

VIL-FLOKS
Înjekciona Otopina
Za upotrebu u veterinarstvu

Vil-foks Injekciona Otopina, svijetložute boje, prozirna , spremna za upotrebu, sterilna injekciona otopina ,u 1 ml sadržava. 100 mg. enrofloksacin baze.

FARMAKOLOŠKA SVOJSTVA

Kvinolona enrofloksacin grupa , širokog spektra djelovanja , antibakterijski je antibiotik. Inhibira DNA girazin (topoizomeraz II) te sprečava 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, uključujući i one otporne na meticilin i gentamicin Staphylococcus sp., uključujući 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 kinolonomima su općenito manje osjetljive ili otporne.

Injekcija se brzo razloži 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 izlučuje kroz urinarni trakt. Za razliku od ostalih antibiotika, ne vrši pritisak na imunološki sustav te životinje veoma dobro podnose u toku liječenja.

PODRUČJE UPOTREBE / INDIKACIJE

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

DOZIRANJE I PRIMJENA

Ne preporučuje setretiranje nikom osim doktoru veterinarske medicine;

Farmakološka doza: 2,5 mg/kg/žive vase / u dnevnoj dozi intramuskularno ili potkožno.

Prakrična doza : 2,5 ml/100 kg žive vase /dnevno

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

Liječenje se nastavlja tijekom perioda od 3-5 dana.

Teške i kronične 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 način da se ukupni iznos treba ubrzavati na različitim mjestima.

NEŽELJENI EFEKTI

Tijekom razdoblja brzog razvoja, pogotovo kod mlađih životinja mogu izazvati poremećaje kod zglobova, hrskavice. Kvinoloni mogu rijetko uzrokovati grčeve. Iz tog razloga ga treba oprezno tretirati kod životinja 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 tečnosti-vode kod životinja.

O svim neželjenim efektima koji nisu naznačeni u ovom Uputstvu potrebno je odmah obavjestiti nadležnog veterinara u skladu sa članom 26. Zakona o lijekovima koji se upotrebljavaju uveterinarstvu (“Službene 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 može uticati na farmakokinetiku lijeka. Kinoloni teofilin, derivati kumnarina, metil ksantin i nesteroidi produžuju trajanje kod lijekova protiv bolova. Fluorokinolon i aminoglikozid, lijekovi beta-laktama i sulfonaidi i njima slični djeluju istosmjerno (sinergijski); dok fenikol, eritromicin, polimiksin, nitrofurantoin i rifampcin 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 muža). Ne koristiti kod ovaca u laktaciji čije mlijeko se upotrijavlja 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 preporučuje se tretiranje u gestaciji zbog mogućih nuspojava kvinolona.

OPĆE NAPOMENE

Prije upotrebe, u slučaju neočekivanih uticajnih faktora kontaktirajte veterinara.

Čuvajte podalje od djece.

SIMPTOMI PREDNZIRANJA , 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 koristit 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. Takodjer 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 lci Kümeevleri No: 765A, Akyurt / ANKARA / TURKEY

UVODNIK i ZASTUPNIK ZA BiH

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