

UPUTA O LIJEKU

HIBISEPT®, 5 mg, antiseptički prašak, za goveda, konje, svinje, ovce, koze, pse i mačke
Za upotrebu u veterinarstvu

IME LIJEKA

HIBISEPT®, 5 mg, antiseptički prašak, za goveda, konje, svinje, ovce, koze, pse i mačke

KVALITATIVNI I KVANTITATIVNI SASTAV

1 g praška sadržava:

Djelatne tvari:

Klorheksidin diklorid 5 mg

Pomoćne tvari: laktoza i silicijev dioksid koloidni

DJELOVANJE

Klorheksidin i njegove soli odlikuju se baktericidnim, algicidnim i fungicidnim djelovanjem koje se temelji na prisustvu halogena na fenilnom radikalu. Antibakterijskim djelovanjem zahvaćeni su gram-pozitivne i gram-negativne bakterije. Klorheksidin ne djeluje na bakterijske spore i gljivice. Učinak na mikroorganizme očituje se ireverzibilnim oštećenjem stanične stijenke i gubitkom sastojaka citoplazme. Aktivnost klorheksidina ne umanjuje prisutnost krvi, gnoja ili mokraće. U koncentracijama u kojima se upotrebljava ne nadražuje tkivo.

INDIKACIJE

Lijek se primjenjuje kao antiseptik za rane nakon operativnih zahvata, topikalno liječenje gnojnih i nekrotičnih rana, bolesti papaka i kopita.

KONTRAINDIKACIJE

Nisu poznate.

NEŽELJENA DEJSTVA

Nisu poznata.

Ako se primijete neželjeni efekti lijeka potrebno je obavijestiti nadležne organe ili nosioca odobrenja dozvole za lijek.

Antimikrobnu aktivnost klorheksidina i njegovih soli umanjuju sapuni i deterdženti. Zato ih se ne smije upotrebljavati neposredno prije ili nakon nanošenja Hibisept® praška.

CILJNE VRSTE ŽIVOTINJA

Goveda, konji, svinje, ovce, koze, psi i mačke.

DOZIRANJE ZA SVAKU CILJNU VRSTU ŽIVOTINJA, NAČIN I PUT(EVI)

PRIMJENE

Oboljelo mjesto treba prvo temeljito očistiti, ukloniti nekrotično tkivo, gnoj ili strane predmete.

Prašak se nanosi u tankom sloju.

Nakon otvaranja, šupljinu apscesa treba ispuniti gazom naprašenom Hibisept® praškom.

KARENCIJA

Meso i jestive iznutrice: 0 dana.

Mlijeko: 0 dana.

POSEBNE MJERE PREDOSTROŽNOSTI ZA ČUVANJE

Čuvati izvan dosega i pogleda djece.

Čuvati pri temperaturi do 25 °C.

Ne koristiti poslije isteka roka valjanosti naznačenog na kutiji i etiketi.

POSEBNA UPOZORENJA

Sigurnost za životinje

Predoziranje

Nije od značenja.

Graviditet i laktacija

Nema ograničenja.

Interakcije i inkompatibilnosti

Antimikrobnu aktivnost klorheksidina i njegovih soli umanjuju sapuni i deterdženti. Zato ih se ne smije upotrebljavati neposredno prije ili nakon nanošenja Hibisept® praška.

Soli klorheksidina kompatibilne su s alkoholima.

Sigurnost za osobe koje primjenjuju lijek

Nakon korištenja praška ruke treba oprati vodom. Valja paziti da Hibisept® prašak ne dospije u oko. U tom slučaju oko treba isprati s mnogo čiste i hladne vode.

Sigurnost za okoliš

Nema opasnosti ako se lijek koristi u skladu s uputom.

POSEBNE MJERE PREDOSTROŽNOSTI ZA ODLAGANJE NEUPOTREBLJENOG LIJEKA ILI OTPADNIH MATERIJALA, AKO IH IMA

Bilo koji neupotrijebljeni lijek ili otpadni materijali dobiveni primjenom tog lijeka treba se odlagati u skladu s *Zakonom o upravljanju otpadom* („Službene novine Federacije BiH „, 33/03).

BROJ I DATUM RJEŠENJA: UP-I-06-2-24/17-1364/17 J.B, od 15. novembra 2017. godine

NAČIN IZDAVANJA

Izdaje se bez veterinarskog recepta.

PAKOVANJE

Bočica sa praškom u količini od 50 g.

ATCvet kôd: QD08AC02

NAZIV I ADRESA PROIZVOĐAČA

Genera d.d.

Svetonedeljska 2, Kalinovica, 10436 Rakov Potok

Hrvatska

NAZIV I ADRESA NOSIOCA ODOBRENJA ZA STAVLJANJE LIJEKA U PROMET

Genera d.o.o.

Hamdije Čemerlića 2, Sarajevo

Bosna i Hercegovina