

ЛИСТОВКА

МЕГЛУКСИН

Флуниксин меглумин - 5 % инжекционен разтвор.

1. ИМЕ И ПОСТОЯНЕН АДРЕС НА ПРИТЕЖАТЕЛЯ НА ЛИЦЕНЗА ЗА УПОТРЕБА И НА ПРОИЗВОДИТЕЛЯ, АКО ТЕ СА РАЗЛИЧНИ

Притежател на лиценза за употреба и производител, отговорен за освобождаване на партидата:

LABORATORIOS HIPRA, S.A.
Avda. la Selva, 135
17170- AMER (Girona) ИСПАНИЯ

2. НАИМЕНОВАНИЕ НА ВЕТЕРИНАРНОМЕДИЦИНСКИЯ ПРОДУКТ

МЕГЛУКСИН

3. СЪДЪРЖАНИЕ НА АКТИВНАТА СУБСТАНЦИЯ И ЕКСЦИПИЕНТИТЕ

В 1 ml се съдържа:

Активна субстанция:

Flunixin (meglumine)..... 50 mg

Ексципиенти:

Натриев метабисулфит (E-223)

Натриев хидроксид

Пропилен гликол (E-490)

Вода за инжекции

4. ТЕРАПЕВТИЧНИ ПОКАЗАНИЯ

Говеда:

Контрол на острия възпалителен процес и пирексията, свързани с респираторните заболявания при говедата.

Еднокопитни:

Намаляване на болката и контрол върху възпалителните процеси, свързани с остри и хронични заболявания на опорно-двигателния апарат; намаляване на коремни болки, свързани с различни видове колики.

Свине: помощно средство при терапията на ММА синдрома при свинетемайки.

5. ПРОТИВОПОКАЗАНИЯ

Да не се използва при животни с чернодробни и бъбречни заболявания.

Да не се използва при животни с признаци на кръвоизливи.

Да не се използва при свръхчувствителност към флуниксин меглумин.

Да не се използва при дехидратирани, хиповолемични и хипотензивни животни.

6. НЕБЛАГОПРИЯТНИ РЕАКЦИИ

Не са наблюдавани неблагоприятни реакции при прилагане на продукта в препоръчаните дози.

Понякога е възможна проявата на локални реакции при интрамускулно приложение на продукта.

Ако забележите някакви неблагоприятни реакции, включително и такива, които не са описани в тази листовка или мислите, че ветеринарномедицинския продукт не работи, моля да уведомите Вашия ветеринарен лекар.

7. ВИДОВЕ ЖИВОТНИ, ЗА КОИТО Е ПРЕДНАЗНАЧЕН ВМП

Говеда, еднокопитни и свине.

8. ДОЗИРОВКА ЗА ВСЕКИ ВИД ЖИВОТНО, МЕТОД И НАЧИНИ НА ПРИЛАГАНЕ

Говеда: контрол на острия възпалителен процес и пирексията, свързани с респираторните заболявания при говедата. Доза: 2.2 mg/kg т.м. на 24 часа в продължение на максимум 3 дни (еквивалентно на 0.44 ml МЕГЛУКСИН/10 kg т.м.), интравенозно.

Еднокопитни: намаляване на болката и контрол върху възпалителните процеси, свързани с остри и хронични заболявания на опорно-двигателния апарат. Доза: 1.1 mg/kg т.м. на 24 часа в продължение на максимум 5 дни (еквивалентно на 0.22 ml МЕГЛУКСИН/10 kg т.м.), интравенозно.

Свине: 2.2 mg/kg т.м. чрез дълбоко интрамускулно инжектиране (еквивалентно на 0.44 ml МЕГЛУКСИН/10 kg т.м.). Третирането се извършва еднократно или двукратно, като при двукратно инжектиране интервалът между първото и второто третиране трябва да бъде 12 часа. Броят на третиранията (1 или 2) зависят от получения клиничен ефект.

9. СЪВЕТ ЗА ПРАВИЛНО ПРИЛОЖЕНИЕ

Да се прилага продукта при температура между 15-25 °C.
Интравенозното приложение трябва да се извършва много бавно.

10. КАРЕНТНИ СРОКОВЕ

Говеда: месо и вътрешни органи: 14 дни;
Мляко: 2 дни.

Еднокопитни: месо и вътрешни органи: 28 дни.

Свине: месо и вътрешни органи: 17 дни.

11. СПЕЦИАЛНИ УСЛОВИЯ ЗА СЪХРАНЕНИЕ НА ПРОДУКТА

Да се съхранява далеч от погледа и на недостъпни за деца места.
Този ветеринарномедицински продукт не изисква никакви специални условия за съхранение.
Срок на годност след първото отваряне на опаковката: 28 дни.

12. СПЕЦИАЛНИ ПРЕДУПРЕЖДЕНИЯ

Специални предпазни мерки за всеки вид животни, за които е предназначен ВМП:

Причината за възпалението, болката или количния пристъп, трябва да бъде доказана и едновременно с това лекувана.

Състезателни коне, които се нуждаят от третиране, не трябва да се допускат до състезания.

При коне, които са били третирани с продукта и се налага скоро след това да участват в състезания, трябва да се спазват местните изисквания и правилата при провеждане на състезания, касаещи употребата на продукти при тези категории животни.

В случай на каквото и да било съмнение, се препоръчва анализ на урината.

Да се избягва интраартериалното инжектиране при коне и говеда. При случайно интраартериално инжектиране при коне е възможно да се развият някои неблагоприятни реакции, като атаксия, некоординирани движения, хипервентилация, възбуда и мускулна слабост.

Консумацията на вода, както и състоянието на хидратация при третираните животни, трябва да се наблюдават по време и след третирането, тъй като риска от бъбречни увреждания в случай на дехидратация е по-голям.

Да не се превишават препоръчаните дози, както и продължителността на третиране.

Употребата при животни на възраст под 6 седмици, както и при много стари животни, представлява допълнителен риск. Ако не е възможно да се избегне употребата на продукта

при тези категории животни, дозата за тях трябва да бъде намалена и тяхното състояние след третирането внимателно да бъде проследявано.

При интрамускулно приложение при свине, избягвайте инжектирането на продукта в мастната тъкан.

Препоръчва се да не се прилагат нестероидни противовъзпалителни средства, потискащи синтеза на простагландини, при животни, които са претърпели пълна анестезия, докато те не са напълно възстановени.

Flunixin е токсичен за мършояди. Да не се прилага при животни, които имат достъп до хранителната верига на дивата фауна. При случаи на смърт или унищожаване на животни, третирани с този продукт, е необходимо да се осигури липса на достъп до дивата фауна.

Специални предпазни мерки за лицата, прилагащи ветеринарномедицинския продукт на животните:

В случай на контакт с очите, да се измият незабавно с вода.

За да се избегнат възможни неблагоприятни реакции, избягвайте контакта на продукта с кожата. Носете ръкавици при прилагане на продукта.

Продуктът може да предизвика неблагоприятни реакции при хора, които имат свръхчувствителност към него. Хора с установена свръхчувствителност към нестероидни противовъзпалителни средства трябва да избягват контакт с ветеринарномедицинския продукт;

Не позволявайте замърсяване на продукта, докато работите с него.

При случайно самоинжектиране е възможно възникването на остра болка и възпаление в засегнатата област. Ако това се случи, почистете и дезинфекцирайте мястото веднага, след което незабавно да се потърси медицински съвет, като на лекаря се предостави листовката или етикета на продукта.

13. СПЕЦИАЛНИ МЕРКИ ЗА УНИЩОЖАВАНЕ НА НЕИЗПОЛЗВАН ПРОДУКТ ИЛИ ОСТАТЪЦИ ОТ НЕГО, АКО ИМА ТАКИВА

Всеки неизползван ветеринарномедицински продукт или остатъци от него трябва да бъдат унищожени в съответствие с изискванията на местното законодателство.

14. ДАТАТА НА ПОСЛЕДНАТА РЕДАКЦИЯ НА ТЕКСТА

03/2022

15. ДОПЪЛНИТЕЛНА ИНФОРМАЦИЯ

Количества в една опаковка:

Стъклени флакони от 20 ml, 50 ml и 100 ml.

Не всички размери на опаковката могат да бъдат предлагани на пазара.

ПРОФ. Д-Р ХРИСТО ДАСКАЛОВ, ДВМ
ИЗПЪЛНИТЕЛЕН ДИРЕКТОР