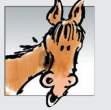


Veyxyl®

Veyxyl 800 mg méhtabletta lovak,
sertések és juhok számára A.U.V.



- Gram- pozitív és Gram-negatív amoxicillinre érzékeny baktériumok okozta méhgyulladás, valamint magzatburok visszatartás esetén előforduló bakteriális fertőzés kezelésére



Veyxyl 800 mg méhtabletta

HASZNÁLATI UTASÍTÁS

Veyxyl 800 mg méhtabletta lovak, sertések és juhok számára A.U.V.



1.A FORGALOMBA HOZATALI ENGEDÉLY JOGOSULTJÁNAK, TOVÁBBÁ AMENNYIBEN ETTŐL ELTÉR, A GYÁRTÁSI TÉTELEK FELSZABADÍTÁSÁÉRT FELELŐS GYÁRTÓNAK A NEVE ÉS CÍME

Veyx -Pharma GmbH
Söhreweg 6
34639 Schwarzenborn
Németország

2.AZ ÁLLATGYÓGYÁSZATI KÉSZÍTMÉNY NEVE

Veyxyl tablettá 800 mg méhtabletta lovak, sertések és juhok számára A.U.V.
amoxicillin

3.HATÓANYAGOK ÉS EGYÉB ÖSSZETEVŐK MEGNEVEZÉSE

1 tablettá tartalmaz:

Hatóanyag:

Amoxicillin 800mg

(amely megfelel 918,48 mg amoxicillin-trihidrátanak)

Segédanyagok:

Mikrokristályos cellulóz, kroszkarmellóz-nátrium, magnézium-sztearát, burgonyakeményítő, laktóz-monohidrát, szacharóz, kalcium-hidrogén-foszfát

4.JAVALLATOK

Gram- pozitív és Gram -negatív amoxicillinre érzékeny baktériumok okozta méhgyulladás, valamint magzatburok visszatartás esetén előforduló bakteriális fertőzés kezelésére.

5.ELLENJAVALLATOK

Nem alkalmazható penicillinnel és cefalosporinnal vagy bármely segédanyaggal szembeni túlérzékenység esetén.

Nem alkalmazható anuriával és oliguriával társult súlyos veseelégtelenség esetén.

Nem alkalmazható β -laktamáz-termelő kórokozókkal szemben.

Nem adható szájon át kérődzőknek, lovaknak, nyulaknak, tengeri malacoknak, hörcsögöknek és kistrágyásállatoknak.

6.MELLÉKHATÁSOK

Allergiás reakciók (bőrgyulladás, anafilaxia) előfordulása esetén a kezelést azonnal meg kell szakítani. Anafilaxia jelentkezésekor intravénásan epinefrin és glükokortikoid, illetve allergiás bőrreakció esetén antihisztamin és/vagy glükokortikoid adandó.

Ha súlyos nemkívánatos hatást vagy egyéb, ebben a használati utasításban nem szereplő hatásokat észlel, értesítse erről a kezelő állatorvost.

7.CÉLÁLLAT FAJOK

Ló, sertés, juh

8.ADAGOLÁS, ALKALMAZÁSI MÓDOK CÉLÁLLAT FAJONKÉNT

Intrauterin alkalmazásra.

KEZELÉSENKÉNT

Ló: 800mg amoxicillin, ami megfelel 1db Veyxyl tablettának

Sertés, juh:400mg amoxicillin, ami megfelel 1/2 Veyxyl tablettának

A kezelés 2nap múlva megismétlendő.

9.A HELYES ALKALMAZÁSRA VONATKOZÓ JAVASLAT

A terméket az antibiotikum-érzékenységi vizsgálat eredménye alapján, és az antimikrobiális szerek használatára vonatkozó hivatalos és helyi irányelvek figyelembevételével kell alkalmazni.

10.ÉLELMEZÉS EGÉSZSÉGÜGYI VÁRAKOZÁSI IDŐ

Ló, sertés, juh (Hús és egyéb ehető szövetek): 4 nap

Tej: 2 nap

11.KÜLÖNLEGES TÁROLÁSI ELŐÍRÁSOK

Gyermekek elől gondosan el kell zárni!

25°C alatt, száraz helyen tárolandó.

Ezt az állatgyógyászati készítményt csak a címkén feltüntetett lejárati időn belül szabad felhasználni!

A lejárati idő az adott hónap utolsó napjára vonatkozik.

12.KÜLÖNLEGES FIGYELMEZTETÉSEK

Az állatok kezelését végző személyre vonatkozó különleges óvintézkedések :

A penicillinre vagy cefalosporinra túlérzékeny személyek kerüljék a készítmény

bőrrel vagy nyálkahártyával való közvetlen érintkezését.

Gyógyszerkölsönhatások és egyéb interakciók:

Bakteriosztatikus készítményekkel együtt nem adható.

Túlادagolás (tünetek, sürgősségi intézkedések, antidotumok):

Túlادagolás esetén, görcsök, excitáció és bénulások jelentkehetnek. Ilyen esetben a készítmény alkalmazását azonnal abba kell hagyni és meg kell kezdeni a tüneti kezelést barbiturátok, benzodiazepinek adagolásával.

13.A FEL NEM HASZNÁLT KÉSZÍTMÉNY VAGY HULLADÉKAINAK ÁRTALMATLANNÁ TÉTELÉRE VONATKOZÓ UTASÍTÁSOK (AMENNYIBEN SZÜKSÉGESEK)

Az állatgyógyászati készítmény nem kerülhet sem a szennyvízbe, sem a háztartási hulladékba!

14.HASZNÁLATI UTASÍTÁS UTOLSÓ JÓVÁHAGYÁSÁNAK DÁTUMA

2013. november 14.

15.TOVÁBBI INFORMÁCIÓK

15.1. Rendelhetőség

Kizárólag állatgyógyászati rendelvényre kiadható állatgyógyászati készítmény.

Kizárólag állatgyógyászati felhasználásra.

15.2. Forgalmazhatóság

Állatgyógyászati készítmények forgalmazására jogosultak forgalmazhatják.

15.3. Kiszerezési egységek

10 db tableta műanyag tolokás dobozban.

100 db-os utántöltő doboz.

15.4. Eseti forgalmazási engedély száma

02.2/04414/0008/2013.

Az állatgyógyászati készítménnyel kapcsolatos további kérdéseivel forduljon az eseti forgalomba hozatali engedély jogosultjához:

DR. MEGYESI PHARMA Kft. 1225, Budapest, Nagytétényi út 222.,

α HU 20 2 00184

Tel.: +36-20-970-8505