



Naxcel®

Injekcijska suspenzija

SASTAV

1 ml suspenzije za injekciju sadrži:

Aktivna supstanca:

Ceftiofur

100 mg

Pomoćne supstance:

Trigliceridi srednje dužine lanca

Ulje sjemena pamuka

INDIKACIJE

Liječenje bakterijskih respiratornih bolesti uzrokovanih sa *Actinobacillus pleuropneumoniae*, *Pasteurella multocida*, *Haemophilus parasuis* i *Streptococcus suis*.

Liječenje septikemije, poliartritisa i poliserozitisa uzrokovanih sa *Streptococcus suis*.

KONTRAINDIKACIJE

Ne koristiti u slučajevima preosjetljivosti na ceftiofur ili druge β -laktamske antibiotike.

NAČIN PRIMJENE I DOZE

Intramuskularna primena.

Energično promućkati bocu u toku 30 sekundi ili dok se sav vidljivi talog ne resuspenduje.

Jednokratno aplikovati u vrat 5,0 mg ceftiofura/kg tjelesne mase tj.1 ml Naxcela na 20 kg tjelesne mase.

Da bi bili sigurni u tačnost doziranja ,tjelesnu masu treba tačno odrediti da bismo izbjegli subdoziranje.

Ukoliko ukupna zapremina za ubrizgavanje prelazi 4 ml aplikovati na dva mjesta .

NUSPOJAVE

Ponekad, nakon intramuskularnog ubrizgavanja može doći do pojave lokalnog otoka. Primjećene su blage reakcije tkiva na mjestu ubrizgavanja u obliku malih površina (do 6 cm²) diskoloracije i malih cista do 42 dana

nakon ubrizgavanja. Do 56 dana nakon aplikacije dolazi do povlačenja ovih promjena.

Moguće su alergijske reakcije.

CILJNE VRSTE ŽIVOTINJA

Svinje

KARENCA

Meso i iznutrice: 71 dan

NAPOMENA

Za primjenu na životinjama

Ne treba ga davati zajedno sa bakteriostatskim lijekovima.

Posebna upozorenja za osobe koje daju veterinarski lijek životinjama
Penicilini i cefalosporini mogu izazvati preosjetljivost nakon ubrizgavanja, udisanja, ingestije ili kontakta sa kožom.

Alergijske reakcije na ove supstance ponekad mogu biti ozbiljne.

Ne rukovati ovim preparatom ukoliko znate da ste preosjetljivi.

Izbjegavati kontakt sa kožom ili očima. U slučaju kontakta isprati sa čistom vodom. Ukoliko nakon izlaganja dođe do pojave simptoma kao što su kožni osip ili trajna iritacija oka, treba potražiti savjet ljekara. Otok lica, usana ili očiju ili otežano disanje su ozbiljniji simptomi koji zahtjevaju hitnu medicinsku pomoć.

NAČIN ČUVANJA

Čuvati na temperaturi do 25°C. Čuvati van domašaja dece.

ROK UPOTREBE

Označen je na ambalaži

PAKOVANJE

Bočica od 100 mL.

BROJ I DATUM RJEŠENJA

UP-I-06-2-24/17-1291/13 od 30.09.2013.

PROIZVOĐAČ

Pharmacia&Upjohn Company, A Division of Pfizer Inc.
7000 Portage Road, Kalamazoo, Michigan 49001SAD

ZASTUPNIK

Pfizer BH d.o.o., Fra Anđela Zvizdovića 1, 71000 Sarajevo, BiH