

LIETOŠANAS INSTRUKCIJA V/NRP/02/1493

Reuflogin 50 mg/ml šķīdums injekcijām sporta zirgiem

1. REGISTRĀCIJAS 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:
FATRO S.p.A. – Via Emilia, 285 - Ozzano Emilia (BO), Itālija.

2. VETERINĀRO ZĀĻU NOSAUKUMS

Reuflogin 50 mg/ml šķīdums injekcijām sporta zirgiem
Diclofenac sodium

3. AKTĪVO VIELU UN CITU VIELU NOSAUKUMS

1 ml šķīduma satur -

Aktīvās vielas:

Diklofenaka nātrijs 50 mg
(kas atbilst 46.6 mg diklofenaka)

Palīgvielas:

Benzilspirts
Citas palīgvielas un ūdens injekcijām līdz 1ml.

4. INDIKĀCIJAS

Lietošanai tikai sporta zirgiem.

Reuflogin ir paredzēts lietošanai slimību gadījumā, kuru terapijā nepieciešama antiflogētiska, analgētiska un antipirētiska iedarbība sporta zirgiem: iekaisums un deģenerācija pēc iegūtām audu traumām un/vai reimatisma ar vai bez sekundāras infekcijas; akūts vai hronisks klibums (artrīts, desmīts, tendinīts, miozīts); elpošanas orgānu slimības (piemēram, bronhopneimonija); dzimumorgānu un piena dziedzera slimības (piemēram, mastīts, metrīts).

5. KONTRINDIKĀCIJAS

Nelietot pret diklofenaku jutīgiem dzīvniekiem.

Nelietot dzīvniekiem, kuri slimo ar gastroenterālām slimībām, īpaši gastroenterālās ulcerācijas gadījumā, jo diklofenaks var saasināt simptomātiku.

Nelietot dzīvniekiem, kuri slimo ar nieru vai aknu disfunkciju, hemorāģiju.

Kontrindicēta kombinēta lietošana ar citiem sistēmiskas iedarbības nesteroīdajiem pretiekaisuma līdzekļiem.

6. IESPĒJAMĀS BLAKUSPARĀDĪBAS

Visi nesteroīdie pretiekaisuma līdzekļi var izraisīt nevēlamas blakusparādības kuņģa-zarnu traktā, nierēs, aknās un asinīs. Lietojot *Reuflogin* zirgiem rekomendētās devās ir novērota anoreksija. Nevar izslēgt

hemorāģiskus fenomenus un audu tūsku injekcijas vietā.

Ja novērojat jebkuras būtiskas blakus parādības vai citu iedarbību, kas nav minētas šajā lietošanas instrukcijā, lūdzu, informējiet par tām savu veterinārārstu

7. MĒRĶA SUGAS

Sporta zirgi (zirgi, no kuriem iegūto produkciju nav paredzēts izmantot cilvēku uzturā).

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

Intramuskulārām injekcijām; tikai īpašas nepieciešamības gadījumā lēni intravenozi.

Sporta zirgiem:

5ml/100kg ķermeņa svara dienā (t.i., aptuveni 2.3 mg diklofenaka/kg ķermeņa svara) 3 –5 dienas.

9. IETEIKUMI PAREIZAI LIETOŠANAI

Nepārsniegt norādītās devas un ārstēšanas ilgumu (3-5 dienas).

10. IEROBEŽOJUMU PERIODS DZĪVNIEKU PRODUKCIJAS IZMANTOŠANĀ

Nelietot zirgiem, no kuriem iegūto produkciju paredzēts izmantot cilvēku uzturā.

11. ĪPAŠI UZGLABĀŠANAS NORĀDĪJUMI

Uzglabāt bērniem neredzamā un nepieejamā vietā.

Uzglabāt vēsā, tumšā vietā.

Derīguma termiņš pēc pirmās tiešā iepakojuma atvēršanas: 28 dienas.

12. ĪPAŠI BRĪDINĀJUMI

Piesardzības pasākumi, kas jāievēro personai, kura lieto veterinārās zāles dzīvnieku ārstēšanai

Personām ar pastiprinātu jutību pret diklofenaku vai nesteroīdajiem pretiekaisuma līdzekļiem vajadzētu izvairīties no saskares ar šīm veterinārajām zālēm.

Ja notikusi nejauša (gadījuma rakstura) pašinjicēšana, nekavējoties meklēt medicīnisko palīdzību un uzrādīt lietošanas instrukciju vai iepakojuma marķējumu ārstam.

Lietošana grūsnības un laktācijas laikā

Reuflogin var tikt lietots grūsnības un laktācijas laikā. Taču to nerekomendē lietot grūsnības beigās, jo, kā visi nesteroīdie pretiekaisuma līdzekļi, tas var ietekmēt normālu dzemdību norisi.

Mijiedarbība ar citām zālēm un citi mijiedarbības veidi

Vienlaicīga lietošana ar citiem pretiekaisuma līdzekļiem pastiprina nevēlamo blakusparādību iespējamību.

Pārdozēšana

Deva, kas divas reizes pārsniedz rekomendēto devu zirgiem, var izraisīt gastrointestinālu asiņošanu un aknu darbības funkcionālus traucējumus. Diklofenaka ulcerogēno iedarbību var pavājināt, lietojot kuņģa gļotādas protektantus, piemēram, H₂ blokatori (cimetidīns, ranitidīns).

Nesaderība

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

13. ĪPAŠI NORĀDĪJUMI NEIZLIETOTU VETERINĀRO ZĀĻU VAI TO ATKRITUMU IZNĪCINĀŠANAI

Jebkuras neizlietotās veterinārās zāles vai to atkritumus nedrīkst iznīcināt izmantojot kanalizāciju vai kopā ar sadzīves atkritumiem.

14. DATUMS, KAD LIETOŠANAS INSTRUKCIJA PĒDĒJO REIZI TIKA APSTIPRINĀTA

10/2015

15. CITA INFORMĀCIJA

Recepšu veterinārās zāles.

Lai iegūtu papildu informāciju par šīm veterinārajām zālēm, lūdzam sazināties ar reģistrācijas apliecības īpašnieka vietējo pārstāvi:

SIA "Optim Vet"

Mētru iela 6,
Grobiņa, Grobiņas novads, LV-3430
Latvija