

PRĪMAFUL
Īnjekciona otopina
Za upotrebu u veterinarstvu

SASTAV

Primaful Īnjekciona otopina , promjenjivo ųute boje , prozirna, spremna za upotrebu , sterilna Īnjekciona otopina u 1 ml sadrųava 300 mg. Oksitetraciklina ekvivalenta OTC-dihidrata sa 20 mg fluniksina ekvivalenta fluniksin meglumina.

FARMAKOLOŠKA SVOJSTVA

Primaful Īnjekciona otopina, osjetljiva na oksitetraciklin, vrlo efikasna protiv gram pozitivnih i gram negativnih bakterija, ųirokog spektra , spada u formulacije sa dugim djelovanjem. Oksitetraciklin , inhibira sintezu proteina u osjetljivim mikroorganizmima i ima bakteriostatsko dejstvo.

Dejstvo na bakterije je sledeće :

Gram-pozitivne aerobes (Bacillus sp., Corynebacterium sp., Erysipelothrix rhusopathiae, Listeria monocytogenes ve Streptococcus sp.), Gram negativne bakterije (Actinobacillus sp., Bordetella sp., Francisella tularensis, Haemophilus sp., Pasteurella multocida, Yersinia sp., Campylobacter fetus, Borrelia sp. ve Leptospira sp.), anaerobi (Actinomyces sp., Fusobacterium sp.) ve Mycoplasma sp., Chlamydia sp., Ehrlichia sp., Coxiella burnetti, te dobar stupanj djelovanja na Anaplazme.

Zbog steĳene otpornosti ima promjenljivo djelovanje na:Staphylococcus sp, Enterococcus sp., Enterobacter sp., E.coli, Klebsiella sp., Proteus sp., Salmonella sp., Bacteroides sp. i na Clostridium sp.

Smatra se da je otporna na tetracikline : Pr. vulgaris, Ps. aeruginosa, C. jejuni, Staph. aureus, Serratia sp., M. bovis, M.hypopneumoniae, Mycobacterium sp., Strep. faecalis, Bac. fragilis .

Na mjestu primjene se apsorbira polako i kontinuirano. Nakon primjene koncentraciju u krvi dosegne u roku od 4 do 6 sati. Cirkulacijom u krvi se veųe za proteine plazme u omjeru od 20 do 40% . Distribuirana se uglavnom svim dijelovima tijela kao i u jetru, bubrege i pluća. Uĳinkovitu koncentraciju u krvi odrųava intramuskularnim doziranjem (20 mg / kg 3 do 4 dana) , a u dozama od 30 mg / kg 5-6 dana . Izluĳuje se iz tijela putem urina i ųuĳi.

Fluniksin ise non-steroidal, antiinflamator, antiendotoksik, antipiretik, narkotik olmayan bir aĳrı kesicidir. Etkisini prostaglandin sentetazi inhibe ederek gősterir.

PODRUĳJE UPOTREBE / INDIKACIJE

Primaful Īnjekciona otopina, tretiraju se samo goveda i svinje– kod osjetljivosti na bakterije koje su prouzrokovale sistavne i lokalne infekcije, infekcije dišnog i mokraĳnog sustava i za sekundarne bakterijske infekcije. Djelotvorna je na Pasteurella haemolytica bakteriju koja uzrokuje infekcije dišnog sustava.

DOZIRANJE I PRIMJENA

Ne preporuĳuje setretiranje nikom osim doktoru veterinarske medicine;

Koristi se samo kod goveda i svinja.

Farmakološka doza : 30 mg/kg/ųive vage (oksitetraciklin) i 2 mg/kg/ųive vage (fluniksin).

Pratiĳna doza : duboko intramuskularno, u dozi od 1ml/10 kg .Primjenjuje se jedna doza.

Protivupalni uĳinci 24-36 sati, antibakterijski traju od 5 do 6 dana.

Više od 15 ml lijeka ne treba primijeniti na jednom ubodnom mjestu, ako se primjenjuje onda dijeljenjem ukupnog iznosa treba ubrizgati na odvojenim mjestima.U tretiranju treba primjenjivati asepsu i antisepsu.

NEųELJENI EFEKTI

Tretiraje u velikim dozama u periodu gestacije moųe uzrokovati diskoloraciju na kostima i zubima fetusa . Ima isto dejstvo takodjer kod mladih ųivotinja. Dugotrajno tretiraje u visokim dozama moųe izazvati oštećenja jetre ili masne degeneracije jetre kod ųivotinja u gestaciji. Takodjer moųe izazvati tetraciliĳnu osjetljivost , alergiju ili lokalnu reakciju na mjestu primjene. Nakon Īnjekcije kod goveda moųe izazvati prolazni hemoglobinuriju ili tamniju mokraĳu. Brzo intravensko tretiranje tetraciklinom moųe izazvati kardiovaskularni kolaps kod svih vrsta.

O svim neųeljenim efektima koji nisu naznaĳeni u ovom Uputstvu potrebno je odmah obavjestiti nadleųnog veterinaru u skladu sa ĳlanom 26. Zakona o lijekovima koji se upotrebljavaju uveterinarstvu (“Sluųbene novine Federacije BiH” broj 15/98 i 70/08)

INTERAKCIJE LIJEKOVA

Neslaganje pokazuje sa: Amikacin sulfatom, natrij novobiocinom, ampicilin natrijumom, karbenicilin dinatrijumom i karbenicilin-natrijumom, kloksacilin-natrijumom, meticilin natrijumom, natrij oksacilinom, penicilin G natrijumom i kalijumom, cefalosporinima, eritromicinom, glusefatom, kloramfenikolom natrijevog sukcinata, sulfadiazinom, amfotericinom B, natrij barbituratom, fenitoinom, hidrokortizon natrij sukcinatom, metilprednisolon natrijevim sukcinatom, meperidinom HCl, morfin sulfatom, Skupinom B vitamina, heparin natrijem, kalcijevim spojevima, metildopa HCl-om, prometazinom, varfarin natrijem, dimenhidrinatom, ųeljezom, dekstranom, metoheksital natrijem, natrijevim proklorperazinom.

UPOZORENJA O OSTATKU LIJEKOVA U HRANI

Karenca : Meso i organi goveda - u toku terapije i nakon prestanka terapije 35 dana. Mlijeko krava: Lijek se ne upotrebljava kod ųivotinja ĳije mlijeko se koristi u ishrani ljudi.

Meso i organi svinja 21 dan.

KONTRAINDIKACIJE

Ne tretirati intravenozno.

Tretiraju se samo goveda i svinje, ne tretirati ovce, koze, konje, pse i mačke.

Životinje osjetljiva na tetraciklin se ne tretiraju, posebno životinje s osjetljivom jetrom i bubrezima.

Ne tretirati životinje koje nisu u potpunosti izašle iz anestezije.

Ne tretirati životinje koje su mlađe od 6 sedmica i ne tretirati stare životinje, ako je pak potrebno onda sa manjom dozom i pažljivo.

Ne tretirati životinje koje su u dehidraciji ili koje su osjetljive ili ako postoji rizik od bubrežne toksičnosti.

Unutar 24 sata nakon primjene, ne treba primjenjivati druge ne-narkotike (analgetike) protiv bolova.

Ne koristiti sa drugim nefrotoksičnim lijekovima.

Dugotrajna upotreba ovog lijeka može prouzrokovati gastrointestinalne iritacije ili ulceraciju.

Upotreba u gestaciji: Ne smije se upotrebljavati u gestaciji.

OPĆE NAPOMENE

Prije upotrebe, u slučaju neočekivanih uticajnih faktora kontaktirajte veterinaru.

Čuvajte podalje od djece.

Ne prekoračujte propisanu dozu.

Nakon što se bočica otvori i dodje u dodir sa vazduhom boja otopine može potamnjeti ali se ne mijenja i efikasnost lijeka.

Istovremeno ako se tretira sa drugim lijekom, lijek treba ubrizgati na drugom mjestu.

MJERE OPREZA ZA ONE KOJI TRETIRAJU

Izbjegavajte kontakt s lijekom, i oprati ruke nakon upotrebe.

UVJETI SKLADIŠTENJA I ROK TRAJANJA

Rok trajanja je 2 godine od datuma proizvodnje.

Čuvajte od izvora svjetlosti.

Skladištite na temperaturi (15-25°C).

Nakon prve upotrebe, ako se čuva u kartonskoj kutiji i u preporučenim uvjetima, može se koristit u roku od 28 dana.

SPECIJALNA UPOZORENJA ZA NEUPOTRIJEBLJENE VETERINARSKE PROIZVODE ili OTPADNI MATERIJAL

Svaki neiskorišteni veterinarski proizvod ili otpadni materijal treba biti uništen sa zakonski propisanom procedurom (Zakon o upravljanju otpadom – „Sl. Novine F BiH“ broj: 33/03):

BROJ I DATUM RJESENJA

UP-I-06-2-24/17-48/19 J.B; od 20.03.2019.godine

NACIN IZDAVANJA

Izdaje se na recept.

PAKOVANJE

Pakovano u žuto obojene staklene flašice u kutijama u pakovanju od 20 ml, 50 ml i 100 ml.

PROIZVOĐAČ

VİLSAN Veteriner İlaçları Tic. ve San. A.Ş.

Balıkhisar Mah. Koy İci Kümeevleri No: 765A, Akyurt / ANKARA / TURKEY

UVOZNIK i ZASTUPNIK ZA BiH

„Terravet“ doo Gradacac, Sarajevska bb, 76250 Gradacac, Bosna i Hercegovina