

LIETOŠANAS INSTRUKCIJA

V/NRP/96/0344

Mastijet Forte suspensija ievadīšanai tesmenī laktējošām govīm

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

Intervet International B.V.
Wim de Körverstraat 35
5831 AN Boxmeer
Nīderlande

2. VETERINĀRO ZĀĻU NOSAUKUMS

Mastijet Forte suspensija ievadīšanai tesmenī laktējošām govīm

3. AKTĪVO VIELU UN CITU VIELU NOSAUKUMS

1 injektors (8 g) satur:

Aktīvās vielas:

Tetraciklīns	200 mg,
Neomicīns	250 mg,
Bacitracīns	2000 vienības,
Prednizolons	10 mg.

4. INDIKĀCIJA(-S)

Laktējošām slaucamām govīm klīniskā un subklīniskā mastīta ārstēšanai, ko ierosina pret tetraciklīnu, neomicīnu un bacitracīnu jutīgi mikroorganismi (*S.aureus*, *Streptococci*, *E.coli*, *Klebsiella* spp., *A.pyogenes*).

5. KONTRINDIKĀCIJAS

Nelietot gadījumos, ja konstatēta pastiprināta jutība pret tetraciklīnu, bacitracīnu, neomicīnu vai prednizolonu.

Nelietot tīrīšanas salvetes, ja uz pupiem ir redzami nesadzijuši ievainojumi vai brūces.

6. IESPĒJAMĀS BLAKUSPARĀDĪBAS

Var novērot īslaicīgu somatisko šūnu skaita palielināšanos.

Ja novērojat jebkuras būtiskas blakusparādības vai citu iedarbību, kas nav minētas šajā lietošanas instrukcijā, lūdzu, informējiet par tām savu veterinārārstu.

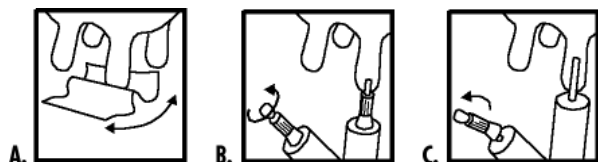
7. MĒRĶA SUGAS

Laktējošas govīs.

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

Vienas injektoru satura ievadīšana tesmeņa katrā inficētajā ceturksnī ik pēc 12 stundām. Maksimālā ārstēšana ir četras ievadīšanas reizes.

Pirms lietošanas pilnīgi izslaukt ceturksni. Rūpīgi notīrīt un dezinficēt pupu un tā atveri ar iepakojumā pievienoto tīrīšanas salveti (A). Uzmanīties, lai novērstu injektoru sprauslas piesārņošanu. Atkarībā no daļējas vai pilnīgas ievietošanas, no injektoru gala noņemt tikai uzgali un uzmanīgi ievadīt 5 mm dziļi pupa atverē (B) vai noņemt visu vāciņu un uzmanīgi ievadīt visā sprauslas garumā pupa atverē (C). Visu injektoru saturu lēnām iespiest pupā.



9. IETEIKUMI PAREIZAI LIETOŠANAI

Injektoru lietot tikai vienreiz.

10. IEROBEŽOJUMU PERIODS(-I) DZĪVNIEKU PRODUKCIJAS IZMANTOŠANĀ

Gaļai un blakusproduktiem: 14 dienas,
Pienam: 96 stundas (8 slaušanas reizes).

11. ĪPAŠI UZGLABĀŠANAS NORĀDĪJUMI

Uzglabāt bērniem neredzamā un nepieejamā vietā.

Uzglabāt ledusskapī (2°C - 8°C)

Nelietot šīs veterinārās zāles, ja beidzies derīguma termiņš, kas norādīts marķējumā (injektors, paciņa un kartona kastīte).

12. ĪPAŠI BRĪDINĀJUMI

Īpaši piesardzības pasākumi, lietojot dzīvniekiem:

Veterināro zāļu lietošana atšķirīgi no dotajiem norādījumiem var paaugstināt baktēriju rezistenci pret tetraciklīnu, bacitracīnu vai neomicīnu.

Veterināro zāļu lietošana jāpamato ar no dzīvnieka izolētu baktēriju jutīguma pārbaudes rezultātiem. Ja tas nav iespējams, ārstēšanu var veikt, balstoties uz vietējo (reģionālo un saimniecības līmeņa) epidemioloģisko informāciju par mērķa baktēriju jutīgumu, kā arī saskaņā ar vispārpieņemtajiem antibakteriālo zāļu lietošanas pamatprincipiem.

Īpaši piesardzības pasākumi, kas jāievēro personai, kura lieto veterinārās zāles dzīvnieku ārstēšanai :

Mazgāt rokas pēc tīrīšanas salvešu lietošanas un uzvilkt aizsargcimdus, ja izopropilspirts jums izraisa ādas kairinājumu.

Personām, ar zināmu pastiprinātu jutību pret tetraciklīniem, neomicīnu vai bacitracīnu, izvairīties no šo veterināro zāļu saskares ar ādu.

Tetraciklīns, neomicīns un bacitracīns var izraisīt pastiprinātu jutību (alerģiju) pēc injekcijas, ieelpošanas, norīšanas vai saskares ar ādu. Alerģiskas reakcijas pret šīm vielām dažreiz var būt smagas. Ja pēc lietošanas novēro tādus simptomus kā ādas pietūkums, meklēt medicīnisko palīdzību un uzrādīt šo brīdinājumu ārstam. Sejas, lūpu vai acu pietūkums vai apgrūtināta elpošana ir smagāki simptomi un ir nepieciešama tūlītēja medicīniska palīdzība.

Grūsnība un laktācija:

Drīkst lietot laktācijas un grūsnības laikā.

Pētījumos laboratorijas dzīvniekiem netika konstatēta embriotoksiska un/vai teratogēna iedarbība.

Mijiedarbība ar citām zālēm un citi mijiedarbības veidi:

Nav zināma.

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

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

Zāles nedrīkst iznīcināt, izmantojot kanalizāciju vai kopā ar sadzīves atkritumiem.

Jautājiet savam veterinārārstam, kā atbrīvoties no nevajadzīgām zālēm. Šādi pasākumi palīdzēs aizsargāt apkārtējo vidi.

14. DATUMS, KAD LIETOŠANAS INSTRUKCIJA PĒDĒJO REIZI TIKA APSTIPRINĀTA

04/2018

15. CITA INFORMĀCIJA

Recepšu veterinārās zāles.