

## PŘÍBALOVÁ INFORMACE

Shotapen injekční suspenze

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

Držitel rozhodnutí o registraci a výrobce:

VIRBAC SA

1ére Avenue – L.I.D. 2065 M

06516 – CARROS (Francie)

### 2. NÁZEV VETERINÁRNÍHO LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU

Shotapen injekční suspenze

### 3. OBSAH LÉČIVÝCH A OSTATNÍCH LÁTEK

1ml bílé až krémově bílé injekční suspenze obsahuje:

#### Léčivé látky:

Benzylpenicillinum (ut benzathinum) .....74 mg

Benzylpenicillinum (ut procainum monohydricum) .....57 mg

Dihydrostreptomycinum (ut sulfas) .....164 mg

#### Pomocné látky

Sodná sůl methylparabenu .....0,9 mg

Sodná sůl propylparabenu .....0,1 mg

Natrium-hydroxymethansulfínát .....3,0 mg

### 4. INDIKACE

Léčba bakteriálních infekcí způsobených mikroorganismy citlivými na účinné látky přípravku, tedy např.: aktinomykóza, leptospiróza, metritida, umbilikální infekce, bronchitida, pneumonie, sekundární bakteriální infekce, enteritida a infekce ran.

### 5. KONTRAINDIKACE

Nepoužívat u zvířat citlivých na penicilin.

Nepodávat králíkům a drůbeži.

Nepoužívat u koní, jejichž maso a mléko jsou určeny pro lidský konzum.

Nepoužívat v případě selhání ledvin.

## **6. NEŽÁDOUCÍ ÚČINKY**

Může dojít k alergické reakci. V takovém případě je třeba podat antihistaminika. Ototoxicita, nefrotoxicita, neuromuskulární blok.

## **7. CÍLOVÝ DRUH ZVÍŘAT**

Skot, prasata, koně, psi a kočky.

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

Podávat intramuskulárně.

Skot, prasata a koně:

10 mg Benzathini benzylpenicillinum na kg ž.hm., 10 mg Procaini benzylpenicillinum monohydricum na kg ž.hm. a 16,4 mg Dihydrostreptomycinum (odpovídající 20,5 mg Dihydrostreptomycini sulphas) na kg ž.hm., což odpovídá 10 ml přípravku na 100 kg živé hmotnosti.

Telata, selata, hřibata, psi, kočky:

8 mg Benzathini benzylpenicillinum na kg ž.hm., 8 mg Procaini benzylpenicillinum monohydricum na kg ž.hm. a 13,12 mg Dihydrostreptomycinum (odpovídající 16,4 mg Dihydrostreptomycini sulphas) na kg ž.hm., což odpovídá 8 ml přípravku na 100 kg živé hmotnosti.

## **9. POKYNY PRO SPRÁVNÉ PODÁNÍ**

Před použitím důkladně protřepat.

## **10. OCHRANNÁ LHŮTA**

Maso: prasata: 39 dní, skot: 64 dní

Mléko: 10 dojení

Nepoužívat u koní, jejichž maso a mléko jsou určeny pro lidský konzum.

## **11. ZVLÁŠTNÍ OPATŘENÍ PRO UCHOVÁVÁNÍ**

Uchovávat mimo dosah dětí.

Uchovávejte v chladničce (2°C – 8°C).

Chraňte před světlem.

Nepoužívejte po uplynutí doby použitelnosti uvedené na obale.

Doba použitelnosti po prvním otevření balení: 28 dní.

## **12. ZVLÁŠTNÍ UPOZORNĚNÍ**

Peniciliny a cefalosporiny mohou po injekci, inhalaci, požití nebo po kožním kontaktu vyvolat hypersensitivitu (alergii). Hypersensitivita na peniciliny může vést ke zkříženým reakcím s cefalosporiny a naopak. Příležitostně mohou být alergické reakce na tyto látky i vážné.

Lidé se známou přecitlivělostí na peniciliny a cefalosporiny by se měli vyhnout kontaktu s veterinárním léčivým přípravkem.

Pokud se rozvinou postexpoziční příznaky jako kožní vyrážka, vyhledejte lékařskou pomoc a ukažte příbalovou informaci nebo etiketu praktickému lékaři. Otok obličeje, rtů, očí nebo potíže s dýcháním jsou vážné symptomy a je doporučeno v těchto případech vyhledat pomoc lékaře. Při nakládání s veterinárním léčivým přípravkem by se měly používat ochranné rukavice.

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

Všechny nepoužité veterinární léčivé přípravky nebo odpad, který pochází z tohoto přípravku, musí být likvidován podle místních právních předpisů.

## **14. DATUM POSLEDNÍ REVIZE PŘÍBALOVÉ INFORMACE**

Červenec 2019

## **15. DALŠÍ INFORMACE**

Pouze pro zvířata.

Veterinární léčivý přípravek je vydáván pouze na předpis.

Pokud chcete získat informace o tomto veterinárním léčivém přípravku, kontaktujte prosím příslušného místního zástupce držitele rozhodnutí o registraci.