

INFORMACINIS LAPELIS
BIMOXYL LA, injekcinė suspensija

1. TIEKIMO RINKAI TEISĖS TURĖTOJO IR UŽ VAISTO SERIJOS IŠLEIDIMĄ EEE ŠALYSE ATSAKINGO GAMINTOJO, JEI JIE SKIRTINGI, PAVADINIMAS IR ADRESAS

Tiekimo rinkai teisės turėtojas:

Bimeda Chemicals Export,
Broomhill Road, Tallaght,
Dublin 24,
Airija

Vaisto serijos gamintojas:

Cross Vetpharm Group Limited,
Broomhill Road, Tallaght,
Dublin 24,
Airija

2. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

BIMOXYL LA, injekcinė suspensija

3. VEIKLIOSIOS IR KITOS MEDŽIAGOS

1 ml suspensijos yra:

veikliosios medžiagos:

amoksicilino (trihidrato)

150 mg;

pagalbinių medžiagų (aliuminio stearato, Imwitor 988, kokosų aliejaus)

iki 1 ml.

4. INDIKACIJOS

Galvijams, sergantiems kvėpavimo organų ir kitomis infekcinėmis ligomis, sukeltomis amoksicilinui jautrių gramteigiamų ir gramneigiamų bakterijų, gydyti.

Avims, kiaulėms ir šunims, sergantiems infekcinėmis ligomis, sukeltomis amoksicilinui jautrių mikroorganizmų, gydyti.

5. KONTRAINDIKACIJOS

Negalima švirkšti į veną arba naudoti intratekaliai (švirkšti į subarachnoidinę ertmę).

Negalima naudoti smulkiems žolėdžiams.

Negalima naudoti avims, kurių pienas naudojamas žmonių maistui.

Negalima naudoti, jei yra padidėjęs jautrumas penicilinams arba veikliajai medžiagai.

6. NEPALANKIOS REAKCIJOS

Gali kilti padidėjusio jautrumo reakcijos (alergija), todėl negalima naudoti gyvūnams, kurie yra žinoma yra alergiški penicilinams. Injekcijos vietoje kartais gali pasireikšti laikina vietinė audinių reakcija.

Pastebėjus bet koki sunkų poveikį ar kitą šiame informaciniame lapelyje nepaminėtą poveikį, būtina informuoti veterinarijos gydytoją.

7. PASKIRTIES GYVŪNŲ RŪŠYS

Galvijai, avys, kiaulės, šunys.

8. DOZĖS, NAUDOJIMO BŪDAS IR METODAS KIEKVIENAI RŪŠIAI

Prieš naudojimą reikia gerai suplakti.

Galvijams, avims ir kiaulėms galima švirkšti tik į raumenis, šunims – po oda.

Sušvirkštus vaistą, injekcijos vietą reikia pamasažuoti.

Rekomenduotina dozė – 15 mg amoksicilino 1 kg kūno svorio arba 1 ml suspensijos 10 kg. Pakartotinai vieną kartą galima švirkšti praėjus 48 val.

Į vieną vietą galima švirkšti ne daugiau kaip: galvijams – 20 ml, avims – 4 ml, kiaulėms – 5 ml, šunims – 2,5 ml suspensijos.

Didesnes vaisto dozes reikia padalyti į kelias dalis ir švirkšti į atskiras vietas.

Norint išvengti amoksicilino hidrolizės, suspensijai traukti reikia naudoti sausą, sterilią adatą ir švirkštą.

Prieš traukiant kiekvieną dozę, reikia nuvalyti kamštelį.

9. NUORODOS DĖL TINKAMO NAUDOJIMO

Reikia apdairiai naudoti vaikingoms patelėms ir laktacijos metu. Nėra duomenų, kad naudojant amoksiciliną kyla koks nors pavojus patelei ar vaisiui.

Amoksicilinas yra saugus, kaip ir kiti penicilinai, nes jo ūminis toksiškumas yra menkas, išskyrus gyvūnus, kurie yra ypač alergiški beta-laktamams, o tai būna retai. Atlikus toleravimo tyrimus, kai nurodytų rūšių paskirties gyvūnams buvo skiriama dukart didesnė nei rekomenduotina dozė, nepalankių reakcijų nepastebėta.

10. IŠLAUKA

Galvijienai ir subproduktams – 18 parų, avienai ir subproduktams – 21 para, kiaulienai ir subproduktams – 11 parų, karvių pienui – 3 paros.

11. SPECIALIEJI LAIKYMO NURODYMAI

Saugoti nuo vaikų.

Negalima laikyti aukštesnėje kaip 25°C temperatūroje.

Laikyti sausoje vietoje.

Tinkamumo laikas, pirmą kartą atkimšus buteliuką, – 28 d.

12. SPECIALIEJI NURODYMAI

Sušvirkšti, įkvėpti, praryti ar patekę ant odos penicilinai ir cefalosporinai gali sukelti padidėjusio jautrumo reakcijas (alergiją). Padidėjęs jautrumas penicilinams gali sukelti kryžminį jautrumą cefalosporinams ir atvirkščiai. Alerginės reakcijos šioms medžiagoms kartais gali būti sunkios.

Žmonės, kuriems nustatytas jautrumas penicilinams ir cefalosporinams arba kuriems rekomenduota su tokiais preparatais nedirbti, turi vengti naudoti šį preparatą.

Jei po sąlyčio su vaistu pasireiškia poveikis, pavyzdžiui, išberia odą, reikia kreiptis į gydytoją ir parodyti šio vaisto informacinį lapelį ar etiketę. Veido, lūpų ar akių tynis arba pasunkėjęs kvėpavimas yra sunkesni simptomai, todėl medicininės pagalbos reikia kreiptis nedelsiant.

13. SPECIALIOS NESUNAUDOTO VETERINARINIO VAISTO AR ATLIEKŲ NAIKINIMO NUOSTATOS

Nesunaudoto veterinarinio vaisto likučiai ar su juo susijusios atliekos turi būti sunaikintos pagal šalies reikalavimus.

14. INFORMACINIO LAPELIO PASKUTINIOJO APROBAVIMO DATA

2009-03-09

15. KITA INFORMACIJA

Tik veterinariniam naudojimui.

Parduodama su veterinariniu receptu.

Farmakoterapinė grupė: sisteminio poveikio antimikrobinės medžiagos, plataus veikimo spektro penicilinai.

ATCvet kodas: QJ01CA04.

Norint gauti informacijos apie šį veterinarinį vaistą, prašome susisiekti su tiekimo rinkai teisės turėtojo vietiniu atstovu:

OŪ Zoovetvaru,

Uusaru 5,

Saue 76505,

Estija

Tel. +372 6709 006