

Veyxyl® LA 20 %

Suspenzija za injekciju sa
amoksicilinom



- Široki spektar
- Produceno djelovanje
- Dobra sposobnost ponovnog dobivanja suspenzije
- Dobri terapijski rezultati





Amoksicilin, koji se nalazi u Veyxyl® LA 20 %, je jedan on najvažnijih antibiotika u veterinarskoj medicini. Ima široki spektar djelovanja koji obuhvaća gram-pozitivne i gram-negativne bakterije. Njegov spektar djelovanja može se usporediti sa ampicilinom, iako amoksicilin brže pokazuje baktericidni učinak.

Baktericidni učinak postiže se ometanjem sinteze bakterijske stanične stijenke kroz ireverzibilnu deaktivaciju enzima murein-transpeptidaza. Amoksicilin ne djeluje na bakterije koje tvore beta-laktamaze.

Razvoj rezistentnih sojeva odvija se polako i u fazama *in vitro*, a dokazano je stvaranje križne rezistencije sa drugim penicilinima. Amoksicilin se izlučuje putem bubrega. Ima nisku toksičnost te su sistemske/lokalne reakcije na lijek iznimno rijetke.

U istraživanjima biodostupnosti utvrđeno je da se amoksicilin brzo apsorbira nakon intramuskularne aplikacije Veyxyl® LA 20 %. Najviša razina u plazmi kod svinja utvrđena je već nakon 67 minuta, a kod goveda nakon 1.4 sata. Amoksicilin se brzo distribuira u tkivima.

Zbog aluminij-dihidriksistearata ovaj preparat ima produženo djelovanje.

Veći broj znanstvenih istraživanja potvrdio je visoku razinu učinkovitosti amoksicilina. Veyxyl® LA 20 % ima široku primjenu kod infekcija dišnog, probavnog i urogenitalnog sustava.

Veyxyl® LA 20 %

200 mg/ml suspenzije za injekciju za primjenu kod goveda, svinja, ovaca, pasa i mačaka.

Kvalitativni i kvantitativni sastav

1 ml suspenzije za injekciju sadrži:

Djelatna tvar:

Amoksicilin trihidrat 229.60 mg

(jednako 200.00 mg amoksicilina)

Pomoćne tvari:

Butilhidroksianizol (Ph. Eur) 0.08 mg

Butilhidroksitoluen (Ph. Eur) 0.08 mg

Indikacije

Za lijeчење sljedećih bolesti svinja, goveda, teladi, ovaca, pasa i mačaka izazvanih gram-pozitivnim i/ili gram-negativnim uzročnicima osjetljivima na amoksicilin:

Infekcije pluća i dišnog sustava, probavnog sustava, urogenitalne infekcije, lokalizirane infekcije, sekundarne bakterijske infekcije nastale nakon virusnih infekcija, generalizirane infekcije i septikemijske bolesti, vrbanac.

Prije početka terapije sa Veyxyl® LA 20 % preporučljivo je odrediti osjetljivost uzročnika na amoksicilin, posebno u slučaju infekcija probavnog sustava, budući da E.coli i Salmonellae vrlo brzo razvijaju otpornost na amoksicilin.

Kontraindikacije

- Primjena u venu
- Primjena u životinja preosjetljivih na peniciline i cefalosporine
- Teški poremećaji rada bubrega s anurijom i oligurijom
- Prisutnost patogena koji tvore beta-laktamaze
- Primjena kod kunića, hrčaka, zamoraca i drugih malih glodavaca

Nuspojave

Alergijske reakcije (alergijske kožne reakcije, anafilaktički šok)

Ukoliko se pojavi alergijska reakcija na Veyxyl® LA 20 %, terapiju treba odmah prekinuti.

Protumjere:

U slučaju anafilaktičkog šoka primijeniti adrenaline (epinefrin) i glukokortikoide u venu. Kod kožnih alergijskih reakcija primijeniti antihistaminike i/ili glukokortikoide.

Pojava lokalne iritacije nakon aplikacije Veyxyl® LA 20% rijetko se javlja. Učestalost pojave neželjenih reakcija nakon primjene veterinarsko-medicinskog proizvoda može se umanjiti primjenom manje količine VMP-a na više injekcionih mjesta.

Ako zamijetite bilo koju ozbiljnu nuspojavu ili druge nuspojave koje nisu opisane u uputi o veterinarsko-medicinskom proizvodu, molimo obavijestite svog veterinara.

Ciljne vrste životinja

Goveda, svinje, ovce, pas i mačka

Doziranje, način i putevi primjene

Za primjenu u mišić kod svinja, goveda, teladi, ovaca, pasa i mačaka: 10 mg amoksicilina na kilogram tjelesne mase (kg t.m.), jednom dnevno tijekom najmanje 3 uzastopna dana (10 mg amoksicilina na kg t.m. jednako je 0.5 ml Veyxyl® LA 20 % na 10 kg t.m.).

Ako nakon 3 dana provođenja terapije nema vidnog poboljšanja tada je potrebno preispitati dijagnozu i promijeniti terapiju. Preporučljivo je napraviti antibiogram.

S terapijom treba nastaviti 2 dana nakon nestanka kliničkih simptoma.

Kod svinja preporučljiva je aplikacija u lateralnu vratnu muskulaturu, a kod goveda u mišićje u području laka (ankonealno mšičje).

Protresti prije upotrebe!

Savjeti za ispravnu primjenu

Osobe preosjetljive na penicilin trebaju izbjegavati direktni kontakt veterinarsko-medicinskog proizvoda s kožom i sluznicama.

U goveda je preporučljiva primjena Veyxyl® LA 20 % na više injekcionih mjestu. Najviša doza po injekcionom mjestu iznosi 20 ml za goveda.

Karencija

| | | |
|-------------------------------|---------------------------|---------|
| Goveda, telad, svinje i ovce: | Meso i jestive iznutrice: | 28 dana |
| Goveda, ovce: | Mlijeko: | 3 dana |

Posebne mjere pri čuvanju

Držati izvan pogleda i dohvata djece.

Čuvati pri temperaturi do 25 °C.

Držati bočicu u vanjskom pakovanju radi zaštite od svjetla.

Rok valjanosti poslije prvog otvaranja unutarnjeg pakovanja: 28 dana.

Ne koristiti nakon isteka roka valjanosti naznačenog na pakovanju.

Posebne upozorenja

Posebna upozorenja za ciljne vrste životinja:

Nije primjenjivo.

Posebne mjere opreza prilikom primjene:

Posebne mjere opreza prilikom primjene na životnjama:

U goveda je preporučljiva primjena Veyxyl® LA 20 % na više injekcionih mjestu. Najviša doza po injekcionom mjestu iznosi 20 ml za goveda.

Posebne mjere opreza koje mora poduzeti osoba koja primjenjuje veterinarsko-medicinski proizvod na životnjama:
Osobe preosjetljive na penicilin trebaju izbjegavati direktni kontakt veterinarsko-medicinskog proizvoda s kožom i sluznicama.

Primjena tijekom graviditeta, laktacije ili nesenja:

Nije primjenjivo.

Interakcije sa drugim medicinskim proizvodima i drugi oblici interakcije:

Veterinarsko-medicinski proizvod ne mijesati s drugim veterinarsko-medicinskim proizvodima zbog mogućih inkompatibilnosti.
Postoji potencijalni antagonizam sa penicilinima i kemoterapeuticima u pogledu brze pojave bakteriostatskog učinka.

Predoziranje (simptomi, hitni postupci, antidoti), ako je nužno:

U slučaju predoziranja javljaju se simptomi ekscitacije CNS-a, a mogu se pojaviti spazmi/konvulzije. Terapiju sa Veyxyl® LA 20 % treba prekinuti i odmah poduzeti simptomatsko liječenje administracijom benzodiazepina ili barbiturata (antidoti).

Inkompatibilnosti:

Galenske inkompatibilnosti mogu se javiti u prisutnosti sulfonamida, teških metala i oksidacijskih agensa.

Posebne mjere opreza prilikom odlaganja neupotrebljenog veterinarsko-medicinskog proizvoda ili otpadnih materijala dobivenih primjenom tih proizvoda

Bilo koji neupotrebljeni veterinarsko-medicinski proizvod ili otpadni materijali dobiveni primjenom tih veterinarsko-medicinskih proizvoda trebaju se odlagati u skladu s lokalnim propisima. Pitajte vašeg veterinara kako odlagati lijekove koji vam više nisu potrebni. Te mjere pomažu u zaštiti okoliša.

Izdaje se samo na veterinarski recept!

Veličina pakovanja

Bočica od 100 ml.

Molimo pročitati uputu o lijeku prije korištenja veterinarsko-medicinskog proizvoda.

Veyx-Pharma is GMP- and QS-certified.

Veyx-Pharma GmbH · Soehreweg 6 · 34639 Schwarzenborn · Germany

CVA d.o.o. · Tel. +385-(091)4655112 · Fax +385-(01) 6604031 ·
E-Mail cva@cva.hr Web: www.veyx.hr

10/2014