

Trimetox 240[®]



- Szulfadoxin-trimetoprim kombinációra érzékeny baktériumok által előidézett fertőző betegségeinek, a bőr és az ízületek elsődleges és másodlagos bakteriális fertőzéseinek gyógykezelésére.
- Szarvasmarha, sertés, kutya és macska részére

Használati utasítás

Trimetox 240 oldat injekció szarvasmarha, sertés, kutya és macska számára A.U.V

1.A FORGALOMBA HOZATALI ENGEDÉLY JOOSULTJÁNAK, TOVÁBBÁ AMENNYIBEN ETTŐL ELTÉR, A GYÁRTÁSI TÉTELEK FELSZABADÍTÁSÁÉRT FELELŐS-GYÁRTÓ NEVE ÉS CÍME

Veyx Pharma GmbH
Söhreweg 6
D-34639 Swarzenborn,
Németország

2.AZ ÁLLATGYÓGYÁSZATI GYÓGYSZERKÉSZÍTMÉNY NEVE

Trimetox 240 oldat injekció szarvasmarha, sertés, kutya és macska számára A.U.V

3.HATÓANYAGOK ÉSEGYÉB ÖSSZETEVŐK MEGNEVEZÉSE

1ml készítmény tartalmaz:

Hatóanyag:

Szulfadoxin: 200,0mg

Trimetoprom: 40,0 mg

4.JAVALLATOK

Szarvasmarha, sertés, kutya és macska szulfadoxin-trimetoprim kombinációra érzékeny baktériumok által előidézett fertőző betegségeinek, a bőr és az ízületek elsődleges és másodlagos bakteriális fertőzéseinek gyógykezelésére.

5.ELLENJAVALLATOK

Nem alkalmazható a készítmény valamely összetevője iránti túlérzékenység esetén. A készítmény alkalmazása ellenjavallt vese és máj betegségek esetén. Nem alkalmazható a vérképzőrendszer működési zavara estén.

6.MELLÉKHATÁSOK

Az injekció beadásának helyén lokális szövet reakció alakulhat ki.

Szarvasmarhában esetenként az intravénás alkalmazást követően rövid idei tartó mellékhatások (légzési nehézségek, izgatottság) figyelhetők meg. Ha súlyos nemkívánatos hatást, vagy egyéb, a használati utasításban nem szereplő hatást észlel, értesítse erről a kezelő állatorvost.

7.CÉLÁLLAT FAJOK

Szarvasmarha, sertés, kutya és macska

8. ADAGOLÁS, ALKALAZÁSI MÓDOKCÉLÁLLAT FAJONKÉNT

Intramuscularisan vagy intravénásan alkalmazható.

A készítmény általános adagja: 0,6ml/10ttkg (megfelel 15mg szukfadoxin-trimetoprim kombinációnak/ 10 ttkg)

Súlyos fertőzés esetén az adag 1ml/10 ttkg-ra emelhető.

A kezelés időtartama: 7-10 nap

Szarvasmarha 6-10ml/100ttkg iv.,im.

Borjú 3-5ml/50ttkg iv.,im.

Sertés 3-5ml/50ttkg im.

Malac 0,6-1ml/10ttkg im.

Kutya, macska 0,3-0,5ml/5ttkg iv.,im.

9. A HELYES ALKALMAZÁSRA VONATKOZÓ JAVASLAT

A megfelelő adagolás biztosítsa érdekében a testtömeget a lehető legpontosabban kell meghatározni, így elkerülhető az aluldozírozás.

10. ÉLELMÉZÉS EGÉSZSÉGÜGY VÁRAKOZÁSI IDŐ

Szarvasmarha ehető szövetek: 6nap

Sertés ehető szövetek: 6 nap

A készítmény emberi fogyasztásra tejet termelő szarvasmarhák kezelésére nem engedélyezett.

Az állatgyógyászati készítményt gyermekek elől gondosan el kell zárni!

11. KÜLÖNLEGES TÁROLÁSI ELŐÍRÁSOK

A kezelt állatokra vonatkozó különleges óvintézkedések

A készítmény alkalmazása előtt lehetőleg antibiotikum érzékenységi vizsgálatot kell végezni. A készítmény nem megfelelő alkalmazása növelheti a szulfonamidokra és trimetoprim rezisztens baktériumok előfordulásának lehetőségét. A készítmény alkalmazásakor elegendő ivóvizet kell az állatok rendelkezésre bocsátani, hogy elkerüljük a vese károsodását.

Az állatok kezelését végző személyre vonatkozó különleges óvintézkedések

Az allergiás reakció kialakulásának elkerülése érdekében ügyelni kell arra, ne hogy a készítmény a bőrre vagy a szembe jusson. Ha készítmény bőrre kerül, azonnal le kell mosni.

Vemhesség, laktáció vagy tojásrakás idején történő alkalmazás

Az állatgyógyászati készítmény ártalmatlansága nem igazolt vemhesség idején. Kizárólag a kezelést végző állatorvos által végzett előny/kockázat elemzésének megfelelően alkalmazható.

Gyógyszerkölcsonhatások és egyéb interakciók

A készítmény nem alkalmazható együtt hexametilén-tetraminnal (meténamin), fenilbutazonnal, helyi érzéstelenítőkkel a paraamino-benzoosav csoportból (porkain, tetraminnal)

Túladagolás(tünetek, sürgősségi intézkedések,antidotumok), ha szükséges

A szulfonamid-túladagolás tünetei: koordinációs zavarok, görcsök, komatózus állapot. Az idegrendszeri tüneteket a központi idegrendszerre ható nyugtatókkal, pl barbiturátokkal lehet kezelni. K-vitamin és folsav a vesén keresztüli kiválasztás elősegítésre és alkalikus anyagok (pl. nátrium-bikarbonát) adagolása kiegészítő kezelésre előnyös lehet.

Inkompatibilitások

Kompatibilitási vizsgálatok hiányában ezt az állatgyógyászati készítményt tilos keverni más állatgyógyászati készítménnyel.

12.A FEL NEM HASZNÁLT KÉSZÍTMÉNY VAGY HULLADÉKAINAK KEZELÉSÉRE, MEGSEMISÍTÉSÉÉ VONATKOZÓ SPECIÁLIS UTASÍTÁSOK, (AMENNYIBEN SZÜKSÉGESEK)

A fel nem használt állatgyógyászati készítményt, valamint a keletkező hulladékokat a helyi követelményeknek megfelelően kell megsemmisíteni.

13.HASZNÁLATI UTASÍTÁS UTOLSÓ JÓVÁHAGYÁSÁNAK DÁTUMA

2012.május 23.