

## **NAZIV LIJEKA**

Veyxyl® LA 20%

200 mg/ml injekcionalna suspenzija za goveda, svinje, ovce, pse i mačke

Amoksicilin trihidrat

## **IZJAVA O AKTIVNIM SUPSTANCAMA I DRUGIM SASTOJCIMA**

Veyxyl® LA 20% je bijela do svijetlo žuta uljna suspenzija koja sadrži:

*Aktivna supstanca:*

Amoksicilin trihidrat 229,60 mg/ml

(ekvivalentno 200,00 mg/ml amoksicilina)

*Pomoćne supstance:*

Butilhidroksianizol (Ph. Eur.) 0,08 mg/ml

Butilhidroksitoluen (Ph. Eur.) 0,08 mg/ml

## **DJELOVANJE**

Amoksicilin ima vrlo širok spektar djelotvornosti protiv gram-pozitivnih i gram-negativnih bakterija. Baktericidna efikasnost amoksicilina uključuje remećenje sinteze čelijskog zida bakterije kroz irreverzibilnu deaktivaciju enzima murein-transpeptidaze, koji je neophodan za bočnu vezu mureina bakterijskog čelijskog zida. Amoksicilin nije otporan na  $\beta$ -laktamazu. Razvoj rezistentnih sojeva odvija se sporo i u fazama in vitro, pri čemu postoji unakrsna rezistencija na druge peniciline

## **INDIKACIJE**

Za svinje, goveda, telad, ovce, pse i mačke za liječenje sljedećih bolesti uzrokovanim gram-pozitivnim i/ili gram-negativnim mikroorganizmima osjetljivim na amoksicilin: Infekcije pluća i dišnog sistema, infekcije probavnog trakta, infekcije u urogenitalnom području, opće infekcije i septikemijske bolesti, bakterijske sekundarne infekcije nakon virusnih infekcija, erizipel.

Osjetljivost patogena potrebno je odrediti putem antibiograma prije upotrebe Veyxyl® LA 20%. Zbog veoma visokog stepena otpornosti *E.coli* i *Salmonelle* na amoksicilin, ovo se posebno odnosi na liječenje infekcija probavnog trakta.

## **KONTRAINDIKACIJE**

Intravenska primjena.

Liječenje životinja koje su preosjetljive na penicilin i cefalosporine.

Teški poremećaji funkcije bubrega sa anurijom i oligurijom.

Prisutnost patogena koji proizvode  $\beta$ -laktamazu.

Liječenje kunića, zamoraca, hrčaka i malih glodavaca.

Ne davati ekvidima s obzirom da aminopenicilini imaju neželjenja djelovanja na bakterijsku mikropopulaciju cekuma.

## **NEŽELJENA DEJSTVA**

Alergijske reakcije (alergijske reakcije na koži, anafilaktički šok).

Liječenje VMP Veyxyl® LA 20% mora se odmah prekinuti u slučaju alergijske reakcije.

Kontramjere:

Kod anafilaktičkog šoka: epinefrin (adrenalin) i glukokortikoidi i.v.

Kod alergijskih reakcija na koži: antihistamini i/ili glukokortikoidi

U rijetkom slučaju mogu se pojaviti lokalne iritacije nakon davanja injekcije Veyxyl® LA 20%. Učestalost pojave tih neželjenih efekata može se sniziti smanjenjem volumena primijenjenog po mjestu injekcije (pročitati: Uputstvo za pravilnu upotrebu VMP).  
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).

## CILJNE VRSTE ŽIVOTINJA

Goveda, svinje, ovce, psi, mačke

## DOZIRANJE ZA SVAKU VRSTU, NAČIN I PUT PRIMJENE

Za intramuskularnu injekciju za prasad, goveda, telad, ovce, pse i mačke  
10 mg amoksicilina po kg tjelesne težine jednom dnevno u periodu od najmanje tri uzastopna dana (10 mg amoksicilina po kg tjelesne težine ekvivalentno je 0,5 ml Veyxyl® LA 20% po 10 kg tjelesne težine).

Ako se nakon 3 dana liječenja ne primjeti značajno poboljšanje kliničkih simptoma, potrebno je revidirati kliničku dijagnozu i ako je potrebno promijeniti terapiju. Preporučljivo je osigurati osjetljivost patogena pomoću antibiograma. Nakon smanjenja kliničkih simptoma, liječenje treba nastaviti još dva dana.

Intramuskularnu injekciju kod svinja poželjno je učiniti u bočnu muskulaturu vrata, a kod goveda u lakanatoj muskulaturi (anconaeus).

Intenzivno protresti prije upotrebe!

## KARENCA

Goveda, telad, svinje i ovce: Meso i iznutrice: 28 dana

Goveda i ovce: Mlijeko: 3 dana

## POSEBNA UPOZORENJA ZA ČUVANJE

Čuvati van vida i domaćaja djece.

Ne čuvati na temperaturi iznad 25°C.

Držite bočicu u vanjskom pakovanju radi zaštite od svjetlosti.

Nemojte koristiti ovaj veterinarsko-medicinski proizvod nakon isteka roka valjanosti navedenog na kutiji i naljepnici boćice iza "EXP".

Datum isteka se odnosi na posljednji dan tog mjeseca.

Rok trajanja nakon prvog otvaranja neposrednog pakovanja: 28 dana.

Kada se kontejner otvori (je otvoren) po prvi put, koristeći rok trajanja koji je naveden u ovom uputstvu za pakovanje, treba odrediti datum do kada se ostatak proizvoda koji ostane u bočici treba iskoristiti. Ovaj datum odlaganja treba da bude napisan u predviđenom prostoru na etiketi.

## POSEBNA UPOZORENJA

Posebna upozorenja za svaku ciljanu vrstu:

Nema.

***Posebne mjere opreza u vezi sa upotrebom:***

Posebne mjere opreza u vezi sa upotrebom na životinjama:

Kod goveda treba mijenjati mjesta davanja injekcije Veyxyl® LA 20%. Maksimalni volumen primjene VMP Veyxyl® LA 20% za svako mjesto injekcije je 20 ml za goveda.

Posebne mjere opreza koje trebaju poduzeti osobe koje primjenjuju veterinarsko medicinski proizvod na životinjama

Korisnici sa poznatom osjetljivošću na penicilin i/ili cefalosporin trebaju izbjegavati direktni kontakt VMP sa kožom ili sluznicom.

Upotreba tokom graviditeta, laktacije ili nesenja

Nije primjenjivo

Interakcije sa drugim lijekovima i drugi oblici interakcija

Miješanje sa drugim VMP treba izbjegavati zbog mogućih nekompatibilnosti. Obzirom na antibakterijski efekt, postoji potencijalni antagonizam penicilina sa hemoterapeuticima sabrzim bakteriostatičkim efektom.

Predoziranje (simptomi, hitni postupci, protuotrovi), ako je potrebno

U slučaju predoziranja mogu se pojaviti ekscitacije središnjeg nervnog sistema i spazam. Liječenje injekcijama Veyxyl® LA 20% treba se odmah prekinuti i potrebno je započeti simptomatsku terapiju (primjena benzodiazepina ili barbiturata kao antiinflamatora).

Inkompatibilnosti

Galenske nekompatibilnosti mogu se pojaviti u prisutnosti sulfonamida, teških metala i oksidativnih sredstava.

**POSEBNE MJERE PREDOSTROŽNOSTI ZA ODLAGANJE NEKORIŠĆENOG PROIZVODA ILI OTPADNIH MATERIJALA, AKO IMA**

Lijekove ne treba 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 bi trebale pomoći u zaštiti okoliša.

**PAKOVANJE**

Bočica od 100 ml u kartonskoj bočici

**NAČIN IZDAVANJA**

Lijek ne podliježe izdavanju

**BROJ I DATUM ODOBRENJA:**

UP-I-06-2-20/21-726/23J.B; od 11. septembra 2023. godine

**NAČIN PRIMJENE:** Primjenu lijeka vrši doktor veterinarske medicine ili diplomirani veterinar (*„Ad manum veterinarii“*)

**PROIZVOĐAČ**

Veyx-Pharma GmbH, Söhreweg 6, 34639 Schwarzenborn, Njemačka

**UVOZNIK ZA BIH**

Bosna Vet doo Zenica, Goraždanska 36a, 72000 Zenica