

HASZNÁLATI UTASÍTÁS
Gentamox injekció A.U.V.

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

Laboratorios Hipra S.A.
Avda. La Selva, 135
17170 Amer (Girona)
Spanyolország

2. AZ ÁLLATGYÓGYÁSZATI KÉSZÍTMÉNY NEVE

Gentamox injekció A.U.V.

3. HATÓANYAGOK ÉS EGYÉB ÖSSZETEVŐK MEGNEVEZÉSE

1 ml szuszpenzió tartalmaz:

Hatóanyagok:

Amoxicillin-trihidrát.....150.00 mg

Gentamicin (szulfát).....40.00 mg

Segédanyagok:

Benzil-alkohol.....0.05 ml

4. JAVALLAT(OK)

Actinobacillus pleuropneumoniae és egyéb amoxicillinre és gentamicinre érzékeny baktériumok által okozott fertőzések kezelésére.

5. ELLENJAVALLATOK

Nem alkalmazható a készítmény hatóanyagaival, vagy bármely segédanyagával szembeni túlérzékenység esetén.
Nem alkalmazható beszűkült vesefunkciójú állat kezelésére.

6. MELLÉKHATÁSOK

A gentamicin ototoxikus és nephrotoxikus hatású lehet, különösen, ha az előírtnál nagyobb mennyiségben, az előírtnál hosszabb ideig alkalmazzák.

7. CÉLÁLLAT FAJOK

Sertés

8. ADAGOLÁS, ALKALMAZÁSI MÓD(OK) CÉLÁLLAT FAJONKÉNT

Adagolás: 1 ml Gentamox inj. / 10 kg / naponta egyszer, 3 napon át.

Alkalmazás módja: mélyen intramuszkulárisan.

9. A HELYES ALKALMAZÁSRA VONATKOZÓ JAVASLAT

A megfelelő adagolás biztosítása érdekében a testtömeget a lehető legpontosabban kell meghatározni, így elkerülhető az aluldozozás.

Használat előtt alaposan rázzuk fel az üveget. Nagyobb mennyiség befecskendezésekor az adagot ajánlatos két részre osztva két különböző helyre adni.

10. ÉLELMÉZÉS-EGÉSZSÉGÜGYI VÁRAKOZÁSI IDŐ

Sertés ehető szövetek: 75 nap.

11. KÜLÖNLEGES TÁROLÁSI ELŐÍRÁSOK

Az állatgyógyászati készítményt gyermekek elől gondosan el kell zárni!

+8°C-+15°C között, száraz helyen, fénytől védve tárolandó.

Felbontás után nem tárolható.

Csak a csomagoláson feltüntetett lejárati időn belül szabad felhasználni.

12. KÜLÖNLEGES FIGYELMEZTETÉS(EK)

A kezelt állatokra vonatkozó különleges óvintézkedések

Károsodott máj- és veseműködésű állatokban csak az állatorvos előzetes előny/kockázat becslése alapján alkalmazható a készítmény, és az adagolást különleges gondossággal kell megállapítani.

A készítmény alkalmazása előtt lehetőleg antibiotikum érzékenységi vizsgálatot kell végezni.

A készítmény nem megfelelő alkalmazása növelheti az amoxicillinre és gentamicinre rezisztens baktériumok

előfordulásának lehetőségét. A készítmény alkalmazásakor figyelembe kell venni az antimikrobiális szerek használatára vonatkozó hivatalos és helyi irányelveket.



Az állatok kezelését végző személyre vonatkozó különleges óvintézkedések

Véletlen öninjekciózás esetén haladéktalanul orvoshoz kell fordulni, bemutatva a készítmény használati utasítását vagy címkéjét. A hatóanyagok vagy vivőanyagok iránti ismert túlérzékenység esetén kerülni kell az állatgyógyászati szerrel való érintkezést. A készítmény ásványi olajt tartalmaz. Véletlen befecskendezés/öninjekciózás révén a szervezetbe jutott készítmény súlyos fájdalmat, duzzanatot okozhat különösen, ha ízületet vagy érint a beadás, és ha nem történik időben orvosi beavatkozás, ritkán az érintett ujj elvesztéséhez is vezethet. Ha a készítménynek akár csekély mennyisége is az Ön szervezetébe jutott más vagy saját maga által történő befecskendezés révén, haladéktalanul forduljon orvoshoz, és vigye magával a készítmény használati utasítását. Ismételten forduljon orvoshoz, ha a fájdalom 12 órával az orvosi vizsgálat után még mindig fennáll.

Az orvosnak:

A készítmény ásványi olajt tartalmaz. Véletlen befecskendezése révén a készítménynek akár csekély mennyisége is a szervezetbe jutva súlyos ödémát okozhat, amely például ischemiás necrosishoz, sőt az érintett ujj elvesztéséhez vezethet. AZONNALI szakszerű sebészi beavatkozás szükséges, az injektált terület mielőbbi bemetszésével és kiöblítésével különösen, ha ujjbegy vagy ín is érintett.

Vemhesség, laktáció idején történő alkalmazás

Az állatgyógyászati készítmény vemhesség és laktáció idején nem alkalmazható.

Gyógyszerkölsönhatások és egyéb interakciók

Bakteriosztatikus antibiotikumokkal (pl. tetraciklinek) ne alkalmazzuk egyszerre.

Vizelethajtó szerekkel történő együttes alkalmazása növeli a nephrotoxicitás kockázatát.

Túlادagolás (tünetek, sürgősségi intézkedések, antidotumok) (ha szükséges)

Az előírt adag háromszorosával, az előírtnál háromszor hosszabb ideig tartó kezelés hatására az injekció beadásának helyén léziók, valamint hepatitis és enyhe nephritis jelentkeztek. Túlادagolás esetén a kezelést abba kell hagyni és tüneti terápiát alkalmazni.

Inkompatibilitások

Kompatibilitási vizsgálatok hiányában ezt az állatgyógyászati készítményt tilos keverni más állatgyógyászati készítménnyel.

13. A FEL NEM HASZNÁLT KÉSZÍTMÉNY VAGY HULLADÉKAINAK KEZELÉSÉRE, MEGSEMMISÍTÉSÉRE VONATKOZÓ UTASÍTÁSOK, (AMENNYIBEN SZÜKSÉGESEK)

Az állatgyógyászati készítmény nem kerülhet sem a szennyvízbe-, sem a háztartási hulladékba!

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

14. HASZNÁLATI UTASÍTÁS UTOLSÓ JÓVÁHAGYÁSÁNAK DÁTUMA

2011. november 29.

15. TOVÁBBI INFORMÁCIÓK