

HASZNÁLATI UTASÍTÁS
Anicistein belsőleges por A.U.V.

1. A FORGALOMBA HOZATALI ENGEDÉLY JOGOSULTJÁNAK, TOVÁBBÁ AMENNYIBEN ETTŐL ELTÉR, A GYÁRTÁSI TÉTELEK FELSZABADÍTÁSÁÉRT FELELŐS GYÁRTÓNAK A NEVE ÉS CÍME

A forgalomba hozatali engedély jogosultja:

Pharma VIM Kft.

1029 Budapest, Adyliget, Pipitér u. 5.

A gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártó:

Vim Spectrum Srl.

547367 Koronka, Segesvári u. 409. Románia

2. AZ ÁLLATGYÓGYÁSZATI KÉSZÍTMÉNY NEVE

Anicistein belsőleges por A.U.V.

3. HATÓANYAGOK ÉS EGYÉB ÖSSZETEVŐK MEGNEVEZÉSE

Egy tasak (6 g) belsőleges port tartalma:

Hatóanyag:

Acetilcisztein 2000 mg

4. JAVALLAT(OK)

Fokozott légúti váladék termelődésével és pangásával kísért krónikus hörgő-tüdő megbetegedések kiegészítő nyálkaoldó kezelésére, a légúti váladék viszkózitásának csökkentésére lovakban.

5. ELLENJAVALLATOK

Nem alkalmazható ismert acetilcisztein érzékenységekben.

Lásd még 12. szakasz.

6. MELLÉKHATÁSOK

Előfordulhat acetilcisztein túlérzékenység.

Nemkívánatos hatás előfordulása esetén a készítmény adagolását abba kell hagyni és tüneti kezelést alkalmazni.

Ha súlyos nemkívánatos hatást vagy egyéb, ebben a használati utasításban nem szereplő hatásokat észlel, értesítse erről a kezelő állatorvost!

7. CÉLÁLLAT FAJOK

Ló

8.-9. ADAGOLÁS, ALKALMAZÁSI MÓD(OK) CÉLÁLLAT FAJONKÉNT

Takarmányba keverve alkalmazandó.

10 mg acetilcisztein /ttkg naponta kétszer (a napi adag 20 mg/ttkg), 20 napon keresztül.

Adagolási minta:

A ló testtömege (ttkg)	Ajánlott reggeli adag (tasak Anicistein belsőleges por)	Ajánlott esti adag (tasak Anicistein belsőleges por)
200 kg-ig	6 g (1 tasak)	6 g (1 tasak)
400 kg-ig	12 g (2 tasak)	12 g (2 tasak)
600 kg-ig	18 g (3 tasak)	18 g (3 tasak)

10. ÉLELMEZÉS-EGÉSZSÉGÜGYI VÁRAKOZÁSI IDŐ

Hús és egyéb ehető szövetek: nulla nap.

Tej: nulla nap.

11. KÜLÖNLEGES TÁROLÁSI ELŐÍRÁSOK

Gyermekek elől gondosan el kell zárni!

Legfeljebb 25°C-on, az eredeti csomagolásban tárolandó.

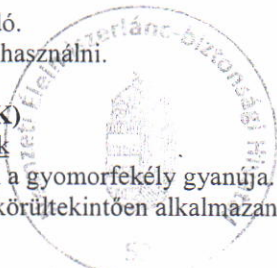
Csak a tasakon feltüntetett lejárati időn belül szabad felhasználni.

12. KÜLÖNLEGES FIGYELMEZTETÉS(EK)

A kezelt állatokra vonatkozó különleges óvintézkedések

Nem alkalmazható olyan lovakon, amelyeknél felmerül a gyomorfekély gyanúja.

Mivel az acetilcisztein metabolitjai ként tartalmaznak, körültekintően alkalmazandó májbeteg lovakon.



Az állatok kezelését végző személyre vonatkozó különleges óvintézkedések

Alkalmazás során védőkesztyűt kell viselni.

Vemhesség, laktáció idején történő alkalmazás

Laboratóriumi vizsgálatok szerint a készítmény patkányban és nyúlban nem rendelkezik teratogén hatással. A készítmény ártalmatlansága nem igazolt vemhesség és laktáció idején. Kizárólag a kezelést végző állatorvos által elvégzett előny/kockázat elemzésnek megfelelően alkalmazható.

Gyógyszerkölcsonhatások

Az acetilcisztein nem adható együtt más gyógyszerkészítménnyel, mert befolyásolhatják egymás hatását.

In vitro kísérletekben a béta-laktám antibiotikumok (penicillinek, cefalosporinok) és a tetraciklinek inaktiválódtak, amikor közvetlenül összekeverték őket acetilciszteinnel. Legalább két órát kell várni ezeknek az antibiotikumoknak az alkalmazása előtt (ez a doxiciklinre nem vonatkozik).

Az acetilcisztein a potenciált szulfonamidokkal és a hörgőtágítókkal adható együtt.

Együttes alkalmazása köhögéscsillapítókkal a légúti váladék veszélyes felhalmozódását eredményezheti a köhögési reflex gátlása miatt. Ezért nem szabad a készítményt kombinációban alkalmazni köhögéscsillapító szerekkel.

Inkompatibilitások

Az acetilcisztein az antibiotikumokat *in vitro* inaktiválhatja.

13. A FEL NEM HASZNÁLT KÉSZÍTMÉNY VAGY HULLADÉKAINAK ÁRTALMATLANNÁ TÉTELÉRE VONATKOZÓ UTASÍTÁSOK (AMENNYIBEN SZÜKSÉGESEK)

Kérdezze meg a kezelő állatorvost, hogy milyen módon semmisítse meg a továbbiakban nem szükséges állatgyógyászati készítményeket! Ezek az intézkedések a környezetet védik.

14. HASZNÁLATI UTASÍTÁS UTOLSÓ JÓVÁHAGYÁSÁNAK IDŐPONTJA

2016. május 2.

15. TOVÁBBI INFORMÁCIÓK

100 db 6 g port tartalmazó triplex fóliatásak, faltkartonban.

