

HASZNÁLATI UTASÍTÁS

1. **A FORGALOMBA HOZATALI ENGEDÉLY JOGOSULTJÁNAK, TOVÁBBÁ AMENNYIBEN ETTŐL ELTÉR, A GYÁRTÁSI TÉTELEK FELSZABADÍTÁSÁÉRT FELELŐS-GYÁRTÓ NEVE ÉS CÍME**
A forgalomba hozatali engedély jogosultja : Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH, D-55216 Ingelheim/Rhein, Németország

A gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártó:

Klocke Pharma-Service GmbH, Appenweier, Strassburger Str. 77., D-77767, Németország

2. **AZ ÁLLATGYÓGYÁSZATI GYÓGYSZERKÉSZÍTMÉNY NEVE**

Bisolvon belsőleges por A.U.V.

3. **HATÓANYAGOK ÉS EGYÉB ÖSSZETEVŐK MEGNEVEZÉSE**

1 g tartalmaz

Hatóanyag:

Bromhexin hidroklorid 10 mg

Segédanyag:

Glükóz monohidrát

4. **JAVALLAT(OK)**

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

5. **ELLENJAVALLATOK**

Tüdődödémában a készítmény használata ellenjavallt, a bromhexin nyálkatermelést fokozó hatása miatt.

A bromhexin használata a már meglévő gyomorfekély kiújulásához vezethet.

6. **MELLÉKHATÁSOK**

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

7. **CÉLÁLLAT FAJOK**

Szarvasmarha, sertés, kutya, macska

8. **ADAGOLÁS, ALKALMAZÁSI MÓD(OK) CÉLÁLLAT FAJONKÉNT**

Oralis alkalmazásra.

A Bisolvon belsőleges por A.U.V. adagja 0,25g/10 ttkg naponta kétszer, amely 0,5 mg/ttkg bromhexin hidroklorid napi adagnak felel meg.

A kezelést a légzőszervi tünetek (pl. légzőszervi zörejek, köhögés, orrfolyás) enyhüléséig folytatni kell.

9. **FELHASZNÁLÁSI JAVASLAT**

Tejpótlóban vagy ivóvízben feloldva, egyedi kezelésre takarmányba keverve adandó. A 7 ml-es adagoló kanálba 5g por helyezhető.

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

10. **ÉLELMEZÉS-EGÉSZSÉGÜGYI VÁRAKOZÁSI IDŐ**

Sertés (ehető szövetek) 0 nap

Szarvasmarha (ehető szövetek) 3 nap

A készítménnyel emberi fogyasztásra tejet termelő tehenek nem kezelhetők.

11. **KÜLÖNLEGES TÁROLÁSI ELŐÍRÁSOK**

Az állatgyógyászati készítményt gyermekek elől gondosan el kell zárni!

25°C alatt, száraz, fénytől védett helyen tárolandó.

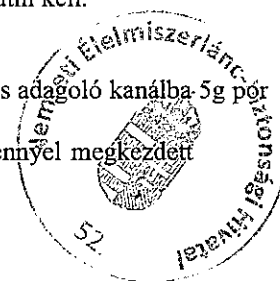
12. **KÜLÖNLEGES FIGYELMEZTETÉS(EK)**

Az állatok kezelését végző személyre vonatkozó különleges óvintézkedések

Az általános munkavédelmi óvirendszabályokat be kell tartani.

13. **A FEL NEM HASZNÁLT KÉSZÍTMÉNY VAGY HULLADÉKÁNAK KEZELÉSÉRE, MEGSEMISÍTÉSÉRE VONATKOZÓ UTASÍTÁSOK, (AMENNYIBEN SZÜKSÉGESEK)**

Kérdezze meg a kezelő állatorvost, hogy milyen módon semmisítse meg a továbbiakban nem szükséges gyógyszereket!
Ezek az intézkedések a környezetet védik.



14. HASZNÁLATI UTASÍTÁS UTOLSÓ JÓVÁHAGYÁSÁNAK DÁTUMA

2015. december 17.

15. TOVÁBBI INFORMÁCIÓK**Vemhesség, laktáció, tojásrakás idején történő alkalmazás**

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

Gyógyszerkölcsonhatások és egyéb 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.

A közvetlen csomagolás jellege és elemei

Tasak: 5 g port tartalmazó alufólia tasakok karton dobozban (40 x 5 g).

1 kg port tartalmazó polietilén tartály lepattintható tetejű polietilén kupakkal és adagoló kanállal (5 g por/adag).

Felhasználhatósági időtartam

A kereskedelmi csomagolású állatgyógyászati készítmény lejárati ideje 3 év.

Csak állatorvosi rendelvényre kiadható állatgyógyászati készítmény.

