

NOVASUL 500 mg/ml, injekcijska solucija
za upotrebu u veterinarstvu

1. NAZIV I ADRESA NOSIOCA REGISTRACIJE /PROIZVOĐAČA

Richter Pharma AG
Feldgasse 19
a-4600 Wels
Austrija
Generalni zastupnik i uvoznik za BiH:
Orlando d.o.o. Grude;
A.B. Šimića 49, Grude
Bosna i Hercegovina

2. IME VETERINARSKOG LIJEKA

Novasul 500 mg/ml, injekcijska solucija

3. KVALITATIVNI I KVANTITATIVNI SASTAV

1ml sadrži:

Aktivna supstanca:
Metamizol natrium 500 mg

Pomoćna supstanca:

Benzil alkohol 10,0 mg,
voda za injekcije

4. INDIKACIJE

Terapija bolova, grčeva, visoke temperature kao u slučaju kolika, ezofagialne obstrukcije i drugih patoloških stanja sa spazmom, kao što su grčevi u trbušni šupljini i kod pareze. Metamizol je derivat pirazola sa jakim analgetičnim, antipiretičnim i spazmolitičnim učinkom. Njegovo centralno analgetično dejstvo vodi u brzu sedaciju životinja.

Reumatična oboljenja, akutni i kronični arthritis, tendovaginitis, neuritis i neuralgije.

Ne smije se upotrebljavati kod mačaka zbog prisustva benzil alkohola.

5. KONTRAINDIKACIJE

Lijek se ne smije davati u slučaju preosjetljivosti na aktivnu supstanciju.

Ne smije se давати животnjama sa ulkusom gastrointestinalne mukoze i kod insufience jetre, srca i bubrega.

Životnjama sa diagnosticiranim smetnjama u hematopoezi lijek se daje samo nakon procjene koristi/štete na zdravlje životinje.

Ne upotrebljava se kod mačaka zbog prisustva benzil alkohola.

6. NEŽELJENA DEJSTVA

Preosjetljivost na metamizol glavni je uzrok neželjenih dejstava, koji se manifestuju kao šok i hemotoksičnost na bazi alergije (agranulocitoza, leukocitopenija, trombocitopenija) i nije ovisna o dozi lijeka. Ove reakcije su vrlo rijetke u usporedbi sa raširenom upotrebom metamizola. U slučaju pojave alergijske reakcije o tome treba odmah informisati veterinara.

Ako primjetite, da je došlo do ozbiljnih neželjenih dejstva, koja nisu spomenuta u ovim uputama, traga odmah o tome informirati svog veterinara.

7. CILJNE VRSTE ŽIVOTINJA

Konji, govedo, svinje, psi

8. DOZIRANJE I NAČIN PRIMJENE

Metamizol je derivat pirazola sa jakim analgetičnim, antipiretičnim i spazmolitičnim učinkom. Njegovo dejstvo nastupa 30 minuta nakon intramuskularne aplikacije.

Njegovo centralno analgetično dejstvo vodi u brzu sedaciju životinja.

Lijek se aplicira intramuskularno; konjima intravensko.

Konj	20 -50 ml (samo i.v.)
Ždrijebe	5 - 15 ml (samo i.v.)
Govedo	20 - 40 ml
Telad	5 - 10 ml
Svinje	10 - 30 ml
Odojci, psi	1 -3 ml

Lijek se daje jednokratno ali se može po potrebi ponoviti isti dan, ali tek nakon 8 sati od prve aplikacije.

9. UPUTSTVO ZA PRAVILNU UPOTREBU LIJEKA

Ne miješati sa drugim veterinarskim pripravcima.

Ne aplicirati subkutano zbog iritacije okolnog tkiva.

Da se izbegne mogućnost nastanka šoka lijek treba davati polako.

10. KARENCA

Meso i organi:

Svinje: 3 dana

Govedo: 13 dana

Konji: 6 dana

Mlijeko: 2 ½ dana (5 muža)

Lijek se ne upotrebljava na kobilama, čije se mlijeko upotrebljava u ishrani ljudi.

11. ČUVANJE LIJEKA

Čuvati na temperaturi do 25° C. Nakon otvaranja ne čuvati na temperaturi iznad 25°C. Ne upotrebljavati nakon isteka roka upotrebe.

Rok upotrebe nakon otvaranja: 28 dana.

Čuvati van domaćaja djece.

12. POSEBNA UPOZORENJA

Kod kombinacije sa neurolepticima, posebno sa derivatima fenotiazina može doći do ozbiljne hipotermije. Istovremeno davanje barbiturata i fenilbutazona može dovesti do skraćenja raspoloživog vremena pa tako i same učinkovitosti metamizola.

Metamizol snižava novo ciklosporina ako ih apliciramo istovremeno.

Opasnost od trovanja zbog predoziranja je vrlo mala. Akutna intoksikacija može se očekivati samo kod više puta prekoračenih doza.

Lijek se može upotrebljavati za vrijeme laktacije.

Za vrijeme graviditeta upotrebljava se samo sa dopuštenjem odgovornog veterinara.

U slučaju samoinjiciranja potrebno je odmah konsultovati ljekara i pokazat mu naljepnicu ili uputstvo lijeka.

13. POSEBNE MJERE UNIŠTAVANJA NEUPOTREBLJENOG LIJEKA ILI OSTATKA LIJEKA

Neiskorišćeni lijek, ostatak lijeka ili pakovanje lijeka neškodljivo se uklanjuju u skladu sa Zakonom o upravljanju otpadom (»Službene novine Federacije BiH« broj 33/03).

14. BROJ I DATUM ODOBRENJA:

UP-I-06-2-24/17- 420/17 J.B.; od 26. septembra 2017. godine

15. NAČIN IZDAVANJA: lijek se izdaje samo na veterinarski recept.

16. PAKOVANJE: boćica od 100 ml, pakovanje sa 5 x 100 ml.

Za sve informacije o ovom veterinarskom lijeku obratite se proizvođaču ili nosiocu registracije.