

MARKĒJUMS
NRP/VFP-00217-07

INFORMĀCIJA, KURAI JĀBŪT UZ TIEŠĀ IEPAKOJUMA

50 ml flakons

1. VETERINĀRO ZĀĻU NOSAUKUMS

Sensiblex[®]

40 mg/ml šķīdums injekcijai liellopiem un suņiem

Denaverine hydrochloride

2. AKTĪVO UN CITU VIELU NOSAUKUMS UN DAUDZUMS

1,0 ml šķīduma satur:

Aktīvā viela:

Denaverīna hidrohlorīds 40.00 mg

Papildviela:

Benzilalkohols 20.00 mg

3. ZĀĻU FORMA

Šķīdums injekcijai

4. IEPAKOJUMA IZMĒRS

50 ml

5. MĒRĶA SUGAS

Liellopi un suņi

6. INDIKĀCIJA(S)

Liellopiem:

Dzemdību norises atvieglošana telēm; pārtrauktu dzemdību aktivizēšana; mīksto dzemdību ceļu atvēršanās un paplašināšanās stimulācija dzemdes vājuma vai nepareizas augļa guļas, auļa kruptības u.c. gadījumā, pirmās vai otrās pakāpes dzemdes kakla sašaurinājums, kurš izveidojies pēc sagriezušās dzemdes repozīcijas; fetotomijas atvieglošana un dzemdību ceļu pasargāšana no ievainojumiem (pārāk liels auglis, nepareiza miruša augļa guļa, ko nevar izlabot, kruptības u.c.).

Dzemdību sāpju regulācija vāju un pārāk stipru dzemdes muskulatūras kontrakciju (spazmas) gadījumos. Lai atvieglotu dzemdību norisi, Sensiblex jāievada aptuveni atvēršanās vai paplašināšanās fāzes beigās. Fetotomijas gadījumā ir papildus nepieciešama epidurālā anestēzija. Ja nepieciešams, Sensiblex var ievadīt atkārtoti tādā pašā devā pēc 40-60 minūtēm.

Suņiem:

Dzemdes kakla pāragra noslēgšanās, kuru var izraisīt dzemdi tonizējošie (oksitocīns) zāļu līdzekļi.

7. LIETOŠANAS METODE UN IEVADĪŠANAS VEIDS(I)

Instramuskulāra vai subkutāna injekcija.

Pirms lietošanas skatīt iepakojumam pievienoto lietošanas instrukciju.

8. IEROBEŽOJUMU PERIODS(I) DZĪVNIEKU PRODUKCIJAS IZMANTOŠANĀ

Ierobežojumu periods:

Gaļai un blakusproduktiem: Nulle dienas

Pienam: Nulle dienas

9. ĪPAŠI BRĪDINĀJUMI, JA NEPIECIEŠAMS

Pirms lietošanas skatīt iepakojumam pievienoto lietošanas instrukciju.

10. DERĪGUMA TERMIŅŠ

Derīgs līdz {mēnesis/gads}

Derīgums pēc pirmās ārējā iepakojuma atvēršanas 28 dienas.

11. ĪPAŠI UZGLABĀŠANAS NOSACĪJUMI

Neuzglabāt temperatūrā virs 25 °C!

12. ĪPAŠI NORĀDĪJUMI RĪCĪBAI AR NEIZLIETOTĀM VETERINĀRĀM ZĀLĒM VAI TO ATKRITUMIEM, JA TĀDI IR

Jebkuras veterinārās zāles vai to atkritumi jāiznīcina saskaņā ar normatīvo aktu prasībām.

13. VĀRDI “LIETOŠANAI DZĪVNIEKIEM” UN NOSACĪJUMI VAI IEROBEŽOJUMI ATTIECĪBĀ UZ PIEGĀDI UN LIETOŠANU, ja piemērojami

Lietošanai dzīvniekiem

Recepšu veterinārās zāles

14. VĀRDI “UZGLABĀT BĒRNIEM NEPIEJAMĀ UN NEREDZAMĀ VIETĀ”

Uzglabāt bērniem nepieejamā un neredzamā vietā.

15. REĢISTRĀCIJAS APLIECĪBAS ĪPAŠNIEKA NOSAUKUMS UN ADRESE

Veyx-Pharma GmbH
Söhreweg 6
34639 Schwarzenborn
Vācija

16. REĢISTRĀCIJAS APLIECĪBAS NUMURS(I)

NRP/VFP-00217-07

17. RAŽOŠANAS SĒRIJAS NUMURS

Sērija: