

Nekro Veyxym®

injekció A.U.V.

- Erős folyadékgyülemmel /exudatum/ járó baktériumos fertőzések
- aktinomikózis, papillomatózis és malignus tumorok kiegészítő kezelésére.



Nekro Veyxym injekció A.U.V.



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

A forgalomba hozatali engedély jogosultja:
Mezo Pharma Kft.
2071 Páty, Somogyi Béla u. 55.

A gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártó:
Veyx -Pharma GmbH
34639 Schwarzenborn Németország

2. AZ ÁLLATGYÓGYÁSZATI KÉSZÍTMÉNY NEVE
Nekro Veyxym injekció A.U.V.

3. HATÓANYAGOK ÉS EGYÉB ÖSSZETEVŐK MEGNEVEZÉSE
1 ml tartalmaz:
Hatóanyagok:
Kimotripszin 1.200 FIP-U
Tripszin 120 FIP-U

4.JAVALLATOK

Erős folyadékgyülemmel /exudatum/ járó baktériumos fertőzések, mint pl. tüdő-, tőgy-, köldök-, izületgyulladások, phlegmone, panaritium, továbbá aktinomikózis, papillomatózis és malignus tumorok kiegészítő kezelésére.

5.ELLENJAVALLATOK

Nincs.

6.MELLÉKHATÁSOK

Esetenként kifejezett duzzanatok alakulhatnak ki a beadás helyén, melyek kezelés nélkül maguktól gyógyulnak.

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

7.CÉLÁLLAT FAJOK

Szarvasmarha, sertés, juh, kecske

8.ADAGOLÁS, ALKALMAZÁSI MÓDOK CÉLÁLLAT FAJONKÉNT

Intramuszkulárisan alkalmazandó.

Általános adagja: 0,4 ml készítmény/10 ttkg több helyre elosztva, 1-3 alkalommal 24órás időközönként.

Aktinomikózis és papillomatózis kezelésére a készítmény 3 alkalommal, 8-10 napos időközönként alkalmazandó.

9.A HELYES ALKALMAZÁSRA VONATKOZÓ JAVASLAT

0,8ml/10ttkg mennyiség nem léphető túl, ellenkező esetben a beadás helyén komoly izomkárosodással kell számolni.

Használat előtt felrázandó.

10.ÉLELMEZÉS EGÉSZSÉGÜGYI VÁRAKOZÁSI IDŐ

Szarvasmarha, sertés, juh, kecske (Hús és egyéb ehető szövetek): Nulla nap.

Tej: Nulla nap.

11.KÜLÖNLEGES TÁROLÁSI ELŐÍRÁSOK

Az állatgyógyászati készítményt csak a külső csomagoláson feltüntetett lejárati időn belül szabad felhasználni.

A tartály első felbontása után felhasználható 28 napig.

25C alatt, fénytől védve tartandó.

Gyermekek elől gondosan el kell zárni!

12.KÜLÖNLEGES FIGYELMEZTETÉSEK

Az állatok kezelését végző személyre vonatkozó különleges óvintézkedések :
Amennyiben a készítmény bőrre, szembe kerül, bő vízzel azonnal alaposan le kell mosni.

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

A fel nem használt állatgyógyászati készítményt, valamint az állatgyógyászati készítményből származó hulladékokat a helyi hatósági követelményeknek megfelelően kell megsemmisíteni.

14.HASZNÁLATI UTASÍTÁS UTOLSÓ JÓVÁHAGYÁSÁNAK DÁTUMA

2013. október 9.

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

50ml, 100ml injekciós üveg

15.4. Eseti forgalmazási engedély száma

02.2/04413/0004/2013.

Az állatgyógyászati készítménnyel kapcsolatos további kérdéseivel forduljon a készítmény forgalmazójához:

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

α HU 20 2 00184

Tel.: +36-20-970-8505