

HASZNÁLATI UTASÍTÁS
Neocyclin 1000 mg méhtabletta A.U.V.

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

A forgalomba hozatali engedély jogosultja:

Newcopharm Hungária Kft. 7100 Szekszárd, Rákóczi u. 142-146.

A gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártó:

Kela n.v., St. Lenaartseweg 48, 2320 Hoogstraten, Belgium

2. AZ ÁLLATGYÓGYÁSZATI KÉSZÍTMÉNY NEVE

Neocyclin 1000 mg méhtabletta A.U.V.

Klórtetraciklin-hidroklorid

3. HATÓANYAGOK ÉS EGYÉB ÖSSZETEVŐK MEGNEVEZÉSE

1 tabletta (9,75 g) tartalmaz:

Hatóanyag:

Klórtetraciklin-hidroklorid 1000 mg
(megfelel legalább 815 mg klórtetraciklinnek)

4. JAVALLAT(OK)

Klórtetraciklinre érzékeny *Trueperella pyogenes*, *E.coli* és *Fusobacterium necrophorum* okozta méhfertőzések, méhgyulladás gyógykezelésére az ellést követő időszakban.



5. ELLENJAVALLATOK

Nem alkalmazható tetraciklinekkel vagy bármely segédanyaggal szembeni túlérzékenység esetén.

Nem alkalmazható a tetraciklinekkel szembeni rezisztencia esetén az esetleges keresztrezisztencia miatt.

6. MELLÉKHATÁSOK

A többi tetraciklinhez hasonlóan a készítmény alkalmazása ritkán allergiás reakciókat és fényérzékenységet okozhat. Feltételezett mellékhatások jelentkezése esetén a kezelést abba kell hagyni.

Ha súlyos nemkívánatos hatást vagy egyéb, ebben a használati utasításban nem szereplő hatásokat észlel, értesítse erről a kezelő állatorvost!

7. CÉLÁLLAT FAJ

Szarvasmarha

8. ADAGOLÁS, ALKALMAZÁSI MÓD(OK) CÉLÁLLAT FAJONKÉNT

Intrauterin alkalmazásra.

Az ellést követően egyszeri alkalommal 2 tablettát kell az állat méhébe felhelyezni.

9. A HELYES ALKALMAZÁSRA VONATKOZÓ JAVASLAT

A tabletták felhelyezése előtt a lehető legtöbb méhtartalmat el kell távolítani, és a vulva valamint a perineum területét megfelelő készítménnyel meg kell tisztítani és fertőtleníteni.

10. ÉLELMEZÉS-EGÉSZSÉGÜGYI VÁRAKOZÁSI IDŐ

Szarvasmarha:

Hús és egyéb ehető szövetek: 10 nap

Tej: 5 nap (10 fejés)

11. KÜLÖNLEGES TÁROLÁSI ELŐÍRÁSOK

Gyermekek elől gondosan el kell zárni!

25°C alatt az eredeti csomagolásban tárolandó.

Fénytől védve tartandó.

12. KÜLÖNLEGES FIGYELMEZTETÉSEK

Különleges figyelmeztetések minden célállat fajra vonatkozóan:

A készítmény csak röviddel ellést követően alkalmazható, amikor a méhnyak kellően nyitott.

A készítményt antibiotikum érzékenységi vizsgálatok eredményei alapján kell alkalmazni. Ha ez nem lehetséges, akkor a kezelést az adott baktérium érzékenységére vonatkozó helyi (regionális, telepi) epidemiológiai információkra építve kell kialakítani. Az állatgyógyászati készítménynek az SPC-ben leírtaktól eltérő használata megnövelheti a rezisztens baktériumok előfordulását és szelekcióját, ami a keresztrezisztencia kialakulásának lehetősége miatt csökkentheti az egyéb tetraciklinekkel való kezelések hatékonyságát. A gyógyszeres kezelést a jó állattartási gyakorlattal együtt kell alkalmazni, amelynek elemei például a jó higiénia és a megfelelő szellőztetés, valamint a túlzott állománysűrűség kerülése.

Az állatok kezelését végző személyre vonatkozó különleges óvintézkedések:

A tetraciklinekkel szembeni ismert túlérzékenység esetén kerülni kell a készítménnyel való érintkezést. Amennyiben a készítmény alkalmazása során/után allergiás tünetek jelentkeznek, például bőrkkiütés, haladéktalanul orvoshoz kell fordulni bemutatva a használati utasítást. Duzzanat az arcon, az ajkakon, a szemhéjakon, neheztett légzés már olyan súlyos tünetek, amelyek azonnali orvosi beavatkozást igényelnek. Alkalmazást követően kezet kell mosni.

Vemhesség: A vemhesség ideje alatt nem alkalmazható.

Gyógyszerköölcsönhatások és egyéb interakciók:

Nem alkalmazható együtt baktericid hatású antibiotikumokkal.

Túladagolás (tünetek, sürgősségi intézkedések, antidotumok):

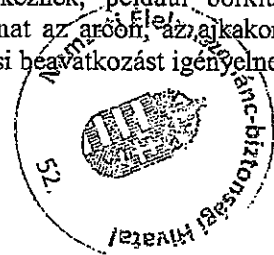
A klórtetraciklin felszívódása a méhből mérsékelt, ezért nem valószínű szervi toxikus hatás fellépése intrauterin alkalmazást követően.

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

Kérdezze meg a kezelő állatorvost, hogy milyen módon semmisítse meg a továbbiakban nem szükséges állatgyógyászati készítményeket! Ezek az intézkedések a környezetet védik.

14. A HASZNÁLATI UTASÍTÁS UTOLSÓ JÓVÁHAGYÁSÁNAK IDŐPONTJA

2015. december 8.



15. TOVÁBBI INFORMÁCIÓK**15.1. Rendelhetőség**

Kizárólag állatorvosi rendelvényre adható ki.

15.2. Forgalmazhatóság

Az állatgyógyászati készítmények forgalmazására jogosultak forgalmazzák.

15.3. Kiszerezési egységek

A tabletták egyedileg PVC-alumínium bliszterbe vannak csomagolva, 20 darab méhtabletta papírdobozban, 100 darab méhtabletta műanyag dobozban.

Előfordulhat, hogy nem minden kiszerezés kerül kereskedelmi forgalomba.

15.4. Törzskönyvi szám

2479/1/08 MgSzH ÁTI (20 tabletta).

2479/2/08 MgSzH ÁTI (100 tabletta)

Az állatgyógyászati készítménnyel kapcsolatos további kérdéseivel forduljon a forgalomba hozatali engedély jogosultjának helyi képviselőjéhez:

