

NAVODILO ZA UPORABO

BISOLVON 3mg/ml raztopina za injiciranje za govedo, prašiče, pse in mačke

1. IME IN NASLOV IMETNIKA DOVOLJENJA ZA PROMET Z ZDRAVILOM TER IMETNIKA DOVOLJENJA ZA IZDELAVO ZDRAVILA, ODGOVORNEGA ZA SPROŠČANJE SERIJ V EGP, ČE STA RAZLIČNA

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH
Binger Str. 173
55216 Ingelheim/ Rhein, Nemčija

Izdelovalec, odgovoren za sprostitev serije:

Labiana Life Sciences S.A.
Calle Venus, 26 -Can Parellada Industrial
E-08228 Terrassa, Španija

2. IME ZDRAVILA ZA UPORABO V VETERINARSKI MEDICINI

BISOLVON 3mg/ml

raztopina za injiciranje
za govedo, prašiče, pse in mačke

3. NAVEDBA ZDRAVILNIH UČINKOVIN IN DRUGIH SESTAVIN

En ml vsebuje:

Bromheksinijev klorid 3 mg

4. INDIKACIJE

Respiratorne bolezni, pri katerih nastaja nenormalna količina viskozne sluzi.

Bromheksin je benzilaminska spojina, ki jo uporabljamo kot mukolitik pri akutnem in kroničnem bronhitisu in kronični vnetni pljučni bolezni.

5. KONTRAINDIKACIJE

Ne uporabite pri živalih z obstoječim pljučnim edemom, ker bromheksinijev klorid poveča traheobronhialno izločanje sluzi.

Ne uporabite pri živalih, katerih mleko je namenjeno prehrani ljudi.

6. NEŽELENI UČINKI

Če opazite kakršne koli resne stranske učinke ali druge učinke, ki niso omenjeni v teh navodilih za uporabo, obvestite svojega veterinarja.

7. CILJNE ŽIVALSKÉ VRSTE

Govedo, prašiči, psi in mačke

8. ODMERKI ZA POSAMEZNE ŽIVALSKÉ VRSTE TER POT(I) IN NAČIN UPORABE ZDRAVILA

Govedom, prašičem, psom in mačkam dajemo zdravilo intramuskularno.

Odmerek je 0,5 mg bromheksinijevega hidroklorida na kilogram telesne mase na dan, kar ustreza 1,7 ml raztopine za injiciranje Bisolvon na 10 kg telesne mase.

Zdravilo dajemo enkrat na dan do 5 dni, dokler simptomi ne minejo.

9. NASVET O PRAVILNI UPORABI ZDRAVILA

Ni potreben.

10. KARENCA

Karenca:

Govedo: meso in organi: 3 dni

Prašiči: meso in organi: 2 dni

Ne uporabite pri kravah, katerih mleko je namenjeno prehrani ljudi.

Psi in mačke: ni smiselno.

11. POSEBNA NAVODILA ZA SHRANJEVANJE

Shranjujte nedosegljivo otrokom.

Ne shranjujte pri temperaturi pod 8 °C.

Rok uporabnosti načete vial: 28 dni

Zdravila ne smete uporabljati po datumu izteka roka uporabnosti, navedenega na škatli in viali.

12. POSEBNA OPOZORILA

Posebni previdnostni ukrepi za uporabo pri živalih

Ni smiselno.

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

Ni smiselno.

Brejost in laktacija

Z laboratorijskimi študijami na živalih niso bili dokazani teratogeni učinki ali kakršnikoli neželeni učinki na plodnost ali laktacijo.

Ne uporabite pri kravah v laktaciji.

Medsebojno delovanje z drugimi zdravili in druge oblike interakcij

Zaradi povečanega traheobronhialnega sekretornega delovanja, ki ga povzroča bromheksinijev hidroklorid, se poveča koncentracija sočasno uporabljenih antibiotikov in sulfonamidov v bronhialni sluzi.

Preveliko odmerjanje

Po prevelikem odmerku so neželeni učinki zaradi majhne toksičnosti bromheksinijevega klorida malo verjetni.

13. POSEBNI VARNOSTNI UKREPI ZA ODSTRANJEVANJE NEPORABLJENEGA ZDRAVILA ALI ODPADNIH SNOVI, ČE OBSTAJAJO

Ne odvrzite zdravila v odpadno vodo ali v gospodinjske odpadke.

Glede odstranjevanja zdravil, ki jih ne uporabljate več, se posvetujte z veterinarjem. Zdravilo odstranite na okolju prijazen način.

14. DATUM ZADNJE ODOBRITEVE NAVODIL ZA UPORABO

20.4.2022

15. DRUGE INFORMACIJE

Viale po 100 ml

Na veterinarski recept.

Številka dovoljenja za promet: NP/V/0040/001.

Za vse nadaljnje informacije o tem zdravilu se obrnite na krajevno predstavništvo imetnika dovoljenja za promet z zdravilom.

Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG
Animal Health
Dr. Boehringer Gasse 5-11
A-1121 Wien
Avstrija
Tel.: +43- (0) 1 80 105 0