

LIETOŠANAS INSTRUKCIJA

V/NRP/12/0045

LV Genta-100 šķīdums injekcijām liellopiem, kazām, aītām un cūkām

1. REĢISTRĀCIJAS APLIECĪBAS ĪPAŠNIEKA UN RAŽOŠANAS LICENCES TURĒTĀJA, KURŠ ATBILD PAR SĒRIJAS IZLAIDI, NOSAUKUMS UN ADRESE, JA DAŽĀDI

Reģistrācijas apliecības īpašnieks un par sērijas izlaidi atbildīgais ražotājs:

Interchemie werken "De Adelaar" Eesti AS

Vanapere tee 14, Püüsi

Viimsi vald, 74013 Harjumaa

Igaunija

Tel: +372 6 005 005

2. VETERINĀRO ZĀĻU NOSAUKUMS

LV Genta-100 šķīdums injekcijām liellopiem, kazām, aītām un cūkām

Gentamicinum

3. AKTĪVO VIELU UN CITU VIELU NOSAUKUMS

1 ml šķīduma satur:

Aktīvā viela:

Gentamicīns (gentamicīna sulfāta veidā) 100 mg

Palīgvielas:

Benzilspirts, dinātrijs edetāts, nātrijs metabisulfīts, citronskābe, bezūdens, nātrijs citrāts.

Dzidrs, bezkrāsains līdz viegli iedzeltens ūdens šķīdums.

4. INDIKĀCIJA(-S)

Pret gentamicīnu jutīgu *E. coli*, *Klebsiella* spp., *Pasteurella* spp. un *Salmonella* spp. izraisītu gastrointestinālo un respiratoro slimību ārstēšanai liellopiem, teļiem, kazām, aītām un cūkām.

5. KONTRINDIKĀCIJAS

Nelietot gadījumos, ja konstatēta pastiprināta jutība pret gentamicīnu vai pret kādu no palīgvielām.

Nelietot dzīvniekiem ar nieru un aknu darbības traucējumiem.

6. IESPĒJAMĀS BLAKUSPARĀDĪBAS

Iespējamās hipersensitivitātes reakcijas.

Lietojot lielās devās un ilgstoši, LV Genta-100 var izraisīt neirotoksisku, ototoksisku un/vai nefrotoksisku iedarbību.

Ja novērojat jebkuras būtiskas blakusparādības vai citu iedarbību, kas nav minētas šajā lietošanas instrukcijā, lūdzu, informējiet par tām savu veterinārārstu.

7. MĒRĶA SUGAS

Liellopi, kazas, aitas, cūkas.

8. DEVAS ATKARĪBĀ NO DZĪVNIIEKU SUGAS, LIETOŠANAS VEIDA UN METODEDES

Intramuskulārai lietošanai.

Liellopiem, teļiem, kazām, aitām, cūkām: divas reizes dienā 1,0 ml / 20 - 40 kg ķermeņa svara 3 dienas pēc kārtas.

Cūkām vienā injekcijas vietā ievadīt ne vairāk par 50 mg zāļu.

9. IETEIKUMI PAREIZAI LIETOŠANAI

Lai izvairītos no pārāk mazas vai pārāk lielas devas ievadīšanas, ķermeņa svars jānosaka pēc iespējas precīzāk. Nepārsniedz ieteikto devu. Atkārtotas injekcijas veikt dažādās injekciju vietās.

10. IEROBEŽOJUMU PERIODS(-I) DZĪVNIIEKU PRODUKCIJAS IZMANTOŠANĀ

Tā kā gentamicīns uzkrājas aknās, nierēs un injekcijas vietā, jāizvairās no atkārtota ārstēšanas kursa ierobežojumu perioda laikā.

Gaļai un blakusproduktiem:

Liellopi, kazas, aitas: 192 dienas.

Cūkas: 146 dienas.

Pienam:

Liellopi, kazas, aitas: 7 dienas.

11. ĪPAŠI UZGLABĀŠANAS NORĀDĪJUMI

Uzglabāt temperatūrā līdz 25 °C.

Pēc atvēršanas uzglabāt ledusskapī (2 - 8 °C). Sargāt no tiešiem saules stariem.

Uzglabāt cieši noslēgtā iepakojumā.

Uzglabāt bērniem neredzamā un nepieejamā vietā.

Derīguma termiņš pēc pirmās tiešā iepakojuma atvēršanas: 2 nedēļas.

Nelietot šīs veterinārās zāles, ja beidzies derīguma termiņš, kurš norādīts uz iepakojuma.

12. ĪPAŠI BRĪDINĀJUMI

Īpaši piesardzības pasākumi, lietojot dzīvniekiem:

Lietojot šīs veterinārās zāles, jāņem vērā vispārpieņemtie antibakteriālo zāļu lietošanas pamatprincipi.

Kad vien iespējams, zāļu lietošana jāpamato ar ierosinātāja jutības testa rezultātiem.

Īpaši piesardzības pasākumi, kas jāievēro personai, kura lieto veterinārās zāles dzīvnieku ārstēšanai:

Ja notikusi nejauša pašinjicēšana, norīšana, saskare ar ādu vai acīm, nekavējoties meklēt medicīnisko palīdzību un uzrādīt lietošanas instrukciju vai iepakojuma marķējumu ārstam. Personām ar pastiprinātu jutību pret gentamicīnu, vajadzētu izvairīties no saskares ar šīm veterinārajām zālēm. Pēc darbošanās ar šīm zālēm, nomazgāt rokas. Ar zālēm jārīkojas uzmanīgi.

Grūsnība un laktācija:

Drīkst lietot laktācijas laikā.

Izvairīties no lietošanas grūsniem dzīvniekiem, jo iespējama nefrotoksiska iedarbība agrīnajā augļa attīstības stadijās.

Mijiedarbība ar citām zālēm un citi mijiedarbības veidi:

Nelietot vienlaicīgi ar bakteriostatiskām, nefrotoksiskām, neirotoksiskām un ototoksiskām zālēm, citiem aminoglikozīdiem, intravenozām kalciju saturošu līdzekļu infūzijām, dzelzs preparātiem un nesteroidiem pretiekaisuma līdzekļiem.

Pārdozēšana (simptomi, rīcība ārkārtas situācijā, antidoti):

Pārdozēšana var izraisīt neirotoksisku, nefrotoksisku, ototoksisku iedarbību un vestibulāros traucējumus. Ja notikusi aminoglikozīdu pārdozēšana, ieteicama ārstēšana ar beta laktāma grupas antibiotikām, kas savienojas ar aminoglikozīdiem un samazina to toksicitāti. Neiromuskulārās blokādes pazīmes ir asinsrites traucējumi un elpošanas nomākums. Neiromuskulārās blokādes gadījumos ieteicams lietot edrofoniju devā 0,5 mg/kg. Asinsrites traucējumu un apgrūtinātas elpošanas gadījumā lietot kalcija hlorīdu devā 10 – 20 mg/kg, kalcija glikonātu 30 - 60 mg/kg vai neostigmīnu devā 100 - 200 µg/kg ķermeņa svara. Ja radusies nefrotoksiska iedarbība, nekavējoties pārtraukt gentamicīna lietošanu un uzsākt elektrolītu šķīduma terapiju, lai stimulētu diurēzi.

Nesaderība:

Nelietot maisījumā ar citām veterinārajām zālēm.

13. ĪPAŠI NORĀDĪJUMI NEIZLIETOTU VETERINĀRO ZĀĻU VAI TO ATKRITUMU IZNĪCINĀŠANAI

Jebkuras neizlietotās veterinārās zāles vai to atkritumi jāiznīcina saskaņā ar nacionālajiem tiesību aktiem.

14. DATUMS, KAD LIETOŠANAS INSTRUKCIJA PĒDĒJO REIZI TIKA APSTIPRINĀTA

06/2017

15. CITA INFORMĀCIJA

Recepšu veterinārās zāles.

100 ml brūns stikla flakons noslēgts ar gumijas aizbāzni un alumīnija vāciņu kartona kastītē.

Lai iegūtu papildu informāciju par šīm veterinārajām zālēm, lūdzam sazināties ar reģistrācijas apliecības īpašnieku:

Interchemie werken “De Adelaar” Eesti AS

Vanapere tee 14, Püünsi

Viimsi vald, 74013 Harjumaa

Igaunija

Tel: +372 6 005 005