

HASZNÁLATI UTASÍTÁS
Veyxyl LA 200 szuszpenziós injekció 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

Veyxyl LA 200 szuszpenziós injekció A.U.V.

3. HATÓANYAGOK ÉS EGYÉB ÖSSZETEVŐK MEGNEVEZÉSE

Minden ml tartalmaz:

Hatóanyag:

Amoxicillin trihidrát: 229,60 mg
(megfelel 200,00 mg amoxicillinnek)

Segédanyagok:

Butil-hidroxianizol 0,08 mg
Butil-hidroxitoluol 0,08 mg

Alumínium monosztearát
Propilénglikol-dikaprilokaprát

4. JAVALLAT(OK)

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 -laktámáz-termelő kórokozókkal szemben.

Nem alkalmazható nyúl, tengeri malac, hörcsög és kistrágsálók 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, ALKALMAZÁSI MÓD(OK) CÉLÁLLAT FAJONKÉNT

Intramuszkuláris alkalmazásra.

Általános adagja: 7 mg 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. ÉLELMÉZÉS-EGÉSZSÉGÜGYI VÁRAKOZÁSI IDŐ

Sertés, hús és egyéb ehető szövetek: 28 nap.

11. KÜLÖNLEGES TÁROLÁSI ELŐÍRÁSOK

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 FIGYELMEZTETÉS(EK)

Az állatok kezelését végző személyre vonatkozó különleges óvintézkedések

A penicillinek és cefalosporinok a befecskendezést, belélegzést, szájon át való felvételt és bőrrel való kontaktust követően túlérzékenységi reakciót okozhatnak. A penicillin iránti túlérzékenység a cefalosporinok iránti kereszt-szenzibilációt 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. bőrkiütés), haladéktalanul orvoshoz kell fordulni, bemutatva a készítmény használati utasítását vagy címkéjét. Az arc, az ajkak és a 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.

Gyógyszerkölesönhatások és egyéb interakciók

Nem alkalmazható együtt bakteriosztatikus hatású készítményekkel.

Szulfonamidok, nehéz fémek és az oxidatív hatású szerek a készítmény hatását csökkenthetik.

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 DÁTUMA

2011. július 26.

15. TOVÁBBI INFORMÁCIÓK

Rendelhetőség: Csak állatorvosi rendelvényre kiadható állatgyógyászati készítmény.

Forgalmazhatóság: Az állatgyógyászati készítmények forgalmazására jogosultak forgalmazhatják.

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

Törzskönyvi szám:

2972/1/11 MgSzH ÁTI (100 ml)

