

POVZETEK GLAVNIH ZNAČILNOSTI ZDRAVILA

1. IME ZDRAVILA ZA UPORABO V VETERINARSKI MEDICINI

Laksans 500 g peroralni prašek

2. KAKOVOSTNA IN KOLIČINSKA SESTAVA

1 vrečka peroralnega praška vsebuje:

Zdravilna učinkovina:

Magnezijev sulfat heptahidrat 500 g

Pomožne snovi:

Za celoten seznam pomožnih snovi, glejte poglavje 6.1.

3. FARMACEVTSKA OBLIKA

Peroralni prašek.

Laksans je bel kristalni prašek ali bleščeči brezbarvni kristali.

4. KLINIČNI PODATKI

4.1 Ciljne živalske vrste

Konji, govedo, ovce, koze in prašiči.

4.2 Indikacije za uporabo pri ciljnih živalskih vrstah

Zaprte, zastrupitev z rastlinskimi ali kemičnimi strupi, prenažrtost, pomožno zdravljenje pred dajanjem nekaterih antihelmintikov in po njem.

4.3 Kontraindikacije

Laksans ne smemo dajati dehidriranim živalim in tistim, ki imajo ileus, perforacijo črevesja, toksični kolitis, megakolon ali so v šoku.

Solna odvajalna sredstva so kontraindicirana za dolgotrajno ali kronično uporabo.

4.4 Posebna opozorila za vsako ciljno živalsko vrsto

Jih ni.

4.5 Posebni previdnostni ukrepi

Posebni previdnostni ukrepi za uporabo pri živalih

Osmozna odvajala je treba previdno uporabljati pri živalih z okrnjenim ledvičnim delovanjem, okvarami srca in neravnovesjem elektrolitov.

Posebni previdnostni ukrepi, ki jih mora izvajati oseba, ki živalim daje zdravilo

Samo za živali.

Po uporabi si je treba umiti roke.

V primeru inhalacije zdravila pojdite na svež zrak in počivajte.

Če pride zdravilo v stik z očmi ga nekaj minut spirajte z vodo (če je mogoče, odstranite kontaktne leče) in v primeru draženja obiščite zdravnika.

V primeru zaužitja sperite usta z vodo in za tem popijte veliko vode.

4.6 Neželeni učinki (pogostost in resnost)

Včasih se lahko pojavijo blage količne bolečine, izguba tekočine in elektrolitov.

Če opazite neželene učinke tega zdravila, takoj obvestite pristojni organ za farmakovigilanco in imetnika dovoljenja za promet.

4.7 Uporaba v obdobju brejosti, laktacije ali nesnosti

Brejost:

Ni podatkov o reproduktivni toksičnosti in mutagenosti.

Laktacija:

Uporaba zdravila pri molznicah lahko povzroči zmanjšanje količine mleka.

4.8 Medsebojno delovanje z drugimi zdravili in druge oblike interakcij

Če dajemo Laksans sočasno s tetraciklini, zmanjšuje njihovo resorpcijo.

4.9 Odmerjanje in pot uporabe

Laksans dajemo peroralno, raztopljen v mlačni vodi, mleku ali sluzi lanenega semena.

Konj, govedo

- Najpogosteje dajemo odmere 500 g na žival, in sicer: konju po nosnoželodčni sondi, govedu pa s steklenico.

- Če je motorika črevesja pospešena ali upočasnjena (zaradi pokvarjene hrane, prenažrtosti idr.), damo konju od 250 do 500 g praška s sondo, govedu pa s steklenico od 500 do 1000 g praška, raztopljenega v 2 do 4 l vode ali sluzi; žrebetu in teletu od 3 do 5 velikih žlic praška, raztopljenega v 0,5 l vode ali mleka.

Ovca, koza

Od 2 do 5 velikih žlic praška, raztopljenega v 0,25 do 1 l vode.

Prašič

Od 1 do 5 velikih žlic praška, mlajšim prašičem ga damo v mleku ali primerni hrani, odraslim pa v 0,25 do 1 l mlačne vode ali redke sluzi.

Uravnavanje prebave

Pomešano s krmo: konju od 1 do 2, govedu od 2 do 3, ovci in kozi od 1/4 do 1 in prašiču od 1/2 do 2 veliki žlici praška.

4.10 Preveliko odmerjanje (simptomi, nujni ukrepi, protistrupi) (če je potrebno)

Če se pojavijo znaki hipermagnezije, se daje furosemid za povečano izločanje presežka magnezija preko ledvic. Priporoča se dajanje kalcija za nevtralizacijo učinkov magnezija na centralni živčni sistem.

4.11 Karenca

Meso in organi: nič dni.

Mleko: nič dni.

5. FARMAKOLOŠKE LASTNOSTI

Farmakoterapevtska skupina: Osmozno delujoča odvajala.

Oznaka ATC vet: QA06AD04

5.1 Farmakodinamične lastnosti

Raztopina magnezijevega sulfata, ki vsebuje magnezijev kation, deluje laksativno. En gram magnezijevega sulfata (grenka sol) vsebuje približno 8,1 miliekvivalentov magnezija. Domnevno hiperosmotski učinek slabo resorbiranega magnezijevega iona ali fosfatnega aniona povzroči retencijo vode, stimulira receptorje za krčenje, spodbuja peristaltiko tankega in debelega črevesa in lahko direktno skrajša čas prehoda ter poveča izločanje holecistokinina.

5.2 Farmakokinetični podatki

Pri dajanju magnezijevih soli, se lahko do 30 % odmerka magnezija resorbira iz zdravila. Na splošno nastopi učinek solnega odvajalnega sredstva (značilno mehko, vodeno iztrebljanje) v 3 do 12 urah po dajanju živalim z enim želodcem in v 18 urah pri prežvekovalcih. Magnezijev sulfat v majhnih odmerkih pospešuje želodčno in črevesno izločanje in deluje tudi kot stomatik.

6. FARMACEVTSKI PODATKI

6.1 Seznam pomožnih snovi

Jih ni.

6.2 Inkompatibilnosti

Niso znane.

6.3 Rok uporabnosti

Rok uporabnosti zdravila v pakiranju za prodajo: 5 let.

6.4 Posebna navodila za shranjevanje

Shranjujte pri temperaturi do 25 °C.

Shranjujte na suhem mestu.

Neporabljeno vsebino, ki ostane v vrečki po prvem odmerjanju, je treba zavreči.

6.5 Vrsta ovojnine in vsebina

Laksans peroralni prašek je pakiran v PE vrečke po 500 g.
Vsaka vrečka je v posamezni kartonski škatli.

6.6 Posebni varnostni ukrepi za odstranjevanje neporabljenega zdravila ali odpadnih snovi

Vsako neporabljeno zdravilo za uporabo v veterinarski medicini ali odpadne snovi, ki nastanejo iz teh zdravil, je treba odstraniti v skladu z lokalnimi predpisi.

7. IMETNIK DOVOLJENJA ZA PROMET

GENERA SI d.o.o.
Parmova ulica 53
1000 Ljubljana
Slovenija
Tel.: +386 1 436 44 66, +386 1 436 44 67
Faks: +386 1 436 44 68
E-pošta: info@generasi.si

8. ŠTEVILKA DOVOLJENJA ZA PROMET

NP/V/0184/001

9. DATUM PRIDOBITVE/PODALJŠANJA DOVOLJENJA ZA PROMET

Datum pridobitve dovoljenja za promet: 21.06.1993
Datum podaljšanja dovoljenja za promet: 16.11.1998, 22.11.2004, 25.03.2011, 26.1.2016

10. DATUM REVIZIJE BESEDILA

26.1.2016

PREPOVED PRODAJE, OSKRBE IN/ALI UPORABE

Ni smiselno.