

UPUTSTVO ZA UPOTREBU LIJEKA

ANICLOX 500/500mg

**intrauterine tablete za krave
Samo za upotrebu u veterinarstvu**

Naziv lijeka:**ANICLOX 500/500mg****Intrauterine tablete za krave****Ampicilin/kloksacilin****Samo za upotrebu u veterinarstvu****Sastav:**

1 tableta od 10 g sadrži : Ampicilin, 500 mg (ekvivalent 577.5 mg ampicilin trihidrata); Kloksacilin, 500 mg (ekvivalent kloksacilin natrij 1 H₂O 545.0mg)

Indikacije:

Za liječenje bakterijskih infekcija uterusa (endometritis) kod krava, uzrokovanih ampicilin/kloksacilin osjetljivim patogenima.

Kontraindikacije:

Ne koristiti kod životinja sa poznatom hiperosjetljivošću na penicilin i cefalosporine.

Ne koristiti kod slučaja rezistencije na ampicilin, izoksazol peniciline i cefalosporine.

Ne koristiti kod teških bubrežnih poremećaja sa anurijom i oligurijom.

Lijek se ne daje životnjama u graviditetu.

Neželjene reakcije:

Alergijske kožne reakcije, anafilaktički šok . U slučaju sporednih efekata tretman treba biti odmah prekinut i životinje liječiti simptomatski.

Anafilaktički šok: epinefrin (adrenalin) i glukokortikoidi intravenozno/intramuskularno

Alergiska kožna reakcija: antihistaminici i/ili glukokortikoidi

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 70/08)

Ciljane vrste:

Goveda (krave)

Doziranje za svaku vrstu, put i metod administracije:

Za intrauterinu upotrebu.

1-2 tablete (odgovara 500 – 1000 mg ampicilin i 500- 1000mg kloksacilin) / po životinji na dan

Ukoliko je potrebno tretman bi trebalo ponoviti nakon 48 sati.

Ukoliko klinički odgovor nije primjećen u roku od 3 dana , provjerite dijagnozu i eventualno promjenite terapiju .

Karenca:

Meso i iznutrice: 6 dana

Mlijeko: 3 dana

Specijalna upozorenja:**Specijalna upozorenja za korištenje kod životinja:**

Korištenje proizvoda bi se trebalo biti zasnovati na testu osjetljivosti bakterija izolovanih iz životinje.

Ukoliko ovo nije moguće terapija bi trebala biti zasnovana na lokalnim (regionalnim, farmski nivo) epidemiološkim informacijama na osjetljivost ciljanih bakterija.

Specijalna upozorenja za osobe koje administriraju veterinarsko medicinski proizvod na životinjama:

Penicilini i cefalosporini mogu uzrokovati preosjetljivost (alerгију) tokom injiciranja, udisanja, gutanja ili kontakta sa kožom. Osobe sa poznatom preosjetljivosti na peniciline trebaju izbjegavati kontakt sa ovim veterinarskim medicinskim sredstvom. Direktan kontakt sa kožom ili mukoznim membranama korisnika treba izbjegavati. Prilikom upotrebe proizvoda preporučuje se nošenje rukavica . Oprati izloženi dio kože nakon upotrebe. Ukoliko se pojave simptomi poput iritacije kože nakon kontakta sa lijekom potrebno je konsultirati ljekara i predočiti ovo sigurnosno upozorenje. Simptomi poput oticanja lica, usana, očnih kapaka ili gubitak daha trebaju biti ozbiljno shvaćeni i zahtijevaju medicinski nadzor.

Laktacija:

Može se koristiti u laktaciji.

Interakcije sa drugim medicinskim proizvodima ili drugi vidovi interakcije:

Baktericidni efekat penicilina je antagonist medicinskim proizvodima koji imaju brzi početak bakteriostatskog djelovanja.

Predoziranje :

Nakon predoziranja mogu se javiti centralne nervne ekscitacije i grčevi . Tretman bi trebalo prekinuti odmah i primjeniti simptomatsko liječenje.

Kod pojave grčeve: administrirati barbiturate.

Inkompatibilnost:

Penicilini rastvorljivi u vodi pokazuju galensku inkompatibilnost sa sulfonamidima, metalnim ionima i oksidirajućim agensima. Ampicilin je hemijski i fizički inkompatibilan sa tetraciklinom, oksitetraciklinom, polimiksinom B, gentamicinom, kanamicinom, benzilpenicilinom, kolistinom, saulfadiazinom i oksacilinom.

Specijalna upozorenja za neupotrebljene veterinarske proizvode ili otpadni materijal:

Lijekove ne bi trebalo bacati u otpadne vode ili kućni otpad.

Svaki neiskorišteni veterinarski proizvod ili otpadni materijal treba biti uništen sa odredbama Zakona o upravljanju otpadom (Sl.novine FBiH br.33/03)

Ove mjere trebale bi pomoći u zaštiti okoliša.

Druge informacije:

Pakovanje sa 10 tableta ili 100 tableta

Moguće je da se sva pakovanja ne komercijalizuju.

Primjena lijeka: Primjenu lijeka vrši doktor veterinarske medicine ili diplomirani veterinar („AD manum veterinarii“)

Specijalna upozorenja za čuvanje:

Držati izvan vida i dohvata djece.

Držati na temperaturi do 25°C. Čuvati na suhom mjestu.

Rok trajanja veterinarsko-medicinskog proizvoda pakovanog za prodaju: 2 godine

Proizvodač:

LelyPharma B.V., Zuiveringweg 42, 8243 PZ Lelystad, Holandija

Serumwerk Bernburg AG, Hallesche Landstrasse 105b, 06406 Bernburg, Njemačka

Proizvodač odgovoran za sekundarno pakovanje:

aniMedica Herstellungs GmbH , Im Südfeld 9, 48309 Senden-Bösensell, Njemačka

LelyPharma B.V., Zuiveringweg 42, 8243 PZ Lelystad, Holandija

Serumwerk Bernburg AG, Hallesche Landstrasse 105b, 06406 Bernburg, Njemačka

Nosilac dozvole za stavljanje u promet:

aniMedica GmbH , Im Südfeld 9, 48309 Senden-Bösensell, Njemačka

Uvoznik za BiH:

Bosna Vet doo Zenica, Goraždanska 36a, 72000 Zenica

Broj i datum odobrenja: UP-I-06-2-20/21-59/21 J.B; OD 04.05.2021 godine