

Convenia®

Prašak i rastvarač za rastvor za injekcije

SASTAV

1 mL rastvora za injekciju sadrži:

Aktivna supstanca:

cefovecin-natrijum 84 mg

Pomoćne supstance:

Natrijum-citrat bezvodni 5,8 mg

Metilparahidroksibenzoat 1,8 mg

Propilparahidroksibenzoat 0,2 mg

Limunska kiselina, monohidrat 0,1 mg

Jedna bočica sa praškom za rastvor za injekciju sadrži:

Cefovecin-natrijum 894,94 mg

Natrijum-citrat, bezvodni 61,64 mg

Metilparahidroksibenzoat 19,17 mg

Propilparahidroksibenzoat 2,13 mg

Limunska kiselina, monohidrat 0,77 mg

1 mL rastvarača za prašak za injekciju sadrži:

Benzil alkohol 13 mg

Voda za injekcije 986 mg

INDIKACIJE

Psi:

Za liječenje infekcija mekih tkiva i kože uključujući piodermije, rane i apscese uzrokovane sa *Staphylococcus intermedius*, beta hemolitičkim streptokokama, *Escherichia coli* i/ili *Pasteurella multocida*.

Za liječenje infekcija urinarnog trakta uzrokovanih sa *E.coli* i/ili *Proteus* spp.

Kao dodatna terapija mehaničkom ili hirurškom tretmanu kod teških infekcija gingiva i periodontalnih tkiva koje su prouzrokovane sa *Porphyromonas* spp. i *Prevotella* spp.

Mačke:

Za liječenje infekcija mekih tkiva i kože, apscesa i rana uzrokovanih sa *Pasteurella multocida*, *Fusobacterium* spp., *Bacteroides* spp., *Prevotella oralis*, beta hemolitičkim streptokokama i/ili *Staphylococcus intermedius*.

Za liječenje infekcija urinarnog trakta uzrokovanih sa *E.coli*.

KONTRAINDIKACIJE

Ne koristiti u slučaju preosjetljivosti na cefalosporine ili penicilinske antibiotike.

Ne koristiti kod malih herbivora (uključujući zamorce i kuniće) niti kod drugih životinjskih vrsta koje nisu ciljne.

Ne koristiti kod pasa i mačaka mlađih od 8 sedmica.

NAČIN PRIMJENE I DOZE

Lijek se aplikuje subkutano.

Primjenjuje se za liječenje infekcija koje zahtevaju produženu terapiju. Antimikrobno dejstvo lijeka Convenia nakon jednokratne aplikacije traje do 14 dana.

Infekcije kože i mekih tkiva kod pasa:

Jednokratna subkutana injekcija u dozi od 8mg/kg TM(1mL na 10 kg TM). Ako je potrebno terapija se može ponoviti u intervalima od 14 dana tri puta. U skladu sa dobrom veterinarskom praksom liječenje piodermija trebalo bi produžiti i poslije potpunog izlječenja kliničkih simptoma.

Teške infekcije gingiva i periodontalnih tkiva kod pasa:

Jednokratna subkutana injekcija u dozi od 8mg/kg TM(1ml na 10 kg TM).

Apscesi i rane na koži i mekim tkivima kod mačaka:

Jednokratna subkutana injekcija u dozi od 8mg/kg TM(1mL na 10 kg TM). Ako je potrebno dodatno se može aplikovati još jedna doza 14 dana nakon prve aplikacije.

Infekcije urinarnog trakta kod pasa i mačaka:

Jednokratna subkutana injekcija u dozi od 8mg/kg TM(1mL na 10 kg TM).

Da bi rekonstituisali lijek navući 10 mL priloženog rastvarača iz boce i dodati u bocu koja sadrži liofilizovani prašak. Dobro protresti sve do potpunog rastvaranja praha.

Tablica doziranja

Težina životinje (psi i mačke)	Zapremina koju treba aplikovati
2,5 kg	0,25 ml
5 kg	0,5 ml
10 kg	1,0 ml
20 kg	2,0 ml
40 kg	4,0 ml
60 kg	6,0 ml

Zbog tačnog doziranja tjelesna masa mora biti tačno određena da bi se izbeglo subdoziranje.

NUSPOJAVE

Najčešća neželjena dejstva zabilježena kod mačaka su: povraćanje, dijareja, smanjen apetit, letargija, hiperaktivnost ili „čudno ponašanje“, kao i neprikladno uriniranje.

Najčešća neželjena dejstva kod pasa su: letargija, smanjen apetit, povraćanje, dijareja, krv u fecesu, dehidracija i gasovi.

Takođe, moguća je pojava anafilaktičke reakcije kod obe ciljne vrste.

KARENCA

Nema

NAPOMENA

Bezbednost upotrebe kod pasa i mačaka tokom graviditeta i laktacije nije utvrđena.

Liječene životinje ne smiju se pariti 12 nedelja nakon posljednje aplikacije lijeka.

Posebna upozorenja za osobe koje daju veterinarski lijek životinjama
Penicilini i cefalosporini mogu izazvati preosjetljivost nakon ubrizgavanja, udisanja, ingestije ili kontakta sa kožom. Preosjetljivost na peniciline može izazvati unakrsnu reakciju na cefalosporine i obrnuto.

Alergijske reakcije na ove supstance ponekad mogu biti ozbiljne.

Osobe alergične na peniciline ili cefalosporine ne smiju da dođu u kontakt sa ovim preparatom.

NAČIN ČUVANJA

Čuvati na temperaturi 2-8°C. Ne zamrzavati.

Čuvati u originalnom pakovanju, zaštićeno od svjetlosti.

Čuvati van domašaja djece.

NAČIN IZDAVANJA

Na veterinarski recept

ROK VALJANOSTI

Označen na ambalaži (2 godine)

Rok upotrebe nakon rekonstitucije: 28 dana

PAKOVANJE

Bočica od 10 mL (prašak i rastvarač)

BROJ I DATUM RJEŠENJA

UP-I-06-2-24/17-1292/13 od 20.09.2013.

PROIZVOĐAČ

Zoetis Belgium SA,
Mercuriusstraat 20, B-1930 Zaventem,
Belgija

ZASTUPNIK

Expertus Solutio doo Sarajevo
Dobrinjska do br.27
71000 Sarajevo
Bosna i Hercegovina