

HASZNÁLATI UTASÍTÁS
Primaphenon 200 mg/ml oldatos injekció kutyák részére A.U.V.

Egyben címke 100 ml-es injekciós üvegre

1. A FORGALOMBA HOZATALI ENGEDÉLY JOGOSULTJÁNAK, TOVÁBBÁ AMENNYIBEN ETTŐL ELTÉR, A GYÁRTÁSI TÉTELEK FELSZABADÍTÁSÁÉRT FELELŐS GYÁRTÓNAK A NEVE ÉS CÍME

Alfasan International B.V. Kuipersweg 9, 3449 JA Woerden, Hollandia

2. AZ ÁLLATGYÓGYÁSZATI KÉSZÍTMÉNY NEVE

Primaphenon 200 mg/ml oldatos injekció kutyák részére A.U.V.

3. HATÓANYAGOK ÉS EGYÉB ÖSSZETEVŐK MEGNEVEZÉSE

Minden ml tartalmaz:

Hatóanyag:

Fenilbutazon 200 mg

4. JAVALLAT(OK)

Különböző eredetű gyulladások, pl. ízületgyulladás, íngyulladás, ínhüvelygyulladás, reumás ízületi- és izomgyulladás, ideggyulladás, miozitisz, illetve zúzódások, ficamok és diszkoopátiák tüneti kezelésére. Intenzív fájdalom (pl. műtéti beavatkozáskor) rövid idejű enyhítésére.

5. ELLENJAVALLATOK

Nem alkalmazható szívelégtelenség valamint máj- vagy veseműködés zavarai esetén.

Nem alkalmazható a hatóanyaggal vagy bármely segédanyaggal szembeni túlérzékenység esetén.

Macskáknak nem adható.

A gyógykezeléssel egyidejűleg és 24 órán belül más nem-szteroid gyulladáscsökkentők adagolása kerülendő.

6. MELLÉKHATÁSOK

Alkalmazásakor a következő nem kívánt hatások jelentkezhetnek: trombocita aggregáció, vérzési rendellenesség, gyomorfekély, vesekárosodás, májkárosodás valamint ritka esetben a csontvelő visszafordíthatatlan károsodása.

Ha súlyos nemkívánatos hatást vagy egyéb, ebben a használati utasításban nem szereplő hatásokat észlel, értesítse erről a kezelő állatorvost!

7. CÉLÁLLAT FAJ(OK)

Kutya

8. ADAGOLÁS, ALKALMAZÁSI MÓD(OK) CÉLÁLLAT FAJONKÉNT

Lassú intravénás alkalmazásra.

A javasolt dózis: 20 mg fenilbutazon/ttkg/nap, két részre elosztva, azaz 0,05 ml/ttkg Primaphenon 200 mg/ml oldatos injekció kutyák részére A.U.V. naponta kétszer.

9. A HELYES ALKALMAZÁSRA VONATKOZÓ JAVASLAT

10. ÉLELMEZÉS-EGÉSZSÉGÜGYI VÁRAKOZÁSI IDŐ

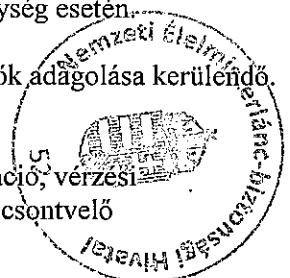
Nem értelmezhető.

11. KÜLÖNLEGES TÁROLÁSI ELŐÍRÁSOK

Legfeljebb 25°C-on, fénytől védve tárolandó. Felbontás után hűtőszekrényben tárolandó (2°C - 8°C).

A közvetlen csomagolás első felbontása után felhasználható: 28 napig.

Gyermekek elől gondosan el kell zárni!



Ezt az állatgyógyászati készítményt csak a címkén feltüntetett lejárati időn belül szabad felhasználni! A lejárati idő az adott hónap utolsó napjára vonatkozik.

12. KÜLÖNLEGES FIGYELMEZTETÉS(EK)

Különleges figyelmeztetések minden célállat fajra vonatkozóan:

Az injekció beadásakor az aszepszis szabályait be kell tartani.

A kezelt állatokra vonatkozó különleges óvintézkedések:

Kölyökkutyák, ill. idős állatok kezelésekor fokozott elővigyázatossággal alkalmazandó a vesetoxicitás ill. a gyomorfekély kialakulásának megnövekedett kockázata miatt.

Dehidrált, hipovolémiás ill. alacsony vérnyomású állatok kezelését kerülni kell a vesetoxicitás fokozott veszélye miatt. Hosszú távú alkalmazásánál folyamatos állatorvosi kontroll szükséges.

Az állatok kezelését végző személyre vonatkozó különleges óvintézkedések:

Fenilbutazon iránti ismert túlérzékenység esetén kerülni kell az állatgyógyászati készítménnyel való érintkezést. Az általános munkavédelmi óvrendszabályokat be kell tartani.

Vemhesség, laktáció:

Vemhesség és laktáció ideje alatt nem alkalmazható.

Gyógyszerkölsönhatások és egyéb interakciók:

Néhány nem-szteroid gyulladás-csökkentő gyógyszer erősen kötődhet a plazmafehérjékhez és versenghet más erősen kötődő hatóanyagokkal, ami toxikus hatáshoz vezethet. A fenilbutazon kölcsönhatásba lép a penicillinekkal, a szulfonamidokkal, az aszpirinnel és a kumarin tartalmú antikoagulánsokkal.

Kortikoszteroidok hatására a gasztrointesztinális fekélyek súlyosbodhatnak az előzőleg nem-szteroid gyulladáscsökkentőkkel kezelt állatok esetében. Vesekárosító hatású gyógyszerekkel, például aminoglikozid antibiotikumokkal való együttes adagolását kerülni kell.

Túladagolás (tünetek, sürgősségi intézkedések, antidotumok):

A túladagolás esetén a mellékhatásoknál leírtak jelentkezhetnek; valamint központi idegrendszeri depresszió, hasmenés, véres bélsár, nyálkahártya bevérvések, szájüregi, valamint gyomor-bélrendszeri eróziók és fekélyek, vesepapilla nekrosis alakulhat ki, ill. súlyos esetben elhullás történhet.

Inkompatibilitások:

Kompatibilitási vizsgálatok hiányában ezt az állatgyógyászati készítményt tilos keverni más állatgyógyászati készítménnyel.

13. A FEL NEM HASZNÁLT KÉSZÍTMÉNY VAGY HULLADÉKAINAK ÁRTALMATLANNÁ TÉTELÉRE VONATKOZÓ UTASÍTÁSOK (AMENNYIBEN SZÜKSÉGESEK)

Kérdezze meg a kezelő állatorvost, hogy milyen módon semmisítse meg a továbbiakban nem szükséges állatgyógyászati készítményeket! Ezek az intézkedések a környezetet védik.

14. A HASZNÁLATI UTASÍTÁS UTOLSÓ JÓVÁHAGYÁSÁNAK IDŐPONTJA

2016. március 11.

15. TOVÁBBI INFORMÁCIÓK

100 ml

Törzskönyvi szám: 2607/1/09 MgSzH ÁTI (100 ml)

Rendelhetőség: Csak állatorvosi rendelvényre kiadható állatgyógyászati készítmény.

Forgalmazhatóság: Az állatgyógyászati készítmények forgalmazására jogosultak forgalmazhatják.

Gyártási szám:

Lejárati idő:

