

LIETOŠANAS INSTRUKCIJA

V/NRP/96/0344

Mastijet Forte

Suspensija lietošanai tēmsenī govīm

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

Reģistrācijas apliecības īpašnieks un ražotājs:

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

2. VETERINĀRO ZĀĻU NOSAUKUMS

Mastijet Forte

Suspensija lietošanai tēmsenī govīm

3. AKTĪVO VIELU UN CITU VIELU NOSAUKUMS

Katrs 8 g injektors satur:

Aktīvās vielas:

Tetraciklīns	200 mg
Neomicīns	250 mg
Bacitracīns	2000 SV
Prednizolons	10 mg

4. INDIKĀCIJAS

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

5. KONTRINDIKĀCIJAS

Nelietot dzīvniekiem, kuriem ir alerģija pret tetraciklīnu, bacitracīnu, neomicīnu vai prednizolonu. Nelietot tīrīšanas salvetes, ja uz pupiēm ir redzamas nesadzijuši ievainojumi vai brūces.

6. NEVĒLAMĀS BLAKUSPARĀDĪBAS

Var novērot īslaicīgu somatisko šūnu skaita palielināšanos.

Ja rodas nopietnas blakusparādības vai citas parādības, kas nav minētas šajā lietošanas instrukcijā, lūdzu, informējiet par tām savu veterinārārstu.

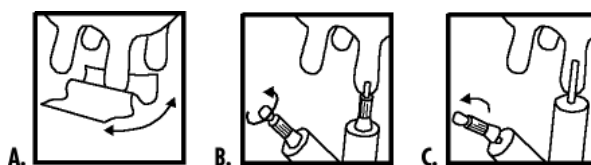
7. MĒRĶA SUGAS

Laktējošas govīs

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

Vienas šļirces saturs ievadīšana 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 pievienoto tīrīšanas salveti (A). Rūpēties, lai novērstu injektora sprauslas piesārņošanu. Atkarībā no daļējas vai pilnīgas ievietošanas, no injektora 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 injektora saturu lēnām iespiest pupā.



9. IETEIKUMI PAREIZAI LIETOŠANAI

Nelietot šīs zāles, ja jums ir pastiprināta jutība pret tetraciklīniem, neomicīnu vai bacitracīnu vai ja jums ir ieteikts nestrādāt ar šādiem preparātiem.

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

Injektors jālieto tikai vienreiz.

10. IEROBEŽOJUMU PERIODS(I) DZĪVNIEKU PRODUKCIJAS IZMANTOŠANĀ

Gaļai un sblakusproduktiem: 14 dienas

Pienam: 8 slaukšanas reizes.

11. ĪPAŠI UZGLABĀŠANAS NORĀDĪJUMI

Uzglabāt bērniem nepieejamā un neredzamā vietā.

Uzglabāt ledusskapī (2°C - 8°C)

Nelietot, ja beidzies derīguma termiņš, kurš norādīts marķējumā (injektors, paciņa un kartona kārba).

12. ĪPAŠI BRĪDINĀJUMI

Īpaši piesardzības pasākumi, lietojot dzīvniekiem

Neatbilstoša zāļu lietošana var paaugstināt baktēriju rezistenci pret tetraciklīnu, bacitracīnu vai neomicīnu.

Zāles lietojamas pēc tam, kad veikta no dzīvnieka izolētu baktēriju jutīguma pārbaude. Ja tas nav iespējams, ārstēšanu var veikt, balstoties uz vietējo (reģionālo un saimniecības) epidemioloģisko informāciju par mērķbaktēriju jutīgumu, kā arī saskaņā ar oficiālo nacionālo pretmikrobo līdzekļu lietošanas politiku.

Piesardzības pasākumi, kas jāievēro personai, kura lieto veterinārās zāles dzīvnieku ārstēšanai
Personām, ar pastiprinātu jutību pret tetraciklīniem, neomicīnu vai bacitracīnu, jānovērš šo veterināro zāļu saskarsme ar ādu.

Tetraciklīns, neomicīns un bacitracīns var izraisīt pastiprinātu jutību (alerģiju) pēc injekcijas, ieelpošanas, norīšanas vai saskarsmes ar ādu. Alerģiskas reakcijas uz 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 elpošanas grūtības ir smagāki simptomi un prasa nekavējošu medicīnisko palīdzību.

Paredzēts lietošanai laktācijas un grūsnības laikā.

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

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

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

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

04.01.2011

15. CITA INFORMĀCIJA

Recepšu veterinārās zāles.

Lietošanai dzīvniekiem.

Lai iegūtu papildus informāciju par šīm veterinārajām zālēm, lūdzam sazināties ar reģistrācijas apliecības īpašnieka vietējo pārstāvi.