

ANICLOX 500/500mg

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

ANICLOX
500/500mg
Intrauterine tablete za krave
Ampicilin/kloksacilin
Samo za upotrebu u veterinarstvu

Sastav:

Svaka tableta od 10 g sadrži :

Aktivni sastojci:

Ampicilin, 500 mg (ekvivalent 577.5 mg ampicilin trihidrata);

Kloksacilin, 500 mg (ekvivalent kloksacilin natrijevog monohidrata 545.0mg)

Bijela, glatka tableta s ukrasnim centralnim žlijebom. Tableta nije namijenjena dijeljenju na jednake polovice.

Indikacije:

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

Kombinacija je učinkovita protiv gram-pozitivnih i nekih gram-negativnih organizama, uključujući:

-Staphylococcus aureus (uključujući sojeve otporne na beta-laktamaze/penicilin).

-Streptococcus agalactiae, Streptococcus dysgalactiae i Streptococcus uberis (Streptokoke).

-Escherichia coli

-Trueperella pyogenes

Kombinaciju lijekova ampicilin i kloksacilin treba primjenjivati tek nakon antibiograma. To je posebno važno zbog visoke stope otpornosti *E. coli* i *Pseudomonas* vrsta na ampicilin.

Kontraindikacije:

Ne koristiti kod životinja sa poznatom hiperosjetljivošću na penicilin i cefalosporine, ili bilo koji drugi sastojak.

Ne koristiti u slučaju postojeće rezistencije na ampicilin, izoksazol peniciline i cefalosporine.

Ne koristiti u slučajevima teških bubrežnih poremećaja sa anurijom i oligurijom.

Ne davati istovremeno sa bakteriostatskim antibioticima.

Lijek se ne daje životinjama u graviditetu.

Neželjene reakcije:

Goveda (krave)

Neodređena učestalost (ne može se procijeniti na temelju dostupnih podataka)
--

Alergijske kožne reakcije*, anafilaktički šok*.

*U slučaju alergijskih reakcija tretman treba biti odmah prekinut i životinje liječiti simptomatski.

U slučaju anafilaktičkog šoka: epinefrin (adrenalin) i glukokortikoidi intravenozno/intramuskularno

Za alergijske kožne reakcije: 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)

Ciljne vrste:

Goveda (krave)

Doziranje za svaku vrstu, put i metod administracije:

Za intrauterinu upotrebu.

Goveda (krave)

Doziranje:

1-2 tablete (odgovara 500-1000 mg ampicilin i 500-1000 mg kloksacilina) po životinji na dnevno.

Trajanje primjene:

Ukoliko je potrebno tretman bi trebalo ponoviti nakon 48 sati.

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

Karenca:

Meso i iznutrice: 6 dana

Mlijeko: 3 dana

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

Korištenje proizvoda bi se trebalo biti zasnivati na testu osjetljivosti (antibiogram) bakterija izolovanih iz životinje. Ukoliko ovo nije moguće terapija bi trebala biti zasnovana na lokalnim (regionalnim, farmerski nivo) epidemiološkim informacijama na osjetljivost ciljanih bakterija. Upotreba antimikrobnih lijekova može doprinijeti razvoju antimikrobne rezistencije. Svaka primjena antimikrobnih lijekova treba biti utemeljena na kliničkoj procjeni i, gdje je moguće, na rezultatima mikrobiološke dijagnostike i testiranja osjetljivosti mikroorganizama. Neprimjerena, ponovljena ili nepravilna primjena antimikrobnih lijekova može povećati rizik od razvoja i širenja rezistentnih mikroorganizama, što može umanjiti terapijsku učinkovitost i predstavljati rizik za zdravlje životinja i javno zdravlje. Koristiti proizvod u skladu s važećim smjernicama o racionalnoj upotrebi antimikrobnih lijekova i službenim preporukama veterinarskih autoriteta.

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

Penicilini i cefalosporini mogu uzrokovati preosjetljivost (alergiju) tokom injiciranja, udisanja, gutanja ili kontakta sa kožom. Osobe s poznatom preosjetljivošću na peniciline i cefalosporine trebaju izbjegavati kontakt s ovim veterinarsko-medicinskim proizvodom.

Prilikom korištenja ovog proizvoda treba nositi zaštitne rukavice kako bi se spriječio izravan kontakt s kožom ili sluznicama korisnika.

Svaku kožu koja dođe u kontakt s veterinarsko-medicinskim proizvodom treba temeljito oprati. Ako se nakon kontakta s proizvodom pojave simptomi poput osipa na koži, odmah se treba obratiti liječniku i pokazati mu uputstvo o lijeku ili etiketu. Simptome poput oticanja lica, usana ili kapaka ili otežanog disanja treba shvatiti ozbiljno i zahtijevati liječničku pomoć.

Operite ruke nakon upotrebe.

Graviditet i laktacija:

Lijek se ne daje životinjama u graviditetu

Može se koristiti u laktaciji.

Interakcije sa drugim medicinskim proizvodima ili drugi vidovi interakcije:

Što se tiče antibakterijskog djelovanja, postoji potencijalni antagonizam između penicilina i kemoterapeutika s brzim početkom bakteriostatskog djelovanja. Miješanje s drugim lijekovima treba izbjegavati zbog potencijalnih nekompatibilnosti. Posebno, penicilini topljivi u vodi pokazuju farmaceutske nekompatibilnosti sa sulfonamidima, ionima teških metala i oksidacijskim sredstvima.

Predoziranje :

Nisu zabilježeni slučajevi trovanja nakon upotrebe.

Nakon predoziranja mogu se javiti centralne nervne ekscitacije i grčevi.

Tretman bi trebalo prekinuti odmah i primijeniti simptomatsko liječenje.

Kod pojave grčeve: administrirati barbiturate.

Uzimajući u obzir oblik doziranja, način i put primjene, rizik predoziranja je ograničen. Međutim, u slučaju produžene lokalne antibiotske terapije, poremećaj normalne genitourinarne flore može dovesti do pojave superinfekcija uz prisustvo drugih mikroorganizama (posebno kvasaca – *Candida* spp.).“

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 čuvanje:

Držati izvan vida i dohvata djece.

Držati na temperaturi do 25°C.

Čuvati na suhom mjestu.

Čuvati u originalnom pakiranju.

Rok trajanja veterinarsko-medicinskog proizvoda pakovanog za prodaju: 18 mjeseci

Rok trajanja nakon prvog otvaranja/lomljenja primarnog pakiranja: 2 mjeseca.

Specijalna upozorenja za neupotrebljene veterinarske proizvode ili otpadni materijal:

Neiskorištene veterinarsko-medicinske proizvode po mogućnosti treba odložiti na mjestima za prikupljanje opasnog otpada. Ako se odlažu s kućnim otpadom, treba paziti da se spriječi neovlašteni pristup tom otpadu. Veterinarsko-medicinski proizvodi ne smiju se odlagati putem otpadnih voda ili kanalizacijskog sustava.

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

Pakovanje:

Pakovanje sa 10 tableta ili 100 tableta

Moguće je da se sva pakovanja ne komercijalizuju.

Način izdavanja: Lijek ne podliježe izdavanju

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

Lijek nije namijenjen prodaji putem interneta ili drugog elektronskog medija

Proizvođač:

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

Proizvođač odgovoran za sekundarno pakovanje:

aniMedica Herstellungs GmbH , Im Südfeld 9, 48309 Senden-Bösensell, 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-06-2-20/21-239/26, od 03. aprila 2026. godine