

**КРАТКА ХАРАКТЕРИСТИКА НА ПРОДУКТ
КЪМ ЛИЦЕНЗ ЗА УПОТРЕБА № 0022-1131**

1. НАИМЕНОВАНИЕ НА ВЕТЕРИНАРНОМЕДИЦИНСКИЯ ПРОДУКТ

Multimastit (Мултимастит),
интрамамарна суспензия за лактиращи крави

2. КАЧЕСТВЕН И КОЛИЧЕСТВЕН СЪСТАВ

Всяка спринцовка от 5 g съдържа:

Активни субстанции:

Procaine penicilin	100 000 IU
Streptomycin sulphate	100 mg
Neomycin sulphate	100 mg
Prednisolone	10 mg

Експципенти:

Парафин

За пълния списък на експципентите, виж т. 6.1.

3. ФАРМАЦЕВТИЧНА ФОРМА

Интрамамарна суспензия.

4. КЛИНИЧНИ ДАННИ

4.1 Видове животни, за които е предназначен ВМП

Говеда (лактиращи крави).

4.2 Терапевтични показания, определени за отделните видове животни

Продуктът е предназначен за лечение на остри и субакутни мастити при млекодайки крави, придружени с болки и възпаления, причинени от бактериални инфекции, чувствителни към penicillin, streptomycin и neomycin.

4.3 Противопоказания

Няма.

4.4 Специални предпазни мерки за всеки вид животни, за които е предназначен ВМП

Няма.

4.5 Специални предпазни мерки при употреба

Специални предпазни мерки за животните при употребата на продукта

По време на курса на лечение състоянието на третираното животно трябва да бъде наблюдавано от ветеринарен лекар.

Специални предпазни мерки за лицата, прилагащи ветеринарномедицинския продукт на животните

Пеницилините и цефалоспорините могат да предизвикат свръхчувствителност след инжектиране, вдишване, поглъщане или при контакт с кожата. Свръхчувствителността към пеницилините може да предизвика кръстосана реакция към цефалоспорините и обратно. Алергичните реакции към тези субстанции в някои случаи могат да бъдат сериозни.

1. Хора с установена свръхчувствителност към активните субстанции трябва да избягват контакт с ветеринарномедицинския продукт.
2. Продуктът трябва да се прилага с повишено внимание, за да избегнете контакт със съдържанието на продукта, при спазване на всички мерки за безопасност.
3. При възникване на симптоми след контакт с продукта, като сърбеж на кожата, незабавно да се потърси медицински съвет, като на лекаря се предостави листовката за употреба или етикета на продукта. Подуване на лицето, устните или очите, както и затруднения в дишането са по-сериозни симптоми, които изискват спешна медицинска помощ.

Измивайте ръцете след прилагане.

4.6 Неблагоприятни реакции (честота и важност)

Не са известни.

4.7 Употреба по време на бременност, лактация или яйценосене

Може да се прилага по време на бременност и лактация.

4.8 Взаимодействие с други ветеринарномедицински продукти и други форми на взаимодействие

Не са известни.

4.9 Доза и начин на приложение

Съдържанието на една спринцовка трябва да се приложи внимателно във всяка инфектирана четвъртина през млечния канал, веднага след доене – един път дневно в продължение на три последователни дни. При всяко прилагане да се вземат асептични мерки.

4.10 Предозиране (симптоми, спешни мерки, антидоти), ако е необходимо

Не е приложимо.

4.11 Карентни срокове

Месо и вътрешни органи: 7 дни.

Мляко: 108 часа.

5. ФАРМАКОЛОГИЧНИ ОСОБЕНОСТИ

Фармакотерапевтична група: Комбинация от антибактериални за интрамамарна употреба, антибактериални и кортикостероиди.

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен Код: QJ51RV01.

Procaine penicillin действа върху развитието на бактериите чрез нарушаване процеса на формиране на клетъчната стена.

Streptomycin sulphate и neomycin sulphate са аминогликозиди, които след проникване в клетката се свързват с рецепторите на 30s субединица на рибозома. Те предизвикват грешно прочитане на заложения в РНК генетичен код.

Prednisolone е глюкокортикоид с противовъзпалителни свойства.

6. ФАРМАЦЕВТИЧНИ ОСОБЕНОСТИ

6.1 Списък на ексципиентите

Течен парафин

Бял мек парафин

6.2 Несъвместимости

Няма.

6.3 Срок на годност

Срок на годност на крайния ветеринарномедицински продукт: 2 години.

6.4 Специални условия за съхранение на продукта

Да не се съхранява при температура над 25 °C.

Да се пази от пряка слънчева светлина.

Спринцовката трябва да се използва еднократно. Частично използваните спринцовки се изхвърлят.

6.5 Вид и състав на първичната опаковка

Стерилна полиетиленова спринцовка от 5 g.

6.6 Специални мерки за унищожаване на неизползван продукт или остатъци от него

Всеки неизползван ветеринарномедицински продукт или остатъци от него, трябва да бъдат унищожени, в съответствие с изискванията на местното законодателство.

7. ПРИТЕЖАТЕЛ НА ЛИЦЕНЗА ЗА УПОТРЕБА

„АСКЛЕП-ФАРМА“ ООД

Гр. София, ж.к. Люлин – 7, бл. 711А, магазин 3

Република България

8. НОМЕР НА ЛИЦЕНЗА ЗА УПОТРЕБА

0022-1131

9. ДАТА НА ПОДНОВЯВАНЕ НА ЛИЦЕНЗА ЗА УПОТРЕБА

14.07.2015

10. ДАТА НА ПОСЛЕДНАТА РЕДАКЦИЯ НА ТЕКСТА

03/2016

ЗАБРАНА ЗА ПРОДАЖБА, СНАБДЯВАНЕ И/ИЛИ УПОТРЕБА

Не е приложимо.

ИЗПЪЛНИТЕЛЕН ДИРЕКТОР И ГВСИ