

HASZNÁLATI UTASÍTÁS
Dila-Part oldatos injekció A.U.V.

1. A FORGALOMBA HOZATALI ENGEDÉLY JOGOSULTJÁNAK NEVE ÉS CÍME, VALAMINT AZ EEA TERÜLETÉN A KÉSZTERMÉK FELSZABADÍTÁSÁÉRT FELELŐS GYÁRTÓ NEVE ÉS CÍME, HA NEM AZONOS AZ ELŐBBIVEL

A forgalomba hozatali engedély jogosultja és a gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártó:
CENAVISA S.L. Camí Pedra Estela s/n, 43205 Reus, Spanyolország

2. AZ ÁLLATGYÓGYÁSZATI KÉSZÍTMÉNY NEVE
Dila-Part oldatos injekció A.U.V.

3. HATÓANYAGOK ÉS EGYÉB ÖSSZETEVŐK MEGNEVEZÉSE

1 ml oldat tartalmaz:

Hatóanyag: Oxitocin: 10 NE

Segédanyagok: Klórbutanol: 2 mg



4. JAVALLATOK

A méhizomzat összehúzódásának kiváltására vagy felerősítésére ellés során.

Magzatburok visszamaradás és metritisz kezelésére.

Méhelőesés kezelését követően a méh involúciójának elősegítésére.

Agalackia esetén a tejleadás serkentésére.

5. ELLENJAVALLATOK

Nem alkalmazható oxitocin túlérzékenység esetén.

Nem alkalmazható, ha a magzat fekvése, helyeződése, tartása rendellenes illetve, ha a magzat relatív vagy abszolút értelemben nagy.

Nem alkalmazható szív/keringési rendellenesség esetén.

Nem alkalmazható méhrepedés veszélye esetén.

Toxémia esetén alkalmazása fokozott óvatosságot igényel.

6. MELLÉKHATÁSOK

Allergiás reakció nagyon ritkán előfordulhat (10.000 állatból kevesebb, mint egynél jelentkeznek, beleértve az izolált eseteket is).

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

7. CÉLÁLLAT FAJOK

Szarvasmarha, ló, juh, kecske, sertés, kutya, macska.

8. ADAGOLÁS, ALKALMAZÁSI MÓDOK CÉLÁLLAT FAJONKÉNT

Általános adagja állatonként szülészeti célra:

Szarvasmarha, ló: 5 ml (50 NE)

Sertés: 3 ml (30 NE)

Juh, kecske: 1-3 ml (10-30 NE)

Kutya: 0,25-1,5 ml (2,5-15 NE)

Macska: 0,25-0,5 ml (2,5-5 NE)

Tejleadás serkentésére:

Szarvasmarha, ló: 1-2 ml (10-20 NE)

Sertés, juh, kecske: 0,5-2 ml (5-20 NE)

Kutya: 0,2-1 ml (2-10 NE)

Macska: 0,1-0,8 ml (1-8 NE)

Intramuszkulárisan vagy szubkután.

9. A HELYES ALKALMAZÁSRA VONATKOZÓ JAVASLAT

10. ÉLELMEZÉS-EGÉSZSÉGÜGYI VÁRAKOZÁSI IDŐ

Szarvasmarha, ló, juh, kecske, sertés:

Hús és egyéb ehető szövetek: nulla nap

Tej: nulla nap

11. KÜLÖNLEGES TÁROLÁSI ELŐÍRÁSOK

Gyermekek elől gondosan el kell zárni!

25°C alatt, fénytől védve tárolandó.

Ezt az állatgyógyászati készítményt csak a csomagoláson feltüntetett lejárati időn belül szabad felhasználni.

A tartály első felbontása után felhasználható 28 napig.

12. KÜLÖNLEGES FIGYELMEZTETÉSEK

Különleges figyelmeztetések minden célállat fajra vonatkozóan: Hogy megelőzzük a méhrepedést és a magzat esetleges halálát, csak a nyakcsatorna megfelelő tágulata esetén alkalmazható.

Vemhesség, laktáció idején történő alkalmazás: Vemhesség alatt csak akkor alkalmazható, ha az ellés kiváltása a cél.

Gyógyszerkölcsonhatások és egyéb interakciók: Nem alkalmazható kortikoszteroidokkal, szimpatomimetikumokkal, vazokonstriktorokkal, anesztetikumokkal együtt. A kalcium és az ösztrogén fokozzák az oxitocin hatását.

Túlادagolás: A túlادagolás hatása függ a méh állapotától és a magzat(ok) helyzetétől. A fokozott és szabálytalan méhösszehúzódnások méhrepedést és a magzat sérülését, halálát okozhatják.

Inkompatibilitások: Inkompatibilis fibrinolizinnel, norepinefrinnel, proklórperazinnal és warfarinnal.

Az állatok kezelését végző személyre vonatkozó különleges óvintézkedések: Az állatgyógyászati készítményt várandós nők nem alkalmazhatják. Kerülniük a készítmény bőrrel és nyálkahártyákkal történő közvetlen érintkezését. Ha a készítménynek akár csekély mennyisége is a kezelést végző személy szervezetébe jutott, haladéktalanul orvoshoz kell fordulni, bemutatva a készítmény használati utasítását.

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. A HASZNÁLATI UTASÍTÁS UTOLSÓ JÓVÁHAGYÁSÁNAK DÁTUMA

2013. július 17.

15. TOVÁBBI INFORMÁCIÓK

Csak állatorvosi rendelvényre kiadható állatgyógyászati készítmény.

Kizárólag állatorvosi felhasználásra.

Állatgyógyászati készítmények forgalmazására jogosultak forgalmazhatják.

Kiszerezési egységek, bonthatóság

50 ml, 250 ml injekciós üveg, papírdobozban.

20 x 10 ml injekciós üveg bontható gyűjtőcsomagolásban.

Előfordulhat, hogy nem minden kiszerezés kerül kereskedelmi forgalomba.

Törzskönyvi szám

3388/1/13 NÉBIH ÁTI (10 ml)

3388/2/13 NÉBIH ÁTI (50 ml)

3388/1/13 NÉBIH ÁTI (250 ml)

Az állatgyógyászati készítménnyel kapcsolatos további kérdéseivel forduljon a forgalomba hozatali engedély jogosultjának helyi képviselőjéhez: Novimed Gyógyszer-kereskedelmi Kft.

