



Poduzetnička zona Dusine br. 6, 76270 Orašje

ID broj: 4254130240000

PDV broj: 254130240000

Tel./fax: +387 31/717-168

e-mail: info@sintofarm-adriatica.com

www.sintofarm-adriatica.com

NUROFISIN

Injekcijski rastvor za govede, konje, ovce, koze, svinje, pse i mačke

SASTAV U 1 ml:

- Oksitocin acetat 10 IJ
- Pomoćne tvari : hlorbutanol-benzilni alkohol

INDIKACIJE:

Koristi se kod porođaja (naručito otežanog porođaja) životinja. Preporučuje se koristiti nakon porođaja ukoliko postoje krvarenja i zadržavanja posteljice u maternici. Koristi se kod stimulacije lučenja mlijeka odmah nakon poroda i pražnjenje sisa oboljelih od mastitisa prije početka terapije sa antibioticima. Naručito je preporučeno korištenje Nurofisina i kod repozicioniranja maternice na svoje mjesto u slučaju prolapsusa. Koristi se i kod upalnih proces maternica u terapiji piometre i endometritisa. Preporučljivo je koristiti ga i kod muških životinja pri atoniji tankog i debelog crijeva, zatvora i kolika kod konja. Isto tako se može koristiti i kod atonije i stanja zadržavanje mokraće u mokraćnom mjehuru.

KONTRAINDIKACIJE:

Neurofisin nije preporučljivo davati životnjama kod kojih se utvrdi dislokacija maternice kao i abnormalno velikog fetusa. Ne davati ga životnjama sa kardiovaskularnim problemima. Nije preporučljivo koristi Neofisin ukoliko životinja nije dostigla odgovrajuću dilataciju maternice prilikom poroda. Lijek se ne koristi kod patoloških stanja koja mogu rezultirati rupturom maternice.

NEŽELJENA DEJSTVA:

Davanje Neofisina životnjama može izazvati pojačanu peristaltiku crijeva. U vrlo rijetkim slučajevima može doći i do anafilaktičke reakcije kod životinja.

U slučaju pojave ozbiljnih neželjenih reakcija ili nekih drugih neželjenih reakcija koje nisu naglašene na ovom uputstvu veterinar mora biti informiran i postupiti u skladu sa odredbama člana 26. Zakona o lijekovima koji se upotrebljavaju u veterinarstvu („Službene novine Federacije BiH“ br. 15/98 i 70 /08).

CILJNE VRSTE ŽIVOTINJA:

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

DOZIRANJE I NAČIN PRIMJENE:

- Goveda i konji: 4-6 ml/grlo koji odgovara 40-60 IJ/grlo intramuskularno ili pod kožu ili 2-4ml/grlu što odgovara 20-40 IJ/grlo dato polagano endoveznozno.
- Ove i koze: 0,5-0,6 ml/grlu što odgovara 6-15 IJ/grlo intramuskularno ili pod kožu ili 0,2-0,4 ml/grlu što odgovara 2-5 IJ/grlu dato polagano endovenozno.
- Svinje: 2-4 ml/grlo što odgovara 20-40 IJ/grlo dato intramuskularno ili pod kožu ili 0,5-1,5 ml/grlu što odgovara 5-15 IJ/grlo dato polagano endovenozno.
- Psi: 0,3-1,2 ml/grlu što odgovara 3-12 IJ/grlo dato intramuskularno ili pod kožu ili 0,05 ml/grlo što odgovara 0,5 IJ/grlo dato polagano endovenozno.
- Mačke: 0,3-0,5 ml/grlo što odgovara 3-5 IJ/grlo dato intramuskularno ili pod kožu ili 0,05 ml/grlu što odgovara 0,5 IJ/grlu dato polagano endovenozno.

KARENCA:

Meso i iznutrice goveda, konja, ovaca, koza i svinje: 0 dana

Mlijeko krava, ovaca i koza: 0 dana

NAČIN IZDAVANJA:

Izdaje se na veterinarski recept.

POSEBNE MJERE ZA ČUVANJE LIJEKA:

Čuvati na hladnom, prozračenom mjestu i daleko od izvora svjetlosti, kako i van domaćaja djece.

ROK UPOTREBE:

2 godine, a nakon prvog otvaranja 28 dana.

POSEBNE MJERE I UPOZORENJA:

Kontinuirano korištenje proizvoda može izazvati alergijske reakcije kod liječenih životinja. U fazi pred porod Nurofisin treba davati samo u slučaju prirodno dilatiranog cerviksa. Ukoliko se daje preuranjeno u fazi poroda ili kod nedovoljne dilatacije cerviksa može dovesti do prejakih kontrakcija maternice koje mogu izazvati oštećenja reproduktivnih organa, kao i oštećenja ili uginuće fetusa. Ukoliko se uoči hiper aktivnos maternice, davanje Nurofisina se mora odmah prekinuti.

Osobe odnosno žene koje su u drugom stanju a osjetljive na aktivnu supstancu Oksitocin trebaju izbjegavati direktni kontakt sa lijekom. Ne davati Nurofisin u periodu gravidnosti životinje, osim ako se ne želi izazvati prijevremeni porod ili abortus.

INTERAKCIJA SA DRUGIM VETERINARSKIM LIJEKOVIMA:

Istovremeni davanje Nurofisina sa anesteticima mogu izazvati hipotenziju i promjenu srčanog ritma. Treba izbjegavanje istovrmeno davanje sa adrenalinom, koji može umanjiti djelovanje Oksitocina. Prostaglandini, kalcijum i estogeni poboljšavaju efekat Oksitocina.

PREDUZIRANJE (simptomi procedura hitne pomoći i protuotrovi):

Visoke doze Nurofisina date tokom dužeg vrmenskog perioda mogu izazvati smanjenje estrusa kod životinja kao i morfološke promjene na slukokoži reproduktivnih organa. Prekomjereno doze lijeka mogu izazvati hipertoničke ili tetaničke kontrakcije maternice, sa mogućim

povredama reporoduktivnih organa, bradikardije i nepravilnog srčanog rada kod fetusa, a u najtežim slučajevima može izazvati uginuće fetusa i majke.

POSEBNE MJERE ZA ODLAGANJE LIJEKA I NJEGOVOG OSTATKA:

Svi veterinarsko lijekovi koji nisu iskorišteni ili otpat koji potiče od korištenja istih, kao i onih kojima je istekao rok moraju biti neškodljivo uklonjeni u skladu sa odredbama Zakona o upravljanju otpadom („Službene novine Federacije BiH“ broj 33/03) .

PAKOVANJE:

Boćica od 50 ml

Boćica od 100 ml

BROJ I DATUM ODOBRENJA: UP-I-06-2-24/17-1297/18 J.B; od 18. oktobra 2018. godine

PROIZVOĐAČ:

FATRO SPA, Via Emilia 285, 40064 Ozzano dell'Emilia (BO) Italy

DISTRIBUTER:

SINTOFARM ADRIATICA d.o.o. Orašje, Poduzetnička zona Dusine br. 6, 76270 Orašje, BiH

Tel./fax: +387/31-717-168

e-mail: info@sintofarm-adriatica.com

www.sintofarm-adriatica.com