

LIETOŠANAS INSTRUKCIJA

V/NRP/97/0599

Alfacilline 15/15 LA suspensija injekcijām liellopiem, zirgiem, aitām, cūkām, suņiem un kaķiem

1. REĢISTRĀCIJAS 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:

Alfasan International BV

Kuipersweg 9

3449 JA Woerden

Nīderlande

Tel.: 0031-348 416945

2. VETERINĀRO ZĀĻU NOSAUKUMS

Alfacilline 15/15 LA

Suspensija injekcijām liellopiem, zirgiem, aitām, cūkām, suņiem un kaķiem

3. AKTĪVO VIELU UN CITU VIELU NOSAUKUMS

1 ml suspensijas injekcijām satur:

Aktīvās vielas:

Prokaīna benzilpenicilīns 150 mg

Benzatīna benzilpenicilīns 125 mg

Palīgvielas:

Prokaīna hidrohlorīds

Nātrija citrāts

Nātrija metabisulfīts

Cetrimīds

Nātrija diedetāts

Metilhidroksietilceluloze

Balta suspensija.

4. INDIKĀCIJA(-S)

Pret penicilīnu jutīgu ierosinātāju izraisītu infekcijas slimību ārstēšanai, īpaši, ja nepieciešama ilgstoša terapeitiskās koncentrācijas uzturēšana.

5. KONTRINDIKĀCIJAS

Nelietot gadījumos, ja konstatēta pastiprināta jutība pret aktīvajām vielām vai pret kādu no palīgvielām.

Neievadīt intravenozi.

6. IESPĒJAMĀS BLAKUSPARĀDĪBAS

Penicilīnu lietošana var izraisīt alerģisku reakciju. Alerģisku reakciju gadījumā ievadīt epinefrīnu un/vai steroīdus.

Iespējams viegls kairinājums injekcijas vietā.

Ja novērojat jebkuras blakusparādības, arī tās, kas nav minētas šajā lietošanas instrukcijā vai domājat, ka zāles nav iedarbojušās, lūdzu, informējiet par to savu veterinārārstu.

7. MĒRĶA SUGAS

Liellopi, zirgi, aitas, cūkas, suņi un kaķi.

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

Vienreizēja intramuskulāra vai subkutāna lietošanai.

Govīm, zirgiem, aitām un cūkām: 1 ml / 25 kg ķermeņa svara.

Suņiem un kaķiem: 1 ml / 10 kg ķermeņa svara.

Lai nodrošinātu precīzas devas noteikšanu un izvairītos no pārāk mazas devas lietošanas, ķermeņa svars jānosaka iespējami precīzāk.

Prokaīna benzilpenicilīna terapeitiskā koncentrācija saglabājas 24 stundas.

Benzatīna benzilpenicilīna (atkarībā no devas) darbība ilgst vairāk kā 3 dienas.

9. IETEIKUMI PAREIZAI LIETOŠANAI

Pirms lietošanas flakonu rūpīgi saskalināt.

10. IEROBEŽOJUMU PERIODS(-I) DZĪVNIEKU PRODUKCIJAS IZMANTOŠANĀ

Gaļai un blakusproduktiem: liellopiem, zirgiem, aitām, cūkām: 21 diena.

Pienam: liellopiem, aitām: 6 dienas.

Nav reģistrēts lietošanai zirgiem, kuru pienu paredzēts izmantot cilvēku uzturā.

11. ĪPAŠI UZGLABĀŠANAS NORĀDĪJUMI

Uzglabāt bērniem neredzamā un nepieejamā vietā.

Uzglabāt temperatūrā 8°C - 15°C.

Sargāt no gaismas.

Derīguma termiņš pēc pirmās tiešā iepakojuma atvēršanas: 28 dienas.

12. ĪPAŠI BRĪDINĀJUMI

Īpaši piesardzības pasākumi, lietojot dzīvniekiem:

Lietojošiem šīs veterinārās zāles, jāņem vērā vispārpieņemtie antibakteriālo zāļu lietošanas pamatprincipi. Kad vien iespējams, šīs zāles lietot balstoties uz jutības testu rezultātiem.

Īpaši piesardzības pasākumi, kas jāievēro personai, kura lieto veterinārās zāles dzīvnieku ārstēšanai:

Personām ar zināmu pastiprinātu jutību pret penicilīnu vajadzētu izvairīties no saskares ar šīm veterinārajām zālēm. Valkāt cimdus.

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

Grūsnība un laktācija:

Drīkst lietot grūsnības un laktācijas laikā.

Mijiedarbība ar citām zālēm un citi mijiedarbības veidi:

Penicilīnu nedrīkst lietot vienlaikus ar bakteriostatiskas iedarbības vielām, piemēram, tetraciklīniem, hloramfenikolu, makrolīdiem, linkomicīnu un tiamulīnu. Pastāv daļēja krusteniskā rezistence ar cefalosporīniem.

Pārdozēšana (simptomi, rīcība ārkārtas situācijā, antidoti):

Pārdozēšanas gadījumā nav zināmi citi simptomi, izņemot tie, kas aprakstīti 6. punktā.

Būtiska nesaderība:

Pastāv daļēja krusteniskā rezistence ar cefalosporīniem.

13. ĪPAŠI NORĀDĪJUMI NEIZLIETOTU VETERINĀRO ZĀĻU VAI TO ATKRITUMU IZNĪCINĀŠANAI

Jebkuras veterinārās zāles vai to atkritumi jāiznīcina saskaņā ar nacionālajiem tiesību aktiem.

14. DATUMS, KAD LIETOŠANAS INSTRUKCIJA PĒDĒJO REIZI TIKA APSTIPRINĀTA

06/2020

15. CITA INFORMĀCIJA

Recepšu veterinārās zāles.
Lietošanai dzīvniekiem.