

VIL-FLOKS

Ānjekciona Otopina

Za upotrebu u veterinarstvu

Vil-floks Ānjekciona Otopina, svijetloŹute boje, prozirna , spremna za upotrebu, sterilna Ānjekciona otopina ,u 1 ml sadrŹava. 100 mg. enrofloksacin baze.

FARMAKOLOŠKA SVOJSTVA

Kvinolona enrofloksacin grupa , širokog spektra djelovanja , antibakterijski je antibiotik. Inhibira DNA girazin (topoizomeraza II) te spreĉava oblikovanje i sintezu DNA.

Glavne osjetljive bakterije su; E.coli, Salmonella sp., Enterobacter sp., Serratia sp., Proteus sp., Klebsiella sp., Shigella sp., Yersinia sp., Moraxella sp., Acinobacter sp., Actinobacillus sp., Pasteurella sp., Leptospira sp., Campylobacter sp., Citrobacter sp., Haemophilus sp., Ehrlichia sp., Coxiella brunetti, ukljuĉujući i one otporne na meticilin i gentamicin Staphylococcus sp., ukljuĉujući i one otporne na penicilin N.gonorrhoeae, N. meningitidis, Corynebacterium sp., Chlamydia sp., V.cholerae i Mycoplasma sp.

Strep. suis, Strep. agalactia, Strep dysgalactia, Strep. zooepidemicus, R.equi, Mycobacterium sp. – pokazuju umjerenu osjetljivost.

Većina anaerobnih koka, Clostridium sp., Bacteroides sp. ve Ps. maltophilia kinolonima su općenito manje osjetljive ili otporne.

Ānjekcija se brzo razloŹi na mjestu tretiranja te u roku 0,5-2 sata proširi u cijelom tijelu. Biodostupnost je 80% ,dok je vezivanje na proteine plazme manje od 30%. Vrijeme poluraspada je 2-6 sati, te se većina kroz bubrege izluĉuje kroz urinarni trakt. Za razliku od ostalih antibiotika, ne vrši pritisak na imunološki sustav te Źivotinje veoma dobro podnose u toku lijeĉenja.

PODRUĀJE UPOTREBE / INDIKACIJE

Vil-floks Ānjekciona Otopina se tretira kod bolesti respiratornih organa kod goveda i ovaca uzrokovanim bakterijama, te probavnih smetnji , kod bolesti uro-genitalnog trakta ,bolesti koŹe i ostale infekcije mekog tkiva te se takodjer koristi kod virusnih infekcija i u lijeĉenju kod drugih infekcija uzrokovanih bakterijama.

DOZIRANJE I PRIMJENA

Ne preporuĉuje setretiranje nikom osim doktoru veterinarske medicine;

Farmakološka doza: 2,5 mg/kg/Źive vage / u dnevnoj dozi intramuskularno ili potkoŹno.

Prakriĉna doza : 2,5 ml/100 kg Źive vage /dnevno

Goveda	400 kg Źive vage	10,0 ml
Junica	200 kg Źive vage	5,0 ml
Tele	100 kg Źive vage	2,5 ml
Ovca	40 kg Źive vage	1,0 ml
Janje	20 kg Źive vage	0,5 ml

Lijeĉenje se nastavlja tijekom perioda od 3-5 dana.

Teške i kroniĉne infekcije: dozu treba povećati za 5 mg / kg .Na mjestu tretiranja, kod goveda ne treba tretirati više od 10 ml , te kod ovaca ne više od 5 ml, treba provesti na naĉin da se ukupni iznos treba ubrizgavati na razliĉitim mjestima.

NEŹELJENI EFEKTI

Tijekom razdoblja brzog razvoja, pogotovo kod mladih Źivotinja mogu izazvati poremećaje kod zglobova, hrskavice. Kvinoloni mogu rijetko uzrokovati grĉeve. Iz tog razloga ga treba oprezno tretirati kod Źivotinja kod kojih je centralni nervni sistem osjetljiv. Neki kinoloni poput ciprofloksacina i enrofloksacina ponekad mogu dovesti do kristalizacije u urinarnom traktu. Iz tog razloga kada se tretira sa ovim lijekom ne treba uskraćivati unos teĉnosti-vode kod Źivotinja.

O svim neŹeljenim efektima koji nisu naznaĉeni u ovom Uputstvu potrebno je odmah obavjestiti nadleŹnog veterinaru u skladu sa ĉlanom 26. Zakona o lijekovima koji se upotrebljavaju uveterinarstvu ("SluŹbene novine Federacije BiH" broj 15/98 i 70/08)

INTERAKCIJE LIJEKOVA

Poznato je da se Enrofloksacin metabolizira u jetri te u kombinacijama sa drugim lijekovima moŹe uticati na farmakokinetiku lijeka. Kinoloni teofilin, derivati kumnarina, metil ksantin i nesteroidi produŹuju trajanje kod lijekova protiv bolova. Fluorokinolon i aminoglikozid, lijekovi beta-laktama i sulfonaidi i njima sliĉni djeluju istosmjerno (sinergijski); dok fenikol, eritromicin, polimiksin, nitrofurantoin i rifampicin djeluju u suprotnom smjeru (antagonisti) .

UPOZORENJA O OSTATKU LIJEKOVA U HRANI

Karenca: Meso i organi goveda - 14 dana od zadnje terapije , Meso i organi ovaca 10 dana nakon zadnje terapije.

Mlijeko krava - 4 dana (8 muŹa). Ne koristiti kod ovaca u laktaciji ĉije mlijeko se upotrbljava za ljudsku ishranu.

KONTRAINDIKACIJE

Kontraindiciran je kod bolesnika sa oslabljenom funkcijom jetre i bubrega. Ne treba tretirati konje i mlade pastuve.

Upotreba u gestaciji : ne preporuĉuje se tretiranje u gestaciji zbog mogućih nuspojava kvinolona.

OPĆE NAPOMENE

Prije upotrebe, u sluĉaju neoĉekivanih uticajnih faktora kontaktirajte veterinaru.

Āuvajte podalje od djece.

SIMPTOMI PREDOZIRANJA , MJERE I OPREZI

Ponekad se kod prevelikih doza može pojaviti povraćanje, učinci poput ekstremnog umora, kada je tretiranje lijekom prekine- nestane spontano u kratkom vremenu.

MJERE OPREZA ZA ONE KOJI TRETIRAJU

U slučaju kontakta s kožom i očima, odmah isprati s puno vode. Uvijek operite ruke nakon primjene lijekova. Osobe osjetljive na Kinolon trebaju izbjegavati kontakt sa lijekom.

UVJETI SKLADIŠTENJA I ROK TRAJANJA

Rok trajanja je 3 godine od datuma proizvodnje.

Čuvajte od izvora svjetlosti.

Skladištite na temperaturi (15-25°C).

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

UPOZORENJA ZA TRETIRANJE NE CILJANIH VRSTA

Zbog štetnog djelovanja na tkivo hrskavice, lijek se ne upotrebljava kod pasa i mačaka. Posebno kod mačaka ispod 2 mjeseca starosti, malih pasmina pasa ispod 8 mjeseci, srednjih pasmina pasa ispod 12 mjeseci i kod velikih pasmina pasa ispod 18 mjeseci starosti **ne smije** se tretirati. Također kod 4 puta po 20mg/kg i većih doza kod mačaka, jer se mogu pojaviti smetnje kod vida.

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-06-2-24/17-47/19 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