

LIETOŠANAS INSTRUKCIJA

V/NRP/93/0017

Neopen

Suspensija injekcijām zirgiem, liellopiem, 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:

Intervet International BV
Wim de Korverstraat 35
5831 AN Boxmeer
Nīderlande

Par sērijas izlaidi atbildīgais ražotājs:

Intervet International BV
Wim de Korverstraat 35
5831 AN Boxmeer
Nīderlande

Intervet Productions S.r.L.
Via Nettunese Km 20.300
04011 Aprilia (Latina)
Itālija

2. VETERINĀRO ZĀĻU NOSAUKUMS

Neopen

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

3. AKTĪVO VIELU UN CITU VIELU DAUDZUMS

1 ml suspensijas injekcijām satur:

Aktīvā viela:

Prokaīna benzilpenicilīns	200 000 SV,
Neomicīns	100 mg.

4. INDIKĀCIJAS

Pret benzilpenicilīnu vai neomicīnu jutīgu ierosinātāju izraisītu infekcijas slimību, tādu kā respiratorā trakta infekcijas, mastīti, endometrīti, artrīti, nagu, brūču un ādas infekcijas, ārstēšanai.

5. KONTRINDIKĀCIJAS

Nelietot dzīvniekiem, ja konstatēta pastiprināta jutība pret β -laktāma grupas antibiotikām vai aminoglikozīdiem.

6. NEVĒLAMĀS BLAKUSPARĀDĪBAS

Abas antibiotikas var izraisīt alerģiskas reakcijas.

Zirgiem injekcijas vietā var novērot pietūkumu, kas parādās reti un ir īslaicīgs.

Ilgstoši ievadot augstas devas, neomicīns var izraisīt ototoksisku un nefrotoksisku iedarbību. Ievadot lielas devas, neomicīns var izraisīt neiromuskulāro blokādi, sevišķi kombinācijā ar tādiem aģentiem kā anestēzijas līdzekļi.

Prokaīna benzilpenicilīnu saturošu zāļu ievadīšana cūkām dažkārt var izraisīt īslaicīgu drudzi, vemšanu, trīcēšanu, apātiju un koordinācijas traucējumus. Retos gadījumos ir ziņots par abortiem grūsnām sivēnmātēm un jauncūkām.

Ja rodas nopietnas blakusparādības vai citas parādības, kas nav minētas šajā lietošanas instrukcijā, lūdzu, informējiet par tām savu veterinārārstu.

7. MĒRĶA SUGAS

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

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

Zirgiem, liellopiem, aitām un cūkām:

Intramuskulārai injekcijai 1 ml uz 20 kg ķermeņa svara 3-5 dienas pēc kārtas ar 24 stundu intervālu.

Suņiem un kaķiem:

Intramuskulārai vai subkutānai injekcijai 1 ml uz 10 kg ķermeņa svara 3-5 dienas pēc kārtas ar 24 stundu intervālu.

Veterinārārsts nosaka ārstēšanas kursa ilgumu.

9. IETEIKUMI PAREIZAI LIETOŠANAI

Pirms lietošanas labi saskalināt.

Veicot injekciju, jāievēro parastie aseptiskie pasākumi.

Ārstējot atkārtoti, neievadīt otrreiz tajā pašā injekcijas vietā.

Ārstēšanas ilgums nedrīkst pārsniegt 5 dienas.

Neievadīt intravenozi.

10. IEROBEŽOJUMU PERIODS(I) DZĪVNIEKU PRODUKCIJAS IZMANTOŠANĀ

Pienam: Liellopiem, aitām:	2 dienas.
Gaļai un blakusproduktiem: Liellopiem, zirgiem, aitām	56 dienas
Cūkām:	45 dienas.

11. ĪPAŠI UZGLABĀŠANAS NORĀDĪJUMI

Uzglabāt bērniem nepieejamā un neredzamā vietā!

Uzglabāt ledusskapī (2°C - 8°C).

Nesasaldēt.

Sargāt no gaismas.

Nelietot, ja beidzies derīguma termiņš, kurš norādīts marķējumā.

12. ĪPAŠI BRĪDINĀJUMI

Personām, ar pastiprinātu jutību pret β -laktāma grupas antibiotikām vai aminoglikozīdiem vajadzētu izvairīties no saskarsmes ar šīm veterinārajām zālēm.

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

13. ĪPAŠI NORĀDĪJUMI RĪCĪBAI AR NEIZLIETOTĀM VETERINĀRĀM ZĀLĒM VAI TO ATKRITUMIEM, JA TĀDI IR

Jebkuras neizlietotās veterinārās zāles vai to atkritumi jāiznīcina saskaņā ar vietējo normatīvo aktu prasībām.

14. DATUMS, KAD LIETOŠANAS INSTRUKCIJA PĒDĒJO REIZI TIKA APSTIPRINĀTA

15.07.2008

15. CITA INFORMĀCIJA

Ne visi iepakojuma izmēri var tikt izplatīti.

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

Recepšu veterinārās zāles.

Lietošanai dzīvniekiem.