

LIETOŠANAS INSTRUKCIJA
V/DCP/14/0069
Ancesol 10 mg/ml šķīdums injekcijām liellopiem

1. REĢISTRĀCIJAS APLIECĪBAS ĪPAŠNIEKA UN RAŽOŠANAS LICENCES TURĒTĀJA, KURŠ ATBILD PAR SĒRIJAS IZLAIDI, NOSAUKUMS UN ADRESE, JA DAŽĀDI

Reģistrācijas apliecības īpašnieks un par sērijas izlaidi atbildīgais ražotājs:
VetViva Richter GmbH, Durisolstrasse 14, 4600 Wels, Austrija

2. VETERINĀRO ZĀĻU NOSAUKUMS

Ancesol 10 mg/ml šķīdums injekcijām liellopiem
Chlorphenamini maleas

3. AKTĪVO VIELU UN CITU VIELU NOSAUKUMS

Katrs ml satur:

Aktīvā viela:

Hlorfenamīna maleāts 10 mg
(atbilst 7,03 mg hlorfenamīna)

Palīgvielas:

Metilparahidroksibenzoāts (E218)	1,00 mg
Propilparahidroksibenzoāts	0,20 mg

Dzidrš, bezkrāsains vai gandrīz bezkrāsains šķīdums

4. INDIKĀCIJA(-S)

Simptomātiskai ar histamīna atbrīvošanos saistītu stāvokļu ārstēšanai.

5. KONTRINDIKĀCIJAS

Nelietot gadījumos, ja konstatēta pastiprināta jutība pret aktīvo vielu vai pret kādu no palīgvielām.

6. IESPĒJAMĀS BLAKUSPARĀDĪBAS

Hlorfenamīnam ir vāja sedatīva iedarbība.

Ja novērojat jebkuras blakusparādības, arī tās, kas nav minētas šajā lietošanas instrukcijā, vai domājat, ka zāles nav iedarbojušās, lūdzu, informējiet par tām savu veterinārārstu.

7. MĒRĶA SUGAS

Liellopi.

8. DEVAS ATKARĪBĀ NO DZĪVNIEKU SUGAS, LIETOŠANAS VEIDA UN METODEDES

Intramuskulārai vai lēnai intravenozai ievadīšanai, skatīt arī 9. punktu "Ieteikumi pareizai lietošanai".

Pieaugušiem dzīvniekiem:

0,5 mg hlorfenamīna maleāta uz kg ķermeņa svara (5 ml/100 kg ķermeņa svara) reizi dienā trīs dienas pēc kārtas.

Teliem:

1 mg hlorfenamīna maleāta uz kg ķermeņa svara (10 ml/100 kg ķermeņa svara) reizi dienā trīs dienas pēc kārtas.

9. IETEIKUMI PAREIZAI LIETOŠANAI

Lai arī intravenozai ievadīšanai ir tūlītēja terapeitiska iedarbība, tā var stimulēt CNS. Šī iemesla dēļ, ievadīt lēni un nepieciešamības gadījumā uz pāris minūtēm pārtraukt ievadīšanu. Nelietot subkutāni.

10. IEROBEŽOJUMU PERIODS(-I) DZĪVNIEKU PRODUKCIJAS IZMANTOŠANĀ

Gaļai un blakusproduktiem: 1 diena.
Pienam: 12 stundas.

11. ĪPAŠI UZGLABĀŠANAS NORĀDĪJUMI

Uzglabāt bērniem neredzamā un nepieejamā vietā.

Nelietot šīs veterinārās zāles, ja beidzies derīguma termiņš, kas norādīts marķējumā un uz kartona iepakojuma pēc "EXP". Derīguma termiņš attiecināms uz mēneša pēdējo dienu.

Derīguma termiņš pēc pirmās iepakojuma atvēršanas: 28 dienas.

Pēc pirmās atvēršanas uzglabāt temperatūrā līdz 30°C.

12. ĪPAŠI BRĪDINĀJUMI

Īpaši brīdinājumi katrai dzīvnieku sugai

Nav.

Grūsnība un laktācija

Nav pierādīts šo veterināro zāļu drošums grūsnības un laktācijas laikā. Lietot tikai pēc ārstējošā veterinārārsta ieguvuma un riska attiecības izvērtēšanas.

Mijiedarbība ar citām zālēm un citi mijiedarbības veidi

Vienlaicīga citu prethistamīna līdzekļu vai barbiturātu lietošana var pastiprināt hlorfenamīna sedatīvo iedarbību. Prethistamīna līdzekļu lietošana var maskēt agrīnas dažu antibiotiku (piemēram, aminoglikozīdu vai makrolīdu) izraisītās ototoksicitātes pazīmes un var saīsināt iekšķīgi lietojamu antikoagulantu iedarbības laiku.

Pārdozēšana (simptomi, rīcība ārkārtas situācijā, antidoti)

Novērota laba panesamība, ievadot devās, kas līdz pat četrām reizēm pārsniegušas terapeitisko devu.

Ļoti retos gadījumos novērotas lokālas reakcijas injekcijas vietā kakla apvidū. Visas reakcijas bija pārejošas un izzuda bez ārstēšanas.

Nesaderība

Tā kā nav veikti saderības pētījumi, šīs veterinārās zāles nedrīkst lietot maisījumā ar citām veterinārajām zālēm.

Īpaši piesardzības pasākumi, kas jāievēro personai, kas lieto veterinārās zāles dzīvnieku ārstēšanai
Nejaušas pašinjicēšanās gadījumā iespējama sedatīva iedarbība. Ievērot piesardzību, lai izvairītos no nejaušas pašinjicēšanās. Ieteicams līdz injekcijas brīdim aizsargāt adatu.

Ja notikusi nejauša (gadījuma rakstura) pašinjicēšana, nekavējoties meklēt medicīnisko palīdzību un uzrādīt lietošanas instrukciju vai iepakojuma marķējumu ārstam. NEVADĪT TRANSPORTLĪDZEKLI.

Nekavējoties noskalot uzšļakstījušās zāles no ādas un acīm.

13. ĪPAŠI NORĀDĪJUMI NEIZLIETOTU VETERINĀRO ZĀĻU VAI TO ATKRITUMU IZNĪCINĀŠANAI

Jebkuras neizlietas veterinārās zāles vai to atkritumi jāiznīcina saskaņā ar nacionālajiem tiesību aktiem.

14. DATUMS, KAD LIETOŠANAS INSTRUKCIJA PĒDĒJO REIZI TIKA APSTIPRINĀTA

04/2023

15. CITA INFORMĀCIJA

Iepakojuma izmēri

1 x 100 ml, 5 x 100 ml

Ne visi iepakojuma izmēri var tikt izplatīti.

Recepšu veterinārās zāles.

Izplatītājs Latvijā:

SIA "Kalnabeite"

Kalnabeišu aleja 25

Sigulda

Siguldas novads

LV-2150