

HASZNÁLATI UTASÍTÁS

Bisolvon 3 mg/ml oldatos injekció szarvasmarháknak, sertéseknek, kutyáknak és macskáknak

1. A FORGALOMBA HOZATALI ENGEDÉLY JOGOSULTJÁNAK, TOVÁBBÁ AMENNYIBEN ETTŐL ELTÉR, A GYÁRTÁSI TÉTELEK FELSZABADÍTÁSÁÉRT FELELŐS-GYÁRTÓNAK A NEVE ÉS CÍME

A forgalomba hozatali engedély jogosultja:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH, D-55216 Ingelheim/Rhein, Németország

A gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártók:

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

2. AZ ÁLLATGYÓGYÁSZATI KÉSZÍTMÉNY NEVE

Bisolvon 3 mg/ml oldatos injekció szarvasmarháknak, sertéseknek, kutyáknak és macskáknak

3. HATÓANYAGOK ÉS EGYÉB ÖSSZETEVŐK MEGNEVEZÉSE

1 ml tartalmaz:

Hatóanyag:

Brómhexin-hidroklorid 3 mg

4. JAVALLAT(OK)

Nagy mennyiségű, sűrű váladék termelődésével járó légzőszervi megbetegedések kiegészítő kezelésére.

5. ELLENJAVALLATOK

Tüdőödémában a készítmény használata ellenjavallt, a brómhexin nyálkatermelést fokozó hatása miatt.

6. MELLÉKHATÁSOK

Ha súlyos nemkívánatos hatást vagy egyéb, ebben a használati utasításban nem szereplő hatásokat észlel, értesítse erről a kezelő állatorvost!

7. CÉLÁLLAT FAJOK

Szarvasmarha, sertés, kutya, macska

8. ADAGOLÁS, ALKALMAZÁSI MÓD(OK) CÉLÁLLAT FAJONKÉNT

Intramuszkuláris alkalmazás.

Adagolás: 0,5 mg/ttkg brómhexin-hidroklorid (1,7 ml/10 ttkg Bisolvon 3 mg/ml oldatos injekció szarvasmarháknak, sertéseknek, kutyáknak és macskáknak), naponta egyszer, legfeljebb 5 napon át.

A Bisolvon 3 mg/ml oldatos injekció szarvasmarháknak, sertéseknek, kutyáknak és macskáknak készítménnyel megkezdett kezelés Bisolvon belsőleges porral folytatható.

9. A HELYES ALKALMAZÁSRA VONATKOZÓ JAVASLAT

Nincs.

10. ÉLELMEZÉS-EGÉSZSÉGÜGYI VÁRAKOZÁSI IDŐ

Szarvasmarha (hús és egyéb ehető szövetek)	3 nap
Sertés (hús és egyéb ehető szövetek)	2 nap

A készítmény alkalmazása emberi fogyasztásra szánt tejet termelő tehenekben nem engedélyezett.

11. KÜLÖNLEGES TÁROLÁSI ELŐÍRÁSOK

Gyermekek elől gondosan el kell zárni!

8°C alatt nem tárolható.

12. KÜLÖNLEGES FIGYELMEZTETÉS(EK)

Nincs.

Túladagolás:

A brómhexin-hidroklorid alacsony toxicitásának köszönhetően a túladagolás következtében fellépő tünetek valószínűsége kicsi.

Az állatok kezelését végző személyre vonatkozó különleges óvintézkedések:

Az általános munkavédelmi óvórendszabályokat be kell tartani.

Vemhesség és laktáció:

Laboratóriumi állatokon végzett laboratóriumi vizsgálatok szerint a készítmény nem rendelkezik bizonyított teratogén, főtotoxikus, illetve maternotoxikus hatással.

Nem adható tejelő teheneknek.

Interakciók:

A brómhexin hatására a légzőszervek nyálkahártyáinak és a helyi kapillárisok falának permeabilitása megváltozik, így bizonyos, egyidejűleg alkalmazott antibiotikumok ill. szulfonamidok koncentrációja, a légzőhám felületét borító nyálkában, emelkedik.

13. A FEL NEM HASZNÁLT KÉSZÍTMÉNY VAGY HULLADÉKAINAK ÁRTALMATLANNÁ TÉTELÉRE VONATKOZÓ UTASÍTÁSOK (AMENNYIBEN SZÜKSÉGESEK)

A fel nem használt állatgyógyászati készítményt, valamint a keletkező hulladékokat a helyi követelményeknek megfelelően kell megsemmisíteni.

14. A HASZNÁLATI UTASÍTÁS UTOLSÓ JÓVÁHAGYÁSÁNAK IDŐPONTJA

2022. február 9.

15. TOVÁBBI INFORMÁCIÓKA közvetlen csomagolás jellege és elemei

50 és 100 ml barna, gumidugóval és alumíniumkupakkal záródó üvegben, karton dobozban.

Előfordulhat, hogy nem minden kiszerezés kerül kereskedelmi forgalomba.