

VETERINARINIO VAISTO APRAŠAS

1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

SULPHIX, injekcinis tirpalas

2. KOKYBINĖ IR KIEKYBINĖ SUDĖTIS

1 ml tirpalo yra:

veikliųjų medžiagų:

trimetoprino	40 mg,
sulfadoksino	200 mg;

pagalbinės medžiagos:

glicerolformalio.

Išsamų pagalbinių medžiagų sąrašą žr. 6.1 p.

3. VAISTO FORMA

Injekcinis tirpalas, skirtas švirkšti į raumenis, į veną ar po oda.

4. KLINIKINIAI DUOMENYS

4.1. Paskirties gyvūnų rūšys

Arklai, galvijai, kiaulės, ožkos, katės ir jūrų kiaulytės.

4.2. Naudojimo indikacijos nurodant paskirties gyvūnų rūšis

Arkliams, galvijams, kiaulėms, ožkoms, katėms ir jūrų kiaulytėms, sergančioms infekcinėmis ligomis, kurių sukėlėjai jautrūs sulfadoksiniui ir trimetoprinui, gydyti esant pradinei infekcijos stadijai. Rekomenduojama gydyti, esant pirminėms ir antrinėms kvėpavimo takų, virškinimo trakto, šlapimo ir lyties organų bei sąnarių ligoms.

4.3. Kontraindikacijos

Negalima naudoti, padidėjus jautrumui arba esant bakterijų atsparumui sulfonamidams ar trimetoprinui, esant inkstų nepakankamumui ar kepenų pažeidimams, dehidracijai, kraujo sudėties pakitimams.

Dėl sudėtyje esančio glicerolformalio šio veterinarinio vaisto negalima naudoti vaikingoms patelėms. Negalima švirkšti į veną, jei prieš tai buvo naudojami preparatai, kurie veikia centrinę nervų sistemą (anestetikai ir neuroleptikai).

Negalima naudoti neseniai atvestiems gyvūnų jaunikliams.

Negalima naudoti kumelėms, kurių pienas skirtas žmonių maistui.

4.4. Specialieji nurodymai, naudojant atskirų rūšių paskirties gyvūnams

Arkliams po sušvirkštimo į veną gali pasireikšti gyvybei pavojingos anafilaksinės ar anafilaktoidinės reakcijos.

Nustatyta, kad sušvirkštus vaisto į veną arkliams, kurie gavo raminamųjų ar anestetinių preparatų, žymiai sutriko kraujotaka ir gyvulys nugaišo.

4.5. Specialios naudojimo atsargumo priemonės

Specialios atsargumo priemonės, naudojant vaistą gyvūnams

Norint išvengti inkstų pažeidimo dėl kristalizacijos, gydymo metu reikia duoti pakankamai vandens; kartais šlapimą galima pašarminti.

Prieš naudojant rekomenduojama nustatyti mikroorganizmų jautrumą veikliosioms medžiagoms.

Specialios atsargumo priemonės asmenims, naudojantiems vaistą gyvūnams

Norint išvengti įjaudrinimo, žmonės turi vengti veterinarinio vaisto tiesioginio sąlyčio su oda ir gleivinėmis.

4.6. Nepalankios reakcijos (dažnumas ir sunkumas)

Kartais gali pasireikšti tokios nepalankios reakcijos:

- sušvirkštus į raumenis ar po oda, injekcijos vietoje pasireiškia sudirginimas,
- kepenų ir inkstų pažeidimai,
- kraujo sudėties pakitimai (pvz., hemolizinė anemija, agranulocitozė),
- padidėjusio jautrumo reakcijos (pvz., egzantema, karščiavimas).

Galvijams švirkštus į veną, trumpam gali pasireikšti sisteminės reakcijos (dusulys, susijaudinimas).

Arkliams po sušvirkštimo į veną gali pasireikšti gyvybei pavojingos anafilaksinės ar anafilaktoidinės reakcijos.

Pasireiškus alerginėms reakcijoms, preparato naudojimą būtina nutraukti ir taikyti simptominį gydymą.

Naudojamos tokios priemonės:

- esant anafilaksinei reakcijai – į veną švirkšti epinefriną (adrenaliną) ir gliukokortikoidus,
- esant odos alerginėms reakcijoms – antihistamininiai ir (ar) gliukokortikoidiniai preparatai.

4.7. Naudojimas vaikingumo, laktacijos ar kiaušinių dėjimo metu

Dėl sudėtyje esančio glicerolformalio šio veterinarinio vaisto negalima naudoti vaikingoms patelėms.

Nėra duomenų apie sulfonamidų saugumą vaikingumo metu. Jie gali būti naudojami tik tuo atveju, jei gydymo nauda gerokai viršija riziką.

Negalima naudoti kumelėms, kurių pienas skirtas žmonių maistui.

4.8. Sąveika su kitais vaistais ir kitos sąveikos formos

Negalima naudoti kartu su metenaminu (heksametilentetraminu), fenilbutazonu, vietiniais paraamino benzo rūgšties esterių grupės anestetikais (prokainu, tetrakainu), nes jie vietiskai neutralizuoja sulfadoksino veikimą.

4.9. Dozės ir naudojimo būdas

Arkliams, galvijams, kiaulėms, ožkoms ir katėms galima švirkšti į veną, katėms – po oda, galvijams, kiaulėms, ožkoms ir katėms – į raumenis po 15 mg sulfadoksino ir trimetoprino derinio 1 kg kūno svorio per dieną, arba 1 ml Sulphix 16 kg kūno svorio per dieną.

Dozė apskaičiuota pagal veikliąsias medžiagas, kurių santykis vaiste yra 5:1, ir skirtina tik tada, kai sukėlėjai yra jautrūs abiem medžiagoms – trimetoprimui ir sulfadoksiniui.

Pastaba. Arkliams sušvirkštus į veną, gali prasidėti gyvybei pavojingas šokas. Arkliams švirkštimas į veną turėtų būti taikomas tik kraštutiniu atveju, gyvybei išsaugoti. Tirpalas turi būti kūno temperatūros, švirkščiamas lėtai ir mažomis dozėmis, pastoviai stebint gyvulį. Pasirodžius pirmiems netoleravimo požymiams, švirkštimas turi būti nutrauktas ir prireikus taikyti priešokinį gydymą.

Dėl Sulphix dirginančio poveikio audiniams galvijams preparato negalima švirkšti didelėmis dozėmis vienoje vietoje; dozę reikia švirkšti į kelias vietas.

Jūrų kiaulytėms švirkšti į raumenis ar po oda po 24 mg sulfadoksino ir trimetoprino derinio 1 kg kūno svorio per dieną, arba 0,1 ml Sulphix 1 kg kūno svorio per dieną.

Gydymo trukmė – 3–5 d.

Išnykus simptomams, gydymą reikia tęsti dar 2 d.

Jei po vienos gydymo dienos nėra žymaus klinikinio pagerėjimo, rekomenduojama gydymą tęsti tik tuomet, jei antibiograma nustatytas sukėlėjų jautrumas. Prireikus gydymą būtina keisti.

4.10. Perdozavimas (simptomai, pirmosios pagalbos priemonės, priešnuodžiai), jei būtina

Labai perdozavus sulfonamidų, pasireiškia bevaliai judesiai, raumenų traukuliai bei spazmai, taip pat komos stadijos ir kepenų pažeidimai. Nerviniai simptomai šalinami gydant simptomiškai raminamaisiais preparatais, pvz., barbitūratais. Kartu su vitaminu K ir folio rūgštimi papildomai rekomenduojama naudoti šarminančias medžiagas (pvz., natrio bikarbonatą), kad pagerėtų išsiskyrimas per inkstus.

4.11. Išlauka

Švirkštus į veną: arklienai, galvijienai ir ožkienai – 4 paros, kiaulienai – 5 paros, pienui – 4 paros.

Švirkštus į raumenis: galvijienai ir ožkienai – 11 parų, kiaulienai – 14 parų, pienui – 4 paros.

Negalima naudoti kumelėms, kurių pienas skirtas žmonių maistui.

5. FARMAKOLOGINĖS SAVYBĖS

Farmakoterapinė grupė: sisteminio veikimo antibakterinės medžiagos; sulfonamidų ir trimetoprimo deriniai.
ATCvet kodas: QJ01EW13.

5.1. Farmakodinaminės savybės

Vaiste sulfadoksino ir trimetoprimo kiekių santykis yra 5:1. Šių medžiagų derinys stabdo sukėlėjų folio rūgšties apykaitą. Derinys veikia sinergiškai, todėl reikia mažesnių pavienių veikliųjų medžiagų dozių. Šio derinio veikimo spektras atitinka sulfonamidų veikimo spektrą. Veikia gramteigiamas ir gramneigiamas bakterijas (pvz., *E. coli*, *Shigella* spp., *Klebsiella* spp., *Proteus vulgaris*, *Pasteurella* spp., *Staphylococcus* spp., *Streptococcus* spp., *Pneumococcus* spp., *Salmonella* spp., *Arcanobacterium pyogenes* ir kt.) taip pat veikia koksidiostatiškai *Eimeria* spp. (*E. tenella*, *E. necatrix*, *E. maxima*, *E. brunetti*, *E. acervulina*). Atsižvelgiant į atsparumo sulfonamidams ypatumus, nemažai bakterijų gali būti atsparios. Sukėlėjo atsparumas bent vienai vaisto veikliajai medžiagai sumažina jo sinerginį veikimą, būtiną sėkmingam gydymui. Sukėlėjo atsparumas vienam sulfonamidui apima atsparumą visos grupės sulfonamidams.

5.2. Farmakokinetinės savybės

Suvirkštus veikliųjų medžiagų derinį į veną ar į raumenis, jos rezorbuojamos taip pat gerai, kaip ir panaudotos pavieniui. Didžiausia koncentracijos kraujo serume abiejų medžiagų susidaro vidutiniškai per 5 min, sušvirkštus į veną, ir per 30–60 min, sušvirkštus į raumenis.

Sulfadoksino pusinės eliminacijos laikas yra apie 6,5–10 val. (daugiausiai 20 val.), trimetoprimo – 1–3,5 val. (daugiausiai 4 val.). Sulfadoksinas ir trimetoprimas pasiskirsto visuose audiniuose, tačiau trimetoprimo pasiskirstymo tūris (apie 1,14–3 l galvijams ir veršeliams) viršija sulfadoksino (0,3 l veršeliams).

Nustatant išlauką, sulfadoksino išsiskyrimas yra sprendžiamasis.

Trimetoprimas iš dalies biotransformuojamas (dažniausiai azoto oksidacijos metu) ir išsiskiria su šlapimu bei išmatomis. Sulfadoksino, kaip ir kitų sulfonamidų, jo biotransformacija vyksta acetilavimo būdu (išskyrus šunis). Pats sulfadoksinas ir jo metabolitai iš organizmo daugiausia išsiskiria su šlapimu, labai nedaug – su pienu, tulžimi ir seilėmis. Metabolitai išsiskiria greičiau.

Jeigu duodama pakankamai vandens ir rekomenduojama dozė, kristalizacijos inkstuose pavojus, kai pasiekiamas tirpumo riba, yra mažas.

6. FARMACINIAI DUOMENYS

6.1. Pagalbinių medžiagų sąrašas

Glicerolfornalis, natrio hidroksidas, injekcinis vanduo.

6.2. Nesuderinamumai

Dėl galimo nesuderinamumo rizikos šio veterinarinio vaisto negalima maišyti su kitais veterinariniais vaistais.

6.3. Tinkamumo laikas

Veterinarinio vaisto tinkamumo laikas, nepažeidus originalios pakuotės, – 36 mėn.

Veterinarinio vaisto tinkamumo laikas, atidarius pirminę pakuotę, – 7 d.

6.4. Specialieji laikymo nurodymai

Šiam veterinariniam vaistui specialių laikymo sąlygų nereikia.

6.5. Pirminės pakuotės pobūdis ir sudedamosios dalys

II tipo skaidraus stiklo buteliukai po 100 ar 250 ml, užkimšti chlorbutilinės gumos kamšteliais ir apgaubti aliumininiais gaubteliais, supakuoti į dėžutes po 1, 6 ar 12 vnt.

Gali būti platinamos ne visų dydžių pakuotės.

6.6. Specialios nesunaudoto veterinarinio vaisto ar su jo naudojimu susijusių atliekų naikinimo nuostatos

Nesunaudotas veterinarinis vaistas ar su juo susijusios atliekos turi būti sunaikintos pagal šalies reikalavimus..

7. RINKODAROS TEISĖS TURĖTOJAS

Bela-Pharm GmbH & Co. KG
Lohner Str. 19
D-49377 Vechta
Vokietija

8. RINKODAROS TEISĖS NUMERIS (-IAI)

LT/2/08/1798/001-002

9. RINKODAROS TEISĖS SUTEIKIMO / ATNAUJINIMO DATA

Rinkodaros teisė pirmą kartą suteikta 2008-06-27.

Rinkodaros teisė paskutinį kartą atnaujinta 2013-07-15.

10. TEKSTO PERŽIŪROS DATA

2013-07-15

DRAUDIMAS PREKIAUTI, TIEKTI IR (ARBA) NAUDOTI

Nėra.

ŽENKLINIMAS

DUOMENYS, KURIE TURI BŪTI ANT ANTRINĖS PAKUOTĖS
DUOMENYS, KURIE TURI BŪTI ANT PIRMINĖS PAKUOTĖS

DĖŽUTĖ
BUTELIUKAS

1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

SULPHIX, injekcinis tirpalas

2. VEIKLIOJI (-IOSIOS) IR KITOS MEDŽIAGOS

1 ml tirpalo yra:

veikliųjų medžiagų:

trimetoprino 40 mg,
sulfadoksino 200 mg;

pagalbinės medžiagos:
glicerolformalio.

3. VAISTO FORMA

Injekcinis tirpalas.

4. PAKUOTĖS DYDIS

100 ml (1 x 100 ml, 6 x 100 ml, 12 x 100 ml)

250 ml (1 x 250 ml, 6 x 250 ml, 12 x 250 ml)

5. PASKIRTIES GYVŪNŲ RŪŠYS

Arkliai, galvijai, kiaulės, ožkos, katės ir jūrų kiaulytės.

6. INDIKACIJOS

Arkliams, galvijams, kiaulėms, ožkoms, katėms ir jūrų kiaulytėms, sergančioms infekcinėmis ligomis, kurių sukėlėjai jautrūs sulfadoksiniui ir trimetoprimei, gydyti esant pradinei infekcijos stadijai. Rekomenduojama gydyti, esant pirminėms ir antrinėms kvėpavimo takų, virškinimo trakto, šlapimo ir lyties organų bei sąnarių ligoms.

7. NAUDOJIMO BŪDAS (-AI) IR METODAS

Arkliams, galvijams, kiaulėms, ožkoms ir katėms galima švirkšti į veną, katėms – po oda, galvijams, kiaulėms, ožkoms ir katėms – į raumenis.

8. IŠLAUKA

Išlauka: švirkštus į veną: arklienai, galvijienai ir ožkienai – 4 paros, kiaulienai – 5 paros, pienui – 4 paros;
švirkštus į raumenis: galvijienai ir ožkienai – 11 parų, kiaulienai – 14 parų, pienui – 4 paros.
Negalima naudoti kumelėms, kurių pienas skirtas žmonių maistui.

9. SPECIALIEJI ĮSPĖJIMAI, JEI REIKIA

Arkliams po sušvirkštimo į veną gali pasireikšti gyvybei pavojingos anafilaksinės ar anafilaktoidinės reakcijos. Sušvirkštus į veną arkliams, kurie gavo raminamųjų ar anestetinių preparatų, gali sutrikti kraujotaka ir gyvulys gali staiga kristi.

Prieš naudojimą būtina perskaityti informacinį lapelį.

10. TINKAMUMO DATA

Tinka iki {mėnuo/metai}

Tinkamumo laikas, atidarius pirminę pakuotę, – 7 d.

11. SPECIALIOS LAIKYMO SĄLYGOS

Specialių laikymo sąlygų nereikia.

12. SPECIALIOS NESUNAUDOTO VETERINARINIO (-IŲ) VAISTO (-Ų) AR ATLIEKŲ NAIKINIMO NUOSTATOS, JEI BŪTINA

Nesunaudotas veterinarinis vaistas ar su juo susijusios atliekos turi būti sunaikintos pagal šalies reikalavimus..

13. NUORODA „TIK VETERINARINIAM NAUDOJIMUI“ IR TEIKIMO BEI NAUDOJIMO SĄLYGOS AR APRIBOJIMAI, JEI TAIKYTINA

Tik veterinariniam naudojimui.

Parduodama tik su veterinariniu receptu.

14. NUORODA „SAUGOTI NUO VAIKŲ“

Saugoti nuo vaikų.

15. RINKODAROS TEISĖS TURĖTOJO PAVADINIMAS IR ADRESAS

Bela-Pharm GmbH & Co. KG
Lohner Str. 19
D-49377 Vechta
Vokietija

16. RINKODAROS TEISĖS NUMERIS (-IAI)

LT/2/08/1798/001

LT/2/08/1798/002

17. GAMINTOJO SERIJOS NUMERIS

Serija {numeris}

INFORMACINIS LAPELIS
SULPHIX, injekcinis tirpalas

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

Rinkodaros teisės turėtojas ir gamintojas, atsakingas už vaisto serijos išleidimą

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Lohner Str. 19

D-49377 Vechta

Vokietija

2. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

SULPHIX, injekcinis tirpalas

3. VEIKLIOJI (-IOSIOS) IR KITOS MEDŽIAGOS

1 ml tirpalo yra:

veikliųjų medžiagų:

trimetoprimo

40 mg,

sulfadoksino

200 mg;

pagalbinės medžiagos:

glicerolformalio.

4. INDIKACIJA (-OS)

Arkliams, galvijams, kiaulėms, ožkoms, katėms ir jūrų kiaulytėms, sergančioms infekcinėmis ligomis, kurių sukėlėjai jautrūs sulfadoksiniui ir trimetoprimui, gydyti esant pradinei infekcijos stadijai. Rekomenduojama gydyti, esant pirminėms ir antrinėms kvėpavimo takų, virškinimo trakto, šlapimo ir lyties organų bei sąnarių ligoms.

5. KONTRAINDIKACIJOS

Negalima naudoti, padidėjus jautrumui arba esant bakterijų atsparumui sulfonamidams ar trimetoprimui, esant inkstų nepakankamumui ar kepenų pažeidimams, dehidracijai, kraujo sudėties pakitimams.

Dėl sudėtyje esančio glicerolformalio šio veterinarinio vaisto negalima naudoti vaikingoms patelėms.

Negalima švirkšti į veną, jei prieš tai buvo naudojami preparatai, kurie veikia centrinę nervų sistemą (anestetikai ir neuroleptikai).

Negalima naudoti neseniai atvestiems gyvūnų jaunikliams.

Negalima naudoti kumelėms, kurių pienas skirtas žmonių maistui.

6. NEPALANKIOS REAKCIJOS

Kartais gali pasireikšti tokios nepalankios reakcijos:

- sušvirkštus į raumenis ar po oda, injekcijos vietoje pasireiškia sudirginimas,
- kepenų ir inkstų pažeidimai,
- kraujo sudėties pakitimai (pvz., hemolizinė anemija, agranulocitozė),
- padidėjusio jautrumo reakcijos (pvz., egzantema, karščiavimas).

Galvijams švirkštus į veną, trumpam gali pasireikšti sisteminės reakcijos (dusulys, susijaudinimas).

Arkliams po sušvirkštimo į veną gali pasireikšti gyvybei pavojingos anafilaksinės ar anafilaktoidinės reakcijos.

Pasireiškus alerginėms reakcijoms, preparato naudojimą būtina nutraukti ir taikyti simptominį gydymą. Naudojamos tokios priemonės:

- esant anafilaksinei reakcijai – į veną švirkšti epinefriną (adrenaliną) ir gliukokortikoidus,
- esant odos alerginėms reakcijoms – antihistamininiai ir (ar) gliukokortikoidiniai preparatai.

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

7. PASKIRTIES GYVŪNŲ RŪŠYS

Arkliai, galvijai, kiaulės, ožkos, katės ir jūrų kiaulytės.

8. DOZĖS, NAUDOJIMO BŪDAS (-AI) IR METODAS KIEKVIENAI RŪŠIAI

Arkliams, galvijams, kiaulėms, ožkoms ir katėms galima švirkšti į veną, katėms – po oda, galvijams, kiaulėms, ožkoms ir katėms – į raumenis 15 mg sulfadoksino ir trimetoprimo derinio 1 kg kūno svorio per dieną, arba 1 ml Sulphix 16 kg kūno svorio per dieną.

Dozė apskaičiuota pagal veikliąsias medžiagas, kurių santykis vaiste yra 5:1, ir skirtina tik tada, kai sukėlėjai yra jautrūs abiem medžiagoms – trimetoprimui ir sulfadoksiniui.

Pastaba. Arkliams sušvirkštus į veną, gali prasidėti gyvybei pavojingas šokas. Arkliams švirkštimas į veną turėtų būti taikomas tik kraštutiniu atveju, gyvybei išsaugoti. Tirpalas turi būti kūno temperatūros, švirkščiamas lėtai ir mažomis dozėmis, pastoviai stebint gyvulį. Pasirodžius pirmiems netoleravimo požymiams, švirkštimas turi būti nutrauktas ir prireikus taikyti priešokinį gydymą.

Dėl Sulphix dirginančio poveikio audiniams galvijams preparato negalima švirkšti didelėmis dozėmis vienoje vietoje; dozę reikia švirkšti į kelias vietas.

Jūrų kiaulytėms švirkšti į raumenis ar po oda po 24 mg sulfadoksino ir trimetoprimo derinio 1 kg kūno svorio per dieną, arba 0,1 ml Sulphix 1 kg kūno svorio per dieną.

Gydymo trukmė – 3–5 d.

Išnykus simptomams, gydymą reikia tęsti dar 2 d.

Jei po vienos gydymo dienos nėra žymaus klinikinio pagerėjimo, rekomenduojama gydymą tęsti tik tuomet, jei antibiograma nustatytas sukėlėjų jautrumas. Prireikus gydymą būtina keisti.

9. NUORODOS DĖL TINKAMO NAUDOJIMO

Nėra.

10. IŠLAUKA

Švirkštus į veną: arklienai, galvijienai ir ožkienai – 4 paros, kiaulienai – 5 paros, pienui – 4 paros.

Švirkštus į raumenis: galvijienai ir ožkienai – 11 parų, kiaulienai – 14 parų, pienui – 4 paros.

Negalima naudoti kumelėms, kurių pienas skirtas žmonių maistui.

11. SPECIALIEJI LAIKYMO NURODYMAI

Saugoti nuo vaikų.

Šiam veterinariniam vaistui specialių laikymo sąlygų nereikia.

12. SPECIALIEJI NURODYMAI

Arkliams po sušvirkštimo į veną gali pasireikšti gyvybei pavojingos anafilaksinės ar anafilaktoidinės reakcijos. Sušvirkštus į veną arkliams, kurie gavo raminamųjų ar anestetinių preparatų, gali sutrikti kraujotaka ir gyvulys gali staiga kristi.

Norint išvengti inkstų pažeidimo dėl kristalizacijos, gydymo metu reikia duoti pakankamai vandens; kartais šlapimą galima pašarminti.

Prieš naudojant rekomenduojama nustatyti mikroorganizmų jautrumą Sulphix veikliosioms medžiagoms.

Norint išvengti įjaudrinimo, žmonės turi vengti veterinarinio vaisto tiesioginio sąlyčio su oda ir gleivinėmis. Dėl sudėtyje esančio glicerolformalio šio veterinarinio vaisto negalima naudoti vaikingoms patelėms.

Nėra duomenų apie sulfonamidų saugumą vaikingumo metu. Jie gali būti naudojami tik tuo atveju, jei gydymo nauda gerokai viršija riziką.

Negalima naudoti kartu su heksametilentetraminu (metenaminu), fenilbutazonu, vietiniais paraamino benzo rūgšties esterių grupės anestetikais (prokainu, tetrakainu), nes jie vietiškai neutralizuoja sulfadoksino veikimą.

Labai perdozavus sulfonamidų, pasireiškia bevaliai judesiai, raumenų traukuliai bei spazmai, taip pat komos stadijos ir kepenų pažeidimai. Nerviniai simptomai šalinami gydant simptomiškai raminamaisiais preparatais, pvz., barbitūratais. Kartu su vitaminu K ir folio rūgštimi papildomai rekomenduojama naudoti šarminančias medžiagas (pvz., natrio bikarbonatą), kad pagerėtų išsiskyrimas per inkstus.

Dėl galimo nesuderinamumo rizikos šio veterinarinio vaisto negalima maišyti su kitais veterinariniais vaistais.

13. SPECIALIOS NESUNAUDOTO VETERINARINIO VAISTO AR ATLIEKŲ NAIKINIMO NUOSTATOS, JEI BŪTINA

Nesunaudotas veterinarinis vaistas ar su juo susijusios atliekos turi būti sunaikintos pagal šalies reikalavimus.

14. INFORMACINIO LAPELIO PASKUTINIOJO APROBAVIMO DATA

2013-07-15

15. KITA INFORMACIJA

Farmakoterapinė grupė: sisteminio veikimo antibakterinės medžiagos; sulfonamidų ir trimetoprimo deriniai. ATCvet kodas: QJ01EW13.

Parduodama su veterinariniu receptu.

Norint gauti informacijos apie šį veterinarinį vaistą, reikia susisiekti su rinkodaros teisės turėtojo vietiniu atstovu.