

CLAMOXYL® LA

ενέσιμο εναιώρημα για βοοειδή, πρόβατα, χοίρους, σκύλους και γάτες

zoetis**1. ΟΝΟΜΑ ΚΑΙ ΔΙΕΥΘΥΝΣΗ ΤΟΥ ΚΑΤΟΧΟΥ ΤΗΣ ΑΔΕΙΑΣ ΚΥΚΛΟΦΟΡΙΑΣ ΤΗΣ ΑΔΕΙΑΣ ΠΑΡΑΓΩΓΗΣ ΠΟΥ ΕΙΝΑΙ ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΓΙΑ ΤΗΝ ΑΠΟΔΕΣΜΕΥΣΗ ΠΑΡΤΙΔΩΝ ΣΤΟΝ ΕΟΧ, ΕΦΟΣΟΝ ΕΙΝΑΙ ΔΙΑΦΟΡΕΤΙΚΟΙ**

Κάτοχος της άδειας κυκλοφορίας:
Zoetis Hellas S.A.
Φραγκοκκλησιάς 7
151 25 Μαρούσι Αττική,
Ελλάδα
Τηλ: +30 210 6791900
Φαξ: +30 210 6748010
E-mail: infogr@zoetis.com
AAK: 16951/04-03-2009/
K-0023801

Τοπικός διανομέας στην Κύπρο:
VitaTrace Nutrition Ltd 2033,
Στρόβολος Λευκωσία, Κύπρος
Τηλ: +357 22426527
Φαξ: +357 22 498325
E-mail: reception@vitatrace.com
AAK: 16352

Παραγωγός υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:
Haupt Pharma Latina S.r.l.
S.S. 156 Km 47,600, 04100
Borgo San Michele (Latina)
Italy

2. ΟΝΟΜΑΣΙΑ ΤΟΥ ΚΤΗΝΙΑΤΡΙΚΟΥ ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΟΥ ΠΡΟΙΟΝΤΟΣ

CLAMOXYL LA ενέσιμο εναιώρημα

3. ΣΥΝΘΕΣΗ ΣΕ ΔΡΑΣΤΙΚΟ (Α) ΣΥΣΤΑΤΙΚΟ (Α) ΚΑΙ ΑΛΛΕΣ ΟΥΣΙΕΣ

Ανά ml:

Amoxicillin Trihydrate 176mg
Αντιστοιχεί σε Amoxycillin 150mg

Έκδοχα:

Aluminum Stearate
Fractionated coconut oil

4. ΕΝΔΕΙΞΗ (ΕΙΣ)

Για τον έλεγχο πρωτογενών και δευτερογενών λοιμώξεων, που προκαλούνται από ευαίσθητους στην αμοξικιλίνη μικροοργανισμούς στα βοοειδή, πρόβατα χοίρους, σκύλους και γάτες, όπου είναι επιθυμητή η παρατεταμένη δραστηριότητα με μία μόνο ένεση.

Το ClamoxyL LA ενέσιμο εναιώρημα συνιστάται κυρίως για:

- Λοιμώξεις του πεπτικού συστήματος, συμπεριλαμβανομένης της εντερίτιδας.
- Λοιμώξεις του αναπνευστικού συστήματος.
- Λοιμώξεις του ουροποιητικού και γεννητικού συστήματος.
- Λοιμώξεις του δέρματος και των μαλακών ιστών.
- Πρόληψη των μετεγχειρητικών λοιμώξεων.
- Σαν συμπλήρωμα στην ενδομαστική θεραπεία της μαστίτιδας των βοοειδών.

5. ΑΝΤΕΝΔΕΙΞΕΙΣ

Να μη χρησιμοποιείται σε περίπτωση υπερευαισθησίας στο δραστικό συστατικό ή σε κάποιο από τα έκδοχα.

Η αμοξικιλίνη, όπως και οι άλλες πενικιλίνες, δεν πρέπει να χορηγείται στα κουνέλια και στα τρωκτικά όπως ινδικά χοιρίδια, κρικητοί γερβίλοι κ.ά. Επίσης δεν πρέπει να χορηγείται σε ζώα με ιστορικό υπερευαισθησίας.

6. ΑΝΕΠΙΘΥΜΗΤΕΣ ΕΝΕΡΓΕΙΕΣ

Μερικές φορές μπορεί να παρατηρηθεί τοπική αντίδραση των ιστών στην περιοχή της ένεσης.

Οι πενικιλίνες είναι δυνατόν να προκαλέσουν υπερευαισθησία (αλλεργία) μετά από έγχυση, εισπνοή, κατάποση ή δερματική επαφή. Αλλεργικές αντιδράσεις προς αυτές τις ουσίες μπορεί, περιστασιακά, να είναι σοβαρές.

Εάν παρατηρήσετε οποιαδήποτε σοβαρή ή άλλη ανεπιθύμητη ενέργεια που δεν αναφέρεται στο παρόν φύλλο οδηγιών χρήσης, παρακαλείσθε να ενημερώσετε σχετικώς τον κτηνίατρό σας.

7. ΕΙΔΗ ΖΩΩΝ ΓΙΑ ΤΑ ΟΠΟΙΑ ΠΡΟΟΡΙΖΕΤΑΙ

Βοοειδή, πρόβατα, χοίροι, σκύλοι, γάτες.

8. ΔΟΣΟΛΟΓΙΑ ΓΙΑ ΚΑΘΕ ΕΙΔΟΣ, ΤΡΟΠΟΣ ΚΑΙ ΟΔΟΣ (ΟΙ) ΧΟΡΗΓΗΣΗΣ

Η συνιστώμενη δοσολογία είναι 15 mg / kg σ.β. (αντιστοιχεί σε 1 ml/10kg σ.β.). Εάν κριθεί απαραίτητο η ίδια δοσολογία μπορεί να επαναληφθεί μετά 48 ώρες. Το προϊόν χορηγείται μόνο ενδομυϊκά στα παραγωγικά ζώα και υποδόρια ή ενδομυϊκά στο σκύλο και στη γάτα.

9. ΟΔΗΓΙΕΣ ΓΙΑ ΤΗ ΣΩΣΤΗ ΧΟΡΗΓΗΣΗ

Ανακινήστε καλά το φιαλίδιο πριν τη χρήση για να επιτευχθεί καλύτερη κατανομή της δραστικής ουσίας. Μετά την ένεση να γίνεται μάλαξη της περιοχής της ένεσης (για την ευκολότερη χορήγηση στους σκύλους και στις γάτες να μη χρησιμοποιείτε βελόνες λεπτότερες από το Νο 20G).

Να μην ενίεται ποσότητα μεγαλύτερη από 10 ml, σε κάθε σημείο χορήγησης.

Όπως συμβαίνει και με τα άλλα σκευάσματα πενικιλίνης, με την παρουσία νερού γίνεται ταχύτατα υδρόλυση. Επομένως είναι σημαντικό η σύριγγα με την οποία θα αναρροφηθεί η απαιτούμενη ποσότητα από το φιαλίδιο, να είναι στεγνή ώστε να μην έρθει σε επαφή η παραμένουσα στο φιαλίδιο ποσότητα με σταγόνες νερού.

Για να αποφευχθεί ο υπερβολικός αριθμός διατρήσεων του ελαστικού πώματος, συνιστάται όπως το φιαλίδιο των 250 ml χρησιμοποιείται μόνο για τη θεραπεία των μεγάλων ζώων.

10. ΧΡΟΝΟΣ ΑΝΑΜΟΝΗΣ

Βοοειδή:	Κρέας:	92 ημέρες
	Γάλα:	216 ώρες (9 ημέρες)
Πρόβατα:	Κρέας:	45 ημέρες
	Γάλα:	156 ώρες (6,5 ημέρες)
Χοίροι:	Κρέας:	93 ημέρες

11. ΕΙΔΙΚΕΣ ΣΥΝΘΗΚΕΣ ΔΙΑΤΗΡΗΣΗΣ

Να φυλάσσεται σε θέση, την οποία δεν βλέπουν και δεν προσεγγίζουν τα παιδιά.

Φυλάσσετε σε θερμοκρασία μικρότερη των 25°C.

Διάρκεια ζωής μετά το πρώτο άνοιγμα του περιέκτη: 1 μήνας

Να μη χρησιμοποιείται αυτό το κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν μετά από την ημερομηνία λήξης που αναγράφεται στην ετικέτα ή στο κουτί μετά τη «ΛΗΞΗ». Η ημερομηνία λήξης συμπίπτει με την τελευταία ημέρα του συγκεκριμένου μήνα

12. ΕΙΔΙΚΗ (ΕΣ) ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΗ (ΕΙΣ)

Ειδική προειδοποίηση για κάθε είδος ζώου: Καμία

Ειδική προφύλαξη για τη χορήγηση στα ζώα: Δεν εφαρμόζεται.

Ιδιαίτερες προφυλάξεις που πρέπει να λαμβάνονται από το άτομο που χορηγεί το κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν σε ζώα:

- Μη χρησιμοποιείτε αυτό το προϊόν εάν γνωρίζετε ότι είσαστε αλλεργικοί ή σας έχουν συστήσει να μην εργάζεσθε με τέτοιου είδους προϊόντα.
- Χρησιμοποιείτε αυτό το προϊόν με μεγάλη προσοχή ώστε να αποφευχθεί η επαφή με αυτό, παίρνοντας όλα τα κατάλληλα προστατευτικά μέτρα (ελαστικά γάντια, κ.α.).
- Εάν μετά από επαφή με το προϊόν παρουσιάσετε συμπτώματα, όπως δερματικό εξάνθημα, τότε ζητήστε ιατρική συμβουλή και επιδείξτε στον ιατρό τις οδηγίες αυτές. Οίδημα στο πρόσωπο, τα χείλη ή τα μάτια ή δυσκολία στην αναπνοή είναι σοβαρότερα συμπτώματα και απαιτείται γρήγορη ιατρική αντιμετώπιση.
- Σε περίπτωση που κατά λάθος κάνετε αυτοένεση ή υπάρξει κατάποση να αναζητήσετε αμέσως ιατρική βοήθεια και να επιδείξετε στον ιατρό το εσώκλειστο φύλλο οδηγιών χρήσης ή την ετικέτα του κτηνιατρικού φαρμακευτικού προϊόντος.

Εγκυμοσύνη και γαλουχία: Μπορεί να χορηγηθεί κατά τη διάρκεια της εγκυμοσύνης και της γαλουχίας.

Αλληλεπιδράσεις με άλλα φαρμακευτικά προϊόντα και άλλες μορφές αλληλεπίδρασης: Καμία

Υπερδοσολογία (συμπτώματα, μέτρα αντιμετώπισης, αντίδοτα): Καμία

Ασυμβατότητες: Δεν εφαρμόζεται.

13. ΕΙΔΙΚΕΣ ΠΡΟΦΥΛΑΞΕΙΣ ΑΠΟΡΡΙΨΗΣ ΕΝΟΣ ΧΡΗΣΙΜΟΠΟΙΗΘΕΝΤΟΣ ΚΤΗΝΙΑΤΡΙΚΟΥ ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΟΥ ΠΡΟΙΟΝΤΟΣ Ή ΑΛΛΩΝ ΥΛΙΚΩΝ ΠΟΥ ΠΡΟΕΡΧΟΝΤΑΙ ΑΠΟ ΤΗ ΧΡΗΣΗ ΤΟΥ ΠΡΟΙΟΝΤΟΣ, ΑΝ ΥΠΑΡΧΟΥΝ

Κάθε μη χρησιμοποιηθέν κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν ή μη χρησιμοποιηθέντα υπολείμματα του πρέπει να απορρίπτονται σύμφωνα με τις ισχύουσες εθνικές απαιτήσεις.

Συμβουλευθείτε τον κτηνίατρό σας για τον τρόπο απόρριψης των χρησιμοποιηθέντων φαρμάκων. Τα μέτρα αυτά αποσκοπούν στην προστασία του περιβάλλοντος.

14. ΗΜΕΡΟΜΗΝΙΑ ΤΗΣ ΤΕΛΕΥΤΙΑΣ ΕΓΚΡΙΣΗΣ ΤΟΥ ΦΥΛΛΟΥ ΟΔΗΓΙΩΝ ΧΡΗΣΕΩΣ

ΕΛΛΑΔΑ: 12/10/2010

ΚΥΠΡΟΣ: 14/12/2018

15. ΑΛΛΕΣ ΠΛΗΡΟΦΟΡΙΕΣ

Συσκευασίες:

BT x 1 φιάλη x 100 ml

BT x 1 φιάλη x 250 ml

BT x 6 φιάλες x 100 ml

BT x 1 FL x 50 ml

BT x 12 FL x 50 ml

Μπορεί να μην κυκλοφορούν όλες οι συσκευασίες.

zoetis