

PŘÍBALOVÁ INFORMACE
ANALGIN 500 mg/ml injekční roztok

1. JMÉNO A ADRESA DRŽITELE ROZHODNUTÍ O REGISTRACI A DRŽITELE POVOLENÍ K VÝROBĚ ODPOVĚDNÉHO ZA UVOLNĚNÍ ŠARŽE, POKUD SE NESHODUJE

Držitel rozhodnutí o registraci:

BB Pharma a. s., Durychova 101/66, 142 00 Praha 4, Česká republika

Držitel povolení k výrobě odpovědný za uvolnění šarže:

Farmácia Martin a.s., Sklabinská 28, 036 01 Martin, Slovenská republika

2. NÁZEV VETERINÁRNÍHO LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU

ANALGIN 500 mg/ml injekční roztok

Metamizolum natrium

Injekční roztok

3. OBSAH LÉČIVÝCH A OSTATNÍCH LÁTEK

Léčivá látka: Metamizolum natrium 500, 00 mg v 1 ml

Čirý bezbarvý nebo nažloutlý injekční roztok.

4. INDIKACE

Všeobecně

Jako analgetikum a antipyretikum, při různých spastických stavech (při kolikách, spasmu děložního krčku, při velmi silných porodních bolestech), při akutních a chronických artritidách, neuritidách, tendovaginitidách, myositidách a revmatických stavech, jako antiemetikum při prudkém zvracení při gastritidě, jako doplňková léčba - při gastritidách, při tetanických křečích (např. při hypomagneziemii).

Speciálně

Koně při kolikách, při akutní dilataci žaludku, při lumbágu, pro uklidnění při vyšetřování a ošetřování, při ucpání jícnu cizím tělesem.

Skot - k potlačení spasmu jícnu při ucpání cizím tělesem

5. KONTRAINDIKACE

Přecitlivělost k složkám přípravku.

Nepoužívat u koček.

Přípravek by se neměl používat u zvířat s poruchami krvetvorby.

Neaplikovat podkožně vzhledem k možnému lokálně dráždivému účinku.

6. NEŽÁDOUCÍ ÚČINKY

Krevní dyskrázie (agranulocytóza je spojena s teplotou, bolestivými afekcemi sliznic). Granulocyty jsou výrazně redukovány anebo kompletně chybí, počet erytrocytů jako i hemoglobinu není alternován. Trombocytopenie po metamizolu je příčinou zvýšené krvácivosti. Jiným závažným nežádoucím účinkem je šok. Alergie na metamizol se může manifestovat kožními anebo slizničními erupcemi.

7. CÍLOVÝ DRUH A KATEGORIE ZVÍŘAT

Skot, koně, psi.

8. DÁVKOVÁNÍ PRO KAŽDÝ DRUH, CESTA(Y) A ZPŮSOB PODÁNÍ

Obecná dávka přípravku je 8 ml na 100 kg ž. hm..

skot, kůň 20 - 60 ml

tele, hříbě 5 - 15 ml

pes 1 - 5 ml

Po odeznění účinku lze aplikaci opakovat.

Intravenózně nebo hluboko intramuskulárně. Oba způsoby lze vhodně kombinovat.

9. POKYNY PRO SPRÁVNE PODÁNÍ

Neuplatňuje se.

10. OCHRANNÁ LHŮTA

Maso skotu: 12 dní.

Mléko skotu: 96 hodin.

Nepoužívat u koní, jejichž maso je určeno pro lidský konzum.

11. ZVLÁŠTNÍ PODMÍNKY PRO UCHOVÁVÁNÍ

Uchovávat mimo dosah dětí.

Uchovávejte při teplotě do 25 °C.

Chraňte před světlem.

Chraňte před mrazem.

Po prvním otevření vnitřního obalu spotřebovat ihned.

Nepoužívat po uplynutí doby použitelnosti uvedené na obalu.

12. ZVLÁŠTNÍ UPOZORNĚNÍ

Předcházejte náhodnému samopodání injekce. Chraňte jehlu až do okamžiku podání přípravku. V případě náhodného sebepoškození injekčně aplikovaným přípravkem, vyhledejte lékařskou pomoc a ukažte příbalovou informaci nebo etiketu praktickému lékaři.

Náhodná intramuskulární aplikace může vyvolat podráždění v místě vpichu, náhodná intravenózní aplikace představuje riziko otravy při předávkování.

Zabraňte kontaktu s pokožkou a očima. V případě zasažení pokožky nebo očí opláchněte exponovanou část ihned po expozici proudem pitné vody. V případě komplikací vyhledejte lékařskou pomoc.

13. ZVLÁŠTNÍ OPATŘENÍ PRO ZNEŠKODŇOVÁNÍ NEPOUŽITÝCH VETERINÁRNÍHO PŘÍPRAVKŮ NEBO ODPADU, POKUD JE JICH TŘEBA

Všechny nepoužitý veterinární léčivý přípravek nebo odpad, který pochází z tohoto přípravku, musí být likvidován podle místních právních předpisů.

14. DATUM POSLEDNÍ REVIZE PŘÍBALOVÉ INFORMACE

Listopad 2016

15. DALŠÍ INFORMACE

Interakce

Metamizol může při současném podávání s cyklosporinem snížit jeho hladinu.

Pouze pro zvířata.

Veterinární léčivý přípravek je vydáván pouze na předpis.

Velikost balení

10 x 5 ml, 50 ml, 100ml.

Na trhu nemusí být všechny velikosti balení.

Registrační číslo

96/003/06-C