

I PIELIKUMS
VETERINĀRO ZĀĻU APRAKSTS

1. VETERINĀRO ZĀĻU NOSAUKUMS

VETOSPIRIN 1000 mg/g pulveris lietošanai dzeramajā ūdenī/pienā liellopiem un cūkām

2. KVALITATĪVAIS UN KVANTITATĪVAIS SASTĀVS

Katrs grams satur:

Aktīvā viela:

Nātrijs salicilāts 1000 mg
atbilst 863 mg salicilskābes

Balts, kristālisks pulveris vai mazas, bezkrāsainas pārslas.

3. KLĪNISKĀ INFORMĀCIJA

3.1. Mērķsugas

Liellopi (teļi), cūkas.

3.2. Lietošanas indikācijas katrai mērķsugai

Teļiem: atbalsta terapija drudža mazināšanai akūtas respiratoras saslimšanas gadījumā, lietojot kombinācijā ar atbilstošu (piem., pretinfekcijas) terapiju, ja nepieciešams.

Cūkām: iekaisuma ārstēšanai, lietojot kombinācijā ar atbilstošu (piem., pretinfekcijas) terapiju, ja nepieciešams.

3.3. Kontrindikācijas

Nelietot gadījumos, ja konstatēta smaga hipoproteinēmija, aknu vai nieru darbības traucējumi.

Nelietot nātrijs salicilātus jaundzimušiem teļiem vai teļiem līdz 2 nedēļu vecumam.

Nelietot sivēniem līdz 4 nedēļu vecumam.

Nelietot gadījumos, ja konstatēta pastiprināta jutība pret aktīvo vielu.

Nelietot gadījumos, ja konstatētas čūlas kuņģa-zarnu traktā vai hroniski gremošanas trakta darbības traucējumi.

Nelietot gadījumos, ja konstatēti asinsrades sistēmas darbības traucējumi, koagulopātijas, hemorāģiskā diatēze.

3.4. Īpaši brīdinājumi

Nav.

3.5. Īpaši piesardzības pasākumi lietošanā

Īpaši piesardzības pasākumi drošai lietošanai mērķsugām:

Ņemot vērā, ka nātrijs salicilāts var kavēt asins recēšanu, dzīvniekiem nav ieteicams veikt plānveida ķirurģiskās operācijas 7 dienu laikā pēc ārstēšanas beigām.

Īpaši piesardzības pasākumi, kas jāievēro personai, kura ievada veterinārās zāles dzīvniekiem:

Šīs veterinārās zāles var izraisīt pastiprinātas jutības reakcijas. Personām ar zināmu pastiprinātu jutību pret nātrijs salicilātu vai līdzīgām vielām (piem., aspirīnu) jāizvairās no saskares ar šīm veterinārajām zālēm. Pēc rīkošanās ar šīm veterinārajām zālēm mazgāt rokas.

Ja pēc nejaušas saskares rodas izsitumi, meklēt medicīnisko palīdzību un uzrādīt lietošanas instrukciju ārstam. Sejas, lūpu vai acu plakstiņu pietūkums vai aprūtināta elpošana ir nopietnāki simptomi, un nepieciešams nekavējoties meklēt medicīnisko palīdzību.

Rīkojoties ar šīm veterinārajām zālēm, nesmēķēt, neēst vai nedzert.

Šīs veterinārās zāles var izraisīt ādas, acu un elpceļu kairinājumu. Izvairīties no pulvera tiešas saskares ar ādu un acīm, kā arī no tā ieelpošanas. Ieteicams lietot aizsargcimdus (piem., gumijas vai lateksa), aizsargbrilles un atbilstošu putekļu masku (piem., vienreizlietojamo pusmasku-respiratoru, kas atbilst Eiropas standartam EN149). Ja notikusi nejauša saskare ar ādu, nekavējoties mazgāt ādu ar ūdeni. Ja notikusi nejauša nokļūšana acīs, skalot acis 15 minūtes ar lielu daudzumu ūdens un, ja kairinājums saglabājas, meklēt medicīnisko palīdzību.

Īpaši piesardzības pasākumi vides aizsardzībai:

Nav piemērojami.

3.6. Blakusparādības

Liellopi (teļi) un cūkas:

Nenoteikts biežums (nevar noteikt pēc pieejamajiem datiem):	Kuņģa-zarnu trakta kairinājums ^A , darvai līdzīgas vai melnas fekālijas, gremošanas trakta asiņošana Polidipsija Ilgstoša asiņošana ^B
--	---

^A Īpaši dzīvniekiem ar jau esošu kuņģa-zarnu trakta slimību.

^B Atgriezeniska normālas asins recēšanas kavēšana; efekts mazināsies aptuveni 7 dienu laikā.

Ir svarīgi ziņot par blakusparādībām. Tas ļauj pastāvīgi uzraudzīt veterināro zāļu drošumu. Ziņojumus vēlams nosūtīt ar veterinārārsta starpniecību vai nu tirdzniecības atļaujas turētājam vai tā vietējam pārstāvim, vai valsts kompetentajai iestādei, izmantojot nacionālo ziņošanas sistēmu. Attiecīgo kontaktinformāciju skatīt lietošanas instrukcijā.

3.7. Lietošana grūsnības, laktācijas vai dēšanas laikā

Nelietot grūsnības un laktācijas laikā.

Laboratoriskajos pētījumos žurkām tika konstatēta teratogēna un fetotoksiska iedarbība.

Salicilskābe šķērso placentu un izdalās pienā. Tā kā jaundzimušu dzīvnieku organismā šī savienojuma izdalīšanās pusperiods ir ilgāks, toksicitātes simptomi var parādīties daudz ātrāk. Turklāt palēninās trombocītu agregācija un asiņošanas laiks ir ilgāks, kas ir nevēlami distocijas vai ķeizargrieziena gadījumā. Daži pētījumi liecina arī par dzemdību aizkavēšanos.

3.8. Mijiedarbība ar citām zālēm un citi mijiedarbības veidi

Jāizvairās no iespējami nefrotoksisku vielu (piem., aminoglikozīdu) vienlaicīgas lietošanas.

Salicilskābe izteikti saistās plazmā (ar albumīnu) un konkurē ar dažādiem savienojumiem (piem., ar ketoprofēnu) par saistīšanās vietām uz plazmas olbaltumvielām. Ziņots par salicilskābes klīrensa pastiprināšanos no plazmas, ja to lieto kombinācijā ar kortikosteroīdiem, iespējams, tāpēc, ka tiek inducēts salicilskābes metabolisms. Pastiprināta kuņģa-zarnu trakta čūlu veidošanās riska dēļ nelietot vienlaikus ar citiem NSPL. Nelietot kombinācijā ar veterinārajām zālēm, par kurām ir zināms, ka tām piemīt antikoagulantu īpašības.

3.9. Lietošanas veids un devas

Iekšķīgai lietošanai, dzeramajā ūdenī vai piena aizvietotājā.

Teļiem: 40 mg nātrija salicilāta uz kg ķermeņa svara vienu reizi dienā 1 līdz 3 dienas.

Cūkām: 35 mg nātrija salicilāta uz kg ķermeņa svara vienu reizi dienā 3 līdz 5 dienas.

Pamatojoties uz ieteikto devu un ārstējamo dzīvnieku skaitu un svaru, precīza veterināro zāļu dienas koncentrācija jāaprēķina pēc šādas formulas:

$$\frac{\text{.....mg veterināro zāļu/ kg ķermeņa svara dienā} \times \text{ārstējamo dzīvnieku vidējais ķermeņa svars (kg)}}{\text{Vidējais ūdens vai piena aizvietotāja patēriņš (litros) uz vienu dzīvnieku}} = \frac{\text{.... mg veterināro zāļu uz litru dzeramā ūdens/}}{\text{piena aizvietotāja}}$$

Ja šīs veterinārās zāles lieto kopā ar piena aizvietotāju, tās var izšķīdināt ūdenī kopā ar piena aizvietotāja pulveri. Ieteicams maisīt 3 minūtes.

Šo veterināro zāļu maksimālā šķīdība ūdenī ir aptuveni 250 g/litrā. Šo veterināro zāļu maksimālā šķīdība piena aizvietotājā ir aptuveni 80 g/litrā.

Lai tiktu lietots aprēķinātais nātrija salicilāta daudzums, ieteicams izmantot atbilstoši kalibrētu svēršanas aprīkojumu.

Veterinārās zāles saturošo dzeramo ūdeni mainīt ik pēc 24 stundām.

Veterinārās zāles saturošo piena aizvietotāju izbarot uzreiz pēc tā sagatavošanas.

3.10. Pārdozēšanas simptomi (ārkārtas procedūras un antidoti, ja piemērojami)

Skatīt arī 3.6. apakšpunktu. Teļiem, lietojot devu, kas pārsniedz 80 mg/kg dienā vai, ja vairāk nekā 10 dienas lieto devu 40 mg/kg dienā, var rasties blakusparādības.

Akūtas pārdozēšanas gadījumā intravenoza bikarbonātu infūzija, sārmainākas urīna reakcijas rezultātā, izraisa pastiprinātu salicilskābes klīrensu, un var palīdzēt koriģēt (sekundāru metabolisku) acidozi.

3.11. Īpaši lietošanas ierobežojumi un īpaši lietošanas nosacījumi, tostarp antimikrobiālo un pretparazītu veterināro zāļu lietošanas ierobežojumi, lai ierobežotu rezistences veidošanās risku

Nav piemērojami.

3.12. Ierobežojumu periods

Liellopi, cūkas:

Gaļai un blakusproduktiem: nulle dienas.

Nav reģistrēts lietošanai dzīvniekiem, kuru pienu izmanto cilvēku uzturā.

4. FARMAKOLOĢISKĀS ĪPAŠĪBAS

4.1. ATĶvet kods: QN02BA04

4.2. Farmakodinamiskās īpašības

Nātrija salicilāts ir nesteroīds pretiekaisuma līdzeklis (NSPL), un tam piemīt pretiekaisuma, pretsāpju un pretdrudža iedarbība. Tas darbojas inhibējot enzīmu ciklooksigenāzi, kā rezultātā samazinās

prostaglandīnu (iekaisuma mediatoru) veidošanās. Klīniski tas izpaužas kā sāpju samazināšanās, temperatūras pazemināšanās un lokālo pazīmju, piemēram, apsārtuma un pietūkuma, mazināšanās.

4.3. Farmakokinētiskās īpašības

Iekšķīgi lietoti salicilāti labi uzsūcas pasīvās difūzijas ceļā daļēji no kuņģa, bet lielākoties no tievās zarnas sākuma daļas.

Nātrijs salicilāts labi izkļiedējas dažādos audos. Metabolisms notiek galvenokārt aknu šūnu endoplazmatiskajā tīklā un mitohondrijos. Izvadīšana notiek lielākoties ar urīnu, un svarīga loma eliminācijā ir urīna pH. Zems urīna pH un nieru darbības traucējumi paildzina šo veterināro zāļu eliminācijas pusperiodu.

5. FARMACEITISKĀ INFORMĀCIJA

5.1. Būtiska nesaderība

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

Nav pieejama informācija par iespējamu mijiedarbību vai nesaderību, lietojot šīs veterinārās zāles iekšķīgi, sajaucot tās ar dzeramo ūdeni vai šķīdros barību, kas satur biocīdus, barības piedevas vai citas vielas, ko lieto dzeramajā ūdenī.

5.2. Derīguma termiņš

Veterināro zāļu derīguma termiņš izplatīšanai paredzētajā iepakojumā: 30 mēneši.

Derīguma termiņš pēc pirmreizējas tiešā iepakojuma atvēršanas: 3 mēneši.

Derīguma termiņš pēc izšķīdināšanas dzeramajā ūdenī saskaņā ar norādījumiem: 24 stundas.

Derīguma termiņš pēc izšķīdināšanas piena aizvietotājā saskaņā ar norādījumiem: 6 stundas.

5.3. Īpaši uzglabāšanas nosacījumi

Šīm veterinārajām zālēm nav nepieciešami īpaši uzglabāšanas apstākļi.

Uzglabāt oriģinālajā iepakojumā.

Pēc atvēršanas uzglabāt temperatūrā līdz 25 °C, un maisu uzglabāt cieši noslēgtu, lai pasargātu no gaismas un mitruma.

Nelietot dzeramajā ūdenī, kura temperatūra pārsniedz 25 °C.

5.4. Tiešā iepakojuma veids un saturs

Maisi sastāv no šādiem materiāliem:

100 g iepakojums ir vairākslāņu maiss ar zema blīvuma polietilēna iekšējo slāni. 10 maisi ir iepakoti vienā kartona kastē.

1 kg un 5 kg maisi ir vairākslāņu un iekšējais slānis ir izgatavots no polietilēna.

Ne visi iepakojuma lielumi var tikt izplatīti.

5.5. Īpaši norādījumi neizlietotu veterināro zāļu vai to atkritumu iznīcināšanai

Neizmest veterinārās zāles kanalizācijā vai kopā ar sadzīves atkritumiem.

Visu neizlietoto veterināro zāļu vai to atkritumu iznīcināšanai izmantot nevajadzīgo veterināro zāļu nodošanas shēmas saskaņā ar nacionālajām prasībām un jebkurām valsts atkritumu savākšanas sistēmām, kas piemērojamas attiecīgajām veterinārajām zālēm.

6. TIRDZniecības atļaujas turētājs

V.M.D. n.v.

7. TIRDZniecības atļaujas numurs(-i)

V/DCP/19/0061

8. Pirmās tirdzniecības atļaujas piešķiršanas datums

Pirmās tirdzniecības atļaujas piešķiršanas datums: 04/10/2019

9. Veterināro zāļu apraksta pēdējās pārskatīšanas datums

08/2025

10. Veterināro zāļu klasifikācija

Recepšu veterinārās zāles.

Sīkāka informācija par šīm veterinārajām zālēm ir pieejama Savienības zāļu datubāzē (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

III PIELIKUMS
MARKĒJUMS UN LIETOŠANAS INSTRUKCIJA

A. MARĶĒJUMS

UZ ĀRĒJĀ/TIEŠĀ IEPAKOJUMA NORĀDĀMĀ INFORMĀCIJA

Kartona kaste 10 x 100 g

Plastmasas maiss 1 kg un 5 kg (1 un 5 kg nav ārējā iepakojuma)

1. VETERINĀRO ZĀĻU NOSAUKUMS

VETOSPIRIN 1000 mg/g pulveris lietošanai dzeramajā ūdenī/pienā liellopiem un cūkām

2. INFORMĀCIJA PAR AKTĪVAJĀM VIELĀM

Nātrija salicilāts 1000 mg/g

3. IEPAKOJUMA LIELUMS

10 x 100 g

1 kg

5 kg

4. MĒRĶSUGAS

Liellopi (teļi), cūkas.



5. INDIKĀCIJAS

6. LIETOŠANAS VEIDI

Iekšķīgai lietošanai dzeramajā ūdenī vai piena aizvietotājā.

7. IEROBEŽOJUMU PERIODS

Ierobežojumu periodi:

Liellopi, cūkas:

Gaļai un blakusproduktiem: nulle dienas.

8. DERĪGUMA TERMIŅŠ

Derīguma termiņš pēc pirmreizējas tiešā iepakojuma atvēršanas: 3 mēneši.

Pēc atvēršanas izlietot līdz...

Pēc izšķīdināšanas dzeramajā ūdenī izlietot 24 stundu laikā.

Pēc izšķīdināšanas piena aizvietotājā izlietot 6 stundu laikā.

Exp. {mm/gggg}

9. ĪPAŠI UZGLABĀŠANAS NOSACĪJUMI

Uzglabāt oriģinālajā iepakojumā.

Pēc atvēršanas uzglabāt temperatūrā līdz 25 °C, un maisu uzglabāt cieši noslēgtu, lai pasargātu no gaismas un mitruma.

Nelietot dzeramajā ūdenī, kura temperatūra pārsniedz 25 °C.

10. VĀRDI “PIRMS LIETOŠANAS IZLASIET LIETOŠANAS INSTRUKCIJU”

Pirms lietošanas izlasiet lietošanas instrukciju.

11. VĀRDI “LIETOŠANAI DZĪVNIEKIEM”

Lietošanai dzīvniekiem.

12. VĀRDI “UZGLABĀT BĒRNIEM NEREDZAMĀ UN NEPIEEJAMĀ VIETĀ”

Uzglabāt bērniem neredzamā un nepieejamā vietā.

13. TIRDZniecības atļaujas turētājs

V.M.D. n.v.

14. TIRDZniecības atļaujas numuri

V/DCP/19/0061

15. SĒRIJAS NUMURS

Lot {numurs}

UZ TIEŠĀ IEPAKOJUMA NORĀDĀMĀ INFORMĀCIJA

Plastmasas maiss, 100 g

1. VETERINĀRO ZĀĻU NOSAUKUMS

VETOSPIRIN 1000 mg/g pulveris lietošanai dzeramajā ūdenī/pienā liellopiem un cūkām

100 g

2. INFORMĀCIJA PAR AKTĪVAJĀM VIELĀM

Nātrijs salicilāts 1000 mg/g

3. MĒRĶSUGAS

Liellopi (teļi), cūkas.



4. LIETOŠANAS VEIDI

Iekšķīgai lietošanai dzeramajā ūdenī vai piena aizvietotājā.

Pirms lietošanas izlasiet lietošanas instrukciju.

5. IEROBEŽOJUMU PERIODS

Ierobežojumu periodi:

Liellopi, cūkas:

Gaļai un blakusproduktiem: nulle dienas.

6. DERĪGUMA TERMIŅŠ

Exp. {mm/gggg}

Derīguma termiņš pēc pirmreizējas tiešā iepakojuma atvēršanas: 3 mēneši.; p

Pēc atvēršanas izlietot līdz...

Pēc izšķīdināšanas dzeramajā ūdenī izlietot 24 stundu laikā.

Pēc izšķīdināšanas piena aizvietotājā izlietot 6 stundu laikā.

7. ĪPAŠI UZGLABĀŠANAS NOSACĪJUMI

Uzglabāt oriģinālajā iepakojumā.

Pēc atvēršanas uzglabāt temperatūrā līdz 25 °C, un maisu uzglabāt cieši noslēgtu, lai pasargātu no gaismas un mitruma.

Nelietot dzeramajā ūdenī, kura temperatūra pārsniedz 25 °C.

8. TIRDZniecības atļaujas turētājs

V.M.D. n.v.

9. Sērijas numurs

Lot {numurs}

B. LIETOŠANAS INSTRUKCIJA

LIETOŠANAS INSTRUKCIJA

1. Veterināro zāļu nosaukums

VETOSPIRIN 1000 mg/g pulveris lietošanai dzeramajā ūdenī/pienā liellopiem un cūkām

2. Sastāvs

Katrs grams satur:

Aktīvā viela:

Nātrija salicilāts 1000 mg

Balts, kristālisks pulveris vai mazas, bezkrāsainas pārslas.

3. Mērķsugas

Liellopi (teļi), cūkas.



4. Lietošanas indikācijas

Teļiem: atbalsta terapija drudža mazināšanai akūtas respiratoras saslimšanas gadījumā, lietojot kombinācijā ar atbilstošu (piem., pretinfekcijas) terapiju, ja nepieciešams.

Cūkām: iekaisuma ārstēšanai, lietojot kombinācijā ar atbilstošu (piem., pretinfekcijas) terapiju, ja nepieciešams.

5. Kontrindikācijas

Nelietot gadījumos, ja konstatēta smaga hipoproteinēmija, aknu vai nieru darbības traucējumi. Nelietot nātrija salicilātus jaundzimušiem teļiem vai teļiem līdz 2 nedēļu vecumam.

Nelietot sivēniem līdz 4 nedēļu vecumam.

Nelietot gadījumos, ja konstatēta pastiprināta jutība pret aktīvo vielu.

Nelietot gadījumos, ja konstatētas čūlas kuņģa-zarnu traktā vai hroniski gremošanas trakta darbības traucējumi.

Nelietot gadījumos, ja konstatēti asinsrades sistēmas darbības traucējumi, koagulopātijas, hemorāģiskā diatēze.

6. Īpaši brīdinājumi

Īpaši piesardzības pasākumi drošai lietošanai mērķsugām:

Nemot vērā, ka nātrija salicilāts var kavēt asins recēšanu, dzīvniekiem nav ieteicams veikt plānveida ķirurģiskās operācijas 7 dienu laikā pēc ārstēšanas beigām.

Īpaši piesardzības pasākumi, kas jāievēro personai, kura ievada veterinārās zāles dzīvniekiem:

Šīs veterinārās zāles var izraisīt pastiprinātas jutības reakcijas. Personām ar zināmu pastiprinātu jutību pret nātrija salicilātu vai līdzīgām vielām (piem., aspirīnu) jāizvairās no saskares ar šīm veterinārajām zālēm. Pēc rīkošanās ar šīm veterinārajām zālēm mazgātrokas.

Ja pēc nejaušas saskares rodas izsitumi, meklēt medicīnisko palīdzību un uzrādīt lietošanas instrukciju ārstam. Sejas, lūpu vai acu plakstiņu pietūkums vai apgrūtināta elpošana ir nopietnāki simptomi, un nepieciešams nekavējoties meklēt medicīnisko palīdzību.

Rīkojoties ar šīm veterinārajām zālēm, nesmēķēt, neēst vai nedzert.

Šīs veterinārās zāles var izraisīt ādas, acu un elpceļu kairinājumu. Izvairīties no pulvera tiešas saskares ar ādu un acīm, kā arī no tā ieelpošanas. Ieteicams lietot aizsargcimdus (piem., gumijas vai lateksa), aizsargbrilles un atbilstošu putekļu masku (piem., vienreizlietojamo pusmasku-respiratoru, kas atbilst Eiropas standartam EN149). Ja notikusi nejauša saskare ar ādu, nekavējoties mazgāt ādu ar ūdeni. Ja notikusi nejauša nokļūšana acīs, skalot acis 15 minūtes ar lielu daudzumu ūdens un, ja kairinājums saglabājas, meklēt medicīnisko palīdzību.

Grūsnība un laktācija:

Nelietot grūsnības un laktācijas laikā.

Laboratoriskajos pētījumos žurkām tika konstatēta teratogēna un fetotoksiska iedarbība. Salicilskābe šķērso placentu un izdalās pienā. Tā kā jaundzimušu dzīvnieku organismā šī savienojuma izdalīšanās periods ir ilgāks, toksicitātes simptomi var parādīties daudz ātrāk. Turklāt palēninās trombocītu agregācija un asiņošanas laiks ir ilgāks, kas ir nevēlami distocijas vai ķeizargrieziena gadījumā. Daži pētījumi liecina arī par dzemdību aizkavēšanos.

Mijiedarbība ar citām zālēm un citi mijiedarbības veidi:

Jāizvairās no iespējami nefrotoksisku vielu (piem., aminoglikozīdu) vienlaicīgas lietošanas.

Salicilskābe izteikti saistās plazmā (ar albumīnu) un konkurē ar dažādiem savienojumiem (piem., ar ketoprofēnu) par saistīšanās vietām uz plazmas olbaltumvielām. Ziņots par salicilskābes klirensa pastiprināšanos no plazmas, ja to lieto kombinācijā ar kortikosteroīdiem, iespējams, tāpēc, ka tiek inducēts salicilskābes metabolisms. Pastiprināta kuņģa-zarnu trakta čūlu veidošanās riska dēļ nelietot vienlaikus ar citiem NSPL. Nelietot kombinācijā ar veterinārajām zālēm, par kurām ir zināms, ka tām piemīt antikoagulantu īpašības.

Pārdozēšana:

Teļiem, lietojot devu, kas pārsniedz 80 mg/kg dienā vai, ja vairāk nekā 10 dienas lieto devu 40 mg/kg dienā, var rasties blakusparādības.

Akūtas pārdozēšanas gadījumā intravenoza bikarbonātu infūzija, sārmainākas urīna reakcijas rezultātā, izraisa pastiprinātu salicilskābes klirensu, un var palīdzēt koriģēt (sekundāru metabolisku) acidozi.

Būtiska nesaderība:

Tā kā nav veikti saderības pētījumi, nelietot šīs veterinārās zāles maisījumā ar citām veterinārajām zālēm

Nav informācijas par šo veterināro zāļu iespējamo mijiedarbību vai nesaderību, ja tās tiek lietotas iekšķīgi, sajaucot ar dzeramo ūdeni, vai par iespējamu mijiedarbību ar biocīdiem, barības piedevām vai citām vielām, ko lieto dzeramajā ūdenī.

7. Blakusparādības

Liellopi (teļi) un cūkas:

Nenoteikts biežums (nevar noteikt pēc pieejamajiem datiem):	Kuņģa-zarnu trakta kairinājums ^A , darvai līdzīgas vai melnas fekālijas, gremošanas trakta asiņošana Polidipsija Ilgstoša asiņošana ^B
--	---

^A Īpaši dzīvniekiem ar jau esošu kuņģa-zarnu trakta slimību.

^B Atgriezeniska normālas asins recēšanas kavēšana; efekts mazināsies aptuveni 7 dienu laikā.

Ir svarīgi ziņot par blakusparādībām. Tas ļauj pastāvīgi uzraudzīt veterināro zāļu drošumu. Ja novērojat jebkuras blakusparādības, arī tās, kas nav minētas šajā lietošanas instrukcijā, vai domājat, ka zāles nav

iedarbojušās, lūdzu, informējiet savu veterinārārstu. Jūs varat ziņot par jebkurām blakusparādībām arī tirdzniecības atļaujas turētājam vai tā vietējam pārstāvim, izmantojot kontaktinformāciju šīs instrukcijas beigās vai nacionālo ziņošanas sistēmu: <https://www.pvd.gov.lv/lv>.

8. Deva katrai dzīvnieku sugai, lietošanas veids un metode

Iekšķīgai lietošanai dzeramajā ūdenī vai piena aizvietotājā.

Teļiem: 40 mg nātrija salicilāta uz kg ķermeņa svara vienu reizi dienā, 1 līdz 3 dienas.

Cūkām: 35 mg nātrija salicilāta uz kg ķermeņa svara vienu reizi dienā, 3 līdz 5 dienas.

Pamatojoties uz ieteikto devu un ārstējamo dzīvnieku skaitu un svaru, precīza veterināro zāļu dienas koncentrācija jāaprēķina pēc šādas formulas:

$$\frac{\begin{array}{l} \text{.....mg veterināro zāļu/} \\ \text{kg ķermeņa} \\ \text{svara dienā} \end{array} \times \begin{array}{l} \text{ārstējamo dzīvnieku} \\ \text{vidējais ķermeņa svars (kg)} \end{array}}{\text{Vidējais ūdens vai piena aizvietotāja patēriņš (litros) uz vienu dzīvnieku}} = \begin{array}{l} \text{... mg veterināro zāļu} \\ \text{uz litru dzeramā ūdens/} \\ \text{piena aizvietotāja} \end{array}$$

Ja šīs veterinārās zāles lieto kopā ar piena aizvietotāju, tās var izšķīdināt ūdenī kopā ar piena aizvietotāja pulveri. Ieteicams maisīt 3 minūtes.

Šo veterināro zāļu maksimālā šķīdība ūdenī ir aptuveni 250 g/litrā. Šo veterināro zāļu maksimālā šķīdība piena aizvietotājā ir aptuveni 80 g/litrā.

Lai tiktu lietots aprēķinātais nātrija salicilāta daudzums, ieteicams izmantot atbilstoši kalibrētu svēršanas aprīkojumu.

Veterinārās zāles saturošo dzeramo ūdeni mainīt ik pēc 24 stundām.

Veterinārās zāles saturošo piena aizvietotāju izbarot uzreiz pēc tā sagatavošanas.

9. Ieteikumi pareizai lietošanai

Nav piemērojami.

10. Ierobežojumu periods

Liellopi, cūkas:

Gaļai un blakusproduktiem: nulle dienas.

Nav reģistrēts lietošanai dzīvniekiem, kuru pienu izmanto cilvēku uzturā.

11. Īpaši uzglabāšanas nosacījumi

Uzglabāt bērniem neredzamā un nepieejamā vietā.

Šīm veterinārajām zālēm nav nepieciešami īpaši uzglabāšanas apstākļi.

Uzglabāt oriģinālajā iepakojumā. Pēc atvēršanas uzglabāt temperatūrā līdz 25 °C un uzglabāt maisu cieši noslēgtu, lai pasargātu no gaismas un mitruma.

Nelietot dzeramajā ūdenī, kura temperatūra pārsniedz 25 °C.

Nelietot šīs veterinārās zāles, ja beidzies derīguma termiņš, kas norādīts marķējumā pēc Exp. Derīguma termiņš attiecas uz norādītā mēneša pēdējo dienu.

Veterināro zāļu derīguma termiņš izplatīšanai paredzētajā iepakojumā: 30 mēneši.
Derīguma termiņš pēc pirmreizējas tiešā iepakojuma atvēršanas: 3 mēneši.
Derīguma termiņš pēc izšķīdināšanas dzeramajā ūdenī saskaņā ar norādījumiem: 24 stundas.
Derīguma termiņš pēc izšķīdināšanas piena aizvietotājā saskaņā ar norādījumiem: 6 stundas.

12. Īpaši norādījumi atkritumu iznīcināšanai

Neizmest veterinārās zāles kanalizācijā vai kopā ar sadzīves atkritumiem.

Visu neizlietoto veterināro zāļu vai to atkritumu iznīcināšanai izmantot nevajadzīgo veterināro zāļu nodošanas shēmas saskaņā ar nacionālajām prasībām un jebkurām valsts atkritumu savākšanas sistēmām, kas piemērojamas attiecīgajām veterinārajām zālēm. Šādi pasākumi palīdzēs aizsargāt vidi.

Jautājiet savam veterinārārstam vai farmaceitam, kā atbrīvoties no nevajadzīgām veterinārajām zālēm.

13. Veterināro zāļu klasifikācija

Recepšu veterinārās zāles.

14. Tirdzniecības atļaujas numuri un iepakojuma lielumi

V/DCP/19/0061

Kartona kaste ar 10 x 100 g maisiņiem.
Maisi ar 1 x 1,0 kg vai 1 x 5,0 kg.
Ne visi iepakojuma lielumi var tikt izplatīti.

15. Datums, kad lietošanas instrukcija pēdējo reizi pārskatīta

08/2025

Sīkāka informācija par šīm veterinārajām zālēm ir pieejama Savienības zāļu datubāzē (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Kontaktinformācija:

Tirdzniecības atļaujas turētājs un par sērijas izlaidi atbildīgais ražotājs:

V.M.D. n.v.
Hoge Mauw 900
2370 Arendonk
Beļģija

Vietējie pārstāvji un kontaktinformācija, lai ziņotu par iespējamām blakusparādībām:

UAB „ORION PHARMA“
Ukmergės g. 126
LT-08100 Vilnius, Lietuva
Tel: +370 5 2769 499

Lai iegūtu papildu informāciju par šīm veterinārajām zālēm, lūdzam sazināties ar tirdzniecības atļaujas turētāja vietējo pārstāvi.

17. Cita informācija