

NAVODILO ZA UPORABO

VETRAMYCIN intramamarno mazilo za krave

1. **IME IN NASLOV IMETNIKA DOVOLJENJA ZA PROMET Z ZDRAVILOM TER IMETNIKA DOVOLJENJA ZA IZDELAVO ZDRAVILA, ODGOVORNEGA ZA SPROŠČANJE SERIJ, ČE STA RAZLIČNA**

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom	Izdelovalec za sproščanje serij
V.M.D.n.v. Hoge Mauw 900 2370 Arendonk Belgija	Sanochemia Pharmazeutika AG Ladenggerstrasse 7, A – 2491 Neufeld/Leitha Avstrija

2. **IME ZDRAVILA ZA UPORABO V VETERINARSKI MEDICINI**

VETRAMYCIN intramamarno mazilo za krave

3. **NAVEDBA UČINKOVIN(E) IN DRUGE(IH) SESTAVIN(E)**

1 intramamarni injektor po 9 g mazila za krave Vetramycin, vsebuje:

Zdravilne učinkovine

Prokainjev benzilpenicilinat	1,000.000 IU
Dihidroestreptomicinjev sulfat za uporabo v veterinarski medicini	1,000.000 IU
Vitamin A	10.000 IU
Kalcijev pantetonat	100 mg

Pomožne snovi

Butilhidroksitoluen
Aluminj monostearat
Beli vazelin
Parafin tekoči

4. **INDIKACIJA(E)**

Zdravljenje akutnega, subakutnega in kroničnega mastitisa pri molznicah v času molže

5. **KONTRAINDIKACIJE**

Ne uporabite v primeru preobčutljivosti za zdravilno učinkovino ali katero od pomožnih snovi.

6. **NEŽELENI UČINKI**

Pojavijo se lahko alergijske reakcije. Zaradi načina dajanja ni verjetno, da bi se pojavili nefro-, nevro- in ototoksični učinki streptomycina.

Če opazite kakršne koli stranske učinke ali druge učinke, ki niso omenjeni v teh navodilih za uporabo, obvestite svojega veterinarja.

7. CILJNE ŽIVALSKÉ VRSTE

Krave molznice

8. ODMERJANJE ZA VSAKO ŽIVALSKO VRSTO NAČIN UPORABE IN DAJANJA ZDRAVILA

Za intramamarno dajanje

Pred uporabo je treba vime povsem izmolziti, očistiti, osušiti in razkužiti.

Če je potrebno, lahko zdravljenje ponavljamo vsakih 24 ur, dokler simptomi ne minejo.

Akutni mastitis: 1 injektor za eno četrt vimena; če je potrebno, lahko zdravljenje po 24 urah ponovimo.

Subakutni in kronični mastitis: 1 do 2 injektorja za eno četrt vimena.

Klinična slika, ne prej kot 3 do 5 dni po začetku zdravljenja, pokaže, ali je okrevanje uspešno končano.

9. NASVET O PRAVILNI UPORABI ZDRAVILA

Jih ni.

10. KARENCA

Krave: meso in organi	7 dni
mleko	5 dni.

11. POSEBNA NAVODILA ZA SHRANJEVANJE

Zdravilo shranjujte nedosegljivo otrokom.

Za shranjevanje ni posebnih navodil.

Zdravila ne smete uporabljati po datumu izteka roka uporabnosti (EXP), navedenega na zunanji ovojnini in injektorju.

12. POSEBNO(A) OPOZORIL(O)A

Uporaba v obdobju brejosti, laktacije ali nesnosti:

Uporaba med nosečnostjo samo, če je indicirano. Ne uporabljajte v končni fazi brejosti.

Medsebojno delovanje z drugimi zdravili in druge oblike interakcij:

Sočasna uporaba protivnetno, antipiretik, anti-revmatičnih dejavnikov (zlasti phenylbutazon in salicilati) lahko upočasni izločanje penicilina. Uporaba bakteriostatičnih antibiotikov (npr. tetraciklini, sulfonamidi kloramfenikol), sočasno s penicilinom na splošno ni priporočljiva, saj se je zmanjšala antibakterijski učinek.

Sočasno ali zaporedno dajanje visoko učinkovitih diuretikov poveča možne nefrotoksične učinke streptomiceina. Narkotična sredstva in mišični relaksanti povečajo živčno-mišično blokado, ki jo povzroča streptomycin (respiratorna paraliza). Streptomycin lahko poveča tudi mišično relaksantni učinek magnezija (raztopine s Ca in z Mg).

Posebni previdnostni ukrepi, ki se jih mora izvajati oseba, ki daje zdravilo živalim:

V primeru nenamerne samo-injiciranja se takoj posvetujte z zdravnikom in mu pokažite navodila za uporabo ali ovojnino.

Pri osebah s preobčutljivostjo za zdravila, ki vsebujejo penicilin in streptomycin, lahko zdravilo povzroči alergijske reakcije na koži. Pri ravnanju z zdravilom naj uporabljajo rokavice in si po uporabi umijejo roke.

13. POSEBNI VARNOSTNI UKREPI ZA ODSTRANJEVANJE NEPORABLJENEGA ZDRAVILA ALI ODPADNIH SNOVI, ČE OBSTAJAJO

Ne odvrzite zdravila v odpadno vodo ali med gospodinjske odpadke.
Glede odstranjevanja zdravil, ki jih ne uporabljate več, se posvetujte z veterinarjem. Zdravilo odstranite na okolju prijazen način.

14. DATUM ZADNJE ODOBRITVE NAVODIL ZA UPORABO

13.7.2020

15. DRUGE INFORMACIJE

Velikost pakiranja:
Kartonska škatla z 12 injektorji po 9 g
Številka dovoljenja za promet: NP/V/0354/001