

ЕТИКЕТ И ЛИСТОВКА ЗА УПОТРЕБА

ЕТИКЕТ

ИНФОРМАЦИЯ, КОЯТО СЕ ИЗПИСВА ВЪРХУ ВЪНШНАТА ОПАКОВКА И ПЪРВИЧНАТА ОПАКОВКА

Шприц - канюли 10 g

1. НАИМЕНОВАНИЕ НА ВЕТЕРИНАРНОМЕДИЦИНСКИЯ ПРОДУКТ

НЕОТИЛ® - шприц - канюли

NEOTYL® - siringae intramammarie

2. СЪДЪРЖАНИЕ НА АКТИВНАТА СУСТАНЦИЯ И ЕКСЦИПИЕНТИТЕ

Активни субстанции:

Tylosin - 250 000 IU (0.29 g)/10 g

Neomycin Sylphate - 100 000 IU (0.15 g)/10 g

Ексципиенти:

Dimethyl Sulfoxide, Wool Fat, White Soft Paraffin, Liquid Paraffin, Purified Water

3. ФАРМАЦЕВТИЧНА ФОРМА

Унгвент за интрамамарно приложение.

4. РАЗМЕР НА ОПАКОВКАТА

10 g

5. ВИДОВЕ ЖИВОТНИ, ЗА КОИТО Е ПРЕДНАЗНАЧЕН ВМП

Говеда, овце и кози.

6. ТЕРАПЕВТИЧНИ ПОКАЗАНИЯ

Преди употреба прочети листовката.

7. МЕТОД И НАЧИН НА ПРИЛОЖЕНИЕ

Интрамамарно (интрацистернално) приложение.

8. КАРЕНТЕН СРОК

Месо и вътрешни органи: 7 дни.

Мляко: 7 дни.

9. СПЕЦИАЛНИ ПРЕДУПРЕЖДЕНИЯ, АКО Е НЕОБХОДИМО

Преди употреба прочети листовката.

10. СРОК НА ГОДНОСТ

Годен до {месец/ година}

11. СПЕЦИАЛНИ УСЛОВИЯ ЗА СЪХРАНЕНИЕ

Да се съхранява при температура под 25 °C.
Да се пази от светлина.
Да се съхранява на сухо място.

12. СПЕЦИАЛНИ МЕРКИ ЗА УНИЩОЖАВАНЕ НА НЕИЗПОЛЗВАН ПРОДУКТ ИЛИ ОСТАТЪЦИ ОТ НЕГО, АКО ИМА ТАКИВА

Унищожаване: Преди употреба прочети листовката.

13. НАДПИСЪТ “САМО ЗА ВЕТЕРИНАРНОМЕДИЦИНСКА УПОТРЕБА” И УСЛОВИЯ ИЛИ ОГРАНИЧЕНИЯ ОТНОСНО РАЗПРОСТРАНЕНИЕТО И УПОТРЕБАТА, АКО Е ПРИЛОЖИМО

Само за ветеринарномедицинска употреба. Да се отпуска само по лекарско предписание.

14. НАДПИСЪТ “ДА СЕ СЪХРАНЯВА ДАЛЕЧ ОТ ПОГЛЕДА И НА НЕДОСТЪПНИ ЗА ДЕЦА МЕСТА”

Да се съхранява далеч от погледа и на недостъпни за деца места.

15. ИМЕ И ПОСТОЯНЕН АДРЕС НА ПРИТЕЖАТЕЛЯ НА ЛИЦЕНЗА ЗА УПОТРЕБА

ВЕТПРОМ АД, 2400 гр. Радомир, България, ул. “Отец Паисий” № 26

тел.: 0777/8-24-93, 8-02-68; факс: 0777/8-23-91

E-mail: vetprom@abv.bg

16. НОМЕР НА ЛИЦЕНЗА ЗА УПОТРЕБА НА ВМП

17. ПАРТИДЕН НОМЕР

Партида №

ЛИСТОВКА ЗА:

НЕОТИЛ® шприц - канюли
NEOTYL® siringae intramammarie
за говеда, овце и кози

**1. ИМЕ И ПОСТОЯНЕН АДРЕС НА ПРИТЕЖАТЕЛЯ НА ЛИЦЕНЗА ЗА УПОТРЕБА И
НА ПРОИЗВОДИТЕЛЯ, АКО ТЕ СА РАЗЛИЧНИ**

ВЕТПРОМ АД, 2400 гр. Радомир, България, ул. "Отец Паисий" № 26
тел.: 0777/8-24-93, 8-02-68; факс: 0777/8-23-91
E-mail: vetprom@abv.bg

2. НАИМЕНОВАНИЕ НА ВЕТЕРИНАРНОМЕДИЦИНСКИЯ ПРОДУКТ

НЕОТИЛ® - шприц - канюли
NEOTYL® siringae intramammarie

3. СЪДЪРЖАНИЕ НА АКТИВНАТА СУБСТАНЦИЯ И ЕКСЦИПИЕНТА

Активни субстанции:

Tylosin 250 000 IU/10 g
Neomycin sulphate 100 000 IU/10g

Ексципиенти:

Dimethyl Sulfoxide, Wool Fat, White Soft Paraffin, Liquid Paraffin, Purified Water

4. ТЕРАПЕВТИЧНИ ПОКАЗАНИЯ

При клинични, субклинични и хронични мастити при крави, овце и кози по време на лактационния период. За употреба при смесени инфекции.

5. ПРОТИВОПОКАЗАНИЯ

Да не използва при леките случаи на инфекции, податливи на продукти с една активна субстанция.

Да не се използва при свръхчувствителност към активните субстанции.

6. НЕБЛАГОПРИЯТНИ РЕАКЦИИ

В много редки случаи е възможна появата на алергични реакции.

Ако забележите някакво сериозно въздействие или други ефекти, вследствие от употребата на този ВМП, които не са описани в тази листовка, моля незабавно да уведомите Вашия ветеринарен лекар.

7. ВИДОВЕ ЖИВОТНИ, ЗА КОИТО Е ПРЕДНАЗНАЧЕН ВМП

Говеда, овце и кози.

8. ДОЗИРОВКА ЗА ВСЕКИ ВИД ЖИВОТНО, МЕТОД И НАЧИН НА ПРИЛАГАНЕ

Начин на прилагане: Интрамамарно (интрацистернално) - след почистване и дезинфекциране на млечната папила.

Доза: *клинични мастити* - съдържанието на 1 спринцовка се въвежда в заболялата млечна четвъртина при крави и 1/3 до 1/2 спринцовка в болната млечна половина при овце и кози след пълно издождане. След 4-10-12 часа болната четвъртина/ половина на жлезата се издожда и третирането се повтаря. Честотата на издождането и повторното въвеждане на продукта зависят от тежестта на заболяването. Третирането продължава до пълно излекуване на жлезата.

Субклинични и хронични мастити - при лактиращи животни съдържанието на 1 спринцовка се въвежда в заболялата млечна четвъртина при крави и по 1/3 до 1/2 спринцовка в болната млечна половина при овце и кози след издождането вечер, по възможност след инжектиране на окситоцинов продукт. Следващото издождане се извършва сутринта и се повтаря през 3-4 часа през целия ден. Третирането се извършва повторно на 2 ден вечерта.

9. СЪВЕТ ЗА ПРАВИЛНО ПРИЛОЖЕНИЕ

Няма.

10. КАРЕНТЕН СРОК

Месо и вътрешни органи: 7 дни.

Мляко: 7 дни.

11. СПЕЦИАЛНИ УСЛОВИЯ ЗА СЪХРАНЕНИЕ НА ПРОДУКТА

Да се съхранява далеч от погледа и на недостъпни за деца места.

Да се съхранява при температура под 25 °C.

Да се пази от светлина.

Да се съхранява на сухо място.

Да не се използва този ветеринарномедицински продукт след изтичане срока на годност, посочен върху етикета.

12. СПЕЦИАЛНИ ПРЕДУПРЕЖДЕНИЯ

Бременност и лактация:

Аминогликозидните антибиотици, към които принадлежи и неомicina, могат да проникнат през плацентата и макар и рядко могат да предизвикат увреждане на VIII черепно мозъчен нерв и да доведат до нефротоксично действие върху плода.

Взаимодействие с други ветеринарномедицински продукти и други форми на взаимодействие:

Неомицин сульфатът трябва да се прилага особено внимателно, заедно с други аминогликозидни антибиотици (бацитрацин, амфотерицин В, метоксифлуран, полимиксин, ванкомицин), които предизвикват ототоксичност и нефротоксичност. Тилозинът е съвместим със сулфонамиди, нитрофурани, тетрациклини, еритромицин, спектиномицин.

Предозиране (симптоми, спешни мерки, антидоти):

Няма опасност от предозиране, поради начина на приложение. Рядко неомицина може да предизвика ототоксичност и нефротоксичност.

13. СПЕЦИАЛНИ МЕРКИ ЗА УНИЩОЖАВАНЕ НА НЕИЗПОЛЗВАН ПРОДУКТ ИЛИ ОСТАТЪЦИ ОТ НЕГО, АКО ИМА ТАКИВА

ВМП не трябва да бъдат изхвърляни с битови отпадъци или отпадни води.

Попитайте Вашия ветеринарен лекар какво да правите с ненужните ВМП. Тези мерки ще помогнат за опазване на околната среда.

14. ДАТАТА НА ПОСЛЕДНАТА РЕДАКЦИЯ НА ТЕКСТА

21/05/2014

15. ДОПЪЛНИТЕЛНА ИНФОРМАЦИЯ

Не всички размери на опаковката могат да бъдат предлагани на пазара.

За всяка информация относно този ветеринарномедицински продукт, моля свържете се с териториалния представител на притежателя на лиценза за употреба.