

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

SOLVASOL injection, 180 mg/ml, suspensie injectabilă pentru bovine și câini

2. COMPOZIȚIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ

1 ml produs conține:

Substanță activă

Cefalexină (sub formă de cefalexină sodică) 180 mg

Excipienti

Pentru lista completă a excipientilor, vezi secțiunea 6.1.

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Suspensie injectabilă.

Suspensie uleioasă de culoare albicioasă până la crem.

4. PARTICULARITĂȚI CLINICE

4.1 Specii țintă

Bovine și câini.

4.2 Indicații pentru utilizare, cu specificarea speciilor țintă

Pentru tratarea infecțiilor cauzate de, sau în asociere cu organisme sensibile la cefalexină la bovine și câini.

Următoarele microorganisme sunt sensibile la cefalexina *in vitro*:

<i>Staphylococcus spp</i>	(inclusiv speciile rezistente la penicilină)
<i>Streptococcus spp</i>	<i>Actinomyces bovis</i>
<i>Corynebacterium spp</i>	<i>Haemophilus spp</i>
<i>Pasteurella spp</i>	<i>Erysipelothrix rhusiophatiae</i>
<i>Escherichia coli</i>	<i>Clostridium spp</i>
<i>Proteus spp</i>	<i>Salmonella spp</i>
<i>Micrococcus spp</i>	<i>Fusobacterium spp</i>
<i>Moraxella spp</i>	<i>Peptostreptococcus spp</i>
<i>Actinobacillus lignieresii</i>	<i>Peptococcus spp</i>

În prezența unor microorganisme susceptibile, Solvasol Injection - suspensie injectabilă este indicat pentru tratarea infecțiilor tractului respirator, urogenital, a pielii și a infecțiilor localizate ale țesuturilor moi la câini. La câini poate fi eficient, de asemenea, în tratamentul infecțiilor tractului gastrointestinal.

La bovine, produsul este indicat în tratarea în special a: metritei, infecții ale picioarelor, râni, abcese, tratarea mastitei septice mici pentru suplimentarea terapiei intramamare.

4.3 Contraindicații

Nu se va administra în cazuri de hipersensibilitate cunoscută la cefalosporine sau la oricare dintre excipienti.

4.4 Atenționări speciale pentru fiecare specie țintă

În caz de leziune renală se poate produce o acumulare a produsului. A se administra cu precauție în cazuri de insuficiență renală cunoscută.

4.5 Precauții speciale pentru utilizare

i) Precauții speciale pentru utilizare la animale

Cefalosporinele vor fi păstrate ca rezervă pentru tratamentele care în condiții clinice răspund puțin sau care vor răspunde puțin la alte clase de substanțe antimicrobiene.

Utilizarea produsului nerespectând indicațiile din Rezumatul Caracteristicilor Produsului poate crește prevalența rezistenței bacteriei la cefalosporine și poate scădea eficacitatea tratamentului cu alte cefalosporine datorită posibilității apariției rezistenței încrucișate.

Nu se va administra intravenos sau intratecal.

ii) Precauții speciale care trebuie luate de persoana care administrează produsul medicinal veterinar la animale

Penicilinile și cefalosporinele pot cauza hipersensibilitate (alergie) după administrare, inhalare, ingerare sau în contact cu pielea. Hipersensibilitatea la penicilină poate provoca efecte adverse la cefaloșporine și vice versa. Reacțiile alergice la aceste substanțe în unele cazuri pot fi serioase.

Persoanele cu hipersensibilitate cunoscută la astfel de preparate trebuie să evite contactul cu produsul medicinal veterinar.

A se manipula produsul cu atenție pentru a evita orice expunere, a se lua toate precauțiile recomandate.

În cazul în care, după expunere, apar simptome cum ar fi erupția cutanată, solicitați imediat sfatul medicului și prezentați medicului prospectul produsului sau eticheta. Umflarea feței, buzelor, ochilor sau dificultate în respirație sunt simptome serioase și necesită îngrijire medicală imediat.

4.6 Reacții adverse (frecvență și gravitate)

La locul injectării poate să apară o reacție tisulară localizată.

4.7 Utilizarea în perioada de gestație și lactație

Studiile de laborator efectuate pe şobolani și şoareci nu au demonstrat efecte teratogene, feto-toxice sau materno-toxice, decât la doze foarte mari. Nu sunt informații referitoare la speciile ţintă: se utilizează numai în conformitate cu evaluarea risc/beneficiu efectuată de medicul veterinar responsabil.

Cefalexina nu a fost descoperită în laptele de vacă în urma administrării produsului Solvasol Injection-suspensie injectabilă.

4.8 Interacțiuni cu alte produse medicinale sau alte forme de interacțiune

Nu se cunosc

4.9 Cantități de administrat și calea de administrare

Pentru a asigura o doză cât mai corectă greutatea corporală trebuie să fie determinată cât mai precis posibil pentru a evita subdozarea.

Solvasol Injection - suspensie injectabilă este recomandat pentru administrare intramusculară sau subcutanată la câini și pentru administrare intramusculară la bovine.

Înainte de extragerea primei doze, conținutul flaconului trebuie agitat.

În prezența apei, se produce hidroliza cefalexinei. Se impune, aşadar, utilizarea unei seringi uscate pentru a evita contaminarea conținutului flaconului cu picături de apă.

Câini: Doza recomandată este 10 mg cefalexină/ kg greutate corporală o dată pe zi, timp de până la 5 zile.

Tabelul de mai jos reprezintă o schemă de tratament:

Animal	Greutate	Doză
Câini: Mici	5,0 – 9,0 kg	0,25 - 0,5 ml

Mediu	9,0 – 27,0 kg	0,5 – 1,5 ml
Mare	27,0 – 54,0 kg	1,5 – 3,0 ml

Bovine: Doza recomandată este 7 mg cefalexină/ kg greutate corporală o dată pe zi, timp de până la 5 zile.

Animal	Greutate	Doză
Bovine	7mg/kg	1 ml/ 25 kg

Cantitatea maximă per punct de injectare este 20 ml. Dozele mai mari de 20 ml trebuie administrate în două puncte.

4.10 Supradozare (simptome, proceduri de urgență, antidoturi), după caz

Studiile efectuate pe bovine și câini au arătat că doza dublă nu are efecte secundare, cu excepția unor reacții ușoare la locul injectării.

4.11 Timp de așteptare

A nu se sacrifică pentru consumul uman în timpul tratamentului.

Bovine:

Țesuturi comestibile: 4 zile.

Lapte: 0 mulșori

5. PROPRIETĂȚI FARMACOLOGICE

Grupa farmacoterapeutică: Antibacteriene pentru uz sistemic,
codul veterinar ATC: QJ01DB01

5.1 Proprietăți farmacodinamice

Cefalexina este un antibiotic cefalosporinic cu spectru larg, a cărei structură conține inelul beta-lactamic și dihidrotiazina, care sunt comune tuturor cefalosporinelor.

Următoarele microorganisme sunt sensibile la cefalexina *in vitro*:

<i>Staphylococcus spp</i>	(incluzând speciile rezistente la penicilină)
<i>Streptococcus spp</i>	<i>Actinomyces bovis</i>
<i>Corynebacterium spp</i>	<i>Haemophilus spp</i>
<i>Pasteurella spp</i>	<i>Erysipelothrix rhusiophatiae</i>
<i>Escherichia coli</i>	<i>Clostridium spp</i>
<i>Proteus spp</i>	<i>Salmonella spp</i>
<i>Micrococcus spp</i>	<i>Fusobacterium spp</i>
<i>Moraxella spp</i>	<i>Peptostreptococcus spp</i>
<i>Actinobacillus lignieresii</i>	<i>Peptococcus spp</i>

Antibioticele cefalosporinice își exercită efectul bactericid prin împiedicarea formării peretelui bacterian interferând cu stadiul final al sintezei peptidoglicanului. Inelul beta-lactamic al cefalosporinelor leagă și inhibă enzima transpeptidază care catalizează legătura transversală a unității polimerului glicopeptidic care formează peretele bacterian.

5.2 Particularități farmacocinetice

Cefalexina se absoarbe repede după injectare. Concentrații sanguine sunt dobândite, în general, într-o oră de la administrare. Cefalexina este excretată în urină în concentrații mari.

6. PARTICULARITĂȚI FARMACEUTICE

6.1 Lista excipienților

Trigliceridă caprat caprilică.

6.2 Incompatibilități

În prezența apei se produce hidroliza cefalexinei. Se impune, aşadar, utilizarea unei seringi uscate pentru a evita contaminarea conținutului flaconului cu picături de apă.

6.3 Perioada de valabilitate

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar aşa cum este ambalat pentru vânzare: 2 ani.
Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 28 zile.

6.4 Precauții speciale pentru depozitare

A nu se păstrează la temperatură mai mare de 25 °C. A se proteja de lumină.

6.5 Natura și compoziția ambalajului primar

Flacoane multidoze de 50 ml și 100 ml din sticlă necolorată de tip I, cu dop nitrilic și capsule de fixare din aluminiu.

Ambalaj secundar: cutie de carton.

6.6 Precauții speciale pentru eliminarea produselor neutilizate și a deșeurilor provenite din utilizarea unor astfel de produse

Orice produs medicinal veterinar neutilizat sau deșeu provenit din utilizarea unor astfel de produse trebuie eliminate în conformitate cu cerințele locale.

7 DEȚINĂTORUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

SC Maravet SRL

str. Maravet nr.1, Baia Mare, 430016 România

Tel/Fax: +40 262 211 964, e-mail: office@maravet.com, www.maravet.com

8 NUMĂRUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

110032

9 DATA PRIMEI AUTORIZĂRI/ REÎNNOIRII AUTORIZAȚIEI

15.03.2011

10 DATA REVIZUIRII TEXTULUI

07.2014

INTERDICȚII PENTRU VÂNZARE, ELIBERARE ȘI/SAU UTILIZARE

Se eliberează numai pe bază de rețetă veterinară.

INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL PRIMAR

Cutie de carton

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

SOLVASOL Injection, 180 mg/ml, suspensie injectabilă pentru bovine și câini
(cefalexină sodică)

2. DECLARAAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR SUBSTANȚE

1 ml produs conține:

Substanță activă

Cefalexină (sub formă de cefalexină sodică) 180 mg

Excipienti: Trigliceridă caprat caprilică.

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Suspensie injectabilă

4. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI

1 x 50 ml

1 x 100 ml

5. SPECII ȚINTĂ

Bovine și câini.

6. INDICAȚII

Pentru tratarea infecțiilor cauzate de, sau în asociere cu organisme sensibile la cefalexină la bovine și câini.

7. MOD ȘI CALE DE ADMINISTRARE

Solvason Injection – suspensie injectabilă este recomandat pentru administrare intramusculară sau subcutanată la câini și pentru administrare intramusculară la bovine.

Câini: Doza recomandată este 10 mg cefalexină/ kg greutate corporală o dată pe zi, timp de până la 5 zile.

Bovine: Doza recomandată este 7 mg cefalexină/ kg greutate corporală o dată pe zi, timp de până la 5 zile.

Cantitatea maximă per punct de injectare este 20 ml. Dozele mai mari de 20 ml trebuie administrate în două puncte.

Citii prospectul înainte de utilizare.

8. TEMP DE AȘTEPTARE

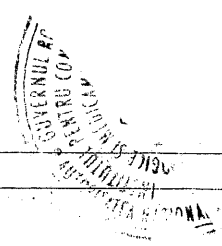
A nu se sacrifică pentru consumul uman în timpul tratamentului.

Bovine:

Tesuturi comestibile: 4 zile.

Lapte: 0 mulșori





9. ATENȚIONĂRI SPECIALE, DUPĂ CAZ

Citiți prospectul înainte de utilizare.

10. DATA EXPIRĂRII

EXP {lună/an}

După deschidere, se va utiliza până la 28 zile.

11. CONDIȚII SPECIALE DE DEPOZITARE

A nu se păstra la temperatură mai mare de 25 °C. A se proteja de lumină.

12. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU ELIMINAREA PRODUSELOR NEUTILIZATE SAU A DEȘEURILOR, DUPĂ CAZ

Orice produs medicinal veterinar neutilizat sau deșeu provenit din utilizarea unor astfel de produse trebuie eliminate în conformitate cu cerințele locale.

13. MENTIUNE „NUMAI PENTRU UZ VETERINAR” ȘI CONDIȚII SAU RESTRICTIONAMENTE PRIVIND ELIBERAREA ȘI UTILIZARE, după caz

Numai pentru uz veterinar - se eliberează numai pe bază de rețetă veterinară.

14. MENTIUNE „A NU SE LĂSA LA ÎNDEMÂNA COPIILOR”

A nu se lăsa la îndemâna și vederea copiilor.

15. NUMELE ȘI ADRESA DETINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

SC Maravet SRL

str. Maravet nr.1, Baia Mare, 430016 România

Tel/Fax: +40 262 211 964, e-mail: office@maravet.com, www.maravet.com

16. NUMĂRUL (NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

110032

17. NUMĂRUL DE FABRICATIE AL SERIEI DE PRODUS

Serie

Lot

INFORMATII CARE TREBUIE INSCRISE PE AMBALAJUL PRIMAR

flacon x 100 ml

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

SOLVASOL Injection, 180 mg/ml, suspensie injectabilă pentru bovine și câini
(cefalexină sodică)

2. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR SUBSTANȚE

1 ml produs conține:

Substanță activă

Cefalexină (sub formă de cefalexină sodică) 180 mg

Excipienți: Trigliceridă caprat caprilică.

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Suspensie injectabilă

4. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI

100 ml

5. SPECII ȚINTĂ

Bovine și câini.

6. INDICAȚII

Pentru tratarea infecțiilor cauzate de, sau în asociere cu organisme sensibile la cefalexină la bovine și câini.

7. MOD ȘI CALE DE ADMINISTRARE

Solviasol Injection - suspensie injectabilă este recomandat pentru administrare intramusculară sau subcutanată la câini și pentru administrare intramusculară la bovine.

Câini: Doza recomandată este 10 mg cefalexină/ kg greutate corporală o dată pe zi, timp de până la 5 zile.

Bovine: Doza recomandată este 7 mg cefalexină/ kg greutate corporală o dată pe zi, timp de până la 5 zile.

Cantitatea maximă per punct de injectare este 20 ml. Dozele mai mari de 20 ml trebuie administrate în două puncte.

Citiți prospectul înainte de utilizare.

8. TEMPORIZARE

A nu se sacrifică pentru consumul uman în timpul tratamentului.

Bovine:

Țesuturi comestibile: 4 zile.

Lapte: 0 mulșori



9. ATENȚIONĂRI SPECIALE, DUPĂ CAZ

Citiți prospectul înainte de utilizare.

10. DATA EXPIRĂRII

EXP {lună/an}

După deschidere, se va utiliza până la 28 zile.

11. CONDIȚII SPECIALE DE DEPOZITARE

A nu se păstra la temperatură mai mare de 25 °C. A se proteja de lumină.

12. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU ELIMINAREA PRODUSELOR NEUTILIZATE SAU A DEȘEURILOR, DUPĂ CAZ

Orice produs medicinal veterinar neutilizat sau deșeu provenit din utilizarea unor astfel de produse trebuie eliminate în conformitate cu cerințele locale.

13. MENTIUNEA „NUMAI PENTRU UZ VETERINAR” ȘI CONDIȚII SAU RESTRICTIONE PRIVIND ELIBERAREA ȘI UTILIZARE, după caz

Numai pentru uz veterinar - se elibereză numai pe bază de rețetă veterinară.

14. MENTIUNEA „A NU SE LĂSA LA ÎNDEMÂNĂ COPIILOR”

A nu se lăsa la îndemâna și vederea copiilor.

15. NUMELE ȘI ADRESA DETINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

SC Maravet SRL

str. Maravet nr.1, Baia Mare, 430016 România

Tel/Fax: +40 262 211 964, e-mail: office@maravet.com, www.maravet.com

16. NUMĂRUL (NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

110032

17. NUMĂRUL DE FABRICATIE AL SERIEI DE PRODUS

Serie

Lot

**INFORMAȚII MINIME CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE UNITĂȚILE MICI DE AMBALAJ
PRIMAR**

flacon x 50 ml

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

SOLVASOL Injection, 180 mg/ml, suspensie injectabilă pentru bovine și câini
(cefalexină sodică)

2. CANTITATEA DE SUBSTANȚĂ (SUBSTANȚE) ACTIVĂ (ACTIVE)

1 ml produs conține:

Substanță activă

Cefalexină (sub formă de cefalexină sodică) 180 mg

3. CONȚINUT PE UNITATE DE GREUTATE, VOLUM SAU NUMĂR DE DOZE

50 ml

4. CALE (CĂI) DE ADMINISTRARE

Solvason Injection - suspensie injectabilă este recomandat pentru administrare intramusculară sau subcutanată la câini și pentru administrare intramusculară la bovine. Citiți prospectul înainte de utilizare.

5. TEMPORALITATEA TRATAMENTULUI

A nu se sacrifică pentru consumul uman în timpul tratamentului.

Bovine:

Țesuturi comestibile: 4 zile.

Lapte: 0 mulșori

6. NUMĂRUL SERIEI

Serie

Lot

7. DATA EXPIRĂRII

EXP {lună/an}

După deschidere, se va utiliza până la 28 zile.

8. MENTIUNEA „NUMAI PENTRU UZ VETERINAR”

Numai pentru uz veterinar.

PROSPECT
SOLVASOL Injection, 180 mg/ml, suspensie injectabilă pentru bovine și câini



1. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE ȘI A DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE FABRICARE, RESPONSABIL PENTRU ELIBERAREA SERIILOR DE PRODUS, DACĂ SUNT DIFERITE

Deținătorul autorizației de comercializare:

SC Maravet SRL

str. Maravet nr.1, Baia Mare, 430016 România

Tel/Fax: +40 262 211 964, e-mail: office@maravet.com, www.maravet.com

Responsabil pentru eliberarea seriilor de produs:

Norbrook Laboratories Limited

Station Works

Newtry

Co.Down, BT35 6JP

Irlanda de Nord

2. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

SOLVASOL Injection, 180 mg/ml, suspensie injectabilă pentru bovine și câini
(cefalexină sodică)

3. DECLARAREA (SUBSTANȚEI) SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR INGREDIENTE (INGREDIENȚI)

1 ml produs conține:

Substanță activă

Cefalexină (sub formă de cefalexină sodică) 180 mg

Excipienti: Trigliceridă caprat caprilică.

4. INDICAȚIE (INDICAȚII)

Pentru tratarea infecțiilor cauzate de, sau în asociere cu organisme sensibile la cefalexină la bovine și câini.

Următoarele microorganisme sunt sensibile la cefalexina *in vitro*:

Staphylococcus spp (inclusând speciile rezistente la penicilină)

Streptococcus spp *Actinomyces bovis*

Corynebacterium spp *Haemophilus spp*

Pasteurella spp *Erysipelothrix rhusiopathiae*

Escherichia coli *Clostridium spp*

Proteus spp *Salmonella spp*

Micrococcus spp *Fusobacterium spp*

Moraxella spp *Peptostreptococcus spp*

Actinobacillus lignieresii *Peptococcus spp*

În prezența unor microorganisme susceptibile, Solvasol Injection - suspensie injectabilă este indicat pentru tratarea infecțiilor tractului respirator, urogenital, a pielii și a infecțiilor localizate ale țesuturilor moi la câini. La câini poate fi eficient, de asemenea, în tratamentul infecțiilor tractului gastrointestinal.

La bovine, produsul este indicat în tratarea în special a: metritei, infecții ale picioarelor, râni, abcese, tratarea mastitei septicemice pentru suplimentarea terapiei intramamare.

5. CONTRAINDICATII

Nu se va administra în cazuri de hipersensibilitate cunoscută la cefalosporine sau la oricare dintre excipienți.

6. REACTII ADVERSE

La locul injectării poate să apară o reacție tisulară localizată.

Dacă observați reacții grave sau alte efecte care nu sunt menționate în acest prospect, vă rugăm informați medicul veterinar.

7. SPECII TINTĂ

Bovine și câini

8. POSOLOGIE PENTRU FIECARE SPECIE, CALE (CĂI) DE ADMINISTRARE ȘI MOD DE ADMINISTRARE

Pentru a asigura o doză cât mai corectă greutatea corporală trebuie să fie determinată cât mai precis posibil pentru a evita subdozarea.

Solvason Injection - suspensie injectabilă este recomandat pentru administrare intramusculară sau subcutanată la câini și pentru administrare intramusculară la bovine.

Înainte de extragerea primei doze, conținutul flaconului trebuie agitat.

În prezența apei, se produce hidroliza cefalexinei. Se impune, aşadar, utilizarea unei seringi uscate pentru a evita contaminarea conținutului flaconului cu picături de apă.

Câini: Doza recomandată este 10 mg cefalexină/ kg greutate corporală o dată pe zi, timp de până la 5 zile.

Tabelul de mai jos reprezintă o schemă de tratament:

Animal	Greutate	Doză
Câini: Mici	5,0 – 9,0 kg	0,25 - 0,5 ml
Medii	9,0 – 27,0 kg	0,5 – 1,5 ml
Mari	27,0 – 54,0 kg	1,5 – 3,0 ml

Bovine: Doza recomandată este 7 mg cefalexină/ kg greutate corporală o dată pe zi, timp de până la 5 zile.

Animal	Greutate	Doză
Bovine	7mg/kg	1 ml/ 25 kg

Cantitatea maximă per punct de injectare este 20 ml. Dozele mai mari de 20 ml trebuie administrate în două puncte.

9. RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

Nu se va administra intravenos sau intratecal.

Înainte de extragerea primei doze, conținutul flaconului trebuie agitat.

În prezența apei, se produce hidroliza cefalexinei. Se impune, aşadar, utilizarea unei seringi uscate pentru a evita contaminarea conținutului flaconului cu picături de apă.

În caz de leziune renală se poate produce o acumulare a produsului. A se administra cu precauție în cazuri de insuficiență renală cunoscută.

10. TIMP DE AȘTEPTARE

A nu se sacrifică pentru consumul uman în timpul tratamentului.

Bovine:

Țesuturi comestibile: 4 zile.

Lapte: 0 mulșori

11. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A nu se lăsa la îndemâna și vederea copiilor.

A nu se păstra la temperatură mai mare de 25 °C. A se proteja de lumină.

A nu se utilizează după data expirării marcată pe etichetă.

Perioada de valabilitate după prima deschidere a containerului: 28 zile.

12. ATENȚIONARE (ATENȚIONĂRI) SPECIALĂ (SPECIALE)

Precauții speciale pentru utilizare la animale

În caz de leziune renală se poate produce o acumulare a produsului. A se administra cu precauție în cazuri de insuficiență renală cunoscută.

Cefalosporinele vor fi păstrate ca rezervă pentru tratamentele care în condiții clinice răspund puțin sau care vor răspunde puțin la alte clase de substanțe antimicrobiene.

Utilizarea produsului nerespectând indicațiile din Rezumatul Caracteristicilor Produsului poate crește prevalența rezistenței bacteriei la cefalosporine și poate scădea eficacitatea tratamentului cu alte cefalosporine datorită posibilității apariției rezistenței încrucișate.

Precauții speciale care trebuie luate de persoana care administrează produsul medicinal veterinar la animale

Penicilinile și cefalosporinele pot cauza hipersensibilitate (alerghie) după administrare, inhalare, ingerare sau în contact cu pielea. Hipersensibilitatea la penicilină poate provoca efecte adverse la cefalosporine și vice versa. Reacțiile alergice la aceste substanțe în unele cazuri pot fi serioase.

Persoanele cu hipersensibilitate cunoscută la astfel de preparate trebuie să evite contactul cu produsul medicinal veterinar.

A se manipula produsul cu atenție pentru a evita orice expunere, a se lua toate precauțiile recomandate.

În cazul în care, după expunere, apar simptome cum ar fi erupția cutanată, solicitați imediat sfatul medicului și prezentați medicului prospectul produsului sau eticheta. Umflarea feței, buzelor, ochilor sau dificultate în respirație sunt simptome serioase și necesită îngrijire medicală imediat.

Studiile de laborator efectuate pe șobolani și șoareci nu au demonstrat efecte teratogene, feto-toxice sau materno-toxice, decât la doze foarte mari. Nu sunt informații referitoare la speciile țintă: se utilizează numai în conformitate cu evaluarea risc/beneficiu efectuată de medicul veterinar responsabil.

Cefalexina nu a fost descoperită în laptele de vacă în urma administrării produsului Solvasol Injection-suspensie injectabilă.

Studiile efectuate pe bovine și câini au arătat că doza dublă nu are efecte secundare, cu excepția unor reacții ușoare la locul injectării.

13. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU ELIMINAREA PRODUSULUI NEUTILIZAT SAU A DEȘEURILOR, DUPĂ CAZ

Medicamentele nu trebuie aruncate în ape reziduale sau resturi menajere.

Solicitați medicului-veterinar informații referitoare la modalitatea de eliminare a medicamentelor care nu mai sunt necesare. Aceste măsuri contribuie la protecția mediului.

14. DATE ÎN BAZA CĂRORA A FOST APROBAT ULTIMA DATĂ PROSPECTUL

07.2014

15. ALTE INFORMAȚII

Flacoane de sticlă de 50 ml și 100 ml.

Nu toate dimensiunile de ambalaje pot fi comercializate.

