

ZĀĻU APRAKSTS V/NRP/01/1364

1. VETERINĀRO ZĀĻU NOSAUKUMS

Lotagen injector sol. ad us.vet. 14,4 mg/ml šķīdums ievadīšanai dzemdē govīm un sīvēnmātēm

2. KVALITATĪVAIS UN KVANTITATĪVAIS SASTĀVS

150 ml satur -

Aktīvā viela:

Polikrezulēns (m-krezolsulfonskābes un formaldehīda polikondensāts attiecībā 14:1) 2.16 g

Palīgvielas:

Destilēts ūdens

Pilnu palīgvielu sarakstu skatīt apakšpunktā 6.1.

3. ZĀĻU FORMA

Šķīdums ievadīšanai dzemdē

4. KLĪNISKĀ INFORMĀCIJA

4.1. Mērķa sugas

Govis, sīvēnmātes

4.2. Lietošanas indikācijas, norādot mērķa sugas

Ginekoloģijā un dzemdniecībā – akūtu infekciju izraisīta neauglība, cervicīts, vaginīts, vestibulīts, dzimumorgānu trihomoniāze, urovagīna, vagīnas brūces, vagināla asiņošana.

4.3. Kontrindikācijas

Nav.

4.4. Īpaši brīdinājumi par katru mērķa sugu

Nav.

4.5. Īpaši piesardzības pasākumi lietošanā

Īpaši piesardzības pasākumi, lietojot dzīvniekiem

Izvairīties no šķīduma iekļūšanas acīs.

Piesardzības pasākumi, kas jāievēro personai, kura lieto veterinārās zāles dzīvnieku ārstēšanai

Izvairīties no šķīduma iekļūšanas acīs.

4.6. Iespējamās blakusparādības (biežums un bīstamība)

Nav zināmas.

4.7. Lietošana grūsnības, laktācijas laikā

Nelabvēlīga iedarbība uz grūsnēm vai laktējošiem dzīvniekiem nav zināma.

4.8. Mijiedarbība ar citām veterinārajām zālēm un citi mijiedarbības veidi

Nav zināma.

4.9. Devas un lietošanas veids

Govīm

Cervicīta, vaginīta un vestibulīta gadījumā skalot ar Lotagen injector sol. ad us.vet. šķīdumu vai uz kādu laiku ievietot ar to piesūcinātu tamponu, kas pēc ārstēšanas ir jāizņem.

Sivēnmātēm

MMA sindroma ārstēšanai dzemdi skalot ar vismaz 300 ml Lotagen injector sol. ad us.vet. šķīduma.

Profilakses nolūkā dzemdi skalot ar Lotagen 12 stundu laikā pēc dzemdībām.

4.10. Pārdozēšana (simptomi, rīcība ārkārtas situācijā, antidoti), ja nepieciešams

Ņemot vērā ievadīšanas veidu un indikācijas, pārdozēšana nav iespējama.

4.11. Ierobežojumu periods(-i) dzīvnieku produkcijas izmantošanā

Nulle dienas.

5. FARMAKOLOĢISKĀS ĪPAŠĪBAS

Farmakoterapeitiskā grupa: pretinfekcijas un antiseptiskie līdzekļi intrauterīnai ievadīšanai, polikresulēns; ATĶ vet kods: QG51AD02.

5.1. Farmakodinamiskās īpašības

Ņemot vērā daudzveidīgo polikresulēna farmakodinamiku, Lotagen šķīdumam ir plašs lietošanas spektrs.

Antibakteriāla iedarbība: Pētījumos *in vitro* noskaidrots, ka koncentrācijā 0.15-0.20 mg/ml šķīdums nonāvē dažādas baktērijas un mikrosēnes. Salīdzinājumā ar ķīmijterapeitisko vielu antibakteriālo iedarbību, kas bloķē dažu enzīmu aktivitāti mikroorganismā, Lotagen iedarbojas tieši uz baktēriju, mikrosēņu, raugu un vienšūņu šūnupvalku. Lotagen var lietot kā antiseptisku līdzekli. Rezistences izveidošanās Lotagen lietošanas rezultātā līdz šim nav aprakstīta.

Selektīva koagulācijas darbība: Lotagen koagulē bojātās šūnas, sistemātiski izvadot tās no organisma (demarkācija, eliminācija). No otras puses, Lotagen stimulē ne bojātu šūnu dalīšanos un stimulē audu reģenerāciju, uzlabo ādas epitelizāciju.

Savelkoša darbība: Lotagen injector sol. ad us.vet. ierosina gludās muskulatūras kontrakcijas, kas izraisa arteriolu sašaurināšanos un tādējādi var apturēt nelielu asiņošanu.

5.2. Farmakokinētiskie dati

Pēc lokālas aplikācijas aktīvās vielas uzsūkšanās ir minimāla. Pierādīts, ka pēc intravenozas ievadīšanas aktīvā viela tiek ātri izvadīta.

Ietekme uz vidi

Nav noteikta.

6. FARMACEITISKĀ INFORMĀCIJA

6.1. Palīgvielu saraksts

Destilēts ūdens

6.2. Nesaderība

Nav noteikta

6.3. Derīguma termiņš

Veterināro zāļu derīguma termiņš izplatīšanai paredzētā iepakojumā: 5 gadi

6.4. Īpaši uzglabāšanas nosacījumi

Uzglabāt temperatūrā līdz 25°C.
Sargāt no gaismas un sasalšanas.

6.5. Tiešā iepakojuma veids un saturs

1 x 150 ml

Lotagen injector sol. ad us.vet. šķīdums iepildīts saspiežamā 150 ml polietilēna konteinerā. Konteiners iepakots kartona kārbā.

Katram iepakojumam ir pievienota lietošanas instrukcija.

6.6. Īpaši norādījumi rīcībai ar neizlietotām veterinārajām zālēm vai to atkritumiem, kas paliek pēc to lietošanas

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

7. REĢISTRĀCIJAS APLIECĪBAS ĪPAŠNIEKS

Bioveta, a.s.
Komenského 212
683 23 Ivanovice na Hané
Čehijas Republika

8. REĢISTRĀCIJAS NUMURS

V/NRP/01/1364

9. REĢISTRĀCIJAS /PĀRREĢISTRĀCIJAS DATUMS

07/2001

04/2011

10. TEKSTA PĒDĒJĀS PĀRSKATĪŠANAS DATUMS

03/2011

IZPLATĪŠANAS UN/VAI LIETOŠANAS AIZLIEGUMS

Recepšu veterinārās zāles.