

Duplocillin L.A., suspenzija za injekciju, 100 ml

(za upotrebu u veterinarstvu)

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

IME LIJEKA

Duplocillin L.A.
Suspenzija za injekciju

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, respiratorne i urinarne infekcije uzrokovane stafilokokama i streptokokama kod pasa i mačaka.

KONTRAINDIKACIJE

Ne primjenjivati na životinjama sa poznatom preosjetljivošću na beta-laktamske antibiotike. Ne primjenjivati na životinjama sa teškim oštećenjem bubrega. Liječenje ovim lijekovima treba primijeniti s oprezom ako životinja ima preosjetljivost na druge beta-laktamske antibiotike kao što su cefalosporini, ima poremećaj elektrolita, gravidna je ili u laktaciji. Ovaj lijek ne treba davati intravenski.

NEŽELJENA DEJSTVA

Ponekad se opažaju alergijske reakcije. Neki česti neželjeni efekti mogu uključivati, ali nisu ograničeni na gastrointestinalne efekte (gubitak apetita, povraćanje, dijareja). U slučaju pojave ozbiljnih neželjenih reakcija ili drugih neželjenih reakcija koje nisu naglašene u ovom uputstvu, veterinar mora biti informisan i postupiti u skladu s odredbama člana 26. Zakona o lijekovima koji se upotrebljavaju u veterinarstvu („Sl.novine FBiH“ br. 15/98 i 70/80).

CILJNE VRSTE

Mačke i psi.

DOZIRANJE I NAČIN PRIMENE

Subkutana injekcija. Jednokratno.

Psi i mačke: 1 ml na 10 kg t.t.

Primjena se može ponoviti nakon 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. Osobe alergične 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-06-2-20/21-5720/24, od 13. marta 2025. godine

OSTALI PODACI

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: Lijek ne podliježe izdavanju.

Način primjene: Lijek može primjenjivati samo doktor veterinarske medicine/diplomirani veterinar („Ad manum veterinarii”).

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

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