

HASZNÁLATI UTASÍTÁS

Mamifort 75/200 mg intramammális szuszpenzió szarvasmarhák (tejelő tehenek) részére A.U.V.

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

Laboratorios SYVA, S.A.
C/Párroco Pablo Díez, 49-57
24010 LEON-Spanyolország

Forgalmazó:

Alpha-Vet Kft.
8000 Székesfehérvár, Homoksor 7.
Tel.: 22/516-419

2. AZ ÁLLATGYÓGYÁSZATI KÉSZÍTMÉNY NEVE

Mamifort 75/200 mg intramammális szuszpenzió szarvasmarhák (tejelő tehenek) részére A.U.V.

3. HATÓANYAGOK ÉS EGYÉB ÖSSZETEVŐK MEGNEVEZÉSE

1 fecskendő tartalmaz:

Hatóanyag:

Ampicillin (Na só formájában)	75 mg
Kloxacillin (Na só formájában)	200 mg

4. JAVALLAT(OK)

Ampicillinre és kloxacillinre érzékeny *Staphylococcus aureus* és *Streptococcus* spp. által okozott tüdőgyulladás gyógykezelésére tejelő tehenek esetén.

5. ELLENJAVALLATOK

Nem alkalmazható a hatóanyagokkal vagy bármely segédanyaggal szembeni túlérzékenység esetén.

6. MELLÉKHATÁSOK

Nem ismeretesek.

Ha bármilyen mellékhatást észlel, még ha az nem is szerepel ebben a használati utasításban, vagy gondolja, hogy a készítmény nem hatott, értesítse erről a kezelő állatorvost!

7. CÉLÁLLAT FAJOK

Szarvasmarha (tejelő tehen).

8. ADAGOLÁS, ALKALMAZÁSI MÓD(OK) CÉLÁLLAT FAJONKÉNT

Intramammális alkalmazásra.

75 mg ampicillin (Na) + 200 mg kloxacillin (Na) /tőgynegyed (egy injektor Mamifort/ tőgynegyed) 12 óránként három alkalommal.

9. A HELYES ALKALMAZÁSRA VONATKOZÓ JAVASLAT

Az állatokat a tüdőgyulladás első tüneteinek megjelenésekor kezelni kell a laktációs periódus időszakában. A készítmény alkalmazását megelőző utolsó fejest követően a kezelendő tőgynegyedet alaposan meg kell tisztítani fertőtlenítő oldattal. A kezelést követően a tőgyet a készítmény gyorsabb szétterjedése érdekében masszírozni kell.

10. ÉLELMEZÉS-EGÉSZSÉGÜGYI VÁRAKOZÁSI IDŐ(K)

Szarvasmarha

Hús és egyéb ehető szövetek: 7 nap

Tej: 72 óra

11. KÜLÖNLEGES TÁROLÁSI ELŐÍRÁSOK

Gyermekek elől gondosan el kell zárni!

25°C alatt tárolandó. Hűtőben nem tárolható. Nem fagyasztható.

A kereskedelmi csomagolású állatgyógyászati készítmény felhasználható: 2 évig.

A tartály első felbontása után felhasználható: azonnal felhasználandó.



12. KÜLÖNLEGES FIGYELMEZTETÉS(EK)

A kezelt állatokra vonatkozó különleges óvintézkedések

Az állatgyógyászati készítményt az antibiotikum-érzékenységi vizsgálat eredménye alapján, és az antimikrobiális szerek használatára vonatkozó hivatalos és helyi irányelvek figyelembevételével kell alkalmazni. A készítmény használati utasítástól eltérő alkalmazása növelheti a rezisztens baktériumtörzsek kialakulásának kockázatát.

Az állatok kezelését végző személyre vonatkozó különleges óvintézkedések

A penicillinek és cefalosporinok lenyelés vagy bőrrel való érintkezést követően túlérzékenységet (allergiát) okozhatnak. A penicillin túlérzékenység keresztreakcióként cefalosporin túlérzékenységet is okozhat, és fordítva. Az említett anyagokkal szembeni túlérzékenységi reakció esetenként súlyos fokú lehet.

Penicillinek/cefalosporinok iránti ismert túlérzékenység esetén kerülni kell az állatgyógyászati készítménnyel való érintkezést.

Az állatgyógyászati készítmény előkészítése, alkalmazása során az alábbi egyéni védőfelszerelés viselése kötelező: kesztyű.

Véletlen öninjekciózás/ bőrre kerülés esetén haladéktalanul orvoshoz kell fordulni bemutatva a készítmény használati utasítását vagy címkéjét.

Ha a készítmény bőrre vagy szembe jut, bő vízzel le kell mosni. Ha az alkalmazás során/után allergiás tünetek alakulnának ki, mint pl. bőrkirritás, orvoshoz kell fordulni bemutatva ezt a figyelmeztetést. Az arc, ajkak vagy szemkörnyék megduzzadása vagy a légzési nehézség olyan súlyos tünetek, amelyek azonnali orvosi ellátást igényelnek.

Alkalmazás után kezet kell mosni.

Vemhesség és laktáció

Az állatgyógyászati készítmény ártalmatlansága nem igazolt vemhesség idején.

Laktáció ideje alatt alkalmazható.

Gyógyszerköcsönhatások és egyéb interakciók

Egyéb bakteriosztatikus hatású antibiotikumokkal együtt nem adható.

Túladagolás

A maximálisan tolerálható dózis a javasolt dózis ötszöröse.

13. A FEL NEM HASZNÁLT KÉSZÍTMÉNY VAGY HULLADÉKAINAK ÁRTALMATLANNÁ TÉTELÉRE VONATKOZÓ UTASÍTÁSOK, (AMENNYIBEN SZÜKSÉGESEK)

A fel nem használt állatgyógyászati készítményt valamint a keletkező hulladékokat a helyi követelményeknek megfelelően kell megsemmisíteni.

14. A HASZNÁLATI UTASÍTÁS UTOLSÓ JÓVÁHAGYÁSÁNAK IDŐPONTJA

2018. november 8.

15. TOVÁBBI INFORMÁCIÓK

15.1. Rendelhetőség

Kizárólag állatorvosi vényre adható ki. Kizárólag állatgyógyászati alkalmazásra.

15.2. Forgalmazhatóság

Állatgyógyászati készítmények forgalmazására jogosultak forgalmazhatják.

15.3. Kiszerezési egységek és (amennyiben a forgalomba hozatali engedélyben fel van tüntetve) bonthatóság

Műanyag (polietilén) kupakkal zárt kanüllel és hátulról lezáró dugattyúval rendelkező injektor. Minden egyes injektor 10 ml űrtartalmú és 8 g szuszpenziót tartalmaz.

Kartondoboz 4 injektorral

Műanyag vödör 48 injektorral

Műanyag vödör 150 injektorral

Előfordulhat, hogy nem minden kiszerezés kerül kereskedelmi forgalomba.

15.4. Törzskönyvi szám

2758/1/10 MgSzH ÁTI (4x8 g)

2758/2/10 MgSzH ÁTI (48x8 g)

2758/3/10 MgSzH ÁTI (150x8 g)

