

Preparatų pasiūlymas

2015



Apie mus

„Biowet Puławy Sp. z o.o.“ tai moderni Lenkijoje įsikūrusi veterinarinių vaistų gamybos įmonė. Vykdydama savo veiklą įmonė ženkliai prisideda prie gyvūnų ir žmonių sveikatos apsaugos. Aprūpina veterinarinės 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 kirmėlių, mineralų ir vitaminų preparatus ir daugelį kitų specializuotų vaistų įvairioms 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 paaiškėjo, 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 aukštųjų mokyklų. Biowet jau daugelį metų bendradarbiauja su Valstybiniu veterinarinės institutu - Pulavų valstybiniu tyrimų institutu, atliekant mokslinius tyrimus ir vykdant imunologijos produktų kontrolę - taip vadinamąją "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 įgyvendinant 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 vėdinimo sistemos, užtikrinančios atitinkamą slėgį tarp patalpų. Aseptiniai proceso etapai vyksta A/B klasės švaros patalpose. Skyriuje įrengtos technologinės linijos (injekcinio vandens, išgryninto 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 krovinių šliuzų sistema kartu su kondicionavimo ir vėdinimo sistema, užtikrinančia atitinkamą filtruoto oro tiekimą ir slėgio barjerą. Gamybos proceso atitiktį GMP standartams užtikrina modernūs įrenginiai ir pagalbiniai įrenginiai (injekcinio vandens, išgryninto 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.

Įmonei suteikti apdovanojimai

- "Auksinis zlotas" už gerus ekonominės veiklos rezultatus,
- "Liūtas tarp darbuotojų",
- "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 naminių paukščių ferma" Poznanėje (2008 m.);
- Streptovac - "NAUJOVĖS" ženklas, suteiktas IX Tarptautinėje mugėje "Kiaulių ir naminių paukščių ferma" Poznanėje (2008 m.);
- Tiamfenikol 25% - "AUKSINIS MEDALIS" suteiktas VI Tarptautinėje mugėje "Kiaulių ir naminių paukščių ferma" Poznanėje (2006 m.);
- Mlek-test - "AUKSINIS MEDALIS" suteiktas IV Tarptautinėje mugėje "Kiaulių ir naminių paukščių ferma" Poznanėje (2004 m.);
- Mastiprewent - "AUKSINIS MEDALIS" - Naujos technologijos ir inovacijos 2003-2004.
- Aptovac - "AUKSINIS MEDALIS" - Naujos technologijos ir inovacijos 2003-2004.



Pasaulyje pripažinta kokybė

Svarbiausias įmonės sėkmės rodiklis - teigiami vartotojų atsiliepimai. Aukšta vaistinių preparatų kokybė ir kompetentingos institucijos išduotas GMP sertifikatas, patvirtinantis atitiktį 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 – antigeno kiekis, vakcinuotoms pelėms sukeliantis ne mažesnę kaip 1,8 serokonversiją.

Indikacija

Paršeliams pasyviai imunizuoti aktyviai imunizuojant paršavedes ir kiaulaites bei paršeliams ir penimoms kiaulėms aktyviai imunizuoti, norint sumažinti gaištamumą, klinikinius požymius ir pažeidimus, sukiamus 2 arba 6 serotipo *Actinobacillus pleuropneumoniae* ir D tipo *Pasteurella multocida*.

Imunitetas susidaro per 2 savaites po vakcinavimo.

Imunitetui įtakos turi šėrimas ir zoohigieninės sąlygos.

Kontraindikacijos

Negalima vakcinuoti sergančių kiaulių.

Nepalankios reakcijos

Retai atvejais, 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 informaciniame lapelyje nepaminėtą poveikį, būtina informuoti veterinarijos gydytoją.

Dozės, naudojimo būdas ir metodas kiekvienai rūšiai

Vakcina švirkščinama į kaklo raumenis. Rekomenduojama dozė paršeliams – 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 švirkštimas: likus 6–8 sav. iki paršiovimosi,

antras švirkštimas: likus 3–4 sav. iki paršiovimosi.

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

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

Paršeliams 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

0 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 įšvirkštus arba įsišvirkštus, gali atsirasti stiprus skausmas ir tynis, ypač sušvirkštus į sąnarį ar pirštą, retai dėl to galima netekti piršto, jei laiku nesuteikiama skubi medicininė pagalba.

Atsitiktinai įšvirkštus net ir nedidelį kiekį šio veterinarinio vaisto, būtina nedelsiant kreiptis medicininės pagalbos ir su savimi turėti informacinį lapelį.

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

Gydytojui

Šiame veterinariniame vaiste yra mineralinio aliejaus. Sušvirkštus net ir nedidelį vaisto kiekį, 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 minkštumas ar sausgyslė.

Galima naudoti paršingoms kiaulėms.

Negalima maišyti su jokia 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 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

Calcii Borogluconas 25 % Inj Biowet

216,6 mg/ml injekcinis tirpalas arkliais, 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

Arkliais, galvijams, kiaulėms ir šunims, esant hipokalcemijai ir jos pasekmėms (rachitui, osteomaliacijai, osteodistrofijai), taip pat esant kalcio apykaitos sutrikimams, sukeliantiems hipokalcemiją (karvių parezei po apsiveršavimo, kalių eklampsijai, kiaulių hipokalcemijai po apsivaršavimo), 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 naudojamas kaip pagalbini gydymo priemonė, esant ūmiam uždegimui, alerginėms reakcijoms, ypač dilgėlinei, 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 išrinka kolapsas. Norint laiku pastebėti perdozavimo požymius, švirkščiant vaistą, būtina stebėti 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 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. Šunims galima švirkšti ir po oda.

Dozę 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 sukeltų ligų (rachito, osteomaliacijos ir osteodistrofijos), ūminių ir aseptinių uždegiminių būklių 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, arkliais, 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

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

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

Galima naudoti vaikingoms patelėms ir laktacijos metu.

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

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

Tiazidiniai diuretikai padidina kalcio reabsorbciją 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

El. paštas: biowet@biowet.pl

Calmagluc Biowet

Injekcinis tirpalas galvijams, arkliais, 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,
gliukozės monohidrato	100 mg;
pagalbinių medžiagų	iki 1 ml.

Indikacija

Arkliais, galvijams, kiaulėms ir šunims gydyti, esant kalcio ir magnio trūkumui, taip pat klinikinės ir subklinikinės hipokalcemijos, hipomagnemijos ir hipoglikemijos, pvz., karvių parėzės po apsiveršavimo, kalių laktacinės tetanijos ar kiaulių hipokalcemijos po apsiparšavimo, atvejais.

Vaistas taip pat naudotinas įvairių alergijų (ypač dilgėlinės) atvejais bei esant poūmėms ar lėtinėms ligoms, kurias sukelia kalcio ir magnio apykaitos sutrikimai, taip pat kaip pagalbini priemonė sergant ligomis, sukeltomis sutrikusios kalcio ir fosforo apykaitos, tokiomis kaip rachitas, osteomaliacija ir fibrozinė osteodistrofija. Be to, jis naudotinas esant įvairioms ligoms, kurioms būdingas padidėjęs nervų ir raumenų tonusas, pvz., galvijų ganyklinei tetanijai, arklų rbdomiolizei, bei uždegimams ir apsinuodijimams, pasireiškiantiems padidėjusiu kraujagyslių pralaidumu, pvz., smegenų ir plaučių edemai, paršų edemligei, arklų laminitui (kaip pagalbini vaistas).

Kontraindikacijos

Negalima naudoti, esant hiperparatiroidizmui ir inkstų nepakankamumui.

Negalima naudoti, esant hiperkalcemijai, acidozei, hiperagnemijai, širdies laidumo sutrikimams.

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

Negalima naudoti, jei prieš tai skirti širdį veikiantys glikozidai, beta adrenomimetikai ir kofeinai.

Nepalankios reakcijos

Kalcio gliukonatas, magnio chloridas, kalcio hipofosfitas ir gliukozė 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 drebtėti raumenys, atsiranda nerimas, prakaitavimas, sumažėja arterinis kraujo 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, arkliais ir šunims – tik į veną.

Atsižvelgiant į susirgimą, galvijams, arkliais, 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 tęsiamas naudojant mineralinių medžiagų mišinius.

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

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

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

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



Nuorodos dėl tinkamo naudojimo

Prieš švirkščiant į veną, vaistą pašildyti iki kūno temperatūros ir švirkšti lėtai (stambiams gyvūnams – 25–50 ml/min. greičiu, smulkiems gyvūnams – 15–30 ml/min. greičiu). Pavyzdžiui, 500 ml vaisto stambiams 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^o 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 didelė vaisto dozė gali sukelti deguonies trūkumą širdies raumenyje ir arterinio kraujo spaudimo sumažėjimą, nes dėl to gali ištikti kolapsas.

Atsitiktinai įsišvirkštus, nedelsiant reikia kreiptis į gydytoją ir parodyti šio vaisto informacinį 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, dehidratacija 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

El. paštas: biowet@biowet.pl

Coffenal 80 mg/ml injekcinis tirpalas raguočiams, arkliais, 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, arkliais, 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 ūiam 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 padažnėjęs kvėpavimas. Paršelių, kuriems nustatytas genetiškai nulemtas jautrumas stresui, grupei į veną sušvirkštus kofeinas sukelia streso faktorių poveikiui būdingus klinikinius požymius – nerimą, nenustygtimą 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 sutrikti virškinimo trakto veiklos. Sušvirkštus kofeino į veną gyvūnams, kuriems diagnozuota epilepsija, yra didesnė rizika pasireikšti traukuliams.

Pastebėjus bet kokį sunkų poveikį ar kitą šiame informaciniame 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, galvijui	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, ožkianai – 0 parų. Šunims, katėms – netaikytina.

Specialieji laikymo nurodymai

Saugoti nuo vaikų.

Laikyti žemesnėje 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.

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

Kofeinas gali būti pavojingas žmogaus gyvybei, suvartojus 5–10 g, tačiau sunkaus apsinuodijimo atvejai pastebėti 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 stingingas ir spazmai, padidėti diurezė, mėšėdžiai gali vemti. Perdozavus kofeino, rekomenduotina naudoti natrio pentobarbitalį.

Specialios nesunaudoto veterinarinio 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

El. 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

Kalėms ir katėms rujai slopinti.

Katėms gydyti esant metroragijai ir nimfomanijai.

Kalėms tariamo vaikingumo profilaktikai.

Kontraindikacijos

Negalima naudoti:

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

Nepalankios reakcijos

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

Naudojant vaistą gali išvešėti gimdos gleivinė.

Retais atvejais injekcijos vietoje gali pakisti odos ir kailio spalva.

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

Paskirties gyvūnų rūšys

Šunys, katės.

Dozės, naudojimo būdas ir metodas kiekvienai rūšiai

Švirškšti po oda arba į raumenis.

Pirmą kartą vaistą naudoti ne anksčiau nei 2 mėn. po jauniklių atsivedimo ir ne vėliau nei 1 mėn. iki

numatomos rujos. Toliau kalėms vaistą naudoti kas 5 mėn., katėms – kas 3–4 mėn.

Rekomenduojama dozė kalėms – 50–100 mg medroksiprogesterono acetato gyvūnui, švirškčiant 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, švirškčiant 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 kamštelį, – 14 d.

Specialieji nurodymai

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

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

atsitiktinai įsišvirškštus, nedelsiant reikia kreiptis į gydytoją ir parodyti šio vaisto informacinį 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 veterinariniais 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

El. paštas: biowet@biowet.pl

Oxytocin Biowet

10 vv/ml tirpalas raguočiams, arkliais, 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 užsilaikymui, 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 sukeltų 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 tirpalo, kuriame yra mažai elektrolitų, patelės organizme gali susidaryti vandens perteklius, sukeliantis apsinuodijimą vandeniu. Apatija ir depresija yra ankstyvieji apsinuodijimo vandeniu požymiai. Vėliau gali atsirasti komos, traukulių požymių, patelė gali nugaišti. Tokiais 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 arkliais – 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 švirkščiant 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 švirkščiant į veną vaistą reikia pašildyti iki kūno temperatūros, švirkšti lėtai.

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

Atsiktinai įsišvirkštus pavojus vaistą naudojančių žmonių sveikatai nesukeliamas, išskyrus nėščias moteris. Atsiktinai vaisto įsišvirkštusioms nėščioms moterims reikia nedelsiant kreiptis medicininės pagalbos ir parodyti gydytojui vaisto informacinį lapelį arba pakuotę.



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 gliukozės kiekis kraujyje.

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

Oksitocino poveikį 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 veterinariniu receptu.

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

El. 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

Arkliais, galvijams, avims, ožkoms, kiaulėms, šunims ir katėms gydyti, esant energijotrūkumui, hipoglikemijai, ketozei. Vaistas skatina diurezę, taip pat naudotinas kaip pagalbiniė 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 švirkščiant į veną, vaistą pašildyti iki kūno temperatūros ir švirkšti lėtai

Išlauka

Šunims - nenumatyta.

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

Specialieji laikymo nurodymai

Saugoti nuo vaikų.

Laikyti žemesnėje 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.

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



Pyralgin Biowet

500 mg/ml, injekcinis tirpalas arkliais, 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

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

- Arkliais ir galvijams, esant įvairios etiologijos diegliams ar kitiems spazminiams virškinimo trakto veiklos sutrikimams,
- Arkliais, esant paralyžinei mioglobinurijai;
- Esant stemplės obstrukcijai svetimkūnių;
- Kiaulėms, esant būklėms, pasireiškiančioms karščiavimu, pavyzdžiui, ūminiam mastitui, MMA sindromui, kiaulių gripui;
- Esant ūminiam ar lėtiniam 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. Arkliais, kurių audiniai bus naudojami žmonių maistui, vaistą galima švirkšti tik į veną. Jei būtina, gydymą galima kartoti.

Rekomenduojamos tokios vaisto dozės:

Arkliais 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

Nėra.

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 pakuotėje, kad vaistas būtų apsaugotas nuo šviesos.

Laikyti žemesnėje kaip 25° C temperatūroje.

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

Negalima naudoti, pasibaigus tinkamumo laikui, nurodytam ant

etiketės. **Specialieji nurodymai**

Arkliais, 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 glutetimidai gali paspartinti metamizolo šalinimą iš organizmo. Kartu naudojant chlorpromaziną galima sukelti vis stipresnę 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 veterinariniu 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

El. 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, užsikrėtusiems ektoparazitais (erkėmis, blusomis, plunksnagraužiais), 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 informaciniame lapelyje nepaminėtą poveikį, būtina informuoti veterinarijos gydytoją.

Paskirties gyvūnų rūšys

Šunys, katės, balandžiai.

Dozės, naudojimo būdas ir metodas kiekvienai rūšiai

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

Procedūrą pakartoti po 2–3 savaitių.

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 naująjį 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.

Miltelius 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 drebinimas, 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 akumas.



Perdozavus vaisto, reikia pradėti intensyvių simptominių gydymą, nes specifinių priešnuodžių nėra. Rekomenduojama skirti raminamųjų, traukilius slopinančių vaistų (diazepamo, pentobarbitalio, propofolio) ir miorelaksantų.

Taip pat reikia papildyti organizmą skysčiais, skiriant kristaloidų (fiziologinio natrio chlorido tirpalo arba elektrolitų tirpalų).

Taip pat rekomenduotina išmaudyti apsinuodijusį gyvūną drungname vandenyje, naudojant švelnią plovimo priemonę, padėsiančią nuo odos nuplauti perimetrino 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. Arciucho 2, 24-100 Puławy,

Lenkija

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

Tel. +48 81 888 91 00

El. 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 salmoneliozės, mikoplazmozės ir paramiksovirozės 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 informaciniame 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 salmoneliozės, paramiksovirozės ir mikoplazmozės 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 vakcinuotus šia vakcina, reikia vakcinuoti 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. Vakcinuoti galima, kai aplinkos temperatūra ne žemesnė kaip 0 °C.

Naudoti sterilias adatas ir švirkštus.

Pirmą kartą pradūrus buteliuko kamštelį, vakciną sunaudoti nedelsiant.

Išlauka

0 parų.

Specialieji laikymo nurodymai

Saugoti nuo vaikų.

Laikyti šaldytuve (2–8°C).

Negalima sušaldyti.

Saugoti nuo šviesos.

Specialieji nurodymai

Naudotojui

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



Atsitiktinai įšvirkštus net ir nedidelį kiekį šio veterinarinio vaisto, būtina nedelsiant kreiptis medicininės pagalbos ir su savimi turėti informacinį lapelį. Jei suteikus medicininę pagalbą, skausmas trunka ilgiau kaip 12 val., reikia kreiptis pakartotinai.

Gydytojui

Šiame veterinariniame vaiste yra mineralinio aliejaus. Sušvirkštus net ir nedidelį kiekį 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 minkštimas ar sausgyslė.

Nėra duomenų apie šios vakcinės 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, vakcinės dozę, perdozavimo požymių, išskyrus nepalankias reakcijas, nurodytas skyriuje „Nepalankios reakcijos“, nepastebėta.

Negalima maišyti su jokiais 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

El. paštas: biowet@biowet.pl

Polisulfalent Biowet

Injekcinis tirpalas arkliais, 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

Arkliais, esant šlapimo ir lytinės sistemos, minkštųjų audinių infekcijoms, kurių sukėlėjai 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 lytinių takų bakterinėms infekcijoms, taip pat karvėms, sergančioms stafilokokų sukeltu 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 pirminėms ir antrinėms kvėpavimo sistemos bakterinėms ligoms bei lytinių takų bakterinėms infekcijoms, gydyti.

Šunims, esant šlapimo ir lytinės sistemos, minkštųjų audinių infekcijoms, kurių sukėlėjai jautrūs vaisto veikliosioms medžiagoms, enteritui, sukeltam *Salmonella* spp., pirminiems ir antriniais 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 vaikingsoms patelėms ir labai jauniems gyvūnams.

Nepalankios reakcijos

Sušvirkštus vaisto, gali pasireikšti šlapinimosi sutrikimų, šlapimas gali pasidaryti drumstas arba kraujingas.

Esant padidėjusiam jautrumui sulfonamidams, gyvūnams gali pasireikšti hematurija arba apatija.

Švirkštus į raumenis arba po oda, gali pasireikšti vietinė reakcijos, pavyzdžiui švirkštimo vietos 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 kanalėlių obstrukcija. Paprastai ilgo veikimo ir didelio tirpumo sulfonamidai nesukelia kristalurijos.

Vaisto per greitai sušvirkštus į veną, pasireiškia toksinis poveikis, kurio klinikiniai simptomai yra raumenų silpnumas, 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, stomatitas ir kseroftalmija. Vaisto naudojimas šunims gali sukelti skydliaukės hiperplaziją arba hipotiroidizmą. Kartais sulfonamidai gali veikti fotosensibilizuojančiai.

Pastebėjus bet kokį sunkų poveikį ar kitą šiame informaciniame 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 švirkščiamą 2/3 arba 1/2 pirminės dozės.

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

Nuorodos dėl tinkamo naudojimo

Švirkščiant į raumenis arba po oda, dozę 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 arkliais, 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 kamštelį, 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 pagrįstas bakterijų jautrumo tyrimais.

Sulfonamidų efektyvumas yra mažesnis pūlingose išskyrose ir negyvuose audiniuose.

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

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

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

Negalima naudoti vaikingoms patelėms. Galima naudoti laktacijos metu.

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

Nenaudoti kartu su acetilsalicilo rūgštimi.

Dėl prisijungimo prie baltymų sulfonamidai gali konkuruoti su metotreksatu, varfarinu, fenilbutazonu, tiazidinais diuretikais, salicilatais, probenecidu. Dėl to reikia stebėti šių medžiagų koncentraciją. Tuo pačiu metu naudojant su vaistais, kurie sukelia kaulų čiulpų supresiją, leukopeniją ir trombocitopeniją sustiprėja. Naudojant kartu su hepatotoksinais vaistais, didėja jų neigiamas poveikis kepenims. Atsižvelgiant į tai, kad sulfonamidų bakteriostatinis poveikis gali trikdyti baktericidinį penicilino poveikį, nerekomenduojama šių vaistų naudoti vienu metu.

Perdozavus vaisto, gali pasireikšti nervų sistemos sutrikimų, pvz., nekoordinuoti judesiai, apatija, smarkiai apsinuodijus – koma. Perdozavimas gali sukelti kraujo 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 veterinarinio vaisto negalima maišyti su kitais veterinariniais vaistais.

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

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 premedikacijai. Skyrus ksilazina 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. Stambiams gyvuliams gali būti bradikardija, hipotenzija, ataksija, arkliams – gausus prakaitavimas, dažnesnis šlapinimasis.

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

Panaudojus ksilazina, 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 informaciniame 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), švirkščiant į raumenis 0,08–0,5 ml/100 kg kūno svorio (16–100 mg ksilazino/kg kūno svorio), švirkščiant į veną
Arkliai	7,5–15 ml/100 kg kūno svorio (1,5–3 mg ksilazino/kg kūno svorio), švirkščiant į raumenis 3–5 ml/100 kg kūno svorio (0,6–1 mg ksilazino/kg kūno svorio), švirkščiant į veną
Šunys	0,15 ml/kg kūno svorio (3 mg ksilazino/kg kūno svorio), švirkščiant į raumenis, po oda ar į veną
Katės	0,15 ml/kg kūno svorio (3 mg ksilazino/kg kūno svorio), švirkščiant 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

Galvijienai 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 veterinarinio 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 ksilazina galima naudoti tik kai analgetinės medžiagos yra neefektyvios. Reikėtų vengti naudoti ksilazina arkliais, sutrikus aklosios žarnos funkcijoms. Atsargiai vaitą reikia naudoti linkusiems sirgti laminitu. Arkliais, sergantiems kvėpavimo organų ligomis ar sutrikus jų funkcijoms, gali išsivystyti 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 išsivystyti 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 ksilazina, atsirūgimo, kosulio ir rijimo refleksai susilpnėja, todėl būtina stebėti 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 informacinį lapelį ar etiketę.

Negalima vaisto naudoti vėliausioje vaikingumo stadijoje, 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 ksilazina naudoti reikia apdairiai.

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

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

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 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

El. 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:

veikliosios 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 pagalbini priemonė gydymo antibiotikais metu, esant virškinimo sutrikimams, vaikingumo laikotarpiu ar patiriantiems stresą gyvūnams, taip pat nusilpusiems ir išsekusiems, šlapimo sistemos infekcijų atvejais.

Kontraindikacijos

Negalima naudoti esant inkstų oksalatinei akmenligei.

Nepalankios reakcijos

Vitaminas C paprastai yra gerai toleruojamas.

Gyvūnams, turintiems polinkį sirgti inkstų akmenlige, 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 klaidingai teigiamus kraujo kiekio padidėjimo laboratorinių tyrimų rezultatus.

Pastebėjus bet kokį sunkų poveikį ar kitą šiame informaciniame lapelyje nepaminėtą poveikį, būtina informuoti veterinarinės 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 dozę rekomenduojama dalinti per pusę ir vaistą švirkšti 2 kartus per dieną.

Nuorodos dėl tinkamo naudojimo

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

Išlauka

0 parų.

Specialieji laikymo nurodymai

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

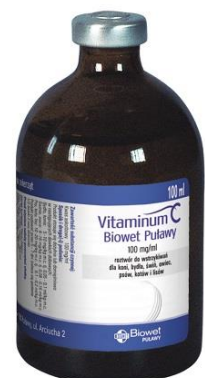
Specialieji nurodymai

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

Galima naudoti vaikingoms patelėms ir laktacijos metu.

Askorbo rūgštis sustiprina kumarininių antikoagulantų veikimą, padidina geležies absorbciją. Flavonoidiniai glikozidai sustiprina vitamino C poveikį.

Dėl šlapimą rūgštinančio poveikio askorbo rūgštis sumažina aminoglikozidinių antibiotikų bei makrolidų antibakterinį poveikį. Skiriant vitaminą C kartu su vaistu, surišančiu geležį – deferoksaminiu, 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 rūgštį skirti 2 val. po deferoksamino naudojimo.

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

Didelės askorbo rūgšties dozės inaktyvuoja vitaminą B₁₂.

Askorbo rūgšties intraveninis naudojimas sutrumpina salicilamido pusinės eliminacijos laiką.

Askorbo rūgštį 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 veterinarinį 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

El. paštas: biowet@biowet.pl