

LIETOŠANAS INSTRUKCIJA
V/DCP/19/0010
Laxatract 667 mg/ml sīrups suņiem un kaķiem

1. REĢISTRĀCIJAS APLIECĪBAS ĪPAŠNIEKA UN RAŽOŠANAS LICENCES TURĒTĀJA, KURŠ ATBILD PAR SĒRIJAS IZLAIDI, NOSAUKUMS UN ADRESE, JA DAŽĀDI

Reģistrācijas apliecības īpašnieks:

Dechra Regulatory B.V.

Handelsweg 25

5531 AE Bladel

Nīderlande

Par sērijas izlaidi atbildīgais ražotājs:

Feramed.

Veemweg 1

3771 MT Barneveld

Nīderlande

2. VETERINĀRO ZĀĻU NOSAUKUMS

Laxatract 667 mg/ml sīrups suņiem un kaķiem
laktuloze

3. AKTĪVO VIELU UN CITU VIELU NOSAUKUMS

Viens ml satur:

Aktīvā viela:

Laktuloze 667,0 mg

(šķidrās laktulozes veidā)

Palīgviela:

Benzilspirts (E1519) 2,0 mg

Sīrups.

Dzidrs, viskozs šķidrums, bezkrāsains vai gaiši brūngandzeltens.

4. INDIKĀCIJAS

Aizcietējumu ārstēšanai (piemēram, pēcoperācijas zarnu atonijas, apmatojuma kamolu, palielināta zarnu satura dēļ).

Simptomātiskai tādu slimību ārstēšanai, kuru gadījumā nepieciešama defekācijas atvieglošana (piemēram, daļēja obstrukcija, piemēram, audzēju vai lūzumu dēļ, taisnās zarnas divertikuls, proktīts un saindēšanās).

5. KONTRINDIKĀCIJAS

Nelietot, ja dzīvniekam ir pilnīga kuņģa-zarnu trakta obstrukcija, kuņģa-zarnu trakta perforācija vai tās risks.

Nelietot gadījumos, ja konstatēta pastiprināta jutība pret aktīvo vielu vai pret palīgvielu.

6. IESPĒJAMĀS BLAKUSPARĀDĪBAS

Ārstēšanas sākumā bieži var parādīties meteorisms, gāzu uzkrāšanās kuņģī, krampjveida sāpes gremošanas traktā u.c. simptomi, bet laika gaitā tie parasti mazinās. Diareja un dehidratācija ir (relatīvas) pārdozēšanas pazīmes. Ja tiek novērotas šādas pazīmes, konsultēties ar veterinārārstu.

Veterināro zāļu blakusparādību sastopamības biežums norādīts šādā secībā:

- ļoti bieži (vairāk nekā 1 no 10 ārstētajiem dzīvniekiem novērota(-s) nevēlama(-s) blakusparādība(-s));
- bieži (vairāk nekā 1, bet mazāk nekā 10 dzīvniekiem no 100 ārstētajiem dzīvniekiem);
- retāk (vairāk nekā 1, bet mazāk nekā 10 dzīvniekiem no 1000 ārstētajiem dzīvniekiem);
- reti (vairāk nekā 1, bet mazāk nekā 10 dzīvniekiem no 10000 ārstētajiem dzīvniekiem);
- ļoti reti (mazāk nekā 1 dzīvniekam no 10000 ārstētajiem dzīvniekiem, ieskaitot atsevišķus ziņojumus).

Ja novērojat jebkuras būtiskas blakusparādības vai citu iedarbību, kas nav minētas šajā lietošanas instrukcijā, lūdzu, informējiet par tām savu veterinārārstu.

Iespējams ziņot arī nacionālā ziņošanas sistēmā, kas atrodama Pārtikas un veterinārā dienesta tīmekļa vietnē www.pvd.gov.lv

7. MĒRĶA SUGAS

Suņi un kaķi.



8. DEVAS ATKARĪBĀ NO DZĪVNIEKU SUGAS, LIETOŠANAS VEIDA UN METODES

Iekšķīgai lietošanai.

Suņiem un kaķiem: 400 mg laktulozes uz kg ķermeņa svara dienā, kas atbilst 0,6 ml veterināro zāļu uz kg ķermeņa svara dienā. Šo daudzumu ieteicams sadalīt 2-3 devās, ko izlieto dienas laikā. Ja nepieciešams, devu var pielāgot.

Ārstnieciskais efekts parādās 2-3 dienu laikā pēc ārstēšanas uzsākšanas.

Ja novērojama diskomforta sajūta vēderā vai diareja, sazinieties ar veterinārārstu par veterināro zāļu devas pielāgošanu. Veterinārās zāles var sajaukt ar barību vai ievadīt tieši mutē.

9. IETEIKUMI PAREIZAI LIETOŠANAI

10. IEROBEŽOJUMU PERIODS DZĪVNIEKU PRODUKCIJAS IZMANTOŠANĀ

Nav piemērojams.

11. ĪPAŠI UZGLABĀŠANAS NORĀDĪJUMI

Uzglabāt bērniem neredzamā un nepieejamā vietā.
Derīguma termiņš pēc pudeles pirmās atvēršanas: 3 mēneši.
Šīm veterinārajām zālēm nav nepieciešami īpaši uzglabāšanas apstākļi.
Nelietot šīs veterinārās zāles, ja beidzies derīguma termiņš, kas norādīts uz iepakojuma pēc EXP.
Derīguma termiņš attiecināms uz mēneša pēdējo dienu.

12. ĪPAŠI BRĪDINĀJUMI

Īpaši piesardzības pasākumi, lietojot dzīvniekiem

Laktuloze satur nedaudz brīvas laktozes un galaktozes, kas ar diabētu slimiem dzīvniekiem var ietekmēt nepieciešamo insulīna devu. Lietot piesardzīgi dzīvniekiem, kuriem konstatētas elektrolītu līdzsvara izmaiņas, jo laktuloze var tās pastiprināt, ja parādās diareja.

Īpaši piesardzības pasākumi, kas jāievēro personai, kura lieto veterinārās zāles dzīvnieku ārstēšanai

Šīs veterinārās zāles var izraisīt meteorismu un diareju. Visiem, īpaši bērniem jāizvairās no nejaušas (gadījuma rakstura) norīšanas. Lai izvairītos no nejaušas (gadījuma rakstura) norīšanas, veterinārās zāles lietot un uzglabāt bērniem nepieejamā vietā. Pēc lietošanas vienmēr uzlikt atpakaļ vāciņu.

Šīs veterinārās zāles satur benzilspirtu. Šis konservants var izraisīt pastiprinātas jutības (alerģiskas) reakcijas. Personām ar zināmu pastiprinātu jutību pret benzilspirtu vajadzētu izvairīties no saskares ar šīm veterinārajām zālēm. Pēc lietošanas nomazgāt rokas. Ja zāles nokļuvušas uz ādas vai acīs, skalot ar tīru ūdeni. Ja kairinājums saglabājas, meklēt medicīnisko palīdzību.

Grūsnība un laktācija

Drīkst lietot grūsnības un laktācijas laikā.

Pārdozēšana (simptomi, rīcība ārkārtas situācijā, antidoti), ja nepieciešams

Pārdozēšanas gadījumā rodas tās pašas blakusparādības, kas aprakstītas apakšpunktā „Iespējamās blakusparādības”. Nepieciešamības gadījumā ievadīt šķidrumu un elektrolītus.

Mijiedarbība ar citām zālēm un citi mijiedarbības veidi

Nav zināma.

Nesaderība

Tā kā nav veikti saderības pētījumi, šīs veterinārās zāles nedrīkst lietot maisījumā ar citām veterinārajām zālēm.

13. ĪPAŠI NORĀDĪJUMI NEIZLIETOTU VETERINĀRO ZĀĻU VAI TO ATKRITUMU IZNĪCINĀŠANAI

Jebkuras neizlietotas veterinārās zāles vai to atkritumi jāiznīcina saskaņā ar nacionālajiem tiesību aktiem.

14. DATUMS, KAD LIETOŠANAS INSTRUKCIJA PĒDĒJO REIZI TIKA APSTIPRINĀTA

04/2019

15. CITA INFORMĀCIJA

50 ml un 125 ml: ABPE pudele, kas noslēgta ar (ZBPE) ieliktni mēršļircei un (ABPE) vāciņu.
325 ml: ABPE pudele, kas noslēgta ar (ZBPE) ieliktni mēršļircei un (PP) vāciņu.
Polipropilēna (PP), cilindriskā, graduēta (ar 0,2 ml iedaļām), 5 un 10 ml mēršļirce ar virzuli.

Kartona kastīte ar vienu 50 ml pudeli un 5 ml mēršļirci perorālai ievadīšanai.
Kartona kastīte ar vienu 125 ml pudeli un 5 ml mēršļirci perorālai ievadīšanai.
Kartona kastīte ar vienu 325 ml pudeli un 10 ml mēršļirci perorālai ievadīšanai.

Ne visi iepakojuma izmēri var tikt izplatīti.

Recepšu veterinārās zāles.