

**LISA I**  
**RAVIMI OMADUSTE KOKKUVÕTE**

Ravimil on müügiluba lõppenud

## 1. VETERINAARRAVIMI NIMETUS

Meloxivet 0,5 mg/ml suukaudne suspensioon koertele

## 2. KVALITATIIVNE JA KVANTITATIIVNE KOOSTIS

Üks ml sisaldab:

### Toimeaine

Meloksikaam 0,5 mg

### Abiained

Natriumbensoaat 1 mg

Abiainete terviklik loetelu on esitatud punktis 6.1.

## 3. RAVIMVORM

Suukaudne suspensioon. Valge kuni kollakas läbipaistmatu suspensioon.

## 4. KLIINILISED ANDMED

### 4.1. Loomaliigid

Koer

### 4.2. Näidustused, määrates kindlaks vastavad loomaliigid

Põletiku ja valu leevendamine ägedate või krooniliste lihas-skeleti kahjustuste korral.

### 4.3. Vastunäidustused

Mitte kasutada tiinetel või imetavatel koertel.

Mitte kasutada koertel, kelle esineb seedetrakti häireid, näiteks ärritust või verejooksu, maksafunktsiooni, südamegevuse või neerufunktsiooni häireid ja hemorraagilisi häireid.

Mitte kasutada, kui esineb ülitundlikkust toimeaine või ravimi ükskõik millis(t)e abiaine(te) suhtes.

Mitte kasutada noorematel kui 6 nädalastel koertel.

### 4.4 Erihoiatused

Ei ole.

### 4.5. Erihoiatused

#### Erihoiatused kasutamisel loomadel

Potentsiaalse nefrotoksilisuse tõttu vältida ravimi kasutamist dehüdreerunud, hüповoleemilisel või hüpotensiivsel loomal.

## **Antud veterinaarravimit loomadele manustava isiku poolt rakendatavad spetsiaalsed ettevaatusabinõud**

Inimesed, kes on teadaolevalt tundlikud mittesteroidsetele põletikuvastastele ravimitele (NSAID-id) suhtes, peaksid vältima kokkupuudet selle veterinaarravimiga.

Juhuslikul ravimi manustamisel iseendale pöörduda viivitamatult arsti poole ja näidata pakendi infolehte või pakendi etiketti.

### **4.6. Kõrvaltoimed (sagedus ja tõsidus)**

Aeg-ajalt on teatatud tüüpilistest mittesteroidsete põletikuvastaste ravimite kõrvaltoimetest, nt isutus, oksendamine, kõhulahtisus, peiteveri roojas, letargia ja neerupuudulikkus. Väga harvadel juhtudel on täheldatud verist kõhulahtisust, veriokset, seedetrakti haavandeid ja maksaensüümide taseme tõusu.

Need kõrvaltoimed tekivad tavaliselt esimesel ravinädalal, on enamasti mööduva iseloomuga ja kaovad pärast ravi lõppu, kuid väga harva võivad olla ka rasked või lõppeda surmaga.

Kõrvaltoimete ilmnemisel tuleb ravi katkestada ja konsulteerida loomaarstiga.

### **4.7. Kasutamine tiinuse, laktatsiooni või munemise perioodil**

Veterinaarravimi ohutus tiinuse ja laktatsiooni perioodil ei ole piisavalt tõestatud (vt punkt 4.3).

### **4.8. Koostoimed teiste ravimitega ja teised koostoimed**

Teised mittesteroidsed põletikuvastased ravimid, diureetikumid, antikoagulandid, aminoglükosiidid ja proteiinidega hästi seonduvad ained võivad seondumiseks omavahel konkureerida ja tekitada toksilist toimet. Meloxivet'i ei tohi manustada koos teiste mittesteroidsete põletikuvastaste ravimite ega glükokortikosteroididega.

Eelnev ravi põletikuvastaste ainetega võib põhjustada täiendavaid või raskemaid kõrvaltoimeid, mistõttu tuleb enne ravi alustamist jätta vähemalt 24 tunnine ravivaba periood nende veterinaarravimitega. Ravivaba perioodi puhul tuleb aga arvestada varem kasutatud ravimite farmakoloogilisi omadusi.

### **4.9. Annustamine ja manustamisviis**

Suukaudne.

Enne kasutamist loksutada.

Manustamiseks koos toiduga.

Algannus esimesel päeval on ühekordne doos 0,2 mg meloksikaami/kg kehamassi kohta. Ravi jätkatakse üks kord päevas suukaudse manustamisega (24 tunniste intervallidega) säilitusannusega 0,1 mg meloksikaami/kg kehamassi kohta.

Jälgida hoolikalt annustamise täpsust.

Suspensiooni tuleb manustada pakendis oleva annustamissüstla abil. Süstal sobitub pudelile ning on varustatud kg/skaalaga, mis vastab säilitusannusele (st 0,1 mg meloksikaami/kg kehamassi kohta).

Seega esimesel päeval tuleb manustada kahekordne säilitusannuse kogus.

Tavaliselt ilmneb kliiniline vastus 3...4 päevaga. Ravi tuleb lõpetada hiljemalt 10 päeva pärast juhul, kui kliinilist paranemist ei ilmne.

Pikemaajaliseks raviks võib pärast kliinilise ravivastuse tekkimist ( $\geq 4$  päeva pärast) Meloxivet annust kohandada väikseima efektiivse individuaalse annuseni, kuna krooniliste lihaskoe häiretega kaasnev valu ja põletik võivad aja jooksul varieeruda.

Vältida ravimi saastumist ravi ajal.

#### 4.10. Üleannustamine (sümptomid, esmaabi, antidoodid), vajadusel

Üleannustamise korral tuleb otsekohe alustada sümptomaatilise raviga.

#### 4.11. Keeluaeg (-ajad)

Ei rakendata.

### 5. FARMAKOLOOGILISED OMADUSED

Farmakoterapeutiline rühm: Mittesteroidsed põletiku- ja reumavastased ained (oksikaamid).  
ATCvet kood: QM01AC06

#### 5.1. Farmakodünaamilised omadused

Meloksikaam on oksikaamide rühma kuuluv mittesteroidne põletikuvastane ravim, mille põletikuvastane, valuvaigistav, antiexsudatiivne ja palavikuvastane toime on tingitud prostaglandiini sünteesi inhibeerimisest. Meloksikaam vähendab leukotsüütide infiltratsiooni põletikulisse koesse. Vähemal määral pärsib see ka kollageeni esilekutsutud trombotsüütide agregatsiooni. *In vitro* ja *in vivo* uuringutes inhibeeris meloksikaam tsüklooksügenaasi-2 (COX-2) rohkem kui tsüklooksügenaasi-1 (COX-1).

#### 5.2. Farmakokineetilised andmed

##### Imendumine

Suukaudsel manustamisel imendub meloksikaam täielikult ja maksimaalne keskmine kontsentratsioon plasmas saavutatakse ligikaudu 6,1 tundi pärast manustamist. Preparaadi kasutamisel vastavalt soovitatud annustamisrežiimile saavutatakse meloksikaami stabiilsed kontsentratsioonid plasmas ravi teisel päeval.

##### Jaotumine

Meloksikaami terapeutiline kontsentratsioon plasmas ja manustatud raviannused on lineaarselt seotud. Ligikaudu 97 % meloksikaamist seondub plasmavalkudega. Jaotusruumala on 0,3 l/kg.

##### Metabolism

Meloksikaami leidub valdavalt plasmas ja see eritub peamiselt sapiga, uriin sisaldab ainult algaine jälgi. Meloksikaam metaboliseerub alkoholiks, happe derivaadiks ja mitmeks polaarseks metaboliidiks. Kõik tähtsamad metaboliidid on osutunud farmakoloogiliselt inaktiivseteks.

##### Eliminatsioon

Meloksikaami elimineerumise poolväärtusaeg on 24 tundi. Ligikaudu 75 % manustatud annusest väljub roojaga ja ülejäänud osa uriiniga.

### 6. FARMATSEUTILISED ANDMED

#### 6.1. Abiainete loetelu

mikrokristalne tselluloos  
ksantaanvaik  
karboksümetüülselluloos  
naatriumbensoaat  
naatriumsahharinaat  
glütserool  
sorbitool  
sidrunappe monohüdraat

naatriumhüdroksiid  
puhastatud vesi

## **6.2. Sobimatus**

Ei ole teada.

## **6.3. Kõlblikkusaeg**

Müügipakendis veterinaarpreparaadi kõlblikkusaeg: 3 aastat  
Kõlblikkusaeg pärast vahetu pakendi esmast avamist: 6 kuud.

## **6.4. Säilitamise eritingimused**

Seda veterinaaravimit ei pea säilitama eritingimustes.

## **6.5. Vahetu pakendi iseloomustus ja koostis**

10 ml: oranžikaskollane klaaspudel (tüüp III) polüetüleenist lapsekindla sulguriga, polüetüleenist vahetüki ja oranžikaskollase polüpropüleenist annustamissüstlaga.  
30 ml: oranžikaskollane klaaspudel (tüüp III) polüetüleenist lapsekindla sulguriga, polüetüleenist vahetüki ja oranžikaskollase polüpropüleenist annustamissüstlaga.  
Kõik pakendi suurused ei pruugi kaubandusvõrgus saadaval olla.

## **6.6. Erinõuded ettevaatusabinõude osas kasutamata jäänud veterinaaravimite või nende kasutamisest tekkinud jäätmete hävitamisel**

Kasutamata veterinaaravimid või nende jäätmed tuleb hävitada vastavalt kohalikule seadusandlusele.

## **7. MÜÜGILOA HOIDJA NIMI**

Eli Lilly and Company Limited  
Elanco Animal Health  
Lilly House, Priestley Road  
Basingstoke  
Hampshire RG24 9NL  
Suurbritannia

## **8. MÜÜGILOA NUMBER (NUMBRID)**

EU/2/07/077/001  
EU/2/07/077/002

## **9. ESMASE MÜÜGILOA VÄLJASTAMISE / MÜÜGILOA PIKENDAMISE KUUPÄEV**

Esmase müügiloa väljastamise kuupäev: 14.11.2007  
Müügiloa uuendamise kuupäev:

## **10. TEKSTI ÜLEVAATAMISE KUUPÄEV**

Üksikasjalikku teavet antud veterinaaravimi kohta leiab Euroopa Raviameti koduleheküljelt aadressil <http://www.ema.europa.eu/>.

## MÜÜGI, TARNIMISE JA/VÕI KASUTAMISE KEELD

Ei rakendata.

Ravimil on müügiluba lõppenud

## 1. VETERINAARRAVIMI NIMETUS

Meloxivet 1,5 mg/ml suukaudne suspensioon koertele

## 2. KVALITATIIVNE JA KVANTITATIIVNE KOOSTIS

Üks ml sisaldab:

### Toimeaine

Meloksikaam 1,5 mg

### Abiained

Natriumbensoaat 1 mg

Abiainete terviklik loetelu on esitatud punktis 6.1.

## 3. RAVIMVORM

Suukaudne suspensioon. Valge kuni kollakas läpipaistmatu suspensioon.

## 4. KLIINILISED ANDMED

### 4.1. Loomaliigid

Koer

### 4.2. Näidustused, määrates kindlaks vastavad loomaliigid

Põletiku ja valu leevendamine ägedate või krooniliste lihas-skeleti kahjustuste korral.

### 4.3. Vastunäidustused

Mitte kasutada tiinetel või imetavatel koertel.

Mitte kasutada koertel, kelle esineb seedetrakti häireid, näiteks ärritust või verejooksu, maksafunktsiooni, südamegevuse või neerufunktsiooni häireid ja hemorraagilisi häireid.

Mitte kasutada, kui esineb ülitundlikkust toimeaine või ravimi ükskõik millis(t)e abiaine(te) suhtes.

Mitte kasutada noorematel kui 6 nädalastel koertel.

### 4.4. Erihoiatused

Ei ole.

### 4.5. Erihoiatused

#### Erihoiatused kasutamisel loomadel

Potentsiaalse nefrotoksilisuse tõttu vältida ravimi kasutamist dehüdreerunud, hüповoleemilisel või hüpotensiivsel loomal.

## **Antud veterinaarravimit loomadele manustava isiku poolt rakendatavad spetsiaalsed ettevaatusabinõud**

Inimesed, kes on teadaolevalt tundlikud mittesteroidsetele põletikuvastastele ravimitele (NSAID-id) suhtes, peaksid vältima kokkupuudet selle veterinaarravimiga.

Juhuslikul ravimi manustamisel iseendale pöörduda viivitamatult arsti poole ja näidata pakendi infolehte või pakendi etiketti.

### **4.6. Kõrvaltoimed (sagedus ja tõsidus)**

Aeg-ajalt on teatatud tüüpilistest mittesteroidsete põletikuvastaste ravimite kõrvaltoimetest, nt isutus, oksendamine, kõhulahtisus, peiteveri roojas, letargia ja neerupuudulikkus. Väga harvadel juhtudel on täheldatud verist kõhulahtisust, veriokset, seedetrakti haavandeid ja maksaensüümide taseme tõusu.

Need kõrvaltoimed tekivad tavaliselt esimesel ravinädalal, on enamasti mööduva iseloomuga ja kaovad pärast ravi lõppu, kuid väga harva võivad olla ka rasked või lõppeda surmaga.

Kõrvaltoimete ilmnemisel tuleb ravi katkestada ja konsulteerida loomaarstiga.

### **4.7. Kasutamine tiinuse, laktatsiooni või munemise perioodil**

Veterinaarravimi ohutus tiinuse ja laktatsiooni perioodil ei ole piisavalt tõestatud (vt punkt 4.3).

### **4.8. Koostoimed teiste ravimitega ja teised koostoimed**

Teised mittesteroidsed põletikuvastased ravimid, diureetikumid, antikoagulandid, aminoglükosiidid ja proteiinidega hästi seonduvad ained võivad seondumiseks omavahel konkureerida ja tekitada toksilist toimet. Meloxivet'i ei tohi manustada koos teiste mittesteroidsete põletikuvastaste ravimite ega glükokortikosteroididega.

Eelnev ravi põletikuvastaste ainetega võib põhjustada täiendavaid või raskemaid kõrvaltoimeid, mistõttu tuleb enne ravi alustamist jätta vähemalt 24 tunnine ravivaba periood nende veterinaarravimitega.

Ravivaba perioodi puhul tuleb aga arvestada varem kasutatud ravimite farmakoloogilisi omadusi.

### **4.9. Annustamine ja manustamisviis**

Suukaudne.

Enne kasutamist loksutada.

Manustamiseks koos toiduga.

Algannus esimesel päeval on ühekordne doos 0,2 mg meloksikaami/kg kehamassi kohta. Ravi jätkatakse üks kord päevas suukaudse manustamisega (24 tunniste intervallidega) säilitusannusega 0,1 mg meloksikaami/kg kehamassi kohta.

Jälgida hoolikalt annustamise täpsust.

Suspensiooni tuleb manustada 30 ml ja 150 ml pakendites olevate annustamissüstalde abil või ühega kahest annustamissüstlast, mis on lisatud 10 ml pakendile. Süstal sobitub pudelile ning on varustatud kg/skaalaga, mis vastab säilitusannusele (st 0,1 mg meloksikaami/kg kehamassi kohta). Seega esimesel päeval tuleb manustada kahekordne säilitusannuse kogus.

10 ml pakendites olevat suspensiooni võib manustada väiksema süstlaga koertele, kelle kehamass on alla 8 kg (üks skaala mõõtühik 0,5 kg kehamassi kohta) ning suurema süstlaga koertele, kelle kehamass on üle 8 kg (üks skaala mõõtühik 2,0 kg kehamassi kohta).

Tavaliselt ilmneb kliiniline vastus 3...4 päevaga. Ravi tuleb lõpetada hiljemalt 10 päeva pärast juhul, kui kliinilist paranemist ei ilmne.



Pikemaajaliseks raviks võib pärast kliinilise ravivastuse tekkimist ( $\geq 4$  päeva pärast) Meloxivet annust kohandada väikseima efektiivse individuaalse annuseni, kuna krooniliste lihas-skeleti häiretega kaasnev valu ja põletik võivad aja jooksul varieeruda. Vältida ravimi saastumist ravi ajal.

#### 4.10. Üleannustamine (sümptomid, esmaabi, antidoodid), vajadusel

Üleannustamise korral tuleb otsekohe alustada sümptomaatilise raviga.

#### 4.11. Keeluaeg (-ajad)

Ei rakendata.

### 5. FARMAKOLOOGILISED OMADUSED

Farmakoterapeutiline rühm: Mittesteroidsed põletiku- ja reumavastased ained (oksikaamid).  
ATCvet kood: QM01AC06

#### 5.1. Farmakodünaamilised omadused

Meloksikaam on oksikaamide rühma kuuluv mittesteroidne põletikuvastane ravim, mille põletikuvastane, valuvaigistav, antiexsudatiivne ja palavikuvastane toime on tingitud prostaglandiini sünteesi inhibeerimisest. Meloksikaam vähendab leukotsüütide infiltratsiooni põletikulisse koesse. Vähemal määral pärsib see ka kollageeni esilekutsutud trombotsüütide agregatsiooni. *In vitro* ja *in vivo* uuringutes inhibeeris meloksikaam tsüklooksügenaasi-2 (COX-2) rohkem kui tsüklooksügenaasi-1 (COX-1).

#### 5.2. Farmakokineetilised andmed

##### Imendumine

Suukaudsel manustamisel imendub meloksikaam täielikult ja maksimaalne keskmine kontsentratsioon plasmas saavutatakse ligikaudu 6,1 tundi pärast manustamist. Preparaadi kasutamisel vastavalt soovitatud annustamisrežiimile saavutatakse meloksikaami stabiilsed kontsentratsioonid plasmas ravi teisel päeval.

##### Jaotumine

Meloksikaami terapeutiline kontsentratsioon plasmas ja manustatud raviannused on lineaarselt seotud. Ligikaudu 97 % meloksikaamist seondub plasmavalkudega. Jaotusruumala on 0,3 l/kg.

##### Metabolism

Meloksikaami leidub valdavalt plasmas ja see eritub peamiselt sapiga, uriin sisaldab ainult algaine jälgi. Meloksikaam metaboliseerub alkoholiks, happe derivaadiks ja mitmeks polaarseks metaboliidiks. Kõik tähtsamad metaboliidid on osutunud farmakoloogiliselt inaktiivseteks.

##### Eliminatsioon

Meloksikaami elimineerumise poolväärtusaeg on 24 tundi. Ligikaudu 75 % manustatud annusest väljub roojaga ja ülejäänud osa uriiniga.

### 6. FARMATSEUTILISED ANDMED

#### 6.1. Abiainete loetelu

mikrokristalne tselluloos  
ksantaanvaik  
karboksümetüülselluloos

naatriumbensoaat  
naatriumsahharinaat  
glütserool  
sorbitool  
sidrunappe monohüdraat  
naatriumhüdroksiid  
puhastatud vesi

## **6.2. Sobimatus**

Ei ole teada.

## **6.3. Kõlblikkusaeg**

Müügipakendis veterinaarpreparaadi kõlblikkusaeg: 3 aastat  
Kõlblikkusaeg pärast vahetu pakendi esmast avamist: 6 kuud.

## **6.4. Säilitamise eritingimused**

Seda veterinaaravimit ei pea säilitama eritingimustes.

## **6.5. Vahetu pakendi iseloomustus ja koostis**

10 ml ravimvorm: merevaigukollane klaaspudel (III tüüp) lapsekindla polüetüleensulguri, polüetüleenist sisestaja ja läbipaistvast polüpropüleenist annustamissüstlaga. Lisatud on kaks annustamissüstalt.

30 ml ja 150 ml ravimvorm: merevaigukollane klaaspudel (III tüüp) lapsekindla polüpropüleenisulguri, polüetüleenist sisestaja ja läbipaistvast polüpropüleenist annustamissüstlaga.

Kõik pakendi suurused ei pruugi kaubandusvõrgus saadaval olla.

## **6.6. Erinõuded ettevaatusabinõude osas kasutamata jäänud veterinaaravimite või nende kasutamisest tekkinud jäätmete hävitamisel**

Kasutamata veterinaaravimid või nende jäätmed tuleb hävitada vastavalt kohalikule seadusandlusele.

## **7. MÜÜGILOA HOIDJA NIMI**

Eli Lilly and Company Limited  
Elanco Animal Health  
Lilly House, Priestley Road  
Basingstoke  
Hampshire RG24 9NL  
Suurbritannia

## **8. MÜÜGILOA NUMBER (NUMBRID)**

EU/2/07/077/003  
EU/2/07/077/004  
EU/2/07/077/005

## **9. ESMASE MÜÜGILOA VÄLJASTAMISE / MÜÜGILOA PIKENDAMISE KUUPÄEV**

Esmase müügiloa väljastamise kuupäev: 14.11.2007

Müügiloa uuendamise kuupäev:

#### **10. TEKSTI ÜLEVAATAMISE KUUPÄEV**

Üksikasjalikku teavet antud veterinaarravimi kohta leiab Euroopa Raviameti koduleheküljelt aadressil <http://www.ema.europa.eu/>.

#### **MÜÜGI, TARNIMISE JA/VÕI KASUTAMISE KEELD**

Ei rakendata.

Ravimil on müügiluba lõppenud

## LISA II

- A. **BIOLOOGILIS(T)E TOIMEAINE(TE) TOOTJA(D) JA TOOTMISLOA HOIDJA(D), KES VASTUTAB (VASTUTAVAD) RAVIMIPARTII VÄLJASTAMISE EEST**
- B. **MÜÜGILOA TINGIMUSED, SEALHULGAS HANKE- JA KASUTUSPIIRANGUD**
- C. **MÜÜGI-, HANKE- JA/VÕI KASUTUSKEELD**
- D. **RAVIMJÄÄKIDE PIIRNORMID**

**A. TOOTMISLOA HOIDJA, KES VASTUTAB RAVIMIPARTII VÄLJASTAMISE EEST**

Ravimipartii väljastamise eest vastutava tootja nimi ja aadress

Lusomedicamenta S.A.  
Estrada Consiglieri Pedroso, 69 B Queluz de Baixo  
2730-055 Barcarena  
Portugal

**B. MÜÜGILOA TINGIMUSED VÕI PIIRANGUD TARNIMISE VÕI KASUTAMISE OSAS**

Tarnida üksnes veterinaararsti retsepti olemasolul.

**C. MÜÜGILOA TINGIMUSED VÕI PIIRANGUD OHUTU JA EFEKTIIVSE KASUTAMISE OSAS**

Ei kohaldata.

**D. RAVIMJÄÄKIDE PIIRNORMID**

Ei kohaldata.

Ravimil on müügiluba lõppenud

Ravimil on müügiluba lõppenud

### **III LISA**

#### **PAKENDI MÄRGISTUS JA PAKENDI INFOLEHT**

**A. PAKENDI MÄRGISTUS**

Ravimil on müügiluba lõppenud

**VÄLISPAKENDIL VÕI SELLE PUUDUMISEL SISEPAKENDIL PEAVAD OLEMA JÄRGMISED ANDMED**

**Pappkarp pudelitele suurusega 10 ja 30 ml**

**1. VETERINAARRAVIMI NIMETUS**

Meloxivet 0,5 mg/ml suukaudne suspensioon koertele

**2. TOIMEAINE(TE) JA ABIAINETE SISALDUS**

Iga ml sisaldab:

Meloksikaam 0,5 mg

Natriumbensoaat 1 mg

**3. RAVIMVORM**

suukaudne suspensioon

**4. PAKENDI SUURUS**

10 ml

30 ml

**5. LOOMALIIGID**

Koer

**6. NÄIDUSTUS(ED)**

Ägedad või kroonilised lihás-skeleti kahjustused.

**7. MANUSTAMISVIIS JA -TEE(D)**

Suukaudne.

Enne kasutamist lugege pakendi infolehte.

Enne kasutamist loksutada.

Manustamiseks koos toiduga.

Vältida preparaadi saastumist kasutamisel.

**8. KEELUAJAD**

Ei rakendata.



**9. ERIHOIATUS(ED), KUI VAJALIK**

Mitte kasutada tiinetel või imetavatel koertel.

**10. KÕLBLIKKUSAEG**

EXP:

Pärast pakendi avamist kasutada kuni 6 kuud.

**11. SÄILITAMISE ERITINGIMUSED**

Seda veterinaarravimit ei pea säilitama eritingimustes.

**12. ERINÕUDED ETTEVAATUSABINÕUDE OSAS KASUTAMATA JÄÄNUD  
PREPARAADI VÕI JÄÄTMETE HÄVITAMISEL, KUI NEED ON KEHTESTATUD**

Jäätmete kõrvaldamine peab toimuma vastavalt kohalikele eeskirjadele.

**13. MÄRGE „AINULT VETERINAARSEKS KASUTAMISEKS” NING TINGIMUSED VÕI  
PIIRANGUD TARNIMISE JA KASUTAMISE OSAS, kui need on kohaldatavad**

Ainult veterinaarseks kasutamiseks - tarnida üksnes veterinaararsti retsepti olemasolul.

**14. MÄRGE ”HOIDA LASTE EEST VARJATUD JA KÄTTESAAMATUS KOHAS”**

Hoida laste eest varjatud ja kättesaamatus kohas.

**15. MÜÜGILOA HOIDJA NIMI JA AADRESS**

Eli Lilly and Company Limited  
Elanco Animal Health  
Lilly House, Priestley Road  
Basingstoke  
Hampshire RG24 9NL  
Suurbritannia

**16. MÜÜGILOA NUMBER (NUMBRID)**

EU/2/07/077/001	10 ml
EU/2/07/077/002	30 ml

**17. TOOTJAPOLNE PARTII NUMBER**

Lot:

**MIINIMUMNÕUDED ANDMETE OSAS, MIS PEAVAD OLEMA ÄRA MÄRGITUD  
VÄIKESEL VAHETUL SISEPAKENDIL**

**Silt 10 ja 30 ml pudeli jaoks**

**1. VETERINAARRAVIMI NIMETUS**

Meloxivet 0,5 mg/ml suukaudne suspensioon koertele

**2. TOIMEAINE(TE) KOGUS**

Meloksikaam 0,5 mg/ml

**3. PAKENDI SISU KAALU, MAHU VÕI ANNUSTE ARVU JÄRGI**

10 ml  
30 ml

**4. MANUSTAMISTEE(D)**

Suukaudne.  
Manustamiseks koos toiduga.

**5. KEELUAJAD**

Ei rakendata.

**6. PARTII NUMBER**

Lot

**7. KÕLBLIKKUSAEG**

EXP:  
Pärast pakendi avamist kasutada kuni 6 kuud.

**8. MÄRGE „AINULT VETERINAARSEKS KASUTAMISEKS”**

Ainult veterinaarseks kasutamiseks.

**VÄLISPAKENDIL VÕI SELLE PUUDUMISEL SISEPAKENDIL PEAVAD OLEMA JÄRGMISED ANDMED**

**Pappkarp pudelitele suurusega 10, 30 ja 150 ml**

**1. VETERINAARRAVIMI NIMETUS**

Meloxivet 1,5 mg/ml suukaudne suspensioon koertele

**2. TOIMEAINE(TE) JA ABIAINETE SISALDUS**

Iga ml sisaldab:

Meloksikaam 1,5 mg

Naatribensoaat 1 mg

**3. RAVIMVORM**

suukaudne suspensioon

**4. PAKENDI SUURUS**

10 ml

30 ml

150 ml

**5. LOOMALIIGID**

Koer

**6. NÄIDUSTUS(ED)**

Ägedad või kroonilised lihas-skeleti kahjustused.

**7. MANUSTAMISVIIS JA -TEE(D)**

Suukaudne.

Enne kasutamist lugege pakendi infolehte.

Enne kasutamist loksutada.

Manustamiseks koos toiduga.

Vältida preparaadi saastumist kasutamisel.

**8. KEELUAJAD**

Ei rakendata.

**9. ERIHOIATUS(ED), KUI VAJALIK**

Mitte kasutada tiinetel või imetavatel koertel.

**10. KÕLBLIKKUSAEG**

EXP:

Pärast pakendi avamist kasutada kuni 6 kuud.

**11. SÄILITAMISE ERITINGIMUSED**

Seda veterinaarravimit ei pea säilitama eritingimustes.

**12. ERINÕUDED ETTEVAATUSABINÕUDE OSAS KASUTAMATA JÄÄNUD PREPARAADI VÕI JÄÄTMETE HÄVITAMISEL, KUI NEED ON KEHTESTATUD**

Jäätmete kõrvaldamine peab toimuma vastavalt kohalikele eeskirjadele.

**13. MÄRGE „AINULT VETERINAARSEKS KASUTAMISEKS” NING TINGIMUSED VÕI PIIRANGUD TARNIMISE JA KASUTAMISE OSAS, kui need on kohaldatavad**

Ainult veterinaarseks kasutamiseks - tarnida üksnes veterinaararsti retsepti olemasolul.

**14. MÄRGE ”HOIDA LASTE EEST VARJATUD JA KÄTTESAAMATUS KOHAS”**

Hoida laste eest varjatud ja kättesaamatus kohas.

**15. MÜÜGILOA HOIDJA NIMI JA AADRESS**

Eli Lilly and Company Limited  
Elanco Animal Health  
Lilly House, Priestley Road  
Basingstoke  
Hampshire RG24 9NL  
Suurbritannia

**16. MÜÜGILOA NUMBER (NUMBRID)**

EU/2/07/077/003	10 ml
EU/2/07/077/004	30 ml
EU/2/07/077/005	150 ml

**17. TOOTJAPOLNE PARTII NUMBER**

Lot:

**VÄLISPAKENDIL VÕI SELLE PUUDUMISEL SISEPAKENDIL PEAVAD OLEMA JÄRGMISED ANDMED**

**Silt 150 ml pudeli jaoks**

**1. VETERINAARRAVIMI NIMETUS**

Meloxivet 1,5 mg/ml suukaudne suspensioon koertele

**2. TOIMEAINE(TE) JA ABIAINETE SISALDUS**

Iga ml sisaldab:

Meloksikaam 1,5 mg

Naatribensoaat 1 mg

**3. RAVIMVORM**

suukaudne suspensioon

**4. PAKENDI SUURUS**

150 ml

**5. LOOMALIIGID**

Koer

**6. NÄIDUSTUS(ED)**

Ägedad või kroonilised lihas-skeleti kahjustused.

**7. MANUSTAMISVIIS JA -TEE(D)**

Suukaudne.

Enne kasutamist lugege pakendi infolehte.

Enne kasutamist loksutada.

Manustamiseks koos toiduga.

Vältida preparaadi saastumist kasutamisel.

**8. KEELUAJAD**

Ei rakendata.

**9. ERIHOIATUS(ED), KUI VAJALIK**

Mitte kasutada tiinetel või imetavatel koertel.

**10. KÕLBLIKKUSAEG**

EXP:

Pärast pakendi avamist kasutada kuni 6 kuud.

**11. SÄILITAMISE ERITINGIMUSED**

Seda veterinaarravimit ei pea säilitama eritingimustes.

**12. ERINÕUDED ETTEVAATUSABINÕUDE OSAS KASUTAMATA JÄÄNUD  
PREPARAADI VÕI JÄÄTMETE HÄVITAMISEL, KUI NEED ON KEHTESTATUD**

Jäätmete kõrvaldamine peab toimuma vastavalt kohalikele eeskirjadele.

**13. MÄRGE „AINULT VETERINAARSEKS KASUTAMISEKS” NING TINGIMUSED VÕI  
PIIRANGUD TARNIMISE JA KASUTAMISE OSAS, kui need on kohaldatavad**

Ainult veterinaarseks kasutamiseks - tarnida üksnes veterinaararsti retsepti olemasolul.

**14. MÄRGE ”HOIDA LASTE EEST VARJATUD JA KÄTTESAAMATUS KOHAS”**

Hoida laste eest varjatud ja kättesaamatus kohas.

**15. MÜÜGILOA HOIDJA NIMI JA AADRESS**

Eli Lilly and Company Limited  
Elanco Animal Health  
Lilly House, Priestley Road  
Basingstoke  
Hampshire RG24 9NL  
Suurbritannia

**16. MÜÜGILOA NUMBER (NUMBRID)**

EU/2/07/077/005

**17. TOOTJAPOLNE PARTII NUMBER**

Lot:

**MIINIMUMNÕUDED ANDMETE OSAS, MIS PEAVAD OLEMA ÄRA MÄRGITUD  
VÄIKESEL VAHETUL SISEPAKENDIL**

**Silt 10 ja 30 ml pudeli jaoks**

**1. VETERINAARRAVIMI NIMETUS**

Meloxivet 1,5 mg/ml suukaudne suspensioon koertele

**2. TOIMEAINE(TE) KOGUS**

Meloksikaam 1,5 mg/ml

**3. PAKENDI SISU KAALU, MAHU VÕI ANNUSTE ARVU JÄRGI**

10 ml  
30 ml

**4. MANUSTAMISTEE(D)**

Suukaudne.

**5. KEELUAJAD**

Ei rakendata.

**6. PARTII NUMBER**

Lot

**7. KÕLBLIKKUSAEG**

EXP:  
Pärast pakendi avamist kasutada kuni 6 kuud.

**8. MÄRGE „AINULT VETERINAARSEKS KASUTAMISEKS”**

Ainult veterinaarseks kasutamiseks.

**B. PAKENDI INFOLEHT**

Ravimil on müügiluba lõppenud



## PAKENDI INFOLEHT

### Meloxivet 0,5 mg/ml suukaudne suspensioon koertele

#### 1. MÜÜGILOA HOIDJA NING, KUI NEED EI KATTU, RAVIMIPARTII VÄLJASTAMISE EEST VASTUTAVA TOOTMISLOA HOIDJA NIMI JA AADRESS

##### Müügiloa hoidja

Eli Lilly and Company Limited  
Elanco Animal Health  
Lilly House, Priestley Road  
Basingstoke  
Hampshire RG24 9NL  
Suurbritannia

##### Partii väljastamise eest vastutav tootja

Lusomedicamenta S.A.  
Estrada Consiglieri Pedroso, 69 B Queluz de Baixo  
2730-055 Barcarena  
Portugal

#### 2. VETERINAARRAVIMI NIMETUS

Meloxivet 0,5 mg/ml suukaudne suspensioon koertele

#### 3. TOIMEAINE(D) JA MUUD ABIAINE(D)

Üks ml sisaldab:

Meloksikaam	0,5 mg
Natriumbensoaat	1 mg

#### 4. NÄIDUSTUS(ED)

Põletiku ja valu leevendamine ägedate või krooniliste lihaskahjustuste korral.

#### 5. VASTUNÄIDUSTUSED

Ärge manustage ravimit Meloxivet:

- kui teie koer on tiine või imetab;
- kui teie koeral esinevad seedetrakti haired, nagu näiteks ärritus ja hemorraagia, häirunud maksa, südamete või neerude funktsioon ja hemorraagilised haired;
- kui teie koer on ülitundlik (allergiline) toimeaine või mis tahes ainete suhtes;
- kui teie koer on vähem kui 6 nädalat vana

#### 6. KÕRVALTOIMED

Aeg-ajalt on teatatud tüüpilistest mittesteroidsete põletikuvastaste ravimite kõrvaltoimetest, nt isutus, oksendamine, kõhulahtisus, peiteveri roojas, letargia ja neerupuudulikkus. Väga harvadel juhtudel on täheldatud verist kõhulahtisust, veriokset, seedetrakti haavandeid ja maksaensüümide taseme tõusu.

Need kõrvaltoimed tekivad tavaliselt esimesel ravinädalal, on enamasti mööduva iseloomuga ja kaovad pärast ravi lõppu, kuid väga harva võivad olla ka rasked või lõppeda surmaga.

Kui täheldate tõsiseid kõrvaltoimeid või muid toimeid, mida pole käesolevas pakendi infolehes mainitud, palun teavitage sellest veterinaararsti.

## 7. LOOMALIIGID

Koer

## 8. ANNUSTAMINE LOOMALIIGITI, MANUSTAMISTEE(D) JA –MEETOD

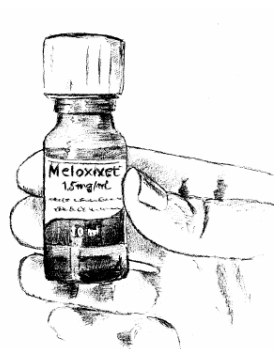
Suukaudne. Manustamiseks koos toiduga.

Suspensiooni tuleb manustada pakendis oleva annustamissüstla abil. Süstal sobitub pudelile ning on varustatud kg/skaalaga, mis vastab säilitusannusele (st 0,1 mg meloksikaami/kg kehamassi kohta). Seega esimesel päeval tuleb manustada kahekordne säilitusannuse kogus.

### Doseerimine

Algannus esimesel päeval on ühekordne doos 0,2 mg meloksikaami/kg kehamassi kohta. Ravi jätkatakse üks kord päevas suukaudse manustamisega (24 tunniste intervallidega) säilitusannusega 0,1 mg meloksikaami/kg kehamassi kohta.

### Manustamistee(d) ja –meetod



Loksutada pudelit hoolikalt. Suruda pudeli kork alla ja keerata ära. Kinnitada doseerimissüstal pudelile, surudes selle otsa ettevaatlikult pudeli peale.



Keerata pudel ja süstal alaspidi. Tõmmata kolb välja, kuni must joon kolvil vastab teie koera kehamassile kilogrammides.



Keerata pudel püsti ja veidi keerates tõmmata doseerimissüstal pudelilt ära.



Kolbi alla vajutades tühjendada süstla sisu toidusse.

Ravi tulemus ilmneb üldjuhul 3 – 4 päeva pärast. Kui kliinilist paranemist ei ilmne, tuleb ravi hiljemalt 10 päeva pärast lõpetada.

Pikemaajaliseks raviks võib pärast kliinilise ravivastuse tekkimist ( $\geq 4$  päeva pärast) Meloxivet annust kohandada väikseima efektiivse individuaalse annuseni, kuna krooniliste lihas-skeleti häiretega kaasnev valu ja põletik võivad aja jooksul varieeruda.

Vältida preparaadi saastumist kasutamisel.

## 9. SOOVITUSED ÕIGE MANUSTAMISVIISI OSAS

Jälgida hoolikalt annustamise täpsust. Järgida hoolikalt loomaarstilt saadud juhiseid.

## 10. KEELUAJAD

Ei rakendata.

## 11. SÄILITAMISE ERITINGIMUSED

Hoida laste eest varjatud ja kättesaamatus kohas.

Seda veterinaarravimit ei pea säilitama eritingimustes.

Süstla ots tuleb pärast ifakordset kasutamist pühkida ning pudeli kork tihedalt peale keerata. Süstalt tuleb kasutuskordade vahel pakendis/karbis hoida.

Pärast sildil ja pakendil EXP järel märgitud kõlblikkusaja lõppu mitte kasutada.

Säilitusaeg pärast mahuti esmakordset avamist: 6 kuud.

## 12. ERIHOIATUSED

Kõrvaltoimete ilmnemisel tuleb ravi katkestada ja konsulteerida loomaarstiga. Potentsiaalse nefrotoksilisuse riski suurenemise tõttu vältida kasutamist dehüdreeritud, hüповoleemilistel või hüpoteensiooniga koertel.

Teised mittesteroidsed põletikuvastased ravimid, diureetikumid, antikoagulandid, aminoglükosiidid ja proteiinidega hästi seonduvad ained võivad seondumiseks omavahel konkureerida ja tekitada toksilist toimet. Meloxivet'i ei tohi manustada koos teiste mittesteroidsete põletikuvastaste ravimite ega glükokortikosteroididega.

Eelnev ravi põletikuvastaste ainetega võib põhjustada täiendavaid või raskemaid kõrvaltoimeid, mistõttu tuleb enne ravi alustamist jätta vähemalt 24 tunnine ravivaba periood nende ravimitega.

Ravivaba perioodi puhul tuleb aga arvestada varem kasutatud ravimite farmakokineetilisi omadusi.

Üleannustamise korral tuleb alustada sümptomaatilist ravi.

Inimesed, kes on mittesteroidsete põletikuvastaste ravimite suhtes ülitundlikud, peaksid kokkupuudet veterinaarravimiga vältima.

Juhuslikul ravimi allaneelamisel pöörduda viivitamatult arsti poole ja näidata pakendi infolehte või pakendi etiketti.

## 13. ERINÕUDED ETTEVAATUSABINÕUDE OSAS KASUTAMATA JÄÄNUD PREPARAADI VÕI NENDE JÄÄTMETE, KUI NEID TEKIB, HÄVITAMISEL

Kasutamata jäänud ravimeid ega jäätmematerjali ei tohi ära visata kanalisatsiooni kaudu ega koos majapidamisprügiga.

Küsige palun oma veterinaararstilt, kuidas hävitatakse ravimeid, mida enam ei vajata. Need meetmed aitavad kaitsta keskkonda.

## 14. PAKENDI INFOLEHE VIIMASE KOOSKÕLASTAMISE KUUPÄEV

Üksikasjalikku teavet antud veterinaarravimi kohta leiab Euroopa Ravimiameti koduleheküljelt aadressil <http://www.ema.europa.eu/>.

## 15. LISAINFO

10 ml: oranžikaskollane klaaspudel (tüüp III) polüetüleenist lapsekindla sulguriga, polüetüleenist vahetüki ja oranžikaskollase polüpropüleenist annustamissüstlaga.

30 ml: oranžikaskollane klaaspudel (tüüp III) polüetüleenist lapsekindla sulguriga, polüetüleenist vahetüki ja oranžikaskollase polüpropüleenist annustamissüstlaga.

Kõik pakendi suurused ei pruugi olla müügil.

Ravimil on müügiluba lõppenud

## PAKENDI INFOLEHT

### Meloxivet 1,5 mg/ml suukaudne suspensioon koertele

#### 1. MÜÜGILOA HOIDJA NING, KUI NEED EI KATTU, RAVIMIPARTII VÄLJASTAMISE EEST VASTUTAVA TOOTMISLOA HOIDJA NIMI JA AADRESS

##### Müügiloa hoidja

Eli Lilly and Company Limited  
Elanco Animal Health  
Lilly House, Priestley Road  
Basingstoke  
Hampshire RG24 9NL  
Suurbritannia

##### Partii väljastamise eest vastutav tootja

Lusomedicamenta S.A.  
Estrada Consiglieri Pedroso, 69 B Queluz de Baixo  
2730-055 Barcarena  
Portugal

#### 2. VETERINAARRAVIMI NIMETUS

Meloxivet 1,5 mg/ml suukaudne suspensioon koertele

#### 3. TOIMEAINE(D) JA MUUD ABIAINE(D)

Üks ml sisaldab:

Meloksikaam	1,5 mg
Naatriumbensoaat	1 mg

#### 4. NÄIDUSTUS(ED)

Põletiku ja valu leevendamine ägedate või krooniliste lihas-skeleti kahjustuste korral.

#### 5. VASTUNÄIDUSTUSED

Ärge manustage ravimit Meloxivet:

- kui teie koer on tiine või imetab;
- kui teie koeral esinevad seedetrakti haired, nagu näiteks ärritus ja hemorraagia, häirunud maksa, südamete või neerude funktsioon ja hemorraagilised haired;
- kui teie koer on ülitundlik (allergiline) toimeaine või mis tahes ainete suhtes;
- kui teie koer on vähem kui 6 nädalat vana

## 6. KÕRVALTOIMED

Aeg-ajalt on teatatud tüüpilistest mittesteroidsete põletikuvastaste ravimite kõrvaltoimetest, nt isutus, oksendamine, kõhulahtisus, peiteveri roojas, letargia ja neerupuudulikkus. Väga harvadel juhtudel on täheldatud verist kõhulahtisust, veriokset, seedetrakti haavandeid ja maksaensüümide taseme tõusu.

Need kõrvaltoimed tekivad tavaliselt esimesel ravinädalal, on enamasti mööduva iseloomuga ja kaovad pärast ravi lõppu, kuid väga harva võivad olla ka rasked või lõppeda surmaga.

Kui täheldate tõsiseid kõrvaltoimeid või muid toimeid, mida pole käesolevas pakendi infolehes mainitud, palun teavitage sellest veterinaararsti.

## 7. LOOMALIIGID

Koer

## 8. ANNUSTAMINE LOOMALIIGITI, MANUSTAMISTEE(D) JA –MEETOD

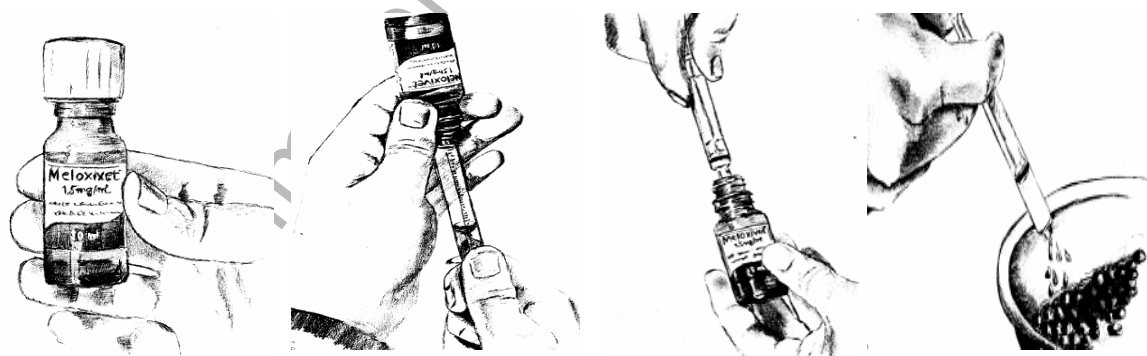
Suukaudne. Manustamiseks koos toiduga.

Suspensiooni tuleb manustada 30 ml ja 150 ml pakendites olevate annustamissüstalde abil või ühega kahest annustamissüstlast, mis on lisatud 10 ml pakendile. Süstal sobitub pudelile ning on varustatud kg/skaalaga, mis vastab säilitusannusele (st 0,1 mg meloksikaami/kg kehamassi kohta). Seega esimesel päeval tuleb manustada kahekordne säilitusannuse kogus.

### Doseerimine

Algannus esimesel päeval on ühekordne doos 0,2 mg meloksikaami/kg kehamassi kohta. Ravi jätkatakse üks kord päevas suukaudse manustamisega (24 tunniste intervallidega) säilitusannusega 0,1 mg meloksikaami/kg kehamassi kohta.

### Manustamistee(d) ja –meetod



Loksutada pudelit hoolikalt. Suruda pudeli kork alla ja keerata ära. Kinnitada doseerimissüstal pudelile, surudes selle otsa ettevaatlikult pudeli peale.

Keerata pudel ja süstal alaspidi. Tõmmata kolb välja, kuni must joon kolvil vastab teie koera kehamassile kilogrammides.

Keerata pudel püsti ja veidi keerates tõmmata doseerimissüstal pudelilt ära.

Kolbi alla vajutades tühjendada süstla sisu toidusse.

Ravi tulemus ilmneb üldjuhul 3 – 4 päeva pärast. Kui kliinilist paranemist ei ilmne, tuleb ravi hiljemalt 10 päeva pärast lõpetada.

Pikemaajaliseks raviks võib pärast kliinilise ravivastuse tekkimist ( $\geq 4$  päeva pärast) Meloxivet annust kohandada väikseima efektiivse individuaalse annuseni, kuna krooniliste lihas-skeleti häiretega kaasnev valu ja põletik võivad aja jooksul varieeruda.

Vältida preparaadi saastumist kasutamisel.

## **9. SOOVITUSED ÕIGE MANUSTAMISVIISI OSAS**

Jälgida hoolikalt annustamise täpsust. Järgida hoolikalt loomaarstilt saadud juhiseid.

10 ml pakendites olevat suspensiooni võib manustada väiksema süstlaga koertele, kelle kehamass on alla 8 kg (üks skaala mõõtühik 0,5 kg kehamassi kohta) ning suurema süstlaga koertele, kelle kehamass on üle 8 kg (üks skaala mõõtühik 2,0 kg kehamassi kohta).

## **10. KEELUAJAD**

Ei rakendata.

## **11. SÄILITAMISE ERITINGIMUSED**

Hoida laste eest varjatud ja kättesaamatus kohas.

Seda veterinaarravimit ei pea säilitama eritingimustes.

Süstla ots tuleb pärast ifakordset kasutamist pühkida ning pudeli kork tihedalt peale keerata. Süstalt tuleb kasutuskordade vahel pakendis/karbis hoida.

Pärast sildil ja pakendil EXP järel märgitud kõlblikkusaja lõppu mitte kasutada.

Säilitusaeg pärast mahuti esmakordset avamist: 6 kuud.

## **12. ERIHOIATUSED**

Kõrvaltoimete ilmnemisel tuleb ravi katkestada ja konsulteerida loomaarstiga. Potentsiaalse nefrotoksilisuse riski suurenemise tõttu vältida kasutamist dehüdreeritud, hüповoleemilistel või hüpotensiooniga koertel.

Teised mittesteroidsed põletikuvastased ravimid, diureetikumid, antikoagulandid, aminoglükosiidid ja proteiinidega hästi seonduvad ained võivad seondumiseks omavahel konkureerida ja tekitada toksilist toimet. Meloxivet'i ei tohi manustada koos teiste mittesteroidsete põletikuvastaste ravimite ega glükokortikosteroididega.

Eelnev ravi põletikuvastaste ainetega võib põhjustada täiendavaid või raskemaid kõrvaltoimeid, mistõttu tuleb enne ravi alustamist jätta vähemalt 24 tunnine ravivaba periood nende ravimitega.

Ravivaba perioodi puhul tuleb aga arvestada varem kasutatud ravimite farmakokineetilisi omadusi.

Üleannustamise korral tuleb alustada sümptomaatilist ravi.

Inimesed, kes on mittesteroidsete põletikuvastaste ravimite suhtes ülitundlikud, peaksid kokkupuudet veterinaarravimiga vältima.

Juhuslikul ravimi allaneelamisel pöörduda viivitamatult arsti poole ja näidata pakendi infolehte või pakendi etiketti.

## **13. ERINÕUDED ETTEVAATUSABINÕUDE OSAS KASUTAMATA JÄÄNUD PREPARAADI VÕI NENDE JÄÄTMETE, KUI NEID TEKIB, HÄVITAMISEL**

Kasutamata jäänud ravimeid ega jäätmematerjali ei tohi ära visata kanalisatsiooni kaudu ega koos majapidamisprügiga.

Küsige palun oma veterinaararstilt, kuidas hävitatakse ravimeid, mida enam ei vajata. Need meetmed aitavad kaitsta keskkonda.

#### **14. PAKENDI INFOLEHE VIIMASE KOOSKÕLASTAMISE KUUPÄEV**

Üksikasjalikku teavet antud veterinaarravimi kohta leiab Euroopa Raviameti koduleheküljelt aadressil <http://www.ema.europa.eu/>.

#### **15. LISAINFO**

10 ml ravimvorm: merevaigukollane klaaspudel (III tüüp) lapsekindla polüetüleensulguri, polüetüleenist sisestaja ja läbipaistvast polüpropüleenist annustamissüstlaga. Lisatud on kaks annustamissüstalt.

30 ml ja 150 ml ravimvorm: merevaigukollane klaaspudel (III tüüp) lapsekindla polüpropüleenisulguri, polüetüleenist sisestaja ja läbipaistvast polüpropüleenist annustamissüstlaga.

Kõik pakendi suurused ei pruugi olla müügil.

Ravimil on müügiluba lõppenud