

ZĀĻU APRAKSTS V/NRP/96/0343

1. VETERINĀRO ZĀĻU NOSAUKUMS

Metricure suspensija ievadīšanai dzemdē govīm

2. KVALITATĪVAIS UN KVANTITATĪVAIS SASTĀVS

Katra šļirce satur:

Aktīvā viela:

Cefapirīns (cefapirīna benzoāta formā) 500 mg

Palīgviela(s):

Vidēji garu ķēžu triglicerīdi 19 g

Pilnu palīgvielu sarakstu skatīt apakšpunktā 6.1.

3. ZĀĻU FORMA

Sterila suspensija ievadīšanai dzemdē

4. KLĪNISKĀ INFORMĀCIJA

4.1. Mērķa sugas

Govis

4.2. Lietošanas indikācijas, norādot mērķa sugas

Metricure ir indicēts subakūta un hroniska endometrīta ārstēšanai govīm (ne mazāk kā 14 dienas pēc atnešanās), kuru ierosina pret cefapirīnu jutīgas baktērijas.

Metricure var tikt lietots arī atkārtoti apsēklotu govju ārstēšanai (vairāk kā trīs neveiksmīgas apsēklošanas), ja ir aizdomas, ka bakteriālās infekcijas izraisa auglības problēmu.

4.3. Kontrindikācijas

Nelietot, ja konstatēta pastiprināta jutība pret cefalosporīniem vai penicilīniem.

4.4. Īpaši brīdinājumi

Nav

4.5. Īpaši piesardzības pasākumi lietošanā

Īpaši piesardzības pasākumi, lietojot dzīvniekiem

Nav noteikti.

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

Penicilīni un cefalosporīni var izraisīt jutīgumu (alerģiju) pēc injekcijas, ieelpošanas, norīšanas vai saskarsmes ar ādu. Jutīgums pret penicilīniem var izraisīt krustenisko jutīgumu pret cefalosporīniem un otrādi. Alerģiskā reakcijas pret šīm vielām dažkārt var būt nopietnas.

1. Nelietot šīs zāles, ja Jums piemīt jutīgums, vai ja Jums ir ieteikts nestrādāt ar šādām zālēm.
2. Rīkoties ar šīm zālēm uzmanīgi, lai novērstu saskarsmi, ievērojot visus ieteiktos brīdinājumus. Uzvilkt polietilēna vienreizējās lietošanas cimdus.
3. Ja Jums pēc saskarsmes parādās simptomi, tādi kā ādas apsārtums, Jums ir jāmeklē medicīniskā palīdzība un ir jāuzrāda ārstam šis brīdinājums. Sejas, lūpu vai acu tūska vai apgrūtināta elpošana ir daudz nopietnāki simptomi, kam nepieciešama neatliekamā medicīniskā palīdzība.

4.6. Nevēlamās reakcijas (biežums un bīstamība)

Nav zināmas.

4.7. Lietošana grūsnības, laktācijas vai dēšanas laikā

Produkts nav indicēts lietošanai grūsnības laikā, bet var lietot laktācijas laikā.

4.8. Mijiedarbība ar citām zālēm un citi mijiedarbības veidi

Neievadīt vienlaicīgi ar citām antibiotikām ievadīšanai dzemdē.

4.9. Devas un lietošanas veids

Vienas Metricure šļirces saturs ir jāievada dzemdes dobumā, izmantojot pievienoto vienreizējās lietošanas katetru:

1. Pievieno šļirci katetram
2. Dzemdes kaklu tur ar taisnajā zarnā ievadītu roku, uz kuras uzvilkts cimds.
3. Maigām svārstīgām dzemdes kakla kustībām, katetru ievada cauri kaklam dzemdes dobumā.
4. Injicē Metricure.

Atkarībā no atbildes, dažos gadījumos, ja klīniskie simptomi neizzūd, var būt nepieciešama otra ārstēšana pēc 7-14 dienām.

Dzīvniekiem, kuri ir bijuši apsēkloti, Metricure var ievadīt vienu dienu pēc apsēklošanas. Piometras gadījumā, vispirms ir ieteicama ārstēšana ar prostaglandīniem, lai ierosinātu luteolīzi un izvadītu paliekas no dzemdes dobuma.

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

Zāles tiek piegādātas vienas devas šļircē, tādējādi pārdozēšana ir maz ticama.

4.11. Ierobežojumu periods(i) dzīvnieku produkcijas izmantošanā

Gaļai un blakusproduktiem: 24 stundas pēc pēdējās ārstēšanas.

Pienam: 0 dienas.

5. FARMAKOLOĢISKĀS ĪPAŠĪBAS

Farmakoterapeitiskā grupa: Cefalosporīni, ATKĶ vet kods: QG51AX02.

Cefapirīns, pirmās paaudzes cefalosporīns, ir plaša spektra antibiotika ar baktericīdu darbību pret grampozitīvām un gramnegatīvām baktērijām. Cefapirīns ir izturīgs pret penicilināzes darbību.

6. FARMACEITISKĀ INFORMĀCIJA

6.1. Palīgvielu saraksts

Makrogolcetostearilēteris 12
Makrogolcetostearil ēteris 20
Hidrogenēta rīcineļļa
Vidēji garu ķēžu triglicerīdi

6.2. Nesaderība

Nav zināmas.

6.3. Derīgums

Veterināro zāļu derīguma termiņš izplatīšanai paredzētā iepakojumā: 3 gadi.

6.4. Īpaši uzglabāšanas nosacījumi

Neuzglabāt temperatūrā virs 25°C.

6.5. Tiešā iepakojuma veids un saturs

ABPE šļircēs cilindrs ar ZBPE virzuli un vāciņu, kas satur 19 g suspensijas, iepakotas kārbās pa 10 šļircēm. Ievadīšanai pievienoti dzemdes katetri.

6.6. Īpaši norādījumi rīcībai ar neizlietotām veterinārām 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

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

8. REĢISTRĀCIJAS NUMURS(I)

V/NRP/96/0343

9. REĢISTRĀCIJAS /PĀRREĢISTRĀCIJAS DATUMS

Reģistrācijas datums: 08/05/1996
Pārreģistrācijas datums: 8/11/2005

10. TEKSTA PĒDĒJĀS PĀRSKATĪŠANAS DATUMS

Jūnijs 2010

TIRDZNIECĪBAS, PIEGĀDES UN/VAI LIETOŠANAS AIZLIEGUMS

Recepšu veterinārās zāles.