

HASZNÁLATI UTASÍTÁS

Nekro Veyxym szuszpenziós injekció A.U.V.

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

Az eseti forgalomba hozatali engedély jogosultja: Dr. Megyesi Pharma Kft. (1125 Budapest, Nagytétényi u. 222.)

A gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártó: Veyx-Pharma GmbH (Söhreweg 6, D-34639 Schwarzenborn, Németország)

2. AZ ÁLLATGYÓGYÁSZATI NEKRO VEYXYM SZUSZPENZIÓS INJEKCIÓ A.U.V.

Nekro Veyxym szuszpenziós injekció A.U.V.

3. HATÓANYAGOK ÉS EGYÉB ÖSSZETEVŐK MEGNEVEZÉSE

1 ml tartalmaz:

Hatóanyagok:

Kimotripszin 1.200 NE

Tripszin 120 NE

Papain 15 NE

4. JAVALLATOK

Jelentős folyadékgyülemmel (exudátum) járó baktériumos fertőzések, mint pl. tüdő-, tőgy-, köldök-, ízületgyulladások, puerperális megbetegedések, flegmone, panaricium, továbbá aktinomikózis, papillomatózis és malignus tumorok (pre- és posztoperatív) kiegészítő kezelésére.

5. ELLENJAVALLATOK

Nincsenek.

6. MELLÉKHATÁSOK

0,8ml/10ttkg-nál nagyobb adagok beadása esetén nem kívánatos hatások kialakulása várható.

Az állatgyógyászati készítmény intramuszkuláris alkalmazása fájdalommal jár és helyi gyulladást okozhat. A fájdalom és a helyi gyulladást okozó reakció mértéke függ az adagolás gyakoriságától és a dózistól. A 0,8 ml/10ttkg dózis nem léphető túl, ellenkező esetben a beadás helyén komoly izomkárosodással kell számolni

Ha bármilyen mellékhatást észlel, még ha az nem is szerepel ebben a használati utasításban, vagy úgy gondolja, hogy a készítmény nem hatott, értesítse erről a kezelő állatorvost!

7. CÉLÁLLAT FAJOK

Szarvasmarha (borjú), sertés (malac), juh, kecske

8. ADAGOLÁS, ALKALMAZÁSI MÓDOK CÉLÁLLAT FAJONKÉNT

Intramuskulárisan alkalmazandó.

Általános adagja: 0,4 ml készítmény/10 ttkg

Egyszeri alkalmazásra. Az injekciót több, különböző helyre elosztva kell beadni.

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

Használat előtt felrázandó.

9. A HELYES ALKALMAZÁSRA VONATKOZÓ JAVASLAT

Az állatgyógyászati készítményt több, különböző helyre javasolt beadni.

10. ÉLELMEZÉS EGÉSZSÉGÜGYI VÁRAKOZÁSI IDŐ

Szarvasmarha, sertés, juh, kecske:

Hús és egyéb ehető szövetek: nulla nap

Tej: nulla nap

11. KÜLÖNLEGES TÁROLÁSI ELŐÍRÁSOK

Gyermekek elől gondosan el kell zárn!

25°C alatt tárolandó.

Fénytől védve tartandó.

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

A tartály első felbontása után felhasználható 28 napig.



2.

12. KÜLÖNLEGES FIGYELMEZTETÉSEK

Az alkalmazásra vonatkozó különleges figyelmeztetések:

A kezelt állatokra vonatkozó különleges óvintézkedések

A 0,8 ml/10 ttkg dózist nem szabad túllépni.

Az állatok kezelését végző személyre vonatkozó különleges óvintézkedések :

Amennyiben a készítmény a bőrre vagy a nyálkahártyákra kerül, tiszta vízzel (a bőrt szappannal is) alaposan le kell öblíteni.

Gyógyszerkölcsonhatások:

Nem ismertek.

Túladagolás:

A túladagolás esetén izomkárosodás alakulhat ki. Tehenek esetében 0,2 ml/10ttkg, borjak esetében 0,4ml/10ttkg adagolásnál is jelentkezhet izomkárosodás, de ez rendszerint következmény nélkül gyógyul.

Inkompatibilitások:

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

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!

Kérdezze meg a kezelő állatorvost, hogy milyen módon semmisítse meg a továbbiakban nem szükséges állatgyógyászati készítményeket! Ezek az intézkedések a környezetet védik.

14. HASZNÁLATI UTASÍTÁS UTOLSÓ JÓVÁHAGYÁSÁNAK DÁTUMA

2019. november 6.

15. TOVÁBBI INFORMÁCIÓK

Kiszerezési egységek: 50 ml és 100 ml gumidugóval és alumínium kupakkal zárt injekciós üvegben

Csomagolás:

1 x 50 ml, 12 x 50 ml, 1 x 100 ml és 12 x 100 ml injekciós üvegek kartondobozban.

Előfordulhat, hogy nem minden kiszerezés kerülhet kereskedelmi forgalomba.

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

