

HASZNÁLATI UTASÍTÁS

Stomorgyl 2 tabletta A.U.V.

és címke 2x10 db tablettát tartalmazó doboznak

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

Engedélyes: Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS, 29, avenue Tony Garnier 69007 Lyon, Franciaország

Gyártó:Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS, 4 Chemin du Calquet, Toulouse, Franciaország

2. AZ ÁLLATGYÓGYÁSZATI GYÓGYSZERKÉSZÍTMÉNY NEVE

Stomorgyl 2 tabletta A.U.V.

3. HATÓANYAGOK ÉS EGYÉB ÖSSZETEVŐK MEGNEVEZÉSE

1 tabletta tartalmaz:

Hatóanyag:

Spiramycin	150.000 NE
Metronidazol	25 mg

4. JAVALLAT(OK)

Javallatok:

A hatóanyagokra érzékeny Bacteroides spp., Fusobacterium spp., Streptococcus spp. és Clostridium spp. által okozott fertőzések, különösen a szájüreg fertőzései, mint stomatitis, gingivitis, periodontális fertőzések, foggyökér-tályogok, szájszag kezelésére.

5. ELLENJAVALLATOK

Ellenjavallatok:

Nem alkalmazható a készítmény hatóanyagaival, vagy bármely segédanyaggal szembeni túlérzékenység esetén.
Nem alkalmazható máj- és vesefunkciós zavarok esetén.

6. MELLÉKHATÁSOK

Mellékhatások:

Nem ismeretesek.

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

7. CÉLÁLLAT FAJOK

Célállat fajok:

Kutya, macska

8. ADAGOLÁS, ALKALMAZÁSI MÓD(OK) CÉLÁLLAT FAJONKÉNT

Adagolás:

75 000 NE spiramycin és 12,5 mg metronidazol/ttkg, azaz 1 tabletta/2 ttkg naponta egyszer 5-10 napon keresztül, szájon át.

9. FELHASZNÁLÁSI JAVASLAT

10. ÉLELMEZÉS-EGÉSZSÉGÜGYI VÁRAKOZÁSI IDŐ

11. KÜLÖNLEGES TÁROLÁSI ELŐÍRÁSOK

Az állatgyógyászati készítményt gyermekek elől gondosan el kell zárni!

25°C alatt tárolandó.

A kereskedelmi csomagolású készítmény lejárati ideje 3 év.

Csak a csomagoláson feltüntetett lejárati időn belül szabad felhasználni!

12. KÜLÖNLEGES FIGYELMEZTETÉS(EK)**Különleges figyelmeztetések:**

Használat után kezet kell mosni.

Laboratóriumi állatokon (egér, patkány, nyúl) végzett vizsgálatok szerint a készítmény nem rendelkezik bizonyított teratogén, foetotoxikus, maternotoxikus hatással.

Az állatgyógyászati készítmény ártalmatlansága a célállat fajokon nem igazolt vemhesség és laktáció idején.

Szájon át, a javasoltnál háromszor hosszabb ideig adagolt, ötszörös dózis alkalmazását követően nem jelentkeztek mellékhatások.

Súlyos túlادagolás esetén hányás és idegrendszeri tünetek jelentkezhetnek.

13. A FEL NEM HASZNÁLT KÉSZÍTMÉNY VAGY HULLADÉKÁNAK KEZELÉSÉRE, MEGSEMMISÍTÉSÉRE VONATKOZÓ UTASÍTÁSOK, (AMENNYIBEN SZÜKSÉGESEK)

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

14. HASZNÁLATI UTASÍTÁS UTOLSÓ JÓVÁHAGYÁSÁNAK DÁTUMA

2020. január 1.

15. TOVÁBBI INFORMÁCIÓK

Kiszerelés:

2x10 db tabletta bliszter csomagolásban

Kizárólag állatgyógyászati alkalmazásra.

Vényköteles.

Az állatgyógyászati készítménnyel kapcsolatos további kérdéseivel forduljon a forgalomba hozatali engedély jogosultjának helyi képviselőjéhez.

Törzskönyvi szám: 2296/1/07 MgSzH ÁTI (2x10 tabletta)

Gyártási tétel száma:

Lejárat idő: