



Preparatų pasiūlymas

2015



Apie mus

„Biowet Puławy Sp. z o.o.“ tai moderni Lenkijoje įsikūrusi veterinarinių vaistų gamybos įmonė. Vykdymada savo veiklą įmonė ženkliai prisideda prie gyvūnų ir žmonių sveikatos apsaugos. Aprūpina veterinarijos tarnybas, Lenkijos ūkininkus ir gyvulių augintojus veiksmingais ir saugiais naujausios kartos vaistais.

Šiuo metu įmonė siūlo daugiau kaip 50 preparatų: vakcinas, diagnostinius preparatus, antibiotikus, kalcio preparatus, sulfonamidus, vaistus nuo kirmelių, mineralų ir vitaminų preparatus ir daugelį kitų specializuotų vaistų įvairiomis gyvūnų rūšims.

Geros tradicijos

Per 95 metus Pulavuose (Puławy) gaminami preparatai turėjo reikšmingą vaidmenį kovoje su tokiomis ligomis, kaip galvijų maras (virusinė galvijų liga), tuberkuliozė, bruceliozė, Niukaslio liga, bičių varozė.

Įmonės veikloje labai svarbus buvo paskutinis praėjusio amžiaus dešimtmetis. Tuomet buvo pasirašyta "Rezoliucija dėl įmonės privatizavimo ir pertvarkymo į darbuotojų bendrovę". Pasibaigus privatizavimo procesui 1997 metais visi darbuotojai tapo įmonės akcininkais ir savininkais. Iš laiko perspektyvos paaškėjo, kad įmonės privatizavimas, kaip vienas iš nedaugelio Lenkijoje, buvo labai sėkmingas.

Inovacijos ir nuolatinė plėtra

Biowet veikla remiasi specializuoto personalo atliekamais moksliniais tyrimais. Įmonė bendradarbiauja su geriausiais mokslo centrais Lenkijoje. Savo paramą įmonei teikia visų veterinarinės medicinos sričių šalies ir sienio specialistai iš medicinos universitetų, institutų, politechnikų ir kitų aukštujų mokyklų. Biowet jau daugelį metų bendradarbiauja su Valstybiniu veterinarijos institutu - Pulavų valstybiniu tyrimų institutu, atliekant mokslinius tyrimus ir vykdant imunologijos produkų kontrolę - taip vadinamają "pirminę partijos kontrolę".

Investuojame į kokybę ir saugą

Įmonės tikslas tai saugių ir veiksmingų vaistinių preparatų atitinčių galiojančias farmacijos teisės reikalavimus, gamyba.

Produktai nuolat tobulinami igyvendinant naujas technologijas ir tyrimo metodus.

Bendrovė turi **injekcinių preparatų skyrių**, kuris yra vienu moderniausių objektų Lenkijoje. Gamybos plotą sudaro švarių patalpų kompleksas su šliuzų sistema, į kurią tiekiamas filtruotas oras iš kondicionavimo ir védinimo sistemos, užtikrinančios atitinkamą slėgį tarp patalpų. Aseptiniai proceso etapai vyksta A/B klasės švaros patalpose. Skyriuje įrengtos technologinės linijos (injekcinio vandens, išgrynto vandens, švaraus garo, CIP ir SIP sistemos) ir moderni technologinė įranga, atitinkanti GMP standartą.

Gamybos procesų organizavimas ir naudojamos technologijos užtikrina gamybos proceso atitiktį Europos GMP reikalavimams.

2008 metais buvo įkurtas naujas **biologijos skyrius**, kuriame gaminami imunologijos produktai - vakcinos ir preparatai in vitro diagnostikai.

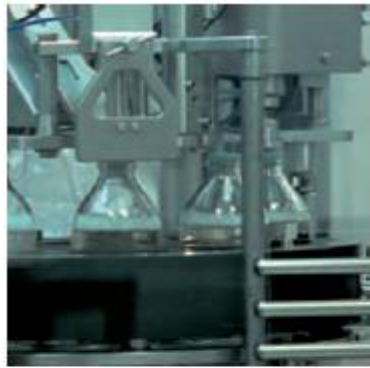
Objektas tai švarių patalpų kompleksas, kuriame įrengta asmeninių ir krovininių šliuzų sistema kartu su kondicionavimo ir védinimo sistema, užtikrinančia atitinkamą filtruoto oro tiekimą ir slėgio barjerą. Gamybos proceso atitiktį GMP standartams užtikrina modernūs įrenginiai ir pagalbiniai įrenginiai (injekcinio vandens, išgrynto vandens, švaraus garo, azoto, suslėgto oro).



Skyriuje yra bakterinių ir mikologinių antigenų gamybos modulis, BH-III mikroorganizmų tyrimų modulis ir maitinamosios terpės tvarkymo poskyris. Mikroorganizmų tyrimai ir aseptinės procedūros vyksta su A/B klasės laminariniu oro padavimu.

Modernios gamybos technologijos, atitinkančios GMP standartus, ir farmacijos kokybės užtikrinimo sistema garantuoja aukščiausią vaistinių preparatų kokybę, veiksmingumą ir saugumą.

Aukštos kokybės standartus liudija GMP sertifikatai, kurie patvirtina, kad visi vaistiniai preparatai - injekciniai ir biologiniai produktai, nesterilūs produktai atitinka Direktyvą 2003/94/EC remiantis Generalinio farmacijos inspektoriaus atliekamais periodiniais patikrinimais.



Pasiekimai

Pulavų įmonės Biowet pasiekimai buvo pripažinti ir apdovanoti daugelio Lenkijos ekonomikos ir visuomenės organizacijų.



Įmonės suteikti apdovanojimai

- "Auksinis zlotas" už gerus ekonominės veiklos rezultatus,
- "Liūtas tarp darbuotoju",
- "Liubušo vaivadijos ambasadorius",
- "Verslo gazelė 2002 m.",
- "Generalinės technikos organizacijos" apdovanojimas

ir daugelis Žemės ūkio ministro apdovanojimų. 2004 metais trim darbuotojams buvo suteiktas Žemės ūkio ir kaimų plėtros ministro apdovanojimas.

„Biowet Puławy Sp. z o.o.“ produktams suteikti apdovanojimai ir titulai

- Bovitrichovac II - "AUKSINIS MEDALIS" suteiktas III konferencijoje/parodoje "Galvijų ferma" Lomžoje (2010 m.);
- Rehydrat - "AUKSINIS MEDALIS" suteiktas II konferencijoje/parodoje "Galvijų ferma" Lomžoje (2009 m.);
- Streptovac - "AUKSINIS MEDALIS" suteiktas IX Tarptautinėje mugėje "Kiaulių ir naminiių paukščių ferma" Poznanėje (2008 m.);
- Streptovac - "NAUJOVĖS" ženklas, suteiktas IX Tarptautinėje mugėje "Kiaulių ir naminiių paukščių ferma" Poznanėje (2008 m.);
- Tiamfenikol 25% - "AUKSINIS MEDALIS" suteiktas VI Tarptautinėje mugėje "Kiaulių ir naminiių paukščių ferma" Poznanėje (2006 m.);
- Mlek-test - "AUKSINIS MEDALIS" suteiktas IV Tarptautinėje mugėje "Kiaulių ir naminiių paukščių ferma" Poznanėje (2004 m.);
- Mastiprevent - "AUKSINIS MEDALIS" - Naujos technologijos ir inovacijos 2003-2004.
- Aptovac - "AUKSINIS MEDALIS" - Naujos technologijos ir inovacijos 2003-2004.



Pasaulyje pripažinta kokybė

Svarbiausias įmonės sékmės rodiklis - teigiami vartotojų atsiliepimai. Aukšta vaistinių preparatų kokybė ir kompetentingos institucijos išduotas GMP sertifikatas, patvirtinantis atitinktį Europos direktyvoms, leidžia išplėsti vartotojų ratą užsienio klientais - Biowet bendradarbiauja su klientais iš Lietuvos, Ukrainos, Baltarusijos, Rusijos, Vengrijos, Moldovos, Uzbekistano, Maltos, Kroatijos ir Ispanijos.



Aptovac Biowet Injekcinė emulsija kiaulėms

Veiklioji ir kitos medžiagos

Vienoje dozėje (2 ml) yra:

veikliųjų medžiagų:

inaktyvuotų D tipo *Pasteurella multocida* antigenų ne mažiau kaip 1 IFA vienetas*,
inaktyvuotų 2 serotipo *Actinobacillus pleuropneumoniae* antigenų ne mažiau kaip 1 IFA vienetas*,
inaktyvuotų 6 serotipo *Actinobacillus pleuropneumoniae* antigenų ne mažiau kaip 1 IFA vienetas*;
adjuvantų:

aliuminio hidroksido gelio 0,1 ml,

Emulsigen (aliejinės emulsijos) 0,2 ml.

* 1 IFA vienetas – antigoно kiekis, vakciniuotoms pelėms sukeliantis ne mažesnę kaip 1,8 serokonversiją.

Indikacija

Paršeliamams pasyviai imunizuoti aktyviai imunizujant paršavedes ir kiaulaites bei paršeliamams ir penimoms kiaulėms aktyviai imunizuoti, norint sumažinti gaištamumą, klinikinius požymius ir pažeidimus, sukeliamus 2 arba 6 serotipo *Actinobacillus pleuropneumoniae* ir D tipo *Pasteurella multocida*.

Imunitetas susidaro per 2 savaites po vakcinavimo.

Imunitetui įtakos turi šerimas ir zoohigieninės sąlygos.

Kontraindikacijos

Negalima vakcinioti sergančių kiaulių.

Nepalankios reakcijos

Retai atvejaus, praėjus kelioms valandoms po vaisto sušvirkštimo, gali pakilti kūno temperatūra (iki 2 °C). Temperatūra normalizuojasi savaime. Švirkštimo vietoje gali pasireikšti uždegiminė reakcija, išnykstanti savaime.

Pastebėjus bet kokį sunkų poveikį ar kitą šiame informaciname lapelyje nepaminėtą poveikį, būtina informuoti veterinarijos gydytoją.

Dozės, naudojimo būdas ir metodas kiekvienai rūšiai

Vakcina švirkščiama į kaklo raumenis. Rekomenduojama dozė paršeliamams – 2 ml.

Vakcinavimo programa kiaulidėse, kuriose paršeliai užsikrečia *Actinobacillus pleuropneumoniae* ir *Pasteurella multocida* sukeliamomis ligomis iki 10 sav. amžiaus.

Paršavedėms ir kiaulaitėms

Pagrindinė vakcinacija:

pirmas švirkstimas: likus 6–8 sav. iki paršiavimosi,

antras švirkstimas: likus 3–4 sav. iki paršiavimosi.

Revakcinacija: likus 3–4 sav. iki kiekvieno kito paršiavimosi.

Vakcinavimo programa objektuose, kur vyresniems paršeliamams ir (arba) penimoms kiaulėms diagnozuojamos mišrios *Actinobacillus pleuropneumoniae* ir *Pasteurella multocida* infekcijos.

Paršeliamams ir penimoms kiaulėms

Vyresnius paršelius (po nujunkymo arba tik įsigijus) reikia imunizuoti du kartus su 3 savaičių pertrauka.

Nuorodos dėl tinkamo naudojimo

Prieš naudojant, sušildyti iki kambario temperatūroje.

Prieš naudojant, gerai suplakti.

Vakcinavimą reikia suplanuoti taip, kad visas vakcinos buteluko turinys būtų sunaudotas vienos procedūros metu.

Išlauka

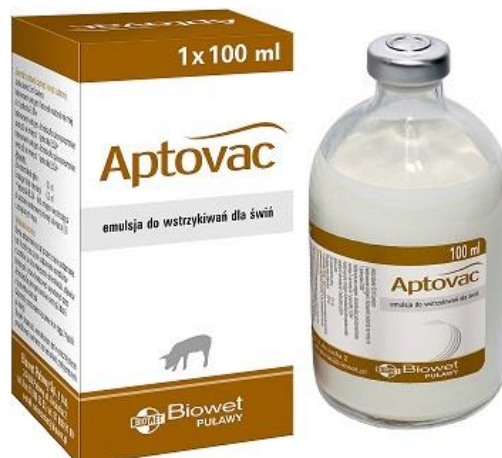
O parų.

Specialieji laikymo nurodymai

Saugoti nuo vaikų.

Laikyti šaldytuve (2–8°C). Negalima užšaldyti. Saugoti nuo šviesos. Atidarius pirminę pakuotę, sunaudoti nedelsiant.

Nenaudoti pasibaigus tinkamumo laikui, nurodytam ant etiketės.



Specialieji nurodymai

Šiame veterinariniame vaiste yra mineralinio aliejaus. Atsitiktinai jšvirkštus arba jsišvirkštus, gali atsirasti stiprus skausmas ir tynis, ypač sušvirkštus į sąnarj ar pirštą, retai dėl to galima netekti piršto, jei laiku nesuteikiama skubi medicininė pagalba.

Atsitiktinai jšvirkštus net ir nedidelj kiekj šio veterinarinio vaisto, būtina nedelsiant kreiptis medicininės pagalbos ir su savimi turēti informaciją lapelj.

Jei suteikus medicininę pagalbą skausmas trunka ilgiau kaip 12 val., reikia kreiptis pakartotinai.

Gydytojui

Šiame veterinariniame vaiste yra mineralinio aliejaus. Sušvirkštus net ir nedidelj vaisto kiekj, gali atsirasti didelis tynis, kuris gali, pvz., sukelti išeminę nekrozę ar net galima netekti piršto. Būtina SKUBI kvalifikuota chirurginė pagalba, gali tekti įpjauti ir praplauti injekcijos vietą, ypač jei apimti piršto minkštimas ar sausgyslė.

Galima naudoti paršingoms kiaulėms.

Negalima maišyti su jokiu kitu veterinariniu vaistu.

Specialios nesunaudoto veterinarinio vaisto ar atliekų naikinimo nuostatos

Vaistų negalima išmesti į kanalizaciją ar su buitinėmis atliekomis.

Veterinarijos gydytojas gali patarti, ką daryti su nereikalingais vaistais. Tai turėtų padėti saugoti aplinką.

Kita informacija

Norint gauti informacijos apie šį veterinarinj vaistą, prašome susisiekti su rinkodaros teisės turėtojo vietiniu atstovu.

Rinkodaros teisės turėtojas ir gamintojas:

Biowet - Puławy Sp. z o.o., ul. Arciucha 2, 24-100 Puławy,

Lenkija

Tel. / faks.: +48 81 886 33 53

Tel. +48 81 888 91 00

Ei. paštas: biowet@biowet.pl

Calcii Borogluconas 25 % Inj Biowet

216,6 mg/ml injekcinis tirpalas arkliams, galvijams, kiaulėms ir šunims

Veiklioji ir kitos medžiagos

1 ml tirpalo yra:

veikliosios medžiagos:

kalcio gliukonato 216,6 mg;
pagalbinių medžiagų iki 1 ml.

Indikacija

Arkliams, galvijams, kiaulėms ir šunims, esant hipokalcemijai ir jos pasekmėms (rachitui, osteomaliacijai, osteodistrofijai), taip pat esant kalcio apykaitos sutrikimams, sukeliantiems hipokalcemiją (karvių parezei po apsiveršiavimo, kalių eklampsijai, kiaulių hipokalcemijai po apsiparšiavimo), bei būklėms, kurias lydi padidėjęs nervų ir raumenų jaudrumas (hipomagneminei, transportinei ir kitų tipų tetanijai),, arba įvairios kilmės motorinės sistemos parezei, gydyti.

Be to, vaistas naudotinas kaip pagalbinė gydymo priemonė, esant ūmiam uždegimui, alerginėms reakcijoms, ypač dilgelinei, tynimui ir sumažėjusiam kraujo krešamumui.

Kontraindikacijos

Negalima naudoti esant inkstų ir kepenų nepakankamumui, hiperparatiroidizmui ir hiperkalcemijai.

Negalima naudoti kartu su rusmenės glikozidais ir didelėmis vitamino D₃ dozėmis.

Nepalankios reakcijos

Naudojant pagal nurodymus, vaistas gerai toleruojamas, komplikacijų nepastebėta taip pat ir po daugkartinio naudojimo. Labai retai didelės dozės, švirkščiamos į veną gyvūnams, kurių bendra būklė bloga, gali sukelti hiperkalcemiją. Dėl to iš pradžių atsiranda bradikardija, vėliau susitraukimai sustiprėja ir padažnėja, prasideda tachikardija, pasireiškia ūmi širdies raumens hipoksija, pradeda drebėti raumenys, atsiranda nerimas, prakaitavimas, sumažėja arterinis kraujo spaudimas ir ištinka kolapsas. Norint laiku pastebėti perdozavimo požymius, švirkščiant vaistą, būtina stebeti širdies darbą.

Netiksliai švirkštus ir prašvirkštus pro veną, vaistas gali sukelti vietinę reakciją.

Švirkščiant į raumenis, o šunims ir po oda, gyvūnai gali būti mažiau ar daugiau neramūs.

Pastebėjus bet kokį sunkų poveikį ar kitą šiame informaciniam lapelyje nepaminėtą poveikį, būtina informuoti veterinarijos gydytoją.

Paskirties gyvūnų rūšys

Arkliai, galvijai, kiaulės, šunys.

Dozės, naudojimo būdas ir metodas kiekvienai rūšiai

Vaistą reikia švirkšti į veną arba į raumenis. Šunims galima švirkšti ir po oda.

Dozė reikia nustatyti, atsižvelgiant į ligos pobūdį ir bendrą būklę:

Rekomenduotina dozė ūminės hipokalcemijos atveju – 0,8 ml/kg kūno svorio, kalcio ir fosforo apykaitos sutrikimų sukelty ligų (rachito, osteomaliacijos ir osteodistrofijos), ūminių ir aseptinių uždegiminių būklų atvejais – 0,4 ml/kg kūno svorio, esant uždegimui, apsinuodijimui, kraujavimui – 0,2 ml/kg kūno svorio.

Nuorodos dėl tinkamo naudojimo

Prieš švirkščiant į veną, vaistą pašildyti iki kūno temperatūros ir švirkšti lėtai (25–50 ml/min. greičiu).

Švirkščiant į raumenis ir po oda, švirkšti į kelias vietas (stambiems gyvuliams – 20–40 ml į vieną vietą, mažiems – 2–3 ml).

Ilauka

Šunims

Nenumatyta.

Galvijams, arkliai, kiaulėms

0 parų.

Specialieji laikymo nurodymai

Saugoti nuo vaikų.

Laikyti žemesnėje kaip 25°C temperatūroje. Saugoti nuo šviesos. Negalima užšaldyti.

Nenaudoti pasibaigus tinkamumo laikui, nurodytam ant etiketės.

Pradūrus buteliuko kamštelj, būtina sunaudoti per 28 dienas.



Specialieji nurodymai

Norint išvengti perdozavimo, reikia kiek įmanoma tiksliau nustatyti gyvūno svorį.

Atsitiktinai įsišvirkštus, nedelsiant reikia kreiptis į gydytoją ir parodyti šio vaisto informacinių lapelį ar etiketę.

Galima naudoti vaikingoms patelėms ir laktacijos metu.

Negalima naudoti kartu su širdži veikiančiais glikozidais ir vaistais, kurių sudėtyje yra karbonato, fosfato, sulfato jonų, taip pat su tetraciklinų grupės antibiotikais.

Didelės kalcio dozės, vienu metu naudojamos su širdži veikiančiais glikozidais (strofantinu, digoksinu), sustiprina jų poveikį ir gali sutrikdyti širdies ritmą.

Tiazidiniai diuretikai padidina kalcio reabsorbiciją ir sukelia hiperkalcemijos riziką.

Didelės kalcio dozės, derinamos su vitaminu D, gali susilpninti kalcio kanalų blokatorių poveikį.

Perdozavimas sukelia hiperkalcemiją ir sustiprina kalcio šalinimą su šlapimu. Galimi hiperkalcemijos simptomai – pykinimas, vėmimas, padidėjęs troškulys, gausus šlapinimasis, dehidratacija ir vidurių užkietėjimas. Dėl ilgalaikio perdozavimo, sukeliančio hiperkalcemiją, gali kalcifikuotis kraujagyslės ir vidaus organai. Kalcio naudojimas didesniais nei 2000 mg/parą kiekiais kelis mėnesius yra ribinis ir gali sukelti apsinuodijimą. Ūmiai perdozavus, reikia nedelsiant nutraukti gydymą ir kompensuoti skysčių trūkumą. Esant ilgalaikiam perdozavimui, reikia girdyti arba į veną švirkšti NaCl tirpalus. Norint sustiprinti kalcio šalinimą ir išvengti skysčių pertekliaus susidarymo, tuo pačiu metu (arba po skysčių terapijos) reikia naudoti kilpinius diuretikus, pvz., furozemidą. Negalima naudoti tiazidinių diuretikų.

Specialios nesunaudoto veterinarinio vaisto ar atliekų naikinimo nuostatos

Vaistų negalima išmesti į kanalizaciją ar su buitinėmis atliekomis.

Veterinarijos gydytojas gali patarti, ką daryti su nereikalingais vaistais. Tai turėtų padėti saugoti aplinką.

Kita informacija

Norint gauti informacijos apie šį veterinarinį vaistą, prašome susisiekti su rinkodaros teisės turėtojo vietiniu atstovu.

Rinkodaros teisės turėtojas ir gamintojas:

Biowet - Puławy Sp. z o.o., ul. Arciucha 2, 24-100 Puławy,

Lenkija

Tel. / faks.: +48 81 886 33 53

Tel. +48 81 888 91 00

Ei. paštas: biowet@biowet.pl

Calmagluc Biowet

Injekcinis tirpalas galvijams, arkliams, kiaulėms ir šunims

Veiklioji ir kitos medžiagos

1 ml tirpalo yra:

veikliųjų medžiagų:

kalcio gliukonato	60 mg,
kalcio hipofosfito	22 mg,
magnio chlorido heksahidrato	30 mg,
gliukožės monohidrato	100 mg;
pagalbinių medžiagų	iki 1 ml.

Indikacija

Arkliams, galvijams, kiaulėms ir šunims gydyti, esant kalcio ir magnio trūkumui, taip pat klinikinės ir subklinikinės hipokalcemijos, hipomagnemijos ir hipoglikemijos, pvz., karvių parezės po apsiveršiavimo, kalij laktacinės tetanijos ar kiaulių hipokalcemijos po apsiparšiavimo, atvejais.

Vaistas taip pat naudotinas jvairių alergijų (ypač dilgėlinės) atvejais bei esant poūmėms ar lėtinėms ligoms, kurias sukelia kalcio ir magnio apykaitos sutrikimai, taip pat kaip pagalbinė priemonė sergant ligomis, sukeltomis sutrikusios kalcio ir fosforo apykaitos, tokiomis kaip rachitas, osteomaliacija ir fibrozinė osteodistrofija. Be to, jis naudotinas esant jvairioms ligoms, kurioms būdingas padidėjęs nervų ir raumenų tonus, pvz., galvijų ganykliae tetanijai, arklių rabdomiolizei, bei uždegimams ir apsinuodijimams, pasireiškiantiems padidėjusių kraujagyslių pralaidumu, pvz., smegenų ir plaučių edemai, paršų edemligei, arklių laminitui (kaip pagalbinis vaistas).

Kontraindikacijos

Negalima naudoti, esant hiperparatioidizmui ir inkstų nepakankamumui.

Negalim naudoti, esant hiperkalcemijai, acidozei, hipermagnemijai, širdies laidumo sutrikimams.

Negalima naudoti šunims, sergantiems sunkia miastenijos forma (*Myastenia gravis*).

Negalima naudoti, jei prieš tai skirti širdj veikiantys glikozidai, beta adrenomimetikai ir kofeinas.

Nepalankios reakcijos

Kalcio gliukonatas, magnio chloridas, kalcio hipofosfitas ir gliukožė yra gana saugūs, toksinis poveikis galėtų pasireikšti, rekomenduojamą dozę viršijus daug kartų. Labai retai didelės dozės, švirkščiamos į veną gyvūnams, kurių bendra būklė bloga, gali sukelti hiperkalcemiją. Dėl to iš pradžių atsiranda bradikardija, vėliau susitraukimai sustiprėja ir padažnėja, prasideda tachikardija, pasireiškia ūmi širdies raumens hipoksija, pradeda drebėti raumenys, atsiranda nerimas, prakaitavimas, sumažėja arterinis krauko spaudimas ir ištinka kolapsas. Norint laiku pastebėti perdozavimo požymius, švirkščiant vaistą, būtina stebėti širdies darbą.

Pastebėjus bet kokį sunkų poveikį ar kitą šiame informaciniame lapelyje nepaminėtą poveikį, būtina informuoti veterinarijos gydytoją.

Paskirties gyvūnų rūšys

Arkliai, galvijai, kiaulės, šunys.

Dozės, naudojimo būdas ir metodas kiekvienai rūšiai

Vaistą reikia švirkšti į veną arba į raumenis, arkliams ir šunims – tik į veną.

Atsižvelgiant į susirgimą, galvijams, arkliams, kiaulėms ir šunims vaistą reikia taip dozuoti:

- Lėtiniai ir poūmiai, pirminiai ir antriniai pagrindinių makroelementų santykio pokyčiai, kalcio ir fosforo apykaitos sutrikimų sukeltos ligos (rachitas, osteomaliacija ir osteodistrofija)

Dozė – 0,5 ml/kg kūno svorio, švirkšti į veną arba į raumenis 1 kartą per dieną 3–7 dienas.

Gydymas tesiamas naudojant mineralinių medžiagų mišinius.

- Ūmūs sutrikimai, lydimi didesnio laipsnio hipokalcemijos ir hipomagnemijos (tetanija, parezė)

Dozė – 1,0–1,5 ml/kg kūno svorio, švirkšti į veną arba į raumenis kartą, du arba išskirtiniai atvejais tris kartus kas 12 valandų.

- Ligos, tiesiogiai nesusijusios su kalcio ir magnio apykaitos sutrikimais, uždegimai, alergija ir toksikožės (dilgėlinė, laminitas, edemos, padidėjęs nervų ir raumenų tonus)

Dozė – 0,3–0,5 ml/kg, švirkšti kas antrą dieną 6–14 dienų.



Nuorodos dėl tinkamo naudojimo

Prieš švirkšiant į veną, vaistą pašildyti iki kūno temperatūros ir švirkšti létai (stambiems gyvūnams – 25–50 ml/min. greičiu, smulkiems gyvūnams – 15–30 ml/min. greičiu). Pavyzdžiui, 500 ml vaisto stambiems gyvūnams reikėtų švirkšti ne trumpiau kaip 5–10 minučių.

Išlauka

Šunims

Nenumatyta.

Galvijams, arkliams, kiaulėms

0 parų.

Specialieji laikymo nurodymai

Saugoti nuo vaikų.

Laikyti žemesnėje kaip 25° C temperatūroje. Saugoti nuo šviesos. Negalima užšaldyti.

Nenaudoti pasibaigus tinkamumo laikui, nurodytam ant etiketės.

Pradūrus buteliuko kamštelį, būtina sunaudoti per 28 dienas.

Specialieji nurodymai

Atsargiai reikia naudoti gyvūnams, kurių bendra būklė bloga ir kuriems per didelę vaisto dozė gali sukelti deguonies trūkumą širdies raumenyje ir arterinio krauso spaudimo sumažėjimą, nes dėl to gali ištikti kolapsas.

Atsitiktinai įsišvirkštus, nedelsiant reikia kreiptis į gydytoją ir parodyti šio vaisto informacinių lapelį ar etiketę.

Galima naudoti vaikingoms patelėms ir laktacijos metu.

Perdozavimas sukelia hiperkalcemiją ir hipermagnemiją bei sustiprina kalcio ir magnio šalinimą su šlapimu. Galimi hiperkalcemijos ir (arba) hipermagnemijos simptomai – pykinimas, vėmimas, padidėjęs troškulys, gausus šlapinimasis, dehydratacija ir vidurių užkietėjimas. Dėl ilgalaikio perdozavimo, sukeliančio hiperkalcemiją ir (arba) hipermagnemiją, gali kalcifikuotis kraujagyslės ir vidaus organai. Ūmiai perdozavus, reikia nedelsiant nutraukti gydymą ir kompensuoti skysčių trūkumą. Esant ilgalaikiam perdozavimui, reikia girdyti arba į veną švirkšti NaCl tirpalus. Norint sustiprinti kalcio šalinimą ir išvengti skysčių pertekliaus susidarymo, tuo pačiu metu (arba po skysčių terapijos) reikia naudoti kilpinius diuretikus, pvz., furozemidą. Negalima naudoti tiazidinių diuretikų.

Specialios nesunaudoto veterinarinio vaisto ar atliekų naikinimo nuostatos

Vaistų negalima išmesti į kanalizaciją ar su buitinėmis atliekomis.

Veterinarijos gydytojas gali patarti, ką daryti su nereikalingais vaistais. Tai turėtų padėti saugoti aplinką.

Kita informacija

Norint gauti informacijos apie šį veterinarinį vaistą, prašome susisiekti su rinkodaros teisės turėtojo vietiniu atstovu.

Rinkodaros teisės turėtojas ir gamintojas:

Biowet - Puławy Sp. z o.o., ul. Arciucha 2, 24-100 Puławy,

Lenkija

Tel. / faks.: +48 81 886 33 53

Tel. +48 81 888 91 00

Ei. paštas: biowet@biowet.pl

Coffenal 80 mg/ml injekcinis tirpalas raguočiams, arkliams, kiaulėms, ožkoms, avims, šunims ir katėms

Veiklioji ir kitos medžiagos

1 ml tirpalo yra:

veikliosios medžiagos:

kofeino 80 mg;
pagalbinių medžiagų iki 1 ml.

Indikacija

Galvijams, arkliams, kiaulėms, avims, ožkoms, šunims ir katėms, esant širdies darbo sutrikimams ir kraujotakos sistemos nepakankamumui sergant infekcinėmis ligomis, kai gyvūno būklė nesukelia pavojaus gyvybei, gydyti.

Kontraindikacijos

Negalima naudoti, esant ūmiam širdies nepakankamumui, miokardo hipoksijai.

Nepalankios reakcijos

Dėl dirginančio poveikio, sušvirkštus po oda kofeinas gali sukelti vietines reakcijas. Sušvirkštus į veną gyvuliai gali tapti neramūs, nenustygti vietoje, gali pasireikšti tachikardija ir aritmija. Taip pat pastebėtas padažnėjės kvėpavimas. Paršelių, kuriems nustatytas genetiskai nulemtas jautrumas stresui, grupei į veną sušvirkštas kofeinas sukelia streso faktorių poveikiui būdingus klinikinius požymius – nerimą, nenustygimą vietoje, garsų skleidimą, širdies ritmo ir kvėpavimo padažnėjimą, taip pat fermento kreatinino fosfokinazės aktyvumo padidėjimą (praėjus 45 min. po kofeino naudojimo). Dėl padidėjusios skrandžio liaukų sekrecijos gali sutrikiti virškinimo trakto veiklos. Sušvirkštus kofeino į veną gyvūnams, kuriems diagnozuota epilepsija, yra didesnė rizika pasireikšti traukuliams.

Pastebėjus bet kokį sunkų poveikį ar kitą šiame informaciame lapelyje nepaminėtą poveikį, būtina informuoti veterinarijos gydytoją.

Paskirties gyvūnų rūšys

Galvijai, arkliai, kiaulės, avys, ožkos, šunys, katės.

Dozės, naudojimo būdas (-ai) ir metodas kiekvienai rūšiai

Vaistą reikia švirkšti po oda, į raumenis arba į veną. Vaisto dozė yra 5–10 mg/kg kofeino 1 kg kūno svorio:

Arkliui, galviju	5–20 ml
Kiaulei, ožkai, aviai	1,5–7,5 ml
Šuniui	0,25–0,75 ml
Katei	0,05–0,5 ml

Nuorodos dėl tinkamo naudojimo

Norint išvengti vaisto perdozavimo, reikia kuo tiksliau nustatyti gyvūno kūno svorį.

Išlauka

Galvijienai, arklienai, kiaulienai, avienai, ožkienai – 0 parų. Šunims, katėms – netaikytina.

Specialieji laikymo nurodymai

Saugoti nuo vaikų.

Laikyti žemesnéje kaip 25 °C temperatūroje. Saugoti nuo šviesos. Negalima sušaldyti.

Tinkamumo laikas, pirmą kartą atidarius buteliuką, – 28 d.

Specialieji nurodymai

Reikia vengti tiesioginio sąlyčio su vaistu.

Atsiskirtinai įsišvirkštus, reikia nedelsiant kreiptis medicininės pagalbos ir parodyti gydytojui šio vaisto informaciją lapelį ar etiketę.

Kofeinas gali būti pavojingas žmogaus gyvybei, suvartojuis 5–10 g, tačiau sunkaus apsinuodijimo atvejai pastebéti ir po 1,0 g kofeino dozės suvartojimo (15mg/kg kūno svorio).

Veterinarinio vaisto saugumas vaikingoms patelėms ir laktacijos metu nenustatytas.

Kofeinas sustiprina rusmenės preparatų ir beta adrenomimetikų poveikį.

Metilksantinus, kurių grupei priklauso kofeinas, naudojant kartu su beta adrenomimetiniais vaistais (adrenalinu, izoprenalinu, orciprenalinu) dėl šių vaistų grupių suminio poveikio širdžiai pasireiškia širdies aritmija ir



Perdozavus gali pasireikšti tachikardija su ar be aritmijos, sumažėti arterinis kraujospūdis, atsirasti nerimas, esant toksinėms dozėms gali pasireikšti traukuliai. Dar daugiau, gali pasireikšti raumenų stingimas ir spazmai, padidėti diurezė, mésedžiai gali velti. Perdozavus kofeino, rekomenduotina naudoti natrio pentobarbitalį.

Specialios nesunaudoto veterinarino vaisto ar atliekų naikinimo nuostatos, jei būtina

Vaistų negalima išmesti į kanalizaciją ar su buitinėmis atliekomis.

Veterinarijos gydytojas gali patarti, ką daryti su nereikalingais vaistais. Tai turėtų padėti saugoti aplinką.

Kita informacija

Parduodama tik su veterinariniu receptu.

Norint gauti informacijos apie šį veterinarinį vaistą, reikia susisiekti su rinkodaros teisės turėtojo vietiniu atstovu.

Pakuotės dydis

50 ml

Skirta tik gyvuliams. Receptinis preparatas.

Rinkodaros teisės turėtojas ir gamintojas:

Biowet - Puławy Sp. z o.o., ul. Arciucha 2, 24-100 Puławy,

Lenkija

Tel. / faks.: +48 81 886 33 53

Tel. +48 81 888 91 00

Ei. paštas: biowet@biowet.pl

Depogeston Biowet

50 mg/ml injekcinė suspensija šunims ir katėms

Veiklioji ir kitos medžiagos

1 ml suspensijos yra:

veikliosios medžiagos:

medroksiprogesterono acetato 50 mg;
pagalbinių medžiagų iki 1 ml.

Indikacija

Katėms ir katėms rujai slopinti.

Katėms gydyti esant metroragijai ir nifomanijai.

Katėms tariamo vaikingumo profilaktikai.

Kontraindikacijos

Negalima naudoti:

- prooestrus, oestrus ir metoestrus lytinio ciklo fazų metu,
- šuningoms kalėms,
- esant diagnozuotų pieno liaukos navikų,
- nesubrendusiems ir augantiems gyvūnams,
- cukriniu diabetu sergantiems gyvūnams,
- esant reprodukcinės sistemos uždegiminiam procesams,
- anglų kurtų veislės kalėms.

Nepalankios reakcijos

Naudojant vaistą gali pasikeisti gyvūno temperamentas, padidėti apetitas, pasireikšti laktacija.

Naudojant vaistą gali išvešeti gimdos gleivinė.

Retais atvejais injekcijos vietoje gali pakisti odos ir kailio spalva.

Pastebėjus bet kokį sunkų poveikį ar kitą šiame informaciniaime lapelyje nepaminėtą poveikį, būtina informuoti veterinarijos gydytoja.

Paskirties gyvūnų rūšys

Šunys, katės.

Dozės, naudojimo būdas ir metodas kiekvienai rūšiai

Švirkšti po oda arba į raumenis.

Pirmą kartą vaistą naudoti ne anksčiau nei 2 mén. po jauniklių atsivedimo ir ne vėliau nei 1 mén. iki numatomos rujos. Toliau kalėms vaistą naudoti kas 5 mén., katėms – kas 3–4 mén.

Rekomenduojama dozė kalėms – 50–100 mg medroksiprogesterono acetato gyvūnui, švirkšiant po oda arba į raumenis:

- mažiems gyvūnams (iki 10 kg kūno svorio) – 1,0 ml vaisto gyvūnui;
- vidutinio dydžio (10–25 kg kūno svorio) ir dideliems (25–45 kg kūno svorio) – 1,5–2,0 ml vaisto gyvūnui.

Rekomenduojama dozė katėms – 50 mg medroksiprogesterono acetato gyvūnui, t.y. 1,0 ml vaisto gyvūnui, švirkšiant po oda.

Nuorodos dėl tinkamo naudojimo

Prieš naudojant suplakti.

Išlauka

Nenumatyta.

Specialieji laikymo nurodymai

Saugoti nuo vaikų. Laikyti žemesnėje kaip 25 °C temperatūroje.

Negalima užšaldyti.

Tinkamumo laikas, pradūrus buteliuko kamšteli, – 14 d.

Specialieji nurodymai

Gydymą reikia pradėti ne anksčiau nei 2 mén. po jauniklių atsivedimo ir ne vėliau nei 1 mén. iki numatomos rujos.

Ilgai naudojant, vaistas gali sukelti gimdos ir pieno liaukos ligas, slopinti antinksčių veiklą, sukelti diabetą.

atsitiktinai įsišvirkštus, nedelsiant reikia kreiptis į gydytoją ir parodyti šio vaisto informaciją lapelį ar etiketę.



Negalima naudoti vaikingoms patelėms. naudojant laktacijos metu slopinama pieno liaukos funkcija dėl hipofizės gonadotropinų sekrecijos slopinimo.

Ilgalaikis vaisto naudojimas kalėms gali sukelti pūlingą gimdos uždegimą ir gimdos gleivinės išvešėjimą. Perdozavus kuriam laikui gali pakisti gyvūno elgsena, padidėti apetitas, pasireikšti laktacija.

Nesant suderinamumo tyrimų, šio veterinarinio vaisto negalima maišyti su kitais veterininiais vaistais.

Specialios nesunaudoto veterinarinio vaisto ar atliekų naikinimo nuostatos

Nesunaudotas veterinarinis vaistas ar su juo susijusios atliekos turi būti sunaikintos pagal šalies reikalavimus.

Kita informacija

Norint gauti informacijos apie šį veterinarinį vaistą, prašome susisiekti su registruotojo vietiniu atstovu.

Rinkodaros teisės turėtojas ir gamintojas:

Biowet - Puławy Sp. z o.o., ul. Arciucha 2, 24-100 Puławy,

Lenkija

Tel. / faks.: +48 81 886 33 53

Tel. +48 81 888 91 00

Ei. paštas: biowet@biowet.pl

Oxytocin Biowet

10 vv/ml tirpalas raguočiams, arkliaiems, kiaulėms, ožkoms, šunims ir katėms

Veiklioji ir kitos medžiagos

1 ml tirpalo yra:

veikliosios medžiagos:

oksitocino 10 TV;

pagalbinių medžiagų iki 1 ml.

Indikacija (-os)

Karvėms, kumelėms, kiaulėms, avims, kalėms ir katėms gimdos raumenų susitraukimui atsivedimo metu ir po atsivedimo, norint užkirsti kelią kraujavimui ir placentos užsilaišymui, taip pat gimdos involiucijos po atsivedimo procesui skatinti, taip pat pieno išskyrimui sukelti, esant agalaktijai po atsivedimo.

Kontraindikacijos

Negalima naudoti esant uždaram ar nepilnai atsivėrusiam gimdos kakleliui atsivedimo metu, esant netaisyklingai vaisiaus (vaisių) padėčiai ir tetaniniams gimdos susitraukimams vaikingumo laikotarpiu. Negalima naudoti esant hipoglikemijai ir hipokalcemijai.

Nepalankios reakcijos

Didelių oksitocino dozių poveikis priklauso nuo funkcinės gimdos būklės bei vaisiaus padėties. Dėl oksitocino sukelty per stiprių ar net tetaninių gimdos raumenų susitraukimų gali pernelyg suaktyvėti atsivedimo procesas. Tai gali sukelti gimdos plyšimą, vaisiaus pažeidimą ar net mirtį. Oksitociną ilgiau naudojant kartu su dideliu kiekiu infuzinio tirpalu, kuriame yra mažai elektrolitų, patelės organizme gali susidaryti vandens perteklius, sukeliančius apsinuodijimą vandeniu. Apatija ir depresija yra ankstyvieji apsinuodijimo vandeniu požymiai. Vėliau gali atsirasti komos, traukulių požymiai, patelė gali nugaišti. Tokiaisiai atvejais reikia naudoti šlapimo išskyrimą skatinančius vaistus. Pernelyg stiprius gimdos susitraukimus galima iššaukti nesilaikant nurodytų laiko intervalų tarp vaisto švirkštimų (mažiausiai 30 min.).

Naudojant natūralų, o ne sintetinį oksitociną, visų paskirties gyvūnų rūšių patelėms gali pasireikšti alerginės reakcijos.

Pastebėjus bet kokį sunkų poveikį ar kitą šiame informaciniame lapelyje nepaminėtą poveikį, būtina informuoti veterinarijos gydytoją.

Paskirties gyvūnų rūšys

Galvijai, arkliai, kiaulės, avys, šunys, katės.

Dozės, naudojimo būdas ir metodas kiekvienai rūšiai

Vaistą reikia švirkšti į raumenis, po oda arba į veną.

Vienkartinės vaisto dozės į raumenis arba po oda yra:

galvijams ir arkliaiems – 3–5 ml (30–50 TV oksitocino),

kiaulėms ir avims – 2–3 ml (20–30 TV oksitocino),

šunims – 0,5–1,5 ml (5–15 TV oksitocino),

katėms – 0,3–0,5 ml (3–5 TV oksitocino).

Vienkartinės vaisto dozės švirkšiant į veną turi būti 50 % mažesnės.

Esant reikalui, vaistą galima švirkšti dar kartą, bet ne anksčiau kaip po 30 min.

Nuorodos dėl tinkamo naudojimo

Prieš švirkšiant į veną vaistą reikia pašildyti iki kūno temperatūros, švirkšti létai.

Išlauka

0 parų.

Specialieji laikymo nurodymai

Saugoti nuo vaikų. Laikyti šaldytuve (2°C – 8°C). Negalima sušaldyti.

Saugoti nuo šviesos. Tinkamumo laikas, pirmą kartą atidarius buteliuką, – 28 dienos.

Specialieji nurodymai

Atsitiktinai įsišvirkštus pavojus vaistą naudojančių žmonių sveikatai nesukeliamas, išskyrus nėščias moteris. Atsitiktinai vaisto įsišvirkstusioms nėščioms moterims reikia nedelsiant kreiptis medicininės pagalbos ir parodyti gydytojui vaisto informaciją lapelį arba pakuoṭę.



Veterinarinis vaistas naudojamas gimdos raumenų susitraukimams skatinti atsivedimo metu, taip pat pieno ar uždegiminių skysčių išskyrimui iš tešmens sukelti.

Dėl aborto rizikos negalima naudoti vaikingumo laikotarpio pabaigoje.

Dėl oksitocino sąveikos su insulinu ir gliukagonu padidėja gliukožés kiekis kraujyje.

Perdozavus galimas ilgai trunkantis gimdos susitraukimas ir dėl to išsvystanti vaisiaus hipoksija, gimdos plyšimas ir tachikardija.

Oksitocino poveikj panaikina beta-adrenomimetikai ir progesteronas.

Nustatytas oksitocino farmakologinis nesuderinamumas su varfarino natrio druska, fibrinolizinu, epinefrino bitartratu ir prochlorperazino edisilatu.

Specialios nesunaudoto veterinarinio vaisto ar atliekų naikinimo nuostatos

Vaistų negalima išmesti į kanalizaciją ar su buitinėmis atliekomis.

Veterinarijos gydytojas gali patarti, ką daryti su nereikalingais vaistais. Tai turėtų padėti saugoti aplinką.

Kita informacija

Parduodama tik su veterinariu receptu.

Norint gauti informacijos apie šį veterinarinį vaistą, reikia susiekti su rinkodaros teisės turėtojo vietiniu atstovu.

Pakuotės dydis

50 ml, 100 ml.

Skirta tik gyvuliams. Receptinis preparatas.

Rinkodaros teisės turėtojas ir gamintojas:

Biowet - Puławy Sp. z o.o., ul. Arciucha 2, 24-100 Puławy,

Lenkija

Tel. / faks.: +48 81 886 33 53

Tel. +48 81 888 91 00

Ei. paštas: biowet@biowet.pl

Injectio Glucosi 40 % Biowet 400 mg/ml

infuzinis tirpalas arkliams, galvijams, kiaulėms, avims, ožkoms, šunims ir katėms

Veiklioji ir kitos medžiagos

1 ml tirpalo yra:

veikliosios medžiagos:

gliukozės (gliukozės monohidrato) 400,0 mg;

pagalbinių medžiagų iki 1 ml.

Indikacija

Arkliams, galvijams, avims, ožkoms, kiaulėms, šunims ir katėms gydyti, esant energijostrūkumui, hipoglikemijai, ketozei. Vaistas skatina diurezę, taip pat naudotinas kaip pagalbinė priemonė sergantiems kepenų ligomis gyvūnams gydyti.

Kontraindikacijos

Negalima naudoti, esant hiperglikemijai, hiperhidracijai, acidozei ir hipotoninei dehidracijai.

Nepalankios reakcijos

Nežinoma. Pastebėjus bet kokį sunkų poveikį ar kitą šiame informaciniame lapelyje nepaminėtą poveikį, būtina informuoti veterinarijos gydytoją.

Paskirties gyvūnų rūšys

Arkliai, galvijai, avys, ožkos, kiaulės, šunys, katės.

Dozės, naudojimo būdas ir metodas kiekvienai rūšiai

Pašildytą iki kūno temperatūros vaistą lėtai švirkšti į veną tokiomis dozėmis:

Gyvūno rūšis	Gliukozės kiekis	Vaisto kiekis
Galvijai, arkliai	100,00–125,00 g	250,0–312,5 ml
Avys, ožkos, kiaulės	12,50–25,00 g	31,0–62,5 ml
Šunys, katės	1,25–7,50 g	3,0–19,0 ml

Nuorodos dėl tinkamo naudojimo

Prieš švirkšiant į veną, vaistą pašildyti iki kūno temperatūros ir švirkšti lėtai

Išlauka

Šunims - nenumatyta.

Galvijams, arkliai, kiaulėms, avims, ožkoms - 0 parų.

Specialieji laikymo nurodymai

Saugoti nuo vaikų.

Laikyti žemesnéje kaip 25 °C temperatūroje. Saugoti nuo šviesos. Negalima sušaldyti. Nenaudoti pasibaigus tinkamumo laikui, nurodytam ant etiketės. Atidarius buteliuką, būtina sunaudoti nedelsiant.

Specialieji nurodymai

Galima naudoti vaikingoms patelėms ir laktacijos metu. Perdozavimas gali sukelti laikiną hiperglikemiją ir osmosinę diurezę. Gliukozės perteklius, t.y. koncentracijai kraujyje viršijus inkstų slenkstį, šalinamas per inkstus pasireiškiant gliukozurijai. Nustatytas cheminis gliukozės tirpalų nesuderinamumas su barbitūratais, sulfonamidais, eritromicinu, hidrokortizonu ir vitaminu B₁₂.

Specialios nesunaudoto veterinarinio vaisto ar atliekų naikinimo nuostatos

Vaistų negalima išmesti į kanalizaciją ar su buitinėmis atliekomis.

Veterinarijos gydytojas gali patarti, ką daryti su nereikalingais vaistais. Tai turėtų padėti saugoti aplinką.

Kitą informaciją

Norint gauti informacijos apie šį veterinarinį vaistą, prašome susisiekti su rinkodaros teisės turėtojo vietiniu atstovu.

Rinkodaros teisės turėtojas ir gamintojas:

Biowet - Puławy Sp. z o.o., ul. Arciucha 2, 24-100 Puławy,

Lenkija

Tel. / faks.: +48 81 886 33 53

Tel. +48 81 888 91 00

Eil. paštas: biowet@biowet.pl



Pyralgin Biowet

500 mg/ml, injekcinis tirpalas arkliams, raguočiams, kiaulėms ir šunims

Veiklioji ir kitos medžiagos

1 ml tirpalo yra:

veikliosios medžiagos:

metamizolo natrio druskos 500 mg;

pagalbinių medžiagų iki 1 ml.

Indikacija

Arkliams, galvijams, kiaulėms ir šunims skausmui, spazmams, karščiavimui ir uždegimui malšinti:

- Arkliams ir galvijams, esant jvairios etiologijos diegliams ar kitiems spazminiam virškinimo trakto veiklos sutrikimams,
- Arkliams, esant paralyžinei mioglobinurijai;
- Esant stemplės obstrukcijai svetimkūniu;
- Kiaulėms, esant būklėms, pasireiškiančioms karščiavimu, pavyzdžiu, ūminiam mastitui, MMA sindromui, kiaulių gripui;
- Esant ūminiam ar létiniam sąnarių uždegimui, motorinės sistemos reumatinių ligų atvejais, esant nervų, sausgyslių ar tepalinių makščių uždegimams ar neuralgijai.

Kontraindikacijos

Negalima naudoti katėms.

Negalima švirkšti po oda.

Negalima naudoti, esant hemopoezinės sistemos veiklos sutrikimams.

Nepalankios reakcijos

Pastebėjus bet kokį sunkų poveikį ar kitą šiame informaciniame lapelyje nepaminėtą poveikį, būtina informuoti veterinarijos gydytoją.

Paskirties gyvūnų rūšys

Arkliai, galvijai, kiaulės, šunys.

Dozės, naudojimo būdai ir metodas kiekvienai rūšiai

Vaistą rekomenduojama švirkšti į veną arba į raumenis. Arkliams, kurių audiniai bus naudojami žmonių maistui, vaistą galima švirkšti tik į veną. Jei būtina, gydymą galima kartoti.

Rekomenduojamos tokios vaisto dozės:

Arkliams 20–50 mg/kg kūno svorio;

Galvijams 20–40 mg/kg kūno svorio;

Kiaulėms 15–50 mg/kg kūno svorio;

Šunims 20–50 mg/kg kūno svorio.

Nuorodos dėl tinkamo naudojimo

Néra.

Išlauka

Skerdienai ir subproduktams: švirkštus į veną – 12 parų, švirkštus į raumenis – 20 parų. Pienui – 4 paros.

Specialieji laikymo nurodymai

Saugoti nuo vaikų.

Laikyti originalioje pakuočėje, kad vaistas būtų apsaugotas nuo šviesos.

Laikyti žemesnėje kaip 25⁰ C temperatūroje.

Tinkamumo laikas, pirmą kartą pradūrus buteliuko kamštelj, – 28 d.

Negalima naudoti, pasibaigus tinkamumo laikui, nurodytam ant etiketės. **Specialieji nurodymai**

Arkliams, kurių audiniai bus naudojami žmonių maistui, vaistą galima švirkšti tik į veną. Galima naudoti vaikingoms patelėms ir laktacijos metu.

Kartu naudojamas fenobarbitalis, kiti barbitūratai ar glutetimididas gali paspartinti metamizolo šalinimą iš organizmo. Kartu naudojant chlorpromaziną galima sukelti vis stiprėjančią hipotermiją.

Specialios nesunaudoto veterinarinio vaisto ar atliekų naikinimo nuostatos

Vaistų negalima išmesti į kanalizaciją ar su buitinėmis atliekomis.



Veterinarijos gydytojas gali patarti, ką daryti su nereikalingais vaistais. Tai turėtų padėti saugoti aplinką.

Kita informacija

Parduodam tik su veterinaru receptu.

Pakuotės: stikliniai buteliukai po 50 ir 100 ml.

Gali būti platinamos ne visų dydžių pakuotės.

Norint gauti informacijos apie šį veterinarinį vaistą, reikia susisiekti su rinkodaros teisės turėtojo vietiniu atstovu.

Pakuotės dydis

50 ml, 100 ml.

Skirta tik gyvuliams. Receptinis preparatas.

Rinkodaros teisės turėtojas ir gamintojas:

Biowet - Puławy Sp. z o.o., ul. Arciucha 2, 24-100 Puławy,

Lenkija

Tel. / faks.: +48 81 886 33 53

Tel. +48 81 888 91 00

Ei. paštas: biowet@biowet.pl

Insectin Biowet

10 mg/g odos milteliai šunims, katėms ir balandžiams

Veiklioji ir kitos medžiagos

1 g miltelių yra:

veikliosios medžiagos:

permetrino (*cis:trans* 25:75) 10 mg;

pagalbinių medžiagų iki 1 g.

Indikacija

Šunims, katėms ir balandžiams, užsikrētusiems ektoparazitais (erkėmis, blusomis, plunksnagrąžiai), gydyti.

Kontraindikacijos

Negalima naudoti jaunesniems nei 12 sav. šuniukams ir kačiukams ir jaunesniems nei 1 mėn. amžiaus balandžiams.

Nepalankios reakcijos

Žr. 12 skyrių.

Pastebėjus bet kokį sunkų poveikį ar kitą šiame informaciniam lajelyje nepaminėtą poveikį, būtina informuoti veterinarijos gydytoją.

Paskirties gyvūnų rūšys

Šunys, katės, balandžiai.

Dozės, naudojimo būdas ir metodas kiekvienai rūšiai

Milteliaus reikia barstyti praskiriant kailį ar plunksnas, kad vaistas patektų ant gyvūno ar paukščio odos.

Procedūrą pakartoti po 2–3 savaičių.

50 g produkto indelio užtenka:

- šunims (10–15 kg svorio) 3 procedūroms,

- katėms 5–7 procedūroms,

- šuniukams ir kačiukams 0–15 procedūrų,

- balandžiams 25–50 procedūrų.

Nuorodos dėl tinkamo naudojimo

Kiekvieną kartą panaudojus vaistą, būtina pakeisti gyvūno paklotą ar kraiką, o naujajį apibarstyti nedideliu miltelių kiekiu. Pabarstyti ir balandinėje.

Išlauka

Nenumatyta.

Neregistruota naudoti balandžiams, kurie skirti žmonių maistui.

Specialieji laikymo nurodymai

Saugoti nuo vaikų.

Laikyti sausoje vietoje, žemesnėje kaip 25°C temperatūroje.

Nenaudoti pasibaigus tinkamumo laikui, nurodytam ant etiketės.

Specialieji nurodymai

Tik išoriniam naudojimui. Nebarstyti arti akių.

Vaistas labai toksiškas bitėms, žuvims ir vėžiagyviams.

Milteliaus barstyti ne gyvenamosiose patalpose. Naudojant veterinarinį vaistą, būtinos asmeninės apsaugos priemonės, taikomos dirbant su antiparazitiniais preparatais. Negalima leisti vaikams žaisti su milteliais apibarstytu gyvūnu. Negalima naudoti patelėms laktacijos metu.

Perdozavus vaisto, katėms pasireiškiantys apsinuodijimo simptomai susiję su periferinės ir centrinės nervų sistemos sutrikimais.

Labai dažni simptomai (> 1/10) – seilėtekis, padidėjęs jautrumas, kuris kartais gali virsti agresija, raumenų drebėjimas, traukuliai, nekoordinuoti judesiai, padidėjęs odos jautrumas, išsiplėtę akių vyzdžiai, hipertermija.

Dažni simptomai (< 10/100) – tachikardija, letargija, dezorientacija, vėmimas.

Labai reti simptomai (> 1/10000) – hipotermija, aritmija, gleivinių cianozė, viduriavimas, kvėpavimo sutrikimai, širdies asistolija, šlapinimosi sutrikimai, laikinas aklumas.



Perdozavus vaisto, reikia pradėti intensyvų simptominį gydymą, nes specifinių priešnuodžių nėra.

Rekomenduojama skirti raminamujų, trauklius slopinančių vaistų (diazepamo, pentobarbitalio, propofolio) ir miorelaksantų.

Taip pat reikia papildyti organizmą skysčiais, skiriant kristaloidų (fiziologinio natrio chlorido tirpalu arba elektrolity tirpalu).

Taip pat rekomenduotina išmaudytį apsinuodijusį gyvūną drungname vandenye, naudojant švelnią plovimo priemonę, padėsiančią nuo odos nuplauti permetrino likučius.

Specialios nesunaudoto veterinarinio vaisto ar atliekų naikinimo nuostatos

INSECTIN BIOWET negali patekti į vandens telkinius, nes gali būti pavojingas žuvims ir kitiems vandens organizmams.

Vaistų negalima išmesti į kanalizaciją ar su buitinėmis atliekomis.

Veterinarijos gydytojas gali patarti, ką daryti su nereikalingais vaistais. Tai turėtų padėti saugoti aplinką.

Kita informacija

Norint gauti informacijos apie šį veterinarinį vaistą, prašome susisiekti su rinkodaros teisės turėtojo vietiniu atstovu.

Rinkodaros teisės turėtojas ir gamintojas:

Biowet - Puławy Sp. z o.o., ul. Arciucha 2, 24-100 Puławy,

Lenkija

Tel. / faks.: +48 81 886 33 53

Tel. +48 81 888 91 00

Ei. paštas: biowet@biowet.pl

Mycosalmovir Injekcinė emulsija balandžiams

Veiklioji ir kitos medžiagos

Vienoje vakcinos dozėje (0,2 ml) yra:

veikliųjų medžiagų:

inaktyvintų La Sota padermės PMV-1 virusų ne mažiau kaip 1 IFA vienetas,
inaktyvintų *Mycoplasma gallisepticum* ne mažiau kaip 1 IFA vienetas,
inaktyvintų *Salmonella* serotipų:

<i>S. Typhi</i>	ne mažiau kaip 1 IFA vienetas,
<i>S. Paratyphi A</i>	ne mažiau kaip 1 IFA vienetas,
<i>S. Paratyphi C</i>	ne mažiau kaip 1 IFA vienetas,
<i>S. Typhimurium var. Copenhagen</i>	ne mažiau kaip 1 IFA vienetas,
<i>S. Anatum</i>	ne mažiau kaip 1 IFA vienetas,
<i>S. Senftenberg</i>	ne mažiau kaip 1 IFA vienetas;

adjuvanto:

Montanide ISA 763 A VG 0,14 ml.

Indikacija

Balandžiams aktyviai imunizuoti, norint sumažinti salmoneliozés, mikoplazmozés ir paramiksovirozés klinikinius požymius bei mirtingumą dėl šių ligų.

Imunitetas susidaro praėjus 21 dienai po revakcinacijos ir trunka apie 12 mėn.

Kontraindikacijos

Negalima naudoti nusilpusiems, turintiems kirmėlių ir sergantiems balandžiams.

Negalima naudoti kiaušinių perėjimo laikotarpiu.

Nepalankios reakcijos

Retais atvejais paukščiai gali laikinai netekti apetito, kelias valandas po vakcinos naudojimo būti apatiški, taip pat galimos vietinės reakcijos švirkštimo vietoje susidarant mažam gumbeliui.

Pastebėjus bet kokį sunkų poveikį ar kitą šiame informaciname lapelyje nepaminėtą poveikį, būtina informuoti veterinarijos gydytoją.

Paskirties gyvūnų rūšys

Balandžiai.

Dozės, naudojimo būdas ir metodas kiekvienai rūšiai

Vakcinos dozė vienam balandžiui yra 0,2 ml. Vakciną reikia švirkšti po oda kaklo vidurinėje dalyje.

Vakcina naudojama 3–4 sav. amžiaus balandžiams. Atliekant pagrindinę jaunų ir dar neimunizuotų nuo salmoneliozés, paramiksovirozés ir mikoplazmozés balandžių vakcinaciją, šią vakciną reikia švirkšti 2 kartus kas 4 savaites. Vakcinacijos planą reikia sudaryti taip, kad antrą kartą vakcina būtų sušvirkšta ne vėliau kaip 3 sav. prieš skraidinimą. Suaugusius balandžius, tinkamai vakciniuotus šia vakcina, reikia vakciniuoti kiekvienais metais 2–3 sav. prieš poravimą ar parodą.

Nuorodos dėl tinkamo naudojimo

Prieš naudojant vakciną reikia pašildyti iki kambario temperatūros ir gerai suplakti.

Naudojant reikia periodiškai suplakti. Vakciniuoti galima, kai aplinkos temperatūra ne žemesnė kaip 0 °C.

Naudoti sterilias adatas ir švirkštus.

Pirmą kartą pradūrus buteliuko kamšteli, vakciną sunaudoti nedelsiant.

Išlauka

0 parų.

Specialieji laikymo nurodymai

Saugoti nuo vaikų.

Laikti šaldytuve (2–8°C).

Negalima sušaldyti.

Saugoti nuo šviesos.

Specialieji nurodymai

Naudotojui

Šiame veterinariniame vaiste yra mineralinio aliejaus. Atsitiktinai jšvirkštus arba jsišvirkštus, gali atsirasti stiprus skausmas ir tynis, ypač sušvirkštus į sąnarj ar pirštą. retais atvejais dėl to galima netekti piršto, jei laiku nesuteikiama skubi medicininė pagalba.



Atsitiktinai įšvirkštus net ir nedidelj kiekj šio veterinarinio vaisto, būtina nedelsiant kreiptis medicininės pagalbos ir su savimi turēti informaciją lapelj. Jei suteikus medicininę pagalbą, skausmas trunka ilgiau kaip 12 val., reikia kreiptis pakartotinai.

Gydytojui

Šiame veterinariniame vaiste yra mineralinio aliejaus. Sušvirkštus net ir nedidelj kiekj šio veterinarinio vaisto, gali atsirasti didelis tynis, kuris gali, pvz., sukelti išeminę nekrozę ar net galima netekti piršto.

Būtina SKUBI kvalifikuota chirurginė pagalba, gali tekti įpjauti ir praplauti švirkštimo vietą, ypač jei apimti piršto minkštumas ar sausgyslė.

Néra duomenų apie šios vakcinos saugumą ir veiksmingumą vienu metu naudojant su kitu veterinariniu vaistu. Sprendimas naudoti šią vakciną prieš ar po bet kokio kito vaisto naudojimo turi būti priimtas kiekvienu atveju atskirai.

Naudojus du kartus didesnę, nei rekomenduojama, vakcinos dozę, perdozavimo požymiu, išskyruis nepalankias reakcijas, nurodytas skyriuje „Nepalankios reakcijos“, nepastebėta.

Negalima maišyti su jokiu kitu veterinariniu vaistu.

Specialios nesunaudoto veterinarinio vaisto ar atliekų naikinimo nuostatos

Vaistų negalima išmesti į kanalizaciją ar su buitinėmis atliekomis.

Veterinarijos gydytojas gali patarti, ką daryti su nereikalingais vaistais. Tai turėtų padėti saugoti aplinką.

Kita informacija

Parduodama tik veterinarijos gydytojui.

Vaisto pakuotės: 20 dozių, 50 dozių, 100 dozių.

Gali būti platinamos ne visų dydžių pakuotės.

Norint gauti informacijos apie šį veterinarinį vaistą, reikia susisiekti su rinkodaros teisės turėtojo vietiniu atstovu.

Skirta tik gyvuliams. Receptinis preparatas.

Rinkodaros teisės turėtojas ir gamintojas:

Biowet - Puławy Sp. z o.o., ul. Arciucha 2, 24-100 Puławy,

Lenkija

Tel. / faks.: +48 81 886 33 53

Tel. +48 81 888 91 00

Ei. paštas: biowet@biowet.pl

Polisulfalent Biowet

Injekcinis tirpalas arkliams, galvijams, kiaulėms, avims ir šunims

Veiklioji ir kitos medžiagos

1 ml tirpalo yra:

veikliųjų medžiagų:

sulfadimetoksino natrio druskos	77 mg,
sulfadimidino natrio druskos	30 mg,
sulfatiazolio natrio druskos	18 mg;

pagalbinių medžiagų	iki 1 ml.
---------------------	-----------

Indikacija

Arkliams, esant šlapimo ir lytinės sistemos, minkštujų audinių infekcijoms, kurių sukélėjai jautrūs vaisto veikliosioms medžiagoms, taip pat sergantiems pirminėmis ir antrinėmis kvėpavimo sistemos bakterinėmis ligomis, virškinamojo trakto bakterinėmis ligomis, išskyrus atvejus, kai liga pasireiškia viduriavimu, vėmimu ir skysčių netekimu, gydyti.

Galvijams, sergantiems pirminėmis ir antrinėmis kvėpavimo sistemos bakterinėmis ligomis, esant lytinį taką bakterinėms infekcijoms, taip pat karvėms, sergančioms stafilocokų sukelta mastitu bei veršeliams, sergantiems enzootine bronchopneumonija, jautrių *Fusobacterium necrophorum* sukelta difterija ir kolibakterioze, gydyti.

Kiaulėms, sergančioms *E. coli* sukeltomis virškinamojo trakto ligomis, taip pat esant pirminėmis ir antrinėmis kvėpavimo sistemos bakterinėmis ligomis bei lytinį taką bakterinėms infekcijoms, gydyti.

Šunims, esant šlapimo ir lytinės sistemos, minkštujų audinių infekcijoms, kurių sukélėjai jautrūs vaisto veikliosioms medžiagoms, enteritui, sukeltam *Salmonella* spp., pirminiamis ir antriniamis kvėpavimo takų bakteriniams susirgimams, gydyti.

Kontraindikacijos

Negalima naudoti, jei gyvūnui nustatytas padidėjęs jautrumas veikliosioms arba bet kuriai iš pagalbinių medžiagų.

Negalima naudoti gyvūnams, sergantiems inkstų ir kepenų nepakankamumu, kraujodaros sistemos ligomis, taip pat atvejais, kai gyvūnas netekęs daug skysčių arba geria mažai vandens.

Negalima naudoti vaikingoms patelėms ir labai jauniems gyvūnams.

Nepalankios reakcijos

Sušvirkštus vaisto, gali pasireikti šlapinimosi sutrikimų, šlapimas gali pasidaryti drumstas arba kraujingas. Esant padidėjusiam jautrumui sulfonamidams, gyvūnams gali pasireikšti hematurija arba apatija.

Švirkštus į raumens arba po oda, gali pasireikšti vietinė reakcijos, pavyzdžiu švirkštimo vietas patinimas. Sulfonamidų šalutinis poveikis – padidėjęs jautrumas arba tiesioginis toksinis poveikis. Padidėjusio jautrumo reakcijos požymiai yra dilgėlinė, anafilaksija, karščiavimas, sąnarių uždegimas, hemolizinė anemija, agranulocitozė, taip pat odos pažeidimai. Kartais gali pasireikšti hematurija ar inkstų kanalélių obstrukcija. Paprastai ilgo veikimo ir didelio tirpumo sulfonamidai nesukelia kristalurijos.

Vaisto per greitai sušvirkštus į veną, pasireiškia toksinis poveikis, kurio klinikiniai simptomai yra raumenų silpumas, ataksija, aklumas ir kolapsas.

Kartais gali pasireikšti virškinamojo trakto sutrikimų dėl bakteriostatinio sulfonamidų poveikio virškinamojo trakto mikroflorai. Dažniausiai tai atsitinka atrajotojams. Didžiojo prieskrandžio mikrofloros veiklos slopinimas gali sutrikdyti vitamino B sintezę.

Ilgai skiriant sulfonamidų, galima pažeisti kaulų čiulpus, gali prasidėti aplastinė anemija, granulocitopenija ir trombocitopenija. Dėl ilgalaikio vaisto naudojimo didelėmis dozėmis gali pasireikšti kepenų uždegimas, gelta, nervų uždegimas, stuburo smegenų ir periferinių nervų pažeidimai, stomatitis ir kseroftalmija.

Vaisto naudojimas šunims gali sukelti skydliaukės hiperplaziją arba hipotiroidizmą.

Kartais sulfonamidai gali veikti fotosensibilizuojančiai.

Pastebėjus bet kokį sunkų poveikį ar kitą šiame informaciniai lapelyje nepaminėtą poveikį, būtina informuoti veterinarijos gydytoją.

Paskirties gyvūnų rūšys

Arkliai, galvijai, kiaulės, avys, šunys.

Dozės, naudojimo būdas ir metodas kiekvienai rūšiai

Vaistą galima švirkšti į veną, į raumenis, į pilvo ertmę ir po oda, jei būtina.



Pirmą kartą visų rūšių gyvūnams reikia švirkšti po 0,4–1,0 ml vaisto 1 kg kūno svorio, t. y. 45–112 mg sulfonamidų 1 kg kūno svorio. Toliau švirkščiama 2/3 arba 1/2 pirminės dozės.

Pirmą dozę rekomenduojama sušvirkšti į veną, taip pasiekiant didelę vaisto koncentraciją kraujyje. Gydymo trukmė yra 5–7 dienos.

Nuorodos dėl tinkamo naudojimo

Švirkščiant į raumenis arba po oda, dozė reikia švirkšti keliose vietose, švirkščiant į veną, vaistą reikia pašildyti iki kūno temperatūros ir švirkšti lėtai.

Išlauka

Galvijams, avims

Skerdienai ir subproduktams – 10 parų, pienui – 5 paros.

Kiaulėms

Skerdienai ir subproduktams – 10 parų.

Neregistruota naudoti arkliams, kurie skirti žmonių maistui.

Specialieji laikymo nurodymai

Saugoti nuo vaikų.

Laikyti šaldytuve (2–8 °C). Saugoti nuo šviesos. Negalima užšaldyti.

Nenaudoti pasibaigus tinkamumo laikui, nurodytam ant etiketės.

Pradūrus buteliuko kamšteli, būtina sunaudoti per 28 dienas.

Specialieji nurodymai

Norint apsaugoti nuo sulfonamidų kristalizacijos šlapime, gyvūnams reikia užtikrinti laisvą priėjimą prie geriamojo vandens.

Naudojant per mažomis dozėmis arba dėl per trumpo gydymo gali išsivystyti bakterijų atsparumas sulfonamidams, todėl vaisto naudojimas turėtų būti pagristas bakterijų jautrumo tyrimais.

Sulfonamidų efektyvumas yra mažesnis pūlingose išskyrose ir negyvuose audiniuose.

Gydymo metu būtina atidžiai stebeti, ar nepasireiškia šlapinimosi sutrikimų simptomai, ar šlapimas néra drumstas arba kraujingas. Esant padidėjusiui jautrumui sulfonamidams, gyvūnams gali pasireikšti hematurija arba apatija. Tokiais atvejais vaisto naudojimą reikia nutraukti.

Sulfonamidų poveikiui labiausiai jautrūs yra šunys, ypač stambiu veisliu. Sušvirkštus vaisto, jiems gali pasireikšti padidėjusio jautrumo reakcijos.

Atsitiktinai įsišvirkštus, nedelsiant reikia kreiptis į gydytoją ir parodyti šio vaisto informacinių lapelį ar etiketę.

Negalima naudoti vaikingoms patelėms. Galima naudoti laktacijos metu.

Nenaudoti kartu su urotropinu ir p-aminobenzoinės rūgšties esterių grupės vietiniais anestetikais.

Nenaudoti kartu su acetilsalicilo rūgštimi.

Dėl prisijungimo prie baltymų sulfonamidai gali konkuruoti su metotreksatu, varfarinu, fenilbutazonu, tiazidiniais diuretikais, salicilatais, probenecidu. Dėl to reikia stebeti šiu medžiagų koncentraciją. Tuo pačiu metu naudojant su vaistais, kurie sukelia kaulų čiulpu supresiją, leukopenija ir trombocitopenija sustiprėja. Naudojant kartu su hepatotoksiniu vaistu, didėja jų neigiamas poveikis kepenims. Atsižvelgiant į tai, kad sulfonamidų bakteriostatinis poveikis gali trikdyti baktericidinį penicilino poveikį, nerekomenduojama šiu vaistu naudoti vienu metu.

Perdozavus vaisto, gali pasireikšti nervų sistemos sutrikimų, pvz., nekoordinuoti judesiai, apatija, smarkiai apsinuodijus – koma. Perdozavimas gali sukelti krauso apytakos sutrikimų. Galvijams sušvirkštus per didelę dozę, galimas šokas, pasireiškiantis raumenų drebėjimu, raumenų silpnumu ir regėjimo sutrikimais.

Perdozavus vaisto, taikomas simptominis gydymas.

Nesant suderinamumo tyrimų, šio veterinariniu vaisto negalima maišyti su kitais veterinariais vaistais.

Specialios nesunaudoto veterinariniu vaisto ar atliekų naikinimo nuostatos

Vaistų negalima išmesti į kanalizaciją ar su buitinėmis atliekomis.

Veterinarijos gydytojas gali patarti, ką daryti su nereikalingais vaistais. Tai turėtų padėti saugoti aplinką.

Kita informacija

Norint gauti informacijos apie šį veterinarinį vaistą, prašome susisiekti su rinkodaros teisės turėtojo vietiniu atstovu.

Rinkodaros teisės turėtojas ir gamintojas:

Biowet - Puławy Sp. z o.o., ul. Arciucha 2, 24-100 Puławy,

Lenkija

Tel. / faks.: +48 81 886 33 53

Tel. +48 81 888 91 00

El. paštas: biowet@biowet.pl

Sedazin

20 mg/ml, injekcinis tirpalas

Veiklioji ir kitos medžiagos

1 ml tirpalo yra:

veikliosios medžiagos:

ksilazino hidrochlorido 23,3 mg (atitinka 20 mg ksilazino);

pagalbinių medžiagų iki 1 ml.

Indikacija

Galvijams, arkliams, šunims ir katėms sedacijai sukelti, skausmui mažinti, raumenims atpalaiduoti bei premedikiacijai. Skyrus ksilaziną sujaudintiems gyvūnams, palengvėja jų tyrimas, vaistų sudavimas bei trumpalaikių chirurginių procedūrų atlikimas.

Kontraindikacijos

Negalima naudoti gyvūnams, esant širdies aritmijai, hipotenzijai ir šokui.

Negalima naudoti gyvūnams, esant kvėpavimo sutrikimams.

Negalima naudoti patelėms vėlesnėse vaikingumo stadijose, išskyrus gimdymo metu.

Negalima naudoti sergantiems cukriniu diabetu gyvūnams (ksilazinas mažina insulino kiekį).

Negalima naudoti esant virškinimo trakto nepraeinamumui šunims ir katėms.

Naudoti atsargiai esant traukuliams, ūminiam inkstų bei kepenų funkcijų nepakankamumui.

Nepalankios reakcijos

Kvėpavimo funkcijos susilpnėjimas su lydinčia acidoze. Stambiems gyvuliams gali būti bradikardija, hipotenzija, ataksija, arkliams – gausus prakaitavimas, dažnesnis šlapinimasis.

Atrajotojams gali pasireikšti didžiojo prieskrandžio atonija, vidurių pūtimas, seilėtėkis, viduriavimas ir bradikardija.

Panaudojus ksilaziną, po 3–5 min. katės, dažniau nei šunys, gali pradėti vemti. Šunys ir katės kartais gali viduriuoti.

Sušvirkštus į raumenis ar po oda, gali atsirasti vietinės reakcijos, kurios paprastai pranyksta po 48 val. Pastebėjus bet kokį sunkų poveikį ar kitą šiame informaciame lapelyje nepaminėtą poveikį, būtina informuoti veterinarijos gydytoją.

Paskirties gyvūnų rūšys

Galvijai, arkliai, šunys ir katės.

Dozės, naudojimo būdas ir metodai kiekvienai rūšiai

Vaistą reikia švirkšti į raumenis, į veną ar po oda.

Galvijai	0,25–1,5 ml/100 kg kūno svorio (50–300 mg ksilazino/kg kūno svorio), švirkšiant į raumenis 0,08–0,5 ml/100 kg kūno svorio (16–100 mg ksilazino/kg kūno svorio), švirkšiant į veną
Arkliai	7,5–15 ml/100 kg kūno svorio (1,5–3 mg ksilazino/kg kūno svorio), švirkšiant į raumenis 3–5 ml/100 kg kūno svorio (0,6–1 mg ksilazino/kg kūno svorio), švirkšiant į veną
Šunys	0,15 ml/kg kūno svorio (3 mg ksilazino/kg kūno svorio), švirkšiant į raumenis, po oda ar į veną
Katės	0,15 ml/kg kūno svorio (3 mg ksilazino/kg kūno svorio), švirkšiant į raumenis ar po oda

Nuorodos dėl tinkamo naudojimo

Į veną vaistą reikia švirkšti lėtai, prieš tai jį pašildžius iki kūno temperatūros.

Dėl širdies aritmijos vaistą reikia naudoti kartu su atropinu.

Išlauka

Galvijenai ir arklienai – 0 parų.

Šunims ir katėms – netaikytina.

Specialieji laikymo nurodymai

Saugoti nuo vaikų.

Laikyti žemesnėje kaip 25°C temperatūroje.

Saugoti nuo šviesos. Negalima sušaldyti.



Šio veterinario vaisto negalima naudoti pasibaigus tinkamumo laikui, nurodytam ant etiketės.
Tinkamumo laikas, pirmą kartą atidarius buteliuką – 28 d.

Specialieji nurodymai

Arkliams

Ksilazinas slopina žarnyno peristaltiką, todėl esant diegliams ksilaziną galima naudoti tik kai analgetinės medžiagos yra neefektyvios. Reikėtų vengti naudoti ksilaziną arkliams, sutrikus aklosios žarnos funkcijoms. Atsargiai vaitą reikia naudoti linkusiems sirgti laminitu. Arkliams, sergantiems kvėpavimo organų ligomis ar sutrikus jų funkcijoms, gali išsvystyti pavojingas gyvybei dusulys. Rekomenduotina skirti kiek įmanoma mažesnes dozes.

Šunims ir katėms

Ksilazinas slopina žarnyno peristaltiką, todėl rekomenduotina jo nenaudoti prieš skrandžio bei plonųjų žarnų rentgenografinį tyrimą, nes susikaupusios dujos gali iškreipti tyrimo rezultatus. Plokščiasnukiams (brachicefaliniams) šunims, sergantiems kvėpavimo organų ligomis ar sutrikus jų funkcijoms, gali išsvystyti pavojingas gyvybei dusulys.

Galvijams

Ksilazinas slopina prieskrandžių motoriką, todėl galvijai gali išpusti. Rekomenduotina likus keliolikai valandų iki ksilazino naudojimo galvijams neduoti pašaro ir vandens.

Panaudojus ksilaziną, atsirūgimo, kosulio ir rijimo refleksai susilpnėja, todėl būtina stebeti prabundantį gyvulį ir jį laikyti gulintį ant krūtinės.

Galvijams rekomenduotina skirti mažas ir vidutines dozes.

Dozuojant reikia atsižvelgti į rūšinį gyvulių jautrumą.

Norint išvengti perdozavimo, būtina apskaičiuoti dozę, kuo tiksliau nustatant gyvulio svorį.

Atsitiktinai įsišvirkštus, nedelsiant reikia kreiptis į gydytoją ir parodyti šio vaisto informaciją lapelį ar etiketę.

Negalima vaisto naudoti vėliausioje vaikingumo stadioje, nes ksilazinas gali sukelti išsimetimą.

Centrinę nervų sistemą slopinantys vaistai (analgetikai, anestetikai) sustiprina ksilazino poveikį.

Kardiodepresinis poveikis sustiprėja, o kvėpavimo sistemos darbas ir hipotenzinis poveikis gali susilpnėti. Todėl su opioidais ksilaziną naudoti reikia apdairiai.

Negalima ksilazino naudoti kartu su tiobarbitūratais ir halotanu, nes širdies ritmo sutrikimai suintensyvėja.

Ksilazino negalima naudoti kartu su adrenalinu ir kitais simpatinė nervų sistemą stimuliuojančiais vaistais ar netrukus po šių vaistų naudojimo, nes gali sukelti širdies aritmiją.

Specialios nesunaudoto veterinario vaisto ar atliekų naikinimo nuostatos

Nesunaudotas veterinarinis vaistas ar su juo susijusios atliekos turi būti sunaikintos pagal šalies reikalavimus.

Kita informacija

Parduodama tik veterinarijos gydytojui.

Norint gauti informacijos apie šį veterinarinį vaistą, reikia susisiekti su rinkodaros teisės turėtojo vietiniu atstovu.

Pakuotės dydis

20 ml, 50 ml

Skirta tik gyvuliams. Receptinis preparatas.

Rinkodaros teisės turėtojas ir gamintojas:

Biowet - Puławy Sp. z o.o., ul. Arciucha 2, 24-100 Puławy,

Lenkija

Tel. / faks.: +48 81 886 33 53

Tel. +48 81 888 91 00

Ei. paštas: biowet@biowet.pl

Vitamin C Biowet

100 mg/ml, injekcinis intraveninis ir intraraumeninis tirpalas arkliams, raguočiams, kiaulėms, šunims, katėms ir lapėms

Veiklioji ir kitos medžiagos

1 ml tirpalo yra:

veiklosios medžiagos:

askorbo rūgštis 100 mg;

pagalbinių medžiagų iki 1 ml.

Indikacija

Arkliams, galvijams, kiaulėms, avims, šunims, katėms ir lapėms gydyti, esant vitamino C trūkumui, kaip pagalbinė priemonė gydymo antibiotikais metu, esant virškinimo sutrikimams, vaikingumo laikotarpiu ar patiriantiems stresą gyvūnams, taip pat nusilpsiems ir išsekusiems, šlapimo sistemos infekcijų atvejais.

Kontraindikacijos

Negalima naudoti esant inkstų oksalatinei akmenligrē.

Nepalankios reakcijos

Vitaminas C paprastai yra gerai toleruojamas.

Gyvūnams, turintiems polinkį sirti inkstų akmenligrē, parenterinis vaisto naudojimas gali sukelti akmenų susidarymą inkstuose.

Didelės askorbo rūgštis dozės parūgština šlapimą, dėl ko sutrinka silpnų rūgščių ir šarmų pašalinimas. Dėl rūgštinės šlapimo reakcijos gali kristalizuotis šlapimo rūgštis druskos, oksalatai, citratai, dėl ko šlapimo sistemoje susidaro akmenys.

Didelės dozės taip pat gali sukelti viduriavimą.

Reikėtų vengti didelių askorbo rūgštis dozių gyvūnams, sergantiems cukriniu diabetu bei esant būklei, kai iš virškinimo trakto rezorbuojasi pernelyg daug geležies.

Parenterinis didelių askorbo rūgštis dozių skyrimas duoda klaudingai teigiamus krauko kiekiejimo padidėjimo laboratorinių tyrimų rezultatus.

Pastebėjus bet kokį sunkų poveikį ar kitą šiame informaciname lapelyje nepaminėtą poveikį, būtina informuoti veterinarijos gydytoją.

Paskirties gyvūnų rūšys

Arkliai, galvijai, kiaulės, avys, šunys, katės, lapės.

Dozės, naudojimo būdas (-ai) ir metodas kiekvienai rūšiai

Vaistą reikia švirkšti į veną arba į raumenis tokiomis paros dozėmis:

galvijams, arkliams – 0,05–0,1 ml/kg kūno svorio;

kiaulėms, avims – 0,08–0,16 ml/kg kūno svorio;

šunims, lapėms, katėms – 0,1–0,2 ml/kg kūno svorio.

Gydyti reikia 5–7 dienas. Paros dozė rekomenduojama dalinti per pusę ir vaistą švirkšti 2 kartus per dieną.

Nuorodos dėl tinkamo naudojimo

Prieš švirkšiant į veną, vaistą būtina pašildyti iki kūno temperatūros ir švirkšti lėtai.

Išlauka

0 parų.

Specialieji laikymo nurodymai

Saugoti nuo vaikų. Tinkamumo laikas, pradūrus buteliuko kamšteli – 28 d.

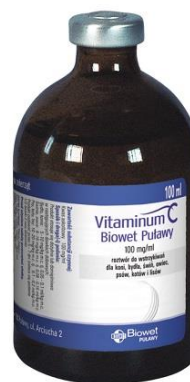
Specialieji nurodymai

Švirkštus į veną, ypač arkliams, galimos vietinės reakcijos. Švirkštimas gali sukelti stiprų skausmą. Atsitiktinai įsišvirkštus pavojujus sveikatai nesukeliamas.

Galima naudoti vaikingoms patelėms ir laktacijos metu.

Askorbo rūgštis sustiprina kumarinių antikoagulantų veikimą, padidina geležies absorbciją. Flavonoidiniai glikozidai sustiprina vitaminino C poveikį.

Dėl šlapimą rūgštinančio poveikio askorbo rūgštis sumažina aminoglikozidinių antibiotikų bei makrolidų antibakterinį poveikį. Skiriant vitaminą C kartu su vaistu, surišančiu geležį – deferoksaminu, kuris naudojamas sergantiems hemochromatoze ir potransfuzine hemosideroze gyvūnams gydyti, gali atsirasti geležies jonų perteklius, ypač širdies raumenyje, dėl ko sutrinka širdies ritmas ir laidumas.



Atsargiai skirti seniems gyvūnams. Esant būtinybei naudoti abu vaistus vienu metu, rekomenduotina askorbo rūgštj skirti 2 val. po deferoksamino naudojimo.

Didelių askorbo rūgšties dozių skyrimas sumažina antikoagulantų rezorbciją iš virškinimo trakto.

Didelės askorbo rūgšties dozės inaktyvuoją vitamīnā B₁₂.

Askorbo rūgšties intraveninis naudojimas sutrumpina salicilamido pusinės eliminacijos laiką.

Askorbo rūgštj naudojant kartu su oksitocinu, sumažėja askorbo rūgšties gebėjimas pereiti placentos barjerą.

Žinomas askorbo rūgšties cheminis nesuderinamumas su natrio bikarbonatu, natrio salicilatu, natrio nitratu, teobrominu, urotropinu (metenaminu), chlorpromazino hidrochloridu ir metilprednizolono natrio sukcinatu.

Specialios nesunaudoto veterinarinio vaisto ar atliekų naikinimo nuostatos

Nesunaudotas veterinarinis vaistas ar su juo susijusios atliekos turi būti sunaikintos pagal šalies reikalavimus.

Kita informacija

Parduodama be recepto.

Norint gauti informacijos apie šį veterinarinj vaistą, reikia susisiekti su rinkodaros teisės turėtojo vietiniu atstovu.

Pakuotės dydis

100 ml.

Skirta tik gyvuliams. Receptinis preparatas.

Rinkodaros teisės turėtojas ir gamintojas:

Biowet - Puławy Sp. z o.o., ul. Arciucha 2, 24-100 Puławy,

Lenkija

Tel. / faks.: +48 81 886 33 53

Tel. +48 81 888 91 00

Ei. paštas: biowet@biowet.pl