

HASZNÁLATI UTASÍTÁS

1. A FORGALOMBA HOZATALI ENGEDÉLY JOGOSULTJÁNAK, TOVÁBBÁ AMENNYIBEN ETTŐL ELTÉR, A GYÁRTÁSI TÉTELEK FELSZABADÍTÁSÁÉRT FELELŐS GYÁRTÓNAK A NEVE ÉS CÍME

A forgalomba hozatali engedély jogosultja:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited
Rossmore Industrial Estate
Monaghan, Írország

A gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártó:

Norbrook Laboratories Limited,
Station Works, Camlough Road, Newry, County Down, BT35 6JP, Észak-Írország vagy

Norbrook Manufacturing Ltd,
Rossmore Industrial Estate, Monaghan, Írország

2. AZ ÁLLATGYÓGYÁSZATI GYÓGYSZERKÉSZÍTMÉNY NEVE

Multiject tögyinfúzió A.U.V.

3. HATÓ- ÉS SEGÉDANYAGOK MEGNEVEZÉSE

1 db 5 g-os fecskendő tartalmaz:

Hatóanyag(ok):

Prokain-penicillin	100.000	NE
Sztreptomicin-szulfát	100	mg
Neomicin-szulfát	100	mg
Prednizolon	10	mg

Vivőanyagok:

Folyékony paraffin, fehér vazelin

4. JAVALLATOK

Laktáló teheneknél penicillinre, sztreptomicinre, vagy neomicinre érzékeny kórokozók által okozott, akut és Mastitest vizsgálattal igazolt szubklinikai masztitisz kezelésére, beleértve a gyulladásos tünetek gyors megszüntetését is. Különösen alkalmas *E. coli*, *Streptococcus agalactiae*, *Streptococcus dysgalactiae*, *Streptococcus uberis*, és *Staphylococcus aureus* baktériumok okozta heveny tögygyulladás gyógykezelésére.

5. ELLENJAVALLATOK

Nem alkalmazható a készítmény hatóanyagaival vagy vivőanyagaival szembeni túlérzékenység esetén.

6. MELLÉKHATÁSOK

Nem ismeretesek.

Ha súlyos, nemkívánatos hatást vagy egyéb, az alkalmazási utasításban nem szereplő hatásokat észlel, értesítse erről a kezelő állatorvost!

7. CÉLÁLLAT FAJOK

Szarvasmarha (tejelő tehen)

8. ADAGOLÁS, ALKALMAZÁSI MÓD(OK) CÉLÁLLAT FAJONKÉNT

Minden beteg tögynegyedbe juttassuk be egy fecskendő teljes tartalmát közvetlenül a fejés után, 24 órás időközönként, 3 egymást követő napon át.

9. A HELYES ALKALMAZÁSRA VONATKOZÓ JAVASLAT

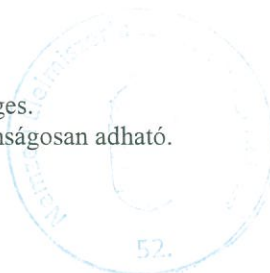
Kezelés előtt a tögybimbót megfelelő készítménnyel fertőtleníteni szükséges.

Ügyeljünk az aseptikus adagolásra! Vemhes és tejelő állatoknak is biztonságosan adható.

10. ÉLELMEZÉS EGÉSZSÉGÜGYI VÁRAKOZÁSI IDŐ

Szarvasmarha ehető szövetek: 7 nap

Tehéntej: 96 óra (8 fejés)



11. KÜLÖNLEGES TÁROLÁSI ELŐÍRÁSOK

Az állatgyógyászati készítményt gyermekek elől gondosan el kell zárni!

Száraz, hűvös helyen, fénytől védve, 25°C alatt tárolandó.

A kereskedelmi csomagolású állatgyógyászati készítmény lejárati ideje: 2 év.

Csak a csomagoláson feltüntetett lejárati időn belül szabad felhasználni.

12. KÜLÖNLEGES FIGYELMEZTETÉS(EK)

Különleges figyelmeztetések az állatokon való alkalmazáshoz

Kezelés előtt a tőgybimbót megfelelő készítménnyel fertőtleníteni szükséges.

A kezelés időtartama alatt az állatok állapotát rendszeres állatorvosi vizsgálattal ellenőrizni kell.

Javaslat a körületek alkalmazás érdekében

A készítmény csak klinikai tőgygyulladás kezelésére használható. A készítmény alkalmazását a célzott baktériumok érzékenysége vonatkozó helyi (regionális vagy telepi) epidemiológiai adatokra kell alapozni, és figyelembe kell venni az antimikrobiális szerekre vonatkozó hivatalos és helyi irányelveket.

Amikor csak lehetséges, a készítményt antibiotikum-érzékenységi vizsgálatok alapján kell alkalmazni.

Kerülendő az olyan telepeken történő alkalmazása, ahol β -laktamáz nem termelő *Staphylococcus* törzseket izoláltak.

Az állatorvosoknak lehetőség szerint törekedniük kell a szűk hatásspektrumú antibiotikumok használatára.

A készítmény nem megfelelő alkalmazása növelheti a β -laktám antibiotikumokkal szemben rezisztens baktériumok előfordulásának gyakoriságát, valamint a keresztrezisztencia lehetősége miatt csökkentheti a β -laktám antibiotikumokkal történő kezelés hatékonyságát.

Az állatok kezelését végző személyre vonatkozó különleges óvintézkedések

A penicillinek és cefalosporinok a befecskendezést, belélegzést, szájon át való felvételt és bőrrel való kontaktust követően túlérzékenységi reakciót okozhatnak. A penicillin iránti túlérzékenység a cefalosporinok iránti kereszt-szenzibilizációt idézhet elő és viszont. Az általuk kiváltott allergiás reakciók esetenként súlyosak lehetnek.

Penicillinre, sztreptomycinre és neomicinre ismertén érzékeny személyek ne dolgozzanak a készítménnyel! Ha túlérzékenységre utaló tünetek mutatkoznak (pl. bőrkirütés), orvoshoz kell fordulni. Az arc, az ajkak és a szemek megduzzadása súlyosabb tünetnek számítanak, ilyenkor sürgős orvosi beavatkozásra van szükség.

Alkalmazás után kezet kell mosni.

Vemhesség, laktáció és tojásrakás idején történő alkalmazás

Vemhes és tejelő állatoknak is biztonságosan adható.

Túladagolás (tünetek, sürgősségi intézkedések, antidotumok)

Véletlen túladagolás esetén nem várható nem kívánatos hatás.

13. A FEL NEM HASZNÁLT KÉSZÍTMÉNY VAGY HULLADÉKÁNAK KEZELÉSÉRE, MEGSEMMISÍTÉSÉRE VONATKOZÓ UTASÍTÁSOK, (AMENNYIBEN SZÜKSÉGESEK)

A fel nem használt állatgyógyászati készítményt, valamint az állatgyógyászati készítményekből származó hulladék anyagokat a helyi hatósági követelményeknek megfelelően kell megsemmisíteni.

14. A HASZNÁLATI UTASÍTÁS UTOLSÓ JÓVÁHAGYÁSÁNAK DÁTUMA

2019. december 10.

15. TOVÁBBI INFORMÁCIÓK

Az állatgyógyászati készítménnyel kapcsolatos további kérdéseivel forduljon a forgalomba hozatali engedély jogosultjának magyarországi képviseletéhez.

Rendelhetőség

Csak állatorvosi vényre kiadható állatgyógyászati készítmény.

Forgalmazhatóság

Állatgyógyászati készítmények forgalmazására jogosultak forgalmazhatják.

Kiszerelési egységek

24 db steril, 5 g-os, előre feltöltött, egyszer használatos polietilén fecskendő védőkupakkal, papírdobozban.

Törzskönyvi szám

3173/1/12 NÉBIH ÁTI (5g)

Gy.sz.:

Lejárati idő:

