

Veyxyl® LA 20 %

Veyx LA 200 szuszpenziós
injekció A.U.V.



Használati utasítás

Veyx LA 200 szuszpenziós injekció 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

Veyx La 200 szuszpenziós injekció A.U.V.

3.HATÓANYAGOK ÉSEGYÉB ÖSSZETEVŐK MEGNEVEZÉSE

Minden ml tartalmaz:

Hatóanyag:

Amoxicillin trihidrát: 229,60mg

(megfelel 200,00 mg amoxicillinnek)

Segédanyagok:

Butil- hidroxianizol 0,08mg

Butil-hidroxioluol 0,08mg

Alumínium monosztearát

Proilénglikol - dikaprilokaprát

4.JAVALLATOK

Sertés amoxicillinre érzékeny Pasteurella multocida ill. Streptococcus suis baktériumok által okozott megbetegedéseinek kezelésére. A kezelés megkezdése előtt a kórokozók antibiotikum érzékenységi vizsgálata szükséges.

5. ELLENJAVALLATOK

Nem alkalmazható penicillinekkal, cefalosporinokkal, vagy bármely segédanyaggal szembeni túlérzékenység esetén .

Nem alkalmazható intravénásan.

Nem alkalmazható anuriával és oliguriával társult súlyos veseelégtelenség esetén.

Nem alkalmazható β -laktamáz – termelő kórokozókkal szemben.

Nem alkalmazható nyúl, tengeri malac, hörcsög és kistrágyacsálók kezelésére.

6. MELLÉKHATÁSOK

Az amoxicillin tartalmú készítmények alkalmazása allergiás reakciót okozhat (bőrallergia, anaphylaxia). Allergiás reakciók észlelésekor a készítmény adagolását azonnal abba kell hagyni, és megfelelő tüneti kezelést kell alkalmazni.

Ritka esetben a készítmény adagolásakor a beadás helyén szöveti reakció alakulhat ki. A nem kívánatos hatások gyakorisága csökkenthető, ha az egy beadás helyen alkalmazott mennyiséget csökkentjük.

7. CÉLÁLLAT FAJOK

Sertés.

8. ADAGOLÁS, ALKALAZÁSI MÓDOKCÉLÁLLAT FAJONKÉNT

Intramuskuláris alkalmazásra.

Általános adagja: 7mg amoxicillin / ttkg (0,35 ml/ 10 ttkg) naponta egyszer, 3 egymást követő napon át.

9. A HELYES ALKALMAZÁSRA VONATKOZÓ JAVASLAT

Az i.m. injekciót sertésben javasolt a nyak oldalsó izomzatába beadni.

Használat előtt felrázandó!

Amennyiben a kezelés során nem tapasztalható javulás, a diagnózis felülvizsgálata valamint szükség esetén a terápia módosítása javasolt.

10. ÉLELMEZÉS – EGÉSZSÉGÜGYI VÁRAKOZÁSI IDŐ

Sertés, hús és egyéb ehető szövetek: 28 nap

11. KÜLÖNLEGES TÁROLÁSI ELŐÍRÁSOK

Az állatgyógyászati készítményt gyermekek elől gondosan el kell zárni!

Legfeljebb 25°C-on , fénytől védve tárolandó. Fagyástól óvni kell.

A kereskedelmi csomagolású állatgyógyászati készítmény felhasználható: 3 évig.

Felbontás után 28 napon belül felhasználandó.

12. KÜLÖNLEGES FIGYELMEZTETÉSEK

Az állatok kezelését végző személyre vonatkozó különleges óvintézkedések

A penicillinek és cefalosorinok a befecskendezést , belélegzést , szájon át való felvételt és a bőrrel való kontaktust követően túlérzékenységi reakciót okozhatnak.

A penicillin iránti túlérzékenység a cefalosporinok iránti kereszt-szenzibilizációt idézhet elő és viszont. Az általuk kiváltott allergiás reakciók esetenként súlyosak lehetnek. Penicillinre és cefalosporinra érzékeny személyek ne dolgozzanak a készítménnyel! Ha túlérzékenységre utaló tünetek mutatkoznak (pl. bőrkkiütés), haladéktalanul orvoshoz kell fordulni, bemutatva a készítmény használati utasítását vagy címkéjét. Az arc,ajkak és szemek megduzzadása súlyosabb tünetnek számít ilyenkor sürgős orvosi beavatkozásra van szükség.

Vemhesség, laktáció idején történő alkalmazás

Az állatgyógyászati készítmény ártalmatlansága nem igazolt vemhesség és laktáció idején. Kizárólag a kezelést végző állatorvos által elvégzett előny/kockázat elemzésnek megfelelően alkalmazható.

Gyógyszerkölsönhatások és egyéb interakciók

Nem alkalmazható együtt bakteriosztatikus hatású készítményekkel. Szulfonamidok, nehéz fémek és az oxidatív hatású szerek a készítmény hatását csökkenthetik.

13.A FEL NEM HASZNÁLT KÉSZÍTMÉNY VAGY HULLADÉKAINAK KEZELÉSÉRE, MEGSEMISÍTÉSÉRE VONATKOZÓ UTASÍTÁSOK, (AMENNYIBEN SZÜKSÉGESEK)

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

14.HASZNÁLATI UTASÍTÁS JÓVÁHAGYÁSÁNAK DÁTUMA

2011.Július.26.

15.TOVÁBBI INFORMÁCIÓK

Rendelhetőség: Csak állatorvosi rendelvényre kiadható állatgyógyászati készítmény.

Forgalmazhatóság: Az állatgyógyászati készítmények forgalmazására jogosultak forgalmazhatják.

Kiszerezési egység: 100ml-es gumidugós, alumínium kupakkal ellátott injekciós üveg papírdobozban.

Törzskönyvi szám

2972/1/11 MgSzH ÁTI (100ml)