

Prijedlog uputstva za upotrebu

DUPLOCILLIN LA

Suspenzija za injekciju, 100 ml
(za primjenu na životinjama)

Proizvođač: Intervet International B.V.
Adresa: Wim de Korvestraat 35, Boxmeer, Holandija
Podnosilac zahteva: Predstavništvo Intervet International za BiH
Adresa: Tešanjaska 24 A, Sarajevo

IME LIJEKA

Duplocillin LA,
Suspenzija za injekcije

KVALITATIVNI I KVANTITATIVNI SASTAV

1 ml sadrži:

Prokain benzilpenicilin	150 000 i.j.
Benzatin benzilpenicilin	150 000 i.j.

INDIKACIJE

Liječenje infekcija uzrokovanih bakterijama osjetljivim na penicilin kod kojih je potrebna terapija dugog djelovanja.

KONTRAINDIKACIJE

Ne primjenjivati na životinjama sa poznatom preosjetljivošću na beta-laktamske antibiotike.

Ne primjenjivati na životinjama sa teškim oštećenjem bubrega.

NEŽELJENA DEJSTVA

Ponekad se opažaju alergijske reakcije.

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 70/80).

CILJNE VRSTE

Mačke i psi.

DOZIRANJE I NAČIN PRIMENE

Subkutana injekcija.

Psi i mačke: 1 ml na 10 kg t.t.

Primjena se može ponavljati u razmacima od 72 sata, u zavisnosti od kliničke procjene.

KARENCA

Nije primjenjivo.

POSEBNA UPOZORENJA ZA ČUVANJE LIJEKA

Čuvati u hladnjaku (+2°C do +8°C). Ne zamrzavati.

Čuvati van dohvata djece.

POSEBNA UPOZORENJA

Kod ponovljenog liječenja, ne smije se koristiti isto mjesto uboda.

Lica alergična na penicilin trebaju izbjegavati kontakt proizvoda sa kožom.

POSEBNE MERE UNIŠTAVANJA NEUPOTREBLJENOG LIJEKA ILI OSTATKA LIJEKA

S neiskorištenim pripravkom i praznom ambalažom postupa se u skladu sa Zakonom o upravljanju otpadom (Sl.novine FBiH broj 33/03).

BROJ I DATUM ODOBRENJA

UP-I-06-2-24/17-2159/19 J.B.; od 21. 02. 2020. godine

PAKOVANJE: Staklene bočice od 50 ml i 100 ml tipa II (Ph. Eur.), zatvorene čepom od halogenbutil gume i zapečaćene aluminijskom kapicom.

ROK UPOTREBE: veterinarsko-medicinskog proizvoda zapakovanog za prodaju: 36 mjeseci a nakon prvog otvaranja unutrašnjeg pakovanja: 28 dana.

NAČIN IZDAVANJA: Na veterinarski recept.

ATCvet kod: QJ01CE30

NAZIV I ADRESA PROIZVOĐAČA

Intervet International B.V.; Wim de Körverstraat 35; 5831 AN Boxmeer; Holandija.

NAZIV I ADRESA NOSIOCA DOZVOLE ZA STAVLJANJE LIJEKA U PROMET

Predstavništvo Intervet International za BiH, Tešanjaska 24 A, Sarajevo, Bosna i Hercegovina