

HASZNÁLATI UTASÍTÁS

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

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

Veyx-Pharma GmbH
Söhreweg 6
34639 Schwarzenborn
Németország

2. AZ ÁLLATGYÓGYÁSZATI KÉSZÍTMÉNY NEVE

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

3. HATÓANYAGOK ÉS EGYÉB ÖSSZETEVŐK MEGNEVEZÉSE

1 ml oldat tartalmaz:

Hatóanyagok:

Szulfadoxin: 200,0 mg

Trimetoprim: 40,0 mg

4. JAVALLAT(OK)

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 esetén.

6. MELLÉKHATÁSOK

Az injekció beadásának helyén lokális szöveti reakció alakulhat ki.

Szarvasmarhában esetenként az intravénás alkalmazást követően rövid idei tartó mellékhatások (légszési 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, ALKALMAZÁSI MÓD(OK) CÉLÁLLAT FAJONKÉNT

Intramuscularisan vagy intravénásan alkalmazható.

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

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

A kezelés időtartama: 7-10 nap.

	Dózis	Beadás módja
Szarvasmarha	6-10 ml/100 ttkg	iv., im.
Borjú	3-5 ml/50 ttkg	iv., im.
Sertés	3-5 ml/50 ttkg	im.
Malac	0,6-1 ml/10 ttkg	im.
Kutya, macska	0,3-0,5 ml/5 ttkg	iv., im.

9. A HELYES ALKALMAZÁSRA VONATKOZÓ JAVASLAT

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

10. ÉLELMEZÉS-EGÉSZSÉGÜGYI VÁRAKOZÁSI IDŐ

Szarvasmarha ehető szövetek: 6 nap

Sertés ehető szövetek: 6 nap

A készítmény emberi fogyasztásra tejet termelő szarvasmarhák kezelésére nem engedélyezett.



11. KÜLÖNLEGES TÁROLÁSI ELŐÍRÁSOK

Gyermekek elől gondosan el kell zárni!

Legfeljebb 25°C-on, fénytől védve tárolandó.

Csak a csomagoláson feltüntetett lejárati időn belül szabad felhasználni.

A közvetlen csomagolás első felbontása után felhasználható: 28 napig.

12. KÜLÖNLEGES FIGYELMEZTETÉS(EK)**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 trimetoprimre rezisztens baktériumok előfordulásának lehetőségét.

A készítmény alkalmazásakor elegendő ivóvizet kell az állatok rendelkezésére bocsátani, hogy elkerüljük a vese károsodását.

Az állatok kezelését végző személyre vonatkozó különleges óvintézkedések

Az allergiás reakció kialakulásának elkerülése érdekében ügyelni kell arra, nehogy a készítmény a bőrre vagy a szembe jusson.

Ha a 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 elemzésnek megfelelően alkalmazható.

Gyógyszerkölsönhatások és egyéb interakciók

A készítmény nem alkalmazható együtt hexametilén-tetraminnal (meténamin), fenilbutazonnal, helyi érzéstelenítőkkel a paraamino-benzoészter csoportból (prokain, tetrakain).

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 elősegítésére és alkalikus anyagok (pl. nátrium-bikarbonát) adagolása kiegészítő kezelésre előnyös lehet.

Inkompatibilitások

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

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

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

14. HASZNÁLATI UTASÍTÁS UTOLSÓ JÓVÁHAGYÁSÁNAK IDŐPONTJA

2012. május 23.

