

VETERINARINIO VAISTO APRAŠAS

1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

SYNULOX RTU, injekcinė suspensija galvijams, kiaulėms, šunims ir katėms

2. KOKYBINĖ IR KIEKYBINĖ SUDĖTIS

1 ml suspensijos yra:

veikliųjų medžiagų:

amoksicilino (trihidrato)	140 mg,
klavulano rūgšties (kalio klavulanato)	35 mg;

pagalbinių medžiagų:

Išsamų pagalbinių medžiagų sąrašą žr. 6.1 p.

3. VAISTO FORMA

Injekcinė suspensija.

Pilkos iki blyškiai geltonai-rudos spalvos suspensija.

4. KLINIKINIAI DUOMENYS

4.1. Paskirties gyvūnų rūšis (-ys)

Galvijai, kiaulės, šunys ir katės.

4.2. Naudojimo indikacijos, nurodant paskirties gyvūnų rūšis

Galvijams, kiaulėms, šunims ir katėms gydyti, sergant infekcinėmis ligomis sukeltomis šių bakterijų:

Gram-teigiamų:

Actinomyces bovis,
Bacillus anthracis,
Clostridium spp.,
Corynebacterium,
Peptostreptococcus spp.,
Staphylococcus spp.,
Streptococcus spp.

Gram-neigiamų:

Actinobacillus lignierisi,
Actinobacillus pleuropneumoniae,
Bacteroides,
Bordetella bronchiseptica,
Campylobacter spp.,
Escherichia coli,
Fusobacterium necrophorum,
Histophilus,
Klebsiella,
Moraxella,
Pasteurella,
Proteus spp.,
Salmonella spp.

Galvijams, sergantiems kvėpavimo takų, minkštųjų audinių (pvz., sąnarių ar bambos ligomis, esant abscesų ir pan.) infekcinėmis ligomis, metritu, mastitu, gydyti. Karvėms, sergančioms mastitu, kai būtina gydyti intramaminiu būdu ir sistemškai, SYNULOX RTU galima naudoti kartu su SYNULOX LC.

Kiaulėms, sergančioms kvėpavimo takų ligomis, kolibakterioze ar ligomis po apsiparšavimo (pvz., mastitu, metritu ir agalaktija), gydyti.

Šunims ir katėms, sergančioms kvėpavimo, šlapimo organų, odos bei minkštųjų audinių infekcinėmis ligomis (pvz., pioderma, analinių liaukų uždegimu, gingivitu, esant abscesų), gydyti.

4.3. Kontraindikacijos

Negalima naudoti triušiams, jūrų kiaulytėms, žiurkėnams ir smiltpelėms, o kitiems smulkiems žolėdžiams vaistą būtina naudoti apdairiai.

Negalima naudoti esant padidėjusiam jautrumui veikliosioms medžiagoms ar bet kuriai iš pagalbinių medžiagų.

Negalima naudoti, esant nustatytam atsparumui penicilinams.

Negalima švirkšti į veną ar stuburo kanalą.

4.4. Specialieji išpėjimai, naudojant atskirų rūšių paskirties gyvūnams

Nėra.

4.5. Specialiosios naudojimo atsargumo priemonės

Specialiosios atsargumo priemonės, naudojant vaistą gyvūnams

Šį veterinarinį vaistą reikia naudoti atsižvelgiant į bendrus antibakterinių vaistų naudojimo principus. Kai įmanoma, šį veterinarinį vaistą reikia naudoti atsižvelgiant į tyrimų jautrumo testais rezultatus.

Netgi naudojant pagal VVA pateiktas instrukcijas, vaisto naudojimas gali didinti amoksicilinui atsparių bakterijų atsiradimą bei, dėl galimo kryžminio atsparumo, mažinti gydymo kitais beta-laktaminiais antibiotikais ar antibakteriniais vaistais veiksmingumą.

Vaistą reikia naudoti apdairiai, kad buteliuke likusi suspensija nebūtų užteršta vandeniu.

Klavulano rūgštis jautri drėgmei. Labai svarbu suspensijai švirkšti naudoti tik visiškai sausą švirkštą, kad buteliuke likusi suspensija nebūtų užteršta vandens lašeliais. Į buteliuką patekę vandens lašeliai tampa tamsiai rudos spalvos ir tokios suspensijos naudoti negalima, nes jos veiksmingumas labai sumažėja.

Specialiosios atsargumo priemonės asmenims, naudojantiems vaistą gyvūnams

Sušvirkšti, įkvėpti, praryti ar patekę ant odos penicilinai ir cefalosporinai gali sukelti padidėjusio jautrumo reakcijas (alergiją). Padidėjęs jautrumas penicilinams gali sukelti kryžminį jautrumą cefalosporinams ir atvirkščiai. Alerginės reakcijos šioms medžiagoms kartais gali būti sunkios.

Žmonės, kuriems nustatytas jautrumas penicilinams ar cefalosporinams arba kuriems buvo rekomenduota su tokiomis medžiagomis nedirbti, turi vengti naudoti šį vaistą.

Vaistą būtina naudoti apdairiai, pagal nurodymus, ir vengti sąlyčio su juo.

Jeigu po sąlyčio su vaistu išberia odą, reikia kreiptis medicininės pagalbos ir parodyti gydytojui šį išpėjimą. Veido, lūpų ir akių tynis ar pasunkėjęs kvėpavimas yra sunkesni alergijos simptomai, todėl medicininės pagalbos reikia kreiptis nedelsiant.

Naudojus vaistą, būtina plauti rankas.

4.6. Nepalankios reakcijos (dažnumas ir sunkumas)

Alerginės reakcijos (alerginė odos reakcija, anafilaksija).

Pasireiškus alerginei reakcijai reikia imtis atitinkamų priemonių: anafilaksijos atveju naudoti epinefriną (adrenaliną) ir gliukokortikoidus, alerginės odos reakcijos atveju – antihistamininius preparatus ir/ar gliukokortikoidus.

Labai retai švirkštimo vieta gali tapti skausminga ir (arba) atsirasti vietinė audinių reakcija.

Nepalankių reakcijų dažnumas nustatytas vadovaujantis tokia konvencija:

- labai dažna (nepalanki (-ios) reakcija (-os) pasireiškė daugiau nei 1 iš 10 gydytų gyvūnų),
- dažna (daugiau nei 1, bet mažiau nei 10 iš 100 gydytų gyvūnų),
- nedažna (daugiau nei 1, bet mažiau nei 10 iš 1 000 gydytų gyvūnų),
- reta (daugiau nei 1, bet mažiau nei 10 iš 10 000 gydytų gyvūnų),
- labai reta (mažiau nei 1 iš 10 000 gydytų gyvūnų, skaičiuojant ir atskirus pranešimus).

4.7. Naudojimas vaikingumo, laktacijos ar kiaušinių dėjimo metu

Galima naudoti patelėms vaikingumo ir laktacijos metu.

4.8. Sąveika su kitais vaistais ir kitos sąveikos formos

Nežinoma.

4.9. Dozės ir naudojimo būdas

Vaistą šunims ir katėms reikia švirkšti į raumenis ar po oda, galvijams ir kiaulėms – tik į raumenis, skiriant 8,75 mg/kg kūno svorio (1 ml vaisto 20 kg kūno svorio) per parą, 3–5 d. iš eilės.

Prieš naudojimą gerai suplakti. Sušvirkštus vaistą, injekcijos vietą reikia pamasažuoti. Naudoti reikia tik visiškai sausą švirkštą ir adatą. Prieš pritraukiant suspensijos, buteliuko kamštelį būtina dezinfekuoti.

4.10. Perdozavimas (simptomai, pirmosios pagalbos priemonės, priešnuodžiai), jei būtina

SYNULOX RTU menkai toksiškas ir sušvirkštas gerai toleruojamas. Išskyrus atsitiktines švirkštimo vietos reakcijas, kurios gali atsirasti vaistą naudojant rekomenduotinomis dozėmis, perdozavus joks kitas šalutinis poveikis nepasireiškia.

4.11. Išlauka

Galvijienai ir subproduktams – 42 paros, pienui – 60 val. (5 melžimai, jei melžiama 2 kartus per parą); kiaulienai ir subproduktams – 31 para..

5. FARMAKOLOGINĖS SAVYBĖS

Farmakoterapinė grupė: sisteminio naudojimo antibakterinės medžiagos, penicilinų ir beta laktamazių inhibitorių derinys.

ATCvet kodas: QJ01CR02.

5.1. Farmakodinaminės savybės

Amoksicilinas – tai beta laktaminis antibiotikas, kuris jungiasi su svarbiais bakterijos ląstelės sienelės vystymuisi baltymais, todėl ląstelė lizuojama. Beta laktaminiai antibiotikai vandeninėje terpėje lengvai praeina gramteigiamų bakterijų peptidoglikanų sluoksnį ir patenka į veikimo vietą citoplazmos membranose. Gramneigiamų bakterijų peptidoglikanų sluoksnis apsaugotas hidrofobiniu barjeru, tačiau plataus veikimo spektro beta laktaminiai antibiotikai gali praeiti šį barjerą per jame esančias smulkias poras.

Bakterijų atsparumas atsiranda trimis pagrindiniais būdais: gaminant fermentus – beta laktamazes, modifikuojant smulkiasias poras ir ląstelės sienelę padarant nelaidžią arba modifikuojant amino rūgščių seką citoplazmos membranos paviršiuje, kur sintetinama ląstelės sienelė. Nesant specifinių fermentų, slopinančių beta laktamazių veikimą, beta laktamazės arba sudaro junginius su antibiotiku, arba suskaido beta laktaminį žiedą. Bet kuriuo atveju antibakterinis veikimas dingsta. Klavulano rūgšties struktūroje yra beta laktaminis žiedas, kurį beta laktamazės atpažįsta kaip „peniciliną“. Fermento ir klavulanato sąveika yra negrįžtama, dėl ko fermentų molekulės paprasčiausiai suskyla. Vaistas baktericidiškai veikia plataus spektro kliniškai svarbias stambių ir smulkių gyvūnų bakterijas.

In vitro vaistas veikia daugumą bakterijų, tarp jų atsparias amoksicilinui, gaminančias fermentą beta laktamazę: gramteigiamas (*Actinomyces bovis*, *Bacillus anthracis*, *Clostridium* spp., *Corynebacterium* spp., *Peptostreptococcus* spp., *Staphylococcus* spp., *Streptococcus* spp.) ir gramneigiamas (*Actinobacillus lignieresii*, *Actinobacillus pleuropneumoniae*, *Bacteroides* spp., *Bordetella bronchiseptica*, *Campylobacter* spp., *Escherichia coli*, *Fusobacterium necrophorum*, *Haemophilus* spp., *Klebsiella* spp., *Moraxella* spp., *Pasteurella* spp., *Proteus* spp., *Salmonella* spp.).

5.2. Farmakokinetinės savybės

Sušvirkštus SYNULOX RTU po oda ar į raumenis šunims ar katėms arba į raumenis galvijams ir kiaulėms, amoksicilinas ir klavulano rūgštis gerai absorbuojami ir plačiai pasklinda organizmo audiniuose. Iš organizmo amoksicilinas ir klavulano rūgštis daugiausiai išsiskiria su šlapimu.

6. FARMACINIAI DUOMENYS

6.1. Pagalbinių medžiagų sąrašas

Fracionuotas kokosų aliejus.

6.2. Pagrindiniai nesuderinamumai

Nesant suderinamumo tyrimų, šio veterinarinio vaisto negalima maišyti su kitais veterinariniais vaistais.

6.3. Tinkamumo laikas

Veterinarinio vaisto tinkamumo laikas, nepažeidus originalios pakuotės, – 24 mėn.
Tinkamumo laikas, atidarius pirminę pakuotę, – 28 d.

6.4. Specialieji laikymo nurodymai

Laikyti žemesnėje kaip 25 °C temperatūroje.
Šis veterinarinis vaistas neturi antimikrobinių konservantų.

6.5. Pirminės pakuotės pobūdis ir sudedamosios dalys

III tipo stiklo buteliukai po 40 ml, užkimšti guminiais kamšteliais ir apgaubti aliumininiais gaubteliais, kartoninėse dėžutėse po 12 vnt.

III tipo stiklo buteliukai po 100 ml, užkimšti guminiais kamšteliais ir apgaubti aliumininiais gaubteliais, kartoninėse dėžutėse po 6 vnt.

Gali būti tiekiamos ne visų dydžių pakuotės.

6.6. Specialiosios nesunaudoto veterinarinio vaisto ar su jo naudojimu susijusių atliekų naikinimo nuostatos

Nesunaudotas veterinarinis vaistas ar su juo susijusios atliekos turi būti sunaikintos pagal šalies reikalavimus.

7. REGISTRUOTOJAS

Zoetis Belgium SA
Rue Laid Burniat 1
1348 Louvain-la-Neuve
BELGIJA

8. REGISTRACIJOS NUMERIS (-IAI)

LT/2/01/1227/001-002

9. REGISTRAVIMO / PERREGISTRAVIMO DATA

Registravimo data 2001-02-23.

Perregistravimo data 2011-04-01.

10. TEKSTO PERŽIŪROS DATA

2018-11-30

DRAUDIMAS PREKIAUTI, TIEKTI IR (ARBA) NAUDOTI

Nėra.

ŽENKLINIMAS

DUOMENYS, KURIE TURI BŪTI ANT ANTRINĖS IR PIRMINĖS PAKUOTĖS

**KARTONINĖ DĖŽUTĖ
STIKLINIS BUTELIUKAS**

1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

SYNULOX RTU, injekcinė suspensija galvijams, kiaulėms, šunims ir katėms
Amoxicillin, clavulanic acid

2. VEIKLIOJI (-IOSIOS) MEDŽIAGA (-OS)

1 ml suspensijos yra:
amoksicilino (trihidrato) 140 mg,
klavulano rūgšties (kalio klavulanato) 35 mg.

3. VAISTO FORMA

Injekcinė suspensija.

4. PAKUOTĖS DYDIS

12 x 40 ml.
6 x 100 ml.

5. PASKIRTIES GYVŪNŲ RŪŠIS (-YS)

Galvijai, kiaulės, šunys ir katės.

6. INDIKACIJA (-OS)

7. NAUDOJIMO BŪDAS (-AI) IR METODAS

Vaistą šunims ir katėms reikia švirkšti į raumenis ar po oda, galvijams ir kiaulėms – tik į raumenis.
Prieš naudojant būtina perskaityti informacinį lapelį.

8. IŠLAUKA

Išlauka: galvijienai ir subproduktams – 42 paros, pienui – 60 val. (5 melžimai, jei melžiama 2 kartus per parą); kiaulienai ir subproduktams – 31 para.

9. SPECIALIEJI ĮSPĖJIMAI, JEI REIKIA

Prieš naudojant būtina perskaityti informacinį lapelį.

10. TINKAMUMO DATA

Tinka iki {mėnuo/metai}
Pradūrus kamštelį, būtina sunaudoti per 28 d.

11. SPECIALIOSIOS LAIKYMO SĄLYGOS

Laikyti žemesnėje kaip 25 °C temperatūroje.

**12. SPECIALIOSIOS NESUNAUDOTO VETERINARINIO VAISTO AR ATLIEKŲ
NAIKINIMO NUOSTATOS, JEI BŪTINA**

Atliekos turi būti sunaikintos pagal šalies reikalavimus.

**13. NUORODA „TIK VETERINARINIAM NAUDOJIMUI“ IR TIEKIMO BEI
NAUDOJIMO SĄLYGOS AR APRIBOJIMAI, JEI TAIKYTINA**

Tik veterinariniam naudojimui. Parduodama tik su veterinariniu receptu.

14. NUORODA „SAUGOTI NUO VAIKŲ“

Saugoti nuo vaikų.

15. REGISTRUOTOJO PAVADINIMAS IR ADRESAS

Zoetis Belgium SA
Rue Laid Burniat 1
1348 Louvain-la-Neuve
BELGIJA

16. REGISTRACIJOS NUMERIS (-IAI)

LT/2/01/1227/001
LT/2/01/1227/002

17. GAMINTOJO SERIJOS NUMERIS

Serija {numeris}

**MINIMALŪS DUOMENYS, KURIE TURI BŪTI ANT MAŽŲ PIRMINIŲ PAKUOČIŲ
STIKLINIS BUTELIUKAS**

1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

SYNULOX RTU, injekcinė suspensija galvijams, kiaulėms, šunims ir katėms
Amoxicillin, clavulanic acid

2. VEIKLIOSIOS (-IŲJŲ) MEDŽIAGOS (-Ų) KIEKIS

1 ml suspensijos yra:
amoksicilino (trihidrato) 140 mg,
klavulano rūgšties (kalio klavulanato) 35 mg.

3. KIEKIS (SVORIS, TŪRIS AR DOZIŲ SKAIČIUS)

40 ml

4. NAUDOJIMO BŪDAS (-AI)

Galvijams ir kiaulėms švirkšti į raumenis.
Šunims ir katėms švirkšti į raumenis ar po oda.

5. IŠLAUKA

Išlauka: galvijienai ir subproduktams – 42 paros, pienui – 60 val.; kiaulienai ir subproduktams – 31 para.

6. SERIJOS NUMERIS

Lot {numeris}

7. TINKAMUMO DATA

EXP {mėnuo/metai}
Pradūrus kamštelį, būtina sunaudoti per 28 d.

8. NUORODA „TIK VETERINARINIAM NAUDOJIMUI“

Tik veterinariniam naudojimui.

INFORMACINIS LAPELIS
SYNULOX RTU, injekcinė suspensija galvijams, kiaulėms, šunims ir katėms

1. REGISTRUOTOJO IR UŽ VAISTO SERIJOS IŠLEIDIMĄ EEE ŠALYSE ATSAKINGO GAMINTOJO, JEI JIE SKIRTINGI, PAVADINIMAS IR ADRESAS

Registruotojas
Zoetis Belgium SA
Rue Laid Burniat 1
1348 Louvain-la-Neuve
BELGIJA

Gamintojas, atsakingas už vaisto serijos išleidimą
Haupt Pharma Latina S.r.L.,
SS 156 Km 47, 600,
04100 Borgo San Michele (Latina),
ITALIJA

2. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

SYNULOX RTU, injekcinė suspensija galvijams, kiaulėms, šunims ir katėms

3. VEIKLIOJI (-IOSIOS) IR KITOS MEDŽIAGOS

1 ml suspensijos yra:

veikliųjų medžiagų:

amoksicilino (trihidrato)	140 mg,
klavulano rūgšties (kalio klavulanato)	35mg,

pagalbinių medžiagų:

frakcionuoto kokosų aliejaus	iki 1 ml.
------------------------------	-----------

4. INDIKACIJA (-OS)

Galvijams, kiaulėms, šunims ir katėms gydyti, sergant infekcinėmis ligomis sukeltomis šių bakterijų:

Gram-teigiamų:

Actinomyces bovis,

Bacillus anthracis,

Clostridium spp.,

Clostridium spp.,

Corynebacterium,

Peptostreptococcus spp.,

Staphylococcus spp,

Streptococcus spp.

Gram-neigiamų:

Actinobacillus lignierisi,

Actinobacillus pleuropneumoniae,

Bacteroides,

Bordetella bronchiseptica,

Campylobacter spp.,

Escherichia coli,

Fusobacterium necrophorum,

Histophilus,

Klebsiella,
Moraxella,
Pasteurella,
Proteus spp.,
Salmonella spp.

Galvijams, sergantiems kvėpavimo takų, minkštųjų audinių (pvz., sąnarių ar bambos ligomis, esant abscesų ir pan.) infekcinėmis ligomis, metritu, mastitu, gydyti. Karvėms, sergančioms mastitu, kai būtina gydyti intramaminiu būdu ir sistemiškai, SYNULOX RTU galima naudoti kartu su SYNULOX LC.

Kiaulėms, sergančioms kvėpavimo takų ligomis, kolibakterioze ar ligomis po apsiparšavimo (pvz., mastitu, metritu ir agalaktija), gydyti.

Šunims ir katėms, sergančioms kvėpavimo, šlapimo organų, odos bei minkštųjų audinių infekcinėmis ligomis (pvz., pioderma, analinių liaukų uždegimu, gingivitu, esant abscesų), gydyti.

5. KONTRAINDIKACIJOS

Negalima naudoti triušiams, jūrų kiaulytėms, žiurkėnams ir smiltpelėms, o kitiems smulkiems žolėdžiams vaistą būtina naudoti apdairiai.

Negalima naudoti esant padidėjusiam jautrumui veikliosioms medžiagoms ar bet kuriai iš pagalbinių medžiagų.

Negalima naudoti, esant nustatytam atsparumui penicilinams.

Negalima švirkšti į veną ar stuburo kanalą.

6. NEPALANKIOS REAKCIJOS

Alerginės reakcijos (alerginė odos reakcija, anafilaksija).

Pasireiškus alerginei reakcijai reikia imtis atitinkamų priemonių: anafilaksijos atveju naudoti epinefriną (adrenaliną) ir gliukokortikoidus, alerginės odos reakcijos atveju – antihistamininius preparatus ir /ar gliukokortikoidus.

Labai retai švirkštimo vieta gali tapti skausminga ir (arba) atsirasti vietinė audinių reakcija.

Nepalankių reakcijų dažnumas nustatytas vadovaujantis tokia konvencija:

- labai dažna (nepalankios reakcijos pasireiškė daugiau nei 1 iš 10 gydytų gyvūnų),
- dažna (daugiau nei 1, bet mažiau nei 10 iš 100 gydytų gyvūnų),
- nedažna (daugiau nei 1, bet mažiau nei 10 iš 1 000 gydytų gyvūnų),
- reta (daugiau nei 1, bet mažiau nei 10 iš 10 000 gydytų gyvūnų),
- labai reta (mažiau nei 1 iš 10 000 gydytų gyvūnų, skaičiuojant ir atskirus pranešimus).>

Pastebėjus bet kokią šalutinį poveikį, net ir nepaminėtą šiame informaciniame lapelyje, arba manant, kad vaistas neveikė, būtina informuoti veterinarijos gydytoją.

7. PASKIRTIES GYVŪNŲ RŪŠIS (-YS)

Galvijai, kiaulės, šunys ir katės.

8. DOZĖS, NAUDOJIMO BŪDAS (-AI) IR METODAS KIEKVIENAI RŪŠIAI

Vaistą šunims ir katėms reikia švirkšti į raumenis ar po oda, galvijams ir kiaulėms – tik į raumenis, skiriant 8,75 mg/kg kūno svorio (1 ml vaisto 20 kg kūno svorio) per parą, 3–5 d. iš eilės.

Prieš naudojimą gerai suplakti. Sušvirkštus vaistą, injekcijos vietą reikia pamasažuoti. Naudoti reikia tik visiškai sausą švirkštą ir adatą. Prieš pritraukiant suspensijos, buteliuko kamštelį būtina dezinfekuoti.

9. NUORODOS DĖL TINKAMO NAUDOJIMO

Prieš naudojimą gerai suplakti. Sušvirkštus vaistą, injekcijos vietą reikia pamasažuoti. Naudoti reikia tik visiškai sausą švirkštą ir adatą. Prieš pritraukiant suspensijos, buteliuko kamštelį būtina dezinfekuoti.

10. IŠLAUKA

Galvijienai ir subproduktams – 42 paros, pienui – 60 val. (5 melžimai, jei melžiama 2 kartus per parą);
kiaulienai ir subproduktams – 31 para.

11. SPECIALIEJI LAIKYMO NURODYMAI

Saugoti nuo vaikų.

Laikyti žemesnėje kaip 25 °C temperatūroje.

Šio veterinarinio vaisto negalima naudoti pasibaigus tinkamumo laikui, nurodytam ant etiketės po „Tinka iki/EXP“.

Tinkamumo laikas, pirmą kartą atidarius talpyklę, – 28 d.

12. SPECIALIEJI ĮSPĖJIMAI

Specialiosios atsargumo priemonės, naudojant vaistą gyvūnams

Šį veterinarinį vaistą reikia naudoti atsižvelgiant į bendrus antibakterinių vaistų naudojimo principus. Kai įmanoma, šį veterinarinį vaistą reikia naudoti į atsižvelgiant į tyrimų jautrumo testais rezultatus. Netgi naudojant pagal VVA pateiktas instrukcijas, vaisto naudojimas gali didinti amoksicilinui atsparių bakterijų atsiradimą bei, dėl galimo kryžminio atsparumo, mažinti gydymo kitais beta-laktaminiais antibiotikais ar antibakteriniais vaistais veiksmingumą.

Vaistą reikia naudoti apdairiai, kad buteliuke likusi suspensija nebūtų užteršta vandeniu.

Klavulano rūgštis jautri drėgmei. Labai svarbu suspensijai švirkšti naudoti tik visiškai sausą švirkštą, kad buteliuke likusi suspensija nebūtų užteršta vandens lašeliais. Į buteliuką patekę vandens lašeliai tampa tamsiai rudos spalvos ir tokios suspensijos naudoti negalima, nes jos veiksmingumas labai sumažėja.

Specialiosios atsargumo priemonės asmenims, naudojantiems vaistą gyvūnams

Sušvirkšti, įkvėpti, praryti ar patekę ant odos penicilinai ir cefalosporinai gali sukelti padidėjusio jautrumo reakcijas (alergiją). Padidėjęs jautrumas penicilinams gali sukelti kryžminį jautrumą cefalosporinams ir atvirkščiai. Alerginės reakcijos šioms medžiagoms kartais gali būti sunkios.

Žmonės, kuriems nustatytas jautrumas penicilinams ar cefalosporinams, arba kuriems buvo rekomenduota su tokiomis medžiagomis nedirbti, turi vengti naudoti šį vaistą.

Vaistą būtina naudoti apdairiai, pagal nurodymus, ir vengti sąlyčio su juo.

Jeigu po sąlyčio su vaistu išberia odą, reikia kreiptis medicininės pagalbos ir parodyti gydytojui šį įspėjimą. Veido, lūpų ir akių tynis ar pasunkėjęs kvėpavimas yra sunkesni alergijos simptomai, todėl medicininės pagalbos reikia kreiptis nedelsiant.

Naudojus vaistą, būtina plauti rankas.

Vaikingumas ir laktacija

Galima naudoti patelėms vaikingumo ir laktacijos metu.

Perdozavimas (simptomai, pirmosios pagalbos priemonės, priešnuodžiai)

SYNULOX RTU menkai toksiškas ir sušvirkštas gerai toleruojamas. Išskyrus atsitiktines švirkštimo vietos reakcijas, kurios gali atsirasti vaistą naudojant rekomenduotinomis dozėmis, perdozavus joks kitas šalutinis poveikis nepasireiškia.

Nesuderinamumai

Nesant suderinamumo tyrimų, šio veterinarinio vaisto negalima maišyti su kitais veterinariniais vaistais.

13. SPECIALIOSIOS NESUNAUDOTO VETERINARINIO VAISTO AR ATLIEKŲ NAIKINIMO NUOSTATOS, JEI BŪTINA

Vaistų negalima išmesti į kanalizaciją ar su buitinėmis atliekomis.

14. INFORMACINIO LAPELIO PASKUTINIO PATVIRTINIMO DATA

2018-11-30

15. KITA INFORMACIJA

Parduodama tik su veterinariniu receptu.

Gali būti tiekiamos ne visų dydžių pakuotės.