

LIETOŠANAS INSTRUKCIJA V/NRP/95/0325

Trimethosulf šķīdums injekcijām liellopiem, aitām, cūkām, suņiem, kaķiem

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

Reģistrācijas apliecības īpašnieks un par sērijas izlaidi atbildīgais ražotājs:

BREMER PHARMA GMBH

Werkstrasse 42

34414 Warburg

Vācija

2. VETERINĀRO ZĀĻU NOSAUKUMS

Trimethosulf šķīdums injekcijām liellopiem, aitām, cūkām, suņiem, kaķiem.

3. AKTĪVO VIELU UN CITU VIELU NOSAUKUMS

1 ml šķīduma satur:

Aktīvās vielas:

Sulfamerazīns 100 mg

Sulfadiazīns 60 mg

Sulfatiazols 40 mg

Trimetoprimis 40 mg

Palīgvielas:

Benzilspirts

Etanols

N-metilpirolidons

Nātrija hidroksīds

Ūdens injekcijām

4. INDIKĀCIJA(-S)

Liellopiem, aitām, cūkām, suņiem, kaķiem sekojošu infekcijas slimību ārstēšanai, kuras ierosina pret sulfonamīdiem un trimetoprimu jutīgi ierosinātāji:

- elpceļu un plaušu infekcijas, gremošanas, uroģenitālo orgānu infekcijas.
- sekundāras bakteriālās infekcijas vīrusu slimību laikā un pēc tām, īpaši elpošanas un gremošanas orgānu un brūču infekcijas.

5. KONTRINDIKĀCIJAS

Nelietot gadījumos, ja konstatēta pastiprināta jutība pret aktīvo vielu vai pret kādu no palīgvielām.

Nelietot nieru un aknu slimību gadījumā, hemopoētiskās sistēmas disfunkcijas gadījumā.

Kontrindicēta intravenoza ievadīšana zirgiem.

6. IESPĒJAMĀS BLAKUSPARĀDĪBAS

Injekcijas vietā iespējams audu iekaisuma un pat nekrozes simptomi. Retos gadījumos govīm pēc intravenozas injekcijas var novērot elpas trūkuma un uzbudinājuma sistēmiskas reakcijas.

Veterināro zāļu blakusparādību sastopamības biežums norādīts sekojošā 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.

7. MĒRKA SUGAS

Liellopi, aitas, cūkas, suņi, kaķi.

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

Intramuskulārām injekcijām.

Liellopiem, aītām:	3 - 4 ml / 50 kg ķermeņa svara divas reizes dienā.
Cūkām:	7 ml / 100 kg ķermeņa svara divas reizes dienā.
Suņiem, kaķiem:	0,1 ml / 1 kg ķermeņa svara divas reizes dienā.

Ārstēšanas ilgums 4 -7 dienas.

9. IETEIKUMI PAREIZAI LIETOŠANAI

Nav.

10. IEROBEŽOJUMU PERIODS(-I) DZĪVNIEKU PRODUKCIJAS IZMANTOŠANĀ

Liellopiem, cūkām, aītām:	
Gaļai un blakusproduktiem:	8 dienas.
Liellopiem, aītām:	
Pienam:	5 dienas.

11. ĪPAŠI UZGLABĀŠANAS NORĀDĪJUMI

Uzglabāt bērniem neredzamā un nepieejamā vietā.

Uzglabāt temperatūrā 15 - 25°C.

Sargāt no gaismas.

Derīguma termiņš pēc pirmās tiešā iepakojuma atvēršanas: izlietot nekavējoties.

12. ĪPAŠI BRĪDINĀJUMI

Īpaši brīdinājumi katrai dzīvnieku sugai:

Lai izvairītos no nieru bojājumiem kristalūrijas rezultātā, terapijas laikā jānodrošina adekvāta ūdens uzņemšana. Ja nepieciešams, urīnu alkalizē.

Īpaši piesardzības pasākumi, lietojot dzīvniekiem:

Kad vien iespējams, zāļu lietošana jāpamato ar ierosinātāja jutības testa rezultātiem. Ja tas nav iespējams, terapijai jāpamatojas uz vietējo (reģiona, fermas līmeņa) epidemioloģisko informāciju par mērķa baktēriju jutību. Lietojot šīs veterinārās zāles, jāņem vērā vispārpieņemtie antibakteriālo zāļu lietošanas pamatprincipi.

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

Izvairīties no šo zāļu tiešas saskares ar ādu vai gļotādām, jo pastāv sensitivizācijas risks. Ja notikusi nejauša saskare ar ādu vai nokļūšana acīs, skarto vietu skalot ar lielu daudzumu ūdens. Pēc zāļu lietošanas nomazgāt rokas.

Grūsnība un laktācija:

Grūšņiem un jaundzimušiem dzīvniekiem sistēmiskas darbības sulfonamīdu lietošana ir stingri jāizvērtē.

Drīkst lietot laktācijas laikā.

Mijiedarbība ar citām zālēm un citi mijiedarbības veidi:

Sulfonamīdi samazina K vitamīna enterobakteriālo sintēzi. Indometacīns, fenilbutazons, salicilāti paaugstina sulfonamīdu koncentrāciju asins serumā. Lokālās anestēzijas līdzekļi (paraaminobenzoskābes derivāti) un paraaminobenzoskābe adekvātās devās pazemina sulfonamīdu antibakteriālo efektivitāti.

Nesaderība:

Tā kā pastāv fizikālas un ķīmiskas nesaderības iespējas, 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 atkritumus nedrīkst iznīcināt, izmantojot kanalizāciju vai kopā ar sadzīves atkritumiem.

14. DATUMS, KAD LIETOŠANAS INSTRUKCIJA PĒDĒJO REIZI TIKA APSTIPRINĀTA

03/2018

15. CITA INFORMĀCIJA

Recepšu veterinārās zāles.

Iepakojuma izmēri: 50 ml, 10 x 50 ml, 100 ml, 12 x 100 ml.

Ne visi iepakojuma izmēri var tikt izplatīti.