėptai (-as) dale. Su dimu susijusi apribojimų prieš vaisto naudojimą ar jo nėra.

Norint užtikrinti, kad būtų sušerta tinkama vaisto dozė, šunim reikia kiek manoma tiksliau pasverti.

Šuniukams kirmėles šiuo vaistu galima naikinti nuo 2 savaičių amžiaus ir vaistą naudoti kas 2 savaites tol, kol sukaks 12 savaičių. Vėliau gyvūnui reikia gydyti kas 3 mėnesius. Rekomenduotina gydyti kalnuotuoju metu, kaip ir šuniukus.

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

prastinei kontrolei kas 3 mėnesius rekomenduotina naudoti vienkartinę dozę.

Jeigu yra sunki invazija apvaliosiomis kirmėlėmis, kartotinė dozė reikia naudoti po 14 dienų.

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

Benzimidazol saugios dozės ribos yra didelės. Pirantelis sisteminis kraujotakui neabsorbuojamas. Prazikvantelio saugios dozės ribos taip pat yra didelės (iki penki kartus didesnės už rekomenduotinę dozę).

4.11. Išlauka

Netaikytina.

5. FARMAKOLOGINĖS SAVYBĖS

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

5.1. Farmakodinaminės savybės

Vaiste yra antihelminčiai medžiagų, veikiančių apvaliusias ir plokščiasias kirmėles. Vaiste yra trys veikliosios medžiagos: febantelis, pirantelio embonatas (pamoatas) ir prazikvantelis (iš dalies hidrogenizuotas pirazino-izokvinolino darinys, dažnai naudojamas kaip antihelminčiai medžiaga žmonėms ir gyvūnams gydyti).

Pirantelis yra cholinerginių receptorių agonistas. Jis stimuliuoja nikotininius cholinerginius parazitų receptorių ir sukelia spastinį paralyžį, 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 antihelminčią poveikį.

Neatsiranda mikrotubulių, todėl sutryskiamas normaliam helmintų funkcionavimui būtinos struktūros.

Sutrinka gliukozės sisavinimas 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 parazitų raumenų kontrakcija ir greita sincitinio apdangalo vakuolizacija. Tokia greita kontrakcija paaiškinama dviervalenčiu kationu, 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 šis, 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 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 storąjį žarnų bei veiksmingai naikinti parazitus. sisteminis kraujotakui 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 poveik turinčių metabolitų, skaitant fenbendazolį ir oksfendazolį.

6. FARMACINIAI DUOMENYS

6.1. Pagalbini medžiagų sąrašas

Laktoz monohidratas,
kukurūzų krakmolas,
povidonas K-30,
natrio laurilsulfatas,
mikrokristalin celiulioz (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, – 2 metai.

6.4. Specialieji laikymo nurodymai

Šiam veterinariniam vaistui specialūs 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 30 tablečių (3 lizduotės po 10 tablečių).

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 100 tablečių (10 lizduotės po 10 tablečių).

Perforuotos aliuminio ir aliuminio lizduotės, ant kurių išspausdintas tekstas: dėžutėje yra 300 tablečių (30 lizduotės po 10 tablečių).

Gali būti platinamos ne visų dydžių pakuotės.

6.6. Specialios nesunaudoto veterinarinio vaisto ar su juo naudojimu susijusių atliekų naikinimo nuostatos

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

7. RINKODAROS TEIS S TUR TOJAS

KRKA, d.d., Novo mesto
Šmarješka cesta 6
8501 Novo mesto
SLOV NIJA

8. RINKODAROS TEIS S NUMERIS (-IAI)

LT/2/11/2015/001-007

9. RINKODAROS TEIS S SUTEIKIMO / ATNAUJINIMO DATA A

Rinkodaros teis pirm kart suteikta 2011-01-26
Rinkodaros teis paskutin kart atnaujinta 2015-12-16

10. TEKSTO PERŽI ROS DATA

2015-12-16

DRAUDIMAS PREKIAUTI, TIEKTI IR (ARBA) NAUDOTI

ŽENKLINIMAS

DUOMENYS, KURIE TURI BŪTI ANT ANTRINŲ SPAKUOTŲ

DĖŽUT

1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

Dehinel Plus Flavour tabletės šunims
Prazikvantelis, pirantelio embonatas, febantelis

2. VEIKLIOJI (-IOSIOS) IR KITOS MEDŽIAGOS

Vienoje tablete yra:

| | |
|---------------------|---------|
| prazikvantelio | 50 mg, |
| pirantelio embonato | 144 mg, |
| febantelio | 150 mg. |

3. VAISTO FORMA

Tabletės.

Tabletės galima padalyti dvi ar keturias lygias dalis.

4. PAKUOTŲ 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 naudojimą būtina perskaityti informacinį lapelį.
Tabletes sušerti.

8. IŠLAUKA

9. SPECIALIEJI SP JIMAI, JEI REIKIA

Prieš naudojimą būtina perskaityti informacinį lapelį.

10. TINKAMUMO DATA

Tinka iki {m nuo/metai}

11. SPECIALIOS LAIKYMO S LYGOS

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

Atliekos turi būti sunaikintos pagal šalies reikalavimus.

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

Tik veterinariniam naudojimui.

14. NUORODA „SAUGOTI NUO VAIKŲ“

Saugoti nuo vaikų.

15. RINKODAROS TEISĖS TURTOJO PAVADINIMAS IR ADRESAS

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

16. RINKODAROS TEISĖS 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

Serijs {numeris}

**MINIMAL S DUOMENYS, KURIE TURI BŪTI ANT LIZDUO I AR JUOSTELI
LIZDUOT**

1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

Dehinel Plus Flavour tablet s šunims
Prazikvantelis, pirantelio embonatas, febantelis

2. RINKODAROS TEISĖS TURTOJO PAVADINIMAS

KRKA

3. TINKAMUMO DATA

EXP

4. SERIJOS NUMERIS

Lot

5. NUORODA „TIK VETERINARINIAM NAUDOJIMUI“

Tik veterinariniam naudojimui.

INFORMACINIS LAPELIS
Dehinel Plus Flavour tablet s šunims

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
KRKA, d.d., Novo mesto
Šmarješka cesta 6
8501 Novo mesto
SLOV NIJA

Gamintojas, atsakingas už vaisto serijos išleidim
KRKA, d.d., Novo mesto
Šmarješka cesta 6
8501 Novo mesto
SLOV NIJA

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

2. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

Dehinel Plus Flavour tablet s šunims
Prazikvantelis, pirantelio embonatas, febantelis

3. VEIKLIOJI (-IOSIOS) IR KITOS MEDŽIAGOS

Vienoje tablet je yra:

| | |
|---------------------|---------|
| prazikvantelio | 50 mg, |
| pirantelio embonato | 144 mg, |
| febantelio | 150 mg. |

Apvalios, geltonos, nedengtos, su matomomis tamsesn mis d m mis, nuožulniais kraštais tablet s, kuri vienoje pus je yra vagel , o kita pus lygi.
Tabletes galima padalyti dvi ar keturias lygias dalis.

4. INDIKACIJA (-OS)

Suaugusiems šunims ir šuniukams gydyti, esant mišriai invazijai šiomis apvaliosiomis ir plokš iosiomis kirm l mis:

nematodais:
askarid mis: *Toxocara canis*, *Toxascaris leonina* (v lyv j stadij nesubrendusiomis ir subrendusiomis),
kitais nematodais: *Uncinaria stenocephala*, *Ancylostoma caninum* (suaugusiais),
cestodais
plokš iosiomis kirm l mis: *Taenia* spp., *Dipylidium caninum*.

5. KONTRAIKACIJOS

Negalima naudoti kartu su piperazino junginiais.

Negalima naudoti didesn s nei nurodyta doz s gydant šuningas kales.

Negalima naudoti, padid jus jautrumui veikliajai medžiagai ar bet kuriai iš pagalbini medžiag .

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

6. NEPALANKIOS REAKCIJOS

Retais atvejais kai kuriems šuniukams gali laikinai suskyst ti išmatos, pasireikšti viduriavimas ir (arba) v mimas. Suaugusiems šunims labai retai gali pasireikšti v mimas su viduriavimu arba be jo.

Nepalanki reakcij dažnumas nustatytas vadovaujantis tokia konvencija:

- labai dažna (vieno gydymo metu nepalankios reakcijos pasireišk daugiau nei 1 iš 10 gyv n),
- dažna (daugiau nei 1, bet mažiau nei 10 iš 100 gyv n),
- nedažna (daugiau nei 1, bet mažiau nei 10 iš 1 000 gyv n),
- reta (daugiau nei 1, bet mažiau nei 10 iš 10 000 gyv n),
- labai reta (mažiau nei 1 iš 10 000 gyv n , skai iuojant ir atskirus pranešimus).

Pasteb jus bet kok sunk poveik ar kit šiame informaciniame lapelyje nepamin t poveik , b tina informuoti veterinarijos gydytoj .

7. PASKIRTIES GYV N R ŠYS

Šunys (maži ir vidutinio dydžio).

8. DOZ S, NAUDOJIMO B DAS (-AI) IR METODAS KIEKVIENAI R ŠIAI

Tablet reikia sušerti.

Dozavimas

Rekomenduotinos doz s yra 15 mg/kg k no svorio febantelio, 14,4 mg/kg k no svorio pirantelio ir 5 mg/kg k no svorio prazikvantelio. Tokios doz s atitinka 1 tablet 10 kg k no svorio.

Užtikrinant dozavimo tikslum , tabletes galima dalyti dvi arba keturias dalis.

Tablet (-es) galima sušerti šuniui tiesiogiai arba pasl pt (-as) dale. Su dimu susijusi apribojim prieš vaisto naudojimą ar po jo n ra.

9. NUORODOS D L TINKAMO NAUDOJIMO

Norint užtikrinti, kad b t sušerta tinkama vaisto doz , šun reikia kiek manoma tiksliau pasverti.

Šuniukams kirm les šiuo vaistu galima naikinti nuo 2 savai i amžiaus ir vaist naudoti kas 2 savaites tol, kol sukaks 12 savai i . V liau gyv n reikia gydyti kas 3 m nesius. Kal rekomenduotina gydyti kal tuo pa iu metu, kaip ir šuniukus.

Toxocara kontrolei laktacijos metu kal ms vaist reikia duoti pra jus 2 savait ms po atsivedimo ir toliau kas 2 savaites iki nujunkymo.

prastinei kontrolei kas 3 m nesius rekomenduotina naudoti vienkartin doz .

Jeigu yra sunki invazija apvaliosiomis kirm l mis, kartotin doz reikia naudoti po 14 dien .

10. IŠLAUKA

Netaikytina.

11. SPECIALIEJI LAIKYMO NURODYMAI

Saugoti nuo vaik .

Šiam veterinariniam vaistui speciali laikymo s lyg nereikia.

Šio veterinarinio vaisto negalima naudoti pasibaigus tinkamumo laikui, nurodytam ant d žut s po „Tinka iki/EXP“. Tinkamumo data sutampa su paskutine nurodyto m nesio data.

12. SPECIALIEJI NURODYMAI

Specialieji nurodymai, naudojant atskir r ši paskirties gyv nams

Blusos yra vieno iš dažniausi plokš i j kirm li tip , t. y. *Dipylidium caninum*, tarpinis šeimininkas. Jei nevykdoma tarpini šeiminink (blus , peli ir kt.) kontrol , užsikr timas plokš iosiomis kirm l mis visada atsinaujina.

Specialios atsargumo priemon s, naudojant vaist gyv nams

Bet kokios nepanaudotos tablet s dalys turi b ti sunaikintos.

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

Specialios atsargumo priemon s asmenims, naudojantiems vaist gyv nams

Atsižvelgiant geros higienos reikalavimus, žmogus, dav s tablet tiesiogiai šuniui ar d j s j šuns dal , po to turi nusiplauti rankas.

Atsitiktinai prarijus, reikia kreiptis gydytoj ir parodyti šio vaisto informacin lapel .

Naudojimas vaikingumo, laktacijos ar kiaušini d jimo metu

Prieš šuningos kal s gydym nuo apvali j kirm li b tina pasitarti su veterinarijos gydytoju.

Vaist laktacijos metu naudoti galima.

Negalima naudoti šuningoms kal ms pirm ir antr šuningumo tre dal .

S veika su kitais vaistais ir kitos s veikos formos

Negalima naudoti kartu su piperazinu, kadangi pirantelis ir piperazinas (jo yra daugelyje kirm l ms naikinti skirt vaist , naudojam šunims) gali neutralizuoti antihelmin tin vienas kito poveik .

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

Perdozavimas (simptomai, pirmosios pagalbos priemon s, priešnuodžiai), jei b tina

Benzimidazol saugios doz s ribos yra didel s. Pirantelis sistemin kraujotak neabsorbuojamas.

Prazikvantelio saugios doz s ribos taip pat yra didel s (iki penki kart didesn s už rekomenduotin doz).

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

Vaist negalima išmesti kanalizacij ar su buitini mis atliekomis.

14. INFORMACINIO LAPELIO PASKUTINIOJO APROBAVIMO DATA

2015-12-16

15. KITA INFORMACIJA

Parduodama be recepto.

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

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

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

Perforuotos aliuminio ir aliuminio lizduotės, ant kurių išspausdintas tekstas: d žut je yra 30 tablečių (3 lizduotės po 10 tablečių).

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

Perforuotos aliuminio ir aliuminio lizduotės, ant kurių išspausdintas tekstas: d žut je yra 100 tablečių (10 lizduotės po 10 tablečių).

Perforuotos aliuminio ir aliuminio lizduotės, ant kurių išspausdintas tekstas: d žut je yra 300 tablečių (30 lizduotės po 10 tablečių).

Gali būti platinamos ne visų dydžių pakuotės.

VIETA ANTSPAUDUI

- Šeimininko vardas:.....
.....
- Augintinio vardas:.....
.....
- Dozavimas:.....
.....
- Serija/Lot
- Tinka iki/EXP