

## **A. OZNAČENÍ NA OBALU**

**PODROBNÉ ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA VNĚJŠÍM OBALU = PI**

**krabička**

**1. NÁZEV VETERINÁRNÍHO LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU**

**Nafpenzal MC** intramamární suspenze

**2. OBSAH LÉČIVÝCH A OSTATNÍCH LÁTEK**

1 aplikátor (3 g) obsahuje

**Léčivé látky**

Benzylpenicillinum natricum 300 000 IU,

Nafcillinum (ut Nafcillinum natricum monohydricum) 100 mg,

Dihydrostreptomycinum (ut Dihydrostreptomycinum sulfas) 100 mg

Přípravek je bílá až naředlá suspenze.

**3. LÉKOVÁ FORMA**

**Intramamární suspenze**

**4. VELIKOST BALENÍ**

4 injektory po 3 g a 4 čisticí ubrousky

20 injektorů po 3 g a 20 čisticích ubrousků

**5. CÍLOVÝ DRUH ZVÍŘAT**

Krávy v laktaci.

**Indikace**

Léčba mastitid vyvolaných bakteriemi citlivými na kombinaci benzylpenicilin, nafcilin a dihydrostreptomycin u krav v laktaci.

**Kontraindikace**

Nepoužívat u zvířat alergických na penicilin, nafcilin nebo dihydrostreptomycin.

**Nežádoucí účinky**

Vzácně se mohou vyskytnout alergické reakce.

**Interakce**

Existuje synergismus s beta-laktamovými antibiotiky a aminoglykosidy.

Mezi přípravkem Nafpenzal MC a přípravky obsahujícími bakteriostatická antimikrobika se může vyskytovat antagonismus.

Mohly by se objevit rezistentní bakterie vykazující zkříženou rezistenci i k ostatním beta-laktamovým antibiotikům nebo aminoglykosidům.

## **6. ZPŮSOB A CESTA PODÁNÍ**

### **Dávkování**

Celý obsah jednoho aplikátoru do postižené čtvrtě mléčné žlázy.

### **Způsob použití**

Intramamární podání.

Léčbu je možné po 24 hodinách 1-2krát opakovat.

Před aplikací se postižená čtvrt' mléčné žlázy úplně vydojí, struk se důkladně očistí a vydezinfikuje. Částečně nebo úplně se odstraní čepička z aplikátoru, závisí na předpokládané hloubce zasunutí aplikátoru do strukového kanálku, pomalu se vytlačí celý obsah aplikátoru a čtvrt' se jemně masíruje směrem k bázi mléčné žlázy.

## **7. OCHRANNÁ LHŮTA**

### **Ochranné lhůty:**

Maso: 7 dní

Mléko: 108 hodin

## **8. ZVLÁŠTNÍ UPOZORNĚNÍ, POKUD JE (JSOU) NUTNÉ(Á)**

Lidé se známou přecitlivělostí na penicilin, nafcilin nebo dihydrostreptomycin by se měli vyhnout přímému kontaktu s přípravkem.

## **9. DATUM EXSPIRACE**

EXP: {měsíc/rok}

## **10. ZVLÁŠTNÍ PODMÍNKY PRO UCHOVÁVÁNÍ**

Uchovávejte při teplotě do 25°C.

Chraňte před mrazem

Nepoužívejte po uplynutí doby použitelnosti uvedené na krabičce.

## **11. ZVLÁŠTNÍ OPATŘENÍ PRO ZNEŠKODŇOVÁNÍ NEPOUŽITÝCH PŘÍPRAVKŮ NEBO ODPADU, POKUD JE JICH TŘEBA**

Všechny nepoužitý veterinární léčivý přípravek nebo odpad, který pochází z tohoto přípravku, musí být likvidován podle místních právních předpisů.

## **12. OZNAČENÍ „POUZE PRO ZVÍŘATA“ A PODMÍNKY NEBO OMEZENÍ TÝKAJÍCÍ SE VÝDEJE A POUŽITÍ, POKUD JE JICH TŘEBA**

Pouze pro zvířata.

Veterinární léčivý přípravek je vydáván pouze na předpis.

## **13. OZNAČENÍ „UCHOVÁVAT MIMO DOSAH DĚTÍ“**

Uchovávat mimo dosah dětí.

**14. JMÉNO A ADRESA DRŽITELE ROZHODNUTÍ O REGISTRACI**

Intervet International B.V.  
Wim de Körverstraat 35  
5831 AN Boxmeer  
Nizozemsko

**15. REGISTRAČNÍ ČÍSLO(A)**

96/251/92-C

**16. ČÍSLO ŠARŽE OD VÝROBCE**

Lot: {číslo}

**Datum revize textu**  
březen 2012

**MINIMÁLNÍ ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA VNITŘNÍM OBALU MALÉ VELIKOSTI**

etiketa injektoru

**1. NÁZEV VETERINÁRNÍHO LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU**

Nafpenzal MC

**2. MNOŽSTVÍ LÉČIVÉ(ÝCH) LÁTKY(EK)**

1 aplikátor (3 g) obsahuje :

Benzylpenicillinum natricum 300 000 IU,  
Nafcillinum (ut Nafcillinum natricum monohydricum) 100 mg,  
Dihydrostreptomycinum (ut Dihydrostreptomycinum sulfas) 100 mg

**3. OBSAH VYJÁDŘENÝ HMOTNOSTÍ, OBJEMEM NEBO POČTEM DÁVEK**

3 g

**4. CESTA(Y) PODÁNÍ**

Intramamární podání.

**5. ČÍSLO ŠARŽE**

Lot: {číslo}

**6. DATUM EXSPIRACE**

EXP

**7. OZNAČENÍ „POUZE PRO ZVÍŘATA“**

Pouze pro zvířata.