

I PRIEDAS
VETERINARINIO VAISTO APRAŠAS

1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

Cefa-Safe 300 mg, intramaminė suspensija pieninėms karvėms užtrūkinimo metu

2. KOKYBINĖ IR KIEKYBINĖ SUDĖTIS

Kiekviename 10 ml intramaminiam švirkšte yra:

veikliosios (-ių) medžiagos (-ų):

cefapirino 300 mg;
(atitinka 383,3 mg cefapirino benzatino)

pagalbinės (-ių) medžiagos (-ų):

Išsamų pagalbinių medžiagų sąrašą žr. 6.1 p.

3. VAISTO FORMA

Intramaminė suspensija.
Kreminė, aliejinė suspensija.

4. KLINIKINIAI DUOMENYS

4.1. Paskirties gyvūnų rūšis (-ys)

Galvijai (pieninės karvės užtrūkinimo metu).

4.2. Naudojimo indikacijos, nurodant paskirties gyvūnų rūšis

Karvėms, užtrūkinimo metu sergančioms subklinikiniu mastitu, kurį sukelia cefapirinui jautrūs *Staphylococcus aureus*, koaguliazėi neigiami stafilokokai, *Streptococcus agalactiae*, *Streptococcus dysgalactiae* ir *Streptococcus uberis*, gydyti.

4.3. Kontraindikacijos

Negalima naudoti gyvūnams esant padidėjusiam jautrumui cefalosporinams, kitiems beta laktaminiams antibiotikams ar bet kuriai iš pagalbinių medžiagų.
Negalima naudoti gyvūnams sergantiems sunkia inkstų liga.
Gyvūnams, turintiems inkstų funkcijos sutrikimą, naudoti tik atsakingam veterinarijos gydytojui įvertinus naudą ir riziką.
Negalima naudoti klinikiniu mastitu sergančioms karvėms.
Taip pat žr. 4.7 p.

4.4. Specialieji išpėjimai, naudojant atskirų rūšių paskirties gyvūnams

Nėra.

4.5. Specialiosios naudojimo atsargumo priemonės

Specialiosios atsargumo priemonės, naudojant vaistą gyvūnams

Veterinarinio vaisto naudojimas turi būti pagrįstas iš gyvūnų išskirtų bakterijų jautrumo tyrimais. Jeigu tai neįmanoma, gydymas turi būti pagrįstas vietine (regiono, ūkio) epidemiologine informacija apie tikslinių bakterijų jautrumą. Veterinarinio vaisto naudojimas nukrypstant nuo VVA pateiktų nurodymų gali padidinti cefapirinui atsparių bakterijų paplitimą ir gali sumažinti gydymo veiksmingumą. Naudojant šį veterinarinį vaistą būtina atsižvelgti į oficialią nacionalinę ir regiono antimikrobinų medžiagų naudojimo politiką.

Veterinarinio vaisto veiksmingumas nustatytas tik 4.2 p. „Naudojimo indikacijos, nurodant paskirties gyvūnų rūšis“ išvardytiems patogenams. Dėl šios priežasties po užtrukinimo gali išsivystyti kitų patogeno rūšių, ypač *Pseudomonas aeruginosa*, sukeltas sunkus ūminis mastitas (galintis sukelti mirtį). Siekiant sumažinti šią riziką, reikia griežtai laikytis geros higienos praktikos reikalavimų.

Negalima naudoti valomosios servetėlės, jeigu ant spenio yra pažeidimų.

Specialiosios atsargumo priemonės asmenims, naudojantiems vaistą gyvūnams

Išvirkšti, įkvėpti, nuryti ar po sąlyčio su oda penicilinai ir cefalosporinai gali sukelti padidėjusį jautrumą (alergiją). Padidėjęs jautrumas penicilinui gali sukelti kryžminį jautrumą cefalosporinams ir atvirkščiai. Alerginės reakcijos į šias medžiagas kartais gali būti sunkios.

Žmonės, kuriems nustatytas padidėjęs jautrumas penicilinams arba cefalosporinams, turi vengti sąlyčio su šiuo veterinariniu vaistu.

Jei po sąlyčio su šiuo veterinariniu vaistu pasireiškia tokie simptomai kaip odos bėrimas, reikia nedelsiant kreiptis į gydytoją ir parodyti šio veterinarinio vaisto informacinį lapelį ar etiketę. Veido, lūpų ar akių tyinis arba pasunkėjęs kvėpavimas yra sunkesni simptomai, todėl medicininės pagalbos reikia kreiptis nedelsiant.

Naudojus valomasias servetėles, reikia nusiplauti rankas. Žmonės, kuriems nustatytas padidėjęs jautrumas izopropilo alkoholiui, turi vengti tiesioginio sąlyčio su valomosiomis servetėlėmis. Būtina vengti sąlyčio su akimis, kadangi izopropilo alkoholis gali sukelti akių dirginimą.

4.6. Nepalankios reakcijos (dažnumas ir sunkumas)

Labai retai pasireiškė alerginės reakcijos.

Nepalankių reakcijų dažnumas nustatytas vadovaujantis tokia konvencija:

- labai dažna (nepalanki (-ios) reakcija (-os) pasireiškė daugiau nei 1 iš 10 gydytų gyvūnų),
- dažna (daugiau nei 1, bet mažiau nei 10 iš 100 gydytų gyvūnų),
- nedažna (daugiau nei 1, bet mažiau nei 10 iš 1 000 gydytų gyvūnų),
- reta (daugiau nei 1, bet mažiau nei 10 iš 10 000 gydytų gyvūnų),
- labai reta (mažiau nei 1 iš 10 000 gydytų gyvūnų, skaičiuojant ir atskirus pranešimus).

4.7. Naudojimas vaikingumo, laktacijos ar kiaušinių dėjimo metu

Negalima naudoti laktacijos metu.

4.8. Sąveika su kitais vaistais ir kitos sąveikos formos

Parenterinis nefrotoksinių medžiagų (pvz., aminoglikozidiniai ir polipeptidiniai antibiotikai) naudojimas tuo pačiu metu gali pailginti cefapirino išsiskyrimą.

Cefalosporinų naudojimas kartu su nefrotoksinais vaistais gali padidinti toksinį poveikį inkstams.

Cefalosporinų negalima naudoti tuo pačiu metu su bakteriostatiniu veikimu pasižyminčiomis antimikrobinėmis medžiagomis.

4.9. Dozės ir naudojimo būdas

Tik intramaminiam naudojimui, vieną kartą.

Vieno švirkšto turinį reikia sušvirkšti į kiekvieno tešmens ketvirčio spenio kanalą iškart po paskutinio melžimo prieš užtrūkinimą. Prieš sušvirkščiant, spenį reikia kruopščiai nuvalyti ir dezinfekuoti pridėdama valomąją servetėlę.

Reikia visiškai nuimti gaubtelį, viena ranka tvirtai laikant švirkšto korpusą ir nykščiu stumiant gaubtelį į viršų per visą gaubtelio ilgį, kol gaubtelis spragtels. Reikia stengtis neužteršti antgalio.

Negalima užlenkti švirkšto antgalio.

Švirkšto antgalį reikia įkišti į spenio kanalą ir sušvirkšti vieno švirkšto turinį.

Viena ranka laikant spenio galą, kita ranka reikia švelniai pamasažuoti tešmenį aukštyn, kad antibiotikas pasiskirstytų ketvirtyje.

Intramaminis švirkštas turi būti naudojamas tik vieną kartą.

Po gydymo rekomenduojama spenius pamerkti į tinkamą dezinfekavimo tirpalą.

4.10. Perdozavimas (simptomai, pirmosios pagalbos priemonės, priešnuodžiai), jei būtina

Nežinoma.

4.11. Išlauka

Pienui: 24 val. po apsiveršiavimo, jei laikotarpis tarp gydymo ir apsiveršiavimo yra 32 paros arba ilgesnis;

33 paros po gydymo, jei laikotarpis tarp gydymo ir apsiveršiavimo yra trumpesnis negu

32 paros.

Skerdienai ir subproduktams: 14 parų.

Gydytų karvių tešmenį draudžiama naudoti žmonių maistui užtrūkinimo laikotarpiu ir po jo esančiu laktacijos laikotarpiu.

5. FARMAKOLOGINĖS SAVYBĖS

Farmakoterapinė grupė: antibakterinės medžiagos, skirtos intramaminiam naudojimui, pirmos kartos cefalosporinai.

ATCvet kodas: QJ51DB08.

5.1. Farmakodinaminės savybės

Cefapirinas yra baktericidinis, jo veikimo mechanizmas priklauso nuo laiko ir pasižymi plačiu terapiniu veikimo spektru. Cefapirinas yra pirmos kartos cefalosporinas, kuris veikia slopindamas bakterijų ląstelių sienelių sintezę. Tarp cefalosporinų ir penicilinų yra maža kryžminė alergija (6–16 %).

Iki šiol žinomi trys atsparumo cefalosporinams mechanizmai: sumažėjęs ląstelių sienelės pralaidumas, fermento inaktyvacija ir specifinių penicilino surišimo vietų keitimas. Gramteigiamose bakterijose, o ypač stafilokokuose, pagrindinis cefalosporinų atsparumo mechanizmas yra peniciliną surišančių baltymų pakeitimas. Atsparumą gramneigiamoms bakterijoms daugiausia sudaro β-laktamazių gamyba.

Cefapirinas paprastai yra veiksmingas prieš *Staphylococcus aureus* (įskaitant teigiamas penicilinizės padermes), koaguliazėi neigiamus stafilokokus, *Streptococcus agalactiae* ir *uberis*.

Atsparumo situacija prieš *Streptococci* išlieka palanki, o *Staphylococci* atsparumo situacija gali būti labiau kintanti tarp geografinių regionų arba atskirų bandų.

Tikslinių mastito sukėlėjų MSK₅₀ ir MSK₉₀ verčių, surinktų 2015–2016 m. Europoje pagal Europos gyvūnų sveikatos mokslų centro (EGSMC) programą „VetPath“, apžvalgą galima apibendrinti taip:

Bakterijos	Padermių skaičius	MSK ₅₀	MSK ₉₀
<i>S. aureus</i>	247	0,25	0,25
Koaguliazėi neigiami stafilokokai	189	0,12	0,25
<i>S. agalactiae</i>	33*	0,12	0,25
<i>S. dysgalactiae</i>	132	≤0,03	≤0,03
<i>S. uberis</i>	208	0,25	0,25

5.2. Farmakokinetinės savybės

Gydant užtrūkinimo laikotarpiu, terapiškai veiksmingos cefapirino koncentracijos piene išlieka mažiausiai 7 d. Baltymų jungimasis piene yra 60–75 %.

Didžiausios koncentracijos kraujyje nuo 0,04 iki 0,32 µg/ml buvo išmatuotos po 4–6 val. Kraujo koncentracijos sumažėjo iki žemiau nustatymo ribos po 48 val. Pagrindinis cefapirino metabolitas yra desacetil-cefapirinas, kuris yra mikrobiologiškai aktyvus. Po rezorbcijos iš tešmens pradinė medžiaga ir metabolitas daugiausia išsiskiria per inkstus; mažiau – per tulžį, o prasidėjus laktacijos laikotarpiui – ir su pienu. Cefapirino koncentracijos viršijančios 0,02 µg/ml šlapime aptinkamos iki 20 d.

6. FARMACINIAI DUOMENYS

6.1. Pagalbinių medžiagų sąrašas

Aliuminio stearatas,
žemės riešutų aliejus, rafinuotas.

6.2. Pagrindiniai nesuderinamumai

Nežinoma.

6.3. Tinkamumo laikas

Veterinarinio vaisto tinkamumo laikas, nepažeidus originalios pakuotės, – 2 metai.

6.4. Specialieji laikymo nurodymai

Negalima laikyti aukštesnėje kaip 25 °C temperatūroje. Saugoti nuo šviesos.

6.5. Pirminės pakuotės pobūdis ir sudedamosios dalys

Užpildytas polietileno švirkštas, sudarytas iš balto mažo tankio polietileno (MTPE) korpuso su baltu MTPE stūmokliu ir šviesiai mėlynos spalvos MTPE apsauginiu dangteliu, su 10 ml suspensijos intramaminiam naudojimui ir valomosios servetėlės paketėlyje, sudarytame iš popieriaus / polietileno / aliuminio / sandarinimo sluoksnio.

Pakuotės dydžiai

Kartoninė dėžutė, kurioje yra 20 švirkštų ir 20 valomųjų servetėlių.

Plastikinis kibirėlis, kuriame yra 144 švirkštai ir 144 valomosios servetėlės.

Gali būti tiekiamos ne visų dydžių pakuotės.

6.6. Specialiosios nesunaudoto veterinarinio vaisto ar su jo naudojimu susijusių atliekų naikinimo nuostatos

Nesunaudotas veterinarinis vaistas ar su juo susijusios atliekos turi būti sunaikintos pagal šalies reikalavimus.

7. REGISTRUOTOJAS

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

8. REGISTRACIJOS NUMERIS (-IAI)

LT/2/21/2688/001-002

9. REGISTRAVIMO / PERREGISTRAVIMO DATA

Registravimo data 2021-11-08

10. TEKSTO PERŽIŪROS DATA

2022 m. vasario mėn.

DRAUDIMAS PREKIAUTI, TIEKTI IR (ARBA) NAUDOTI

Nėra.

III PRIEDAS
ŽENKLINIMAS IR INFORMACINIS LAPELIS

A. ŽENKLINIMAS

DUOMENYS, KURIE TURI BŪTI ANT ANTRINĖS PAKUOTĖS

DĖŽUTĖ IR KIBIRĖLIS

1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

Cefa-Safe 300 mg, intramaminė suspensija pieninėms karvėms užtrūkinimo metu
Cefapirinas

2. VEIKLIOJI (-IOSIOS) MEDŽIAGA (-OS)

Kiekviename 10 ml intramaminiam švirkšte yra:

veikliosios medžiagos:

cefapirino 300 mg
(atitinka 383,3 mg cefapirino benzatino).

3. VAISTO FORMA

Intramaminė suspensija.

4. PAKUOTĖS DYDIS

20 intramaminių švirkštų
144 intramaminiai švirkštai

5. PASKIRTIES GYVŪNŲ RŪŠIS (-YS)

Galvijai (pieninės karvės užtrūkinimo metu).

6. INDIKACIJA (-OS)

7. NAUDOJIMO BŪDAS (-AI) IR METODAS

Prieš naudojant būtina perskaityti informacinį lapelį.

8. IŠLAUKA

Išlauka:

pieniui: 24 val. po apsiveršavimo, jei laikotarpis tarp gydymo ir apsiveršavimo yra 32 paros arba ilgesnis;

33 paros po gydymo, jei laikotarpis tarp gydymo ir apsiveršavimo yra trumpesnis negu

32 paros;

skerdienai ir subproduktams: 14 parų.

Gydytų karvių tešmenį draudžiama naudoti žmonių maistui užtrūkinimo laikotarpiu ir po jo esančiu laktacijos laikotarpiu.

9. SPECIALIEJI ĮSPĖJIMAI, JEI REIKIA

Penicilinai ir cefalosporinai gali kartais sukelti sunkias alergines reakcijas. Žr. informacinį lapelį, kuriame pateikti įspėjimai naudotojui.

10. TINKAMUMO DATA

EXP {mėnuo/metai}

11. SPECIALIOSIOS LAIKYMO SĄLYGOS

Negalima laikyti aukštesnėje kaip 25 °C temperatūroje. Saugoti nuo šviesos.

**12. SPECIALIOSIOS NESUNAUDOTO VETERINARINIO VAISTO AR ATLIEKŲ
NAIKINIMO NUOSTATOS, JEI BŪTINA**

Prieš naudojant būtina perskaityti informacinį lapelį.

**13. NUORODA „TIK VETERINARINIAM NAUDOJIMUI“ IR TIEKIMO BEI
NAUDOJIMO SĄLYGOS AR APRIBOJIMAI, JEI TAIKYTINA**

Tik veterinariniam naudojimui. Parduodama tik su veterinariniu receptu.

14. NUORODA „SAUGOTI NUO VAIKŲ“

Saugoti nuo vaikų.

15. REGISTRUOTOJO PAVADINIMAS IR ADRESAS

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

16. REGISTRACIJOS NUMERIS (-IAI)

LT/2/21/2688/001
LT/2/21/2688/002

17. GAMINTOJO SERIJOS NUMERIS

Lot {numeris}

**MINIMALŪS DUOMENYS, KURIE TURI BŪTI ANT MAŖŪ PIRMINIŪ PAKUOČIŪ
ŖVIRKŖTAS**

1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

Cefa-Safe

2. VEIKLIOSIOS (-IŪJŪ) MEDŖIAGOS (-Ū) KIEKIS

Cefapirinum 300 mg.

3. KIEKIS (SVORIS, TŪRIS AR DOZIŪ SKAIČIUS)

10 ml

4. NAUDOJIMO BŪDAS (-AI)

Naudoti į tešmenį.

5. IŖSLAUKA

IŖslauka: Ŗr. informacinį lapelį.

6. SERIJOS NUMERIS

Lot {numeris}

7. TINKAMUMO DATA

EXP {mėnuo/metai}

8. NUORODA „TIK VETERINARINIAM NAUDOJIMUI“

Ad us. vet.

Tik veterinariniam naudojimui.

B. INFORMACINIS LAPELIS

INFORMACINIS LAPELIS

Cefa-Safe 300 mg, intramaminė suspensija pieninėms karvėms užtrūkinimo metu

1. REGISTRUOTOJO IR UŽ VAISTO SERIJOS IŠLEIDIMĄ EEE ŠALYSE ATSAKINGO GAMINTOJO, JEI JIE SKIRTINGI, PAVADINIMAS IR ADRESAS

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

2. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

Cefa-Safe 300 mg, intramaminė suspensija pieninėms karvėms užtrūkinimo metu
Cefapirinas

3. VEIKLIOJI (-IOSIOS) IR KITOS MEDŽIAGOS

Kiekviename 10 ml intramaminiam švirkšte yra:

veikliosios (-ių) medžiagos (-ų):
cefapirino 300 mg.
(atitinka 383,3 mg cefapirino benzatino)
Kreminė, aliejinė suspensija.

4. INDIKACIJA (-OS)

Karvėms, užtrūkinimo metu sergančioms subklinikiu mastitu, kurį sukelia cefapirinui jautrūs *Staphylococcus aureus*, koagulizei neigiami stafilokokai, *Streptococcus agalactiae*, *Streptococcus dysgalactiae* ir *Streptococcus uberis*, gydyti.

5. KONTRAINDIKACIJOS

Negalima naudoti gyvūnams esant padidėjusiam jautrumui cefalosporinams, kitiems beta laktaminiams antibiotikams ar bet kuriai iš pagalbinių medžiagų.
Negalima naudoti gyvūnams sergantiems sunkia inkstų liga.
Gyvūnams, turintiems inkstų funkcijos sutrikimą, naudoti tik atsakingam veterinarijos gydytojui įvertinus naudą ir riziką.
Negalima naudoti klinikiu mastitu sergančioms karvėms.
Taip pat žr. 12 p.

6. NEPALANKIOS REAKCIJOS

Labai retai pasireiškė alerginės reakcijos.

Nepalankių reakcijų dažnumas nustatytas vadovaujantis tokia konvencija:

- labai dažna (nepalankios reakcijos pasireiškė daugiau nei 1 iš 10 gydytų gyvūnų),
- dažna (daugiau nei 1, bet mažiau nei 10 iš 100 gydytų gyvūnų),
- nedažna (daugiau nei 1, bet mažiau nei 10 iš 1 000 gydytų gyvūnų),
- reta (daugiau nei 1, bet mažiau nei 10 iš 10 000 gydytų gyvūnų),
- labai reta (mažiau nei 1 iš 10 000 gydytų gyvūnų, skaičiuojant ir atskirus pranešimus).

Pastebėjus bet koki šalutinį poveikį, net ir nepaminėtą šiame informaciniame lapelyje, arba manant, kad vaistas neveikė, būtina informuoti veterinarijos gydytoją.

Taip pat galima pranešti naudojantis nacionaline pranešimo sistema {informacija apie nacionalinę sistemą}.

7. PASKIRTIES GYVŪNŲ RŪŠIS (-YS)

Galvijai (pieninės karvės užtrūkinimo metu).

8. DOZĖS, NAUDOJIMO BŪDAS (-AI) IR METODAS KIEKVIENAI RŪŠIAI

Tik intramaminiam naudojimui, vieną kartą.

300 mg cefapirino (vieno švirkšto turinį) reikia sušvirkšti į kiekvieno tešmens ketvirtį intramaminio būdu.

9. NUORODOS DĖL TINKAMO NAUDOJIMO

Vieno švirkšto turinį reikia sušvirkšti į kiekvieno tešmens ketvirčio spenio kanalą iškart po paskutinio melžimo prieš užtrūkinimą. Prieš sušvirkščiant, spenį reikia kruopščiai nuvalyti ir dezinfekuoti pridedama valomąja servetėle. Reikia visiškai nuimti gaubtelį, viena ranka tvirtai laikant švirkšto korpusą ir nykščiu stumiant gaubtelį į viršų per visą gaubtelio ilgį, kol gaubtelis spragtels. Reikia stengtis neužteršti antgalio. Negalima užlenkti švirkšto antgalio.

Švirkšto antgalį reikia įkišti į spenio kanalą ir sušvirkšti vieno švirkšto turinį.

Viena ranka laikant spenio galą, kita ranka reikia švelniai pamasažuoti tešmenį aukštyn, kad antibiotikas pasiskirstytų ketvirtyje.

Intramaminis švirkštas turi būti naudojamas tik vieną kartą.

Po gydymo rekomenduojama spenius pamerkti į tinkamą dezinfekavimo tirpalą.

10. IŠLAUKA

Pienui: 24 val. po apsiveršavimo, jei laikotarpis tarp gydymo ir apsiveršavimo yra 32 paros arba ilgesnis;

33 paros po gydymo, jei laikotarpis tarp gydymo ir apsiveršavimo yra trumpesnis negu 32 paros.

Skerdienui ir subproduktams: 14 parų.

Gydytų karvių tešmenį draudžiama naudoti žmonių maistui užtrūkinimo laikotarpiu ir po jo esančiu laktacijos laikotarpiu.

11. SPECIALIEJI LAIKYMO NURODYMAI

Saugoti nuo vaikų.

Negalima laikyti aukštesnėje kaip 25 °C temperatūroje. Saugoti nuo šviesos.

Šio veterinarinio vaisto negalima naudoti pasibaigus tinkamumo laikui, nurodytam ant etiketės ir kartoninės dėžutės arba kibirėlio po {Tinka iki}. Vaistas tinkamas naudoti iki paskutinės nurodyto mėnesio dienos.

12. SPECIALIEJI ĮSPĖJIMAI

Specialiosios atsargumo priemonės, naudojant vaistą gyvūnams

Veterinarinio vaisto naudojimas turi būti pagrįstas iš gyvūnų išskirtų bakterijų jautrumo tyrimais. Jeigu tai neįmanoma, gydymas turi būti pagrįstas vietine (regiono, ūkio) epidemiologine informacija apie tikslinių bakterijų jautrumą. Veterinarinio vaisto naudojimas nukrypstant nuo VVA pateiktų nurodymų gali padidinti cefapirinui atsparių bakterijų paplitimą ir gali sumažinti gydymo veiksmingumą. Naudojant šį veterinarinį vaistą būtina atsižvelgti į oficialią nacionalinę ir regiono antimikrobinų medžiagų naudojimo politiką.

Veterinarinio vaisto veiksmingumas nustatytas tik 4.2 p. „Naudojimo indikacijos, nurodant paskirties gyvūnų rūšis“ išvardytiems patogenams. Dėl šios priežasties po užtrūkinimo gali išsivystyti kitų patogeno rūšių, ypač *Pseudomonas aeruginosa*, sukeltas sunkus ūminis mastitas (galintis sukelti mirtį). Siekiant sumažinti šią riziką, reikia griežtai laikytis geros higienos praktikos reikalavimų.

Negalima naudoti valomosios servetėlės, jeigu ant spenio yra pažeidimų.

Specialiosios atsargumo priemonės asmenims, naudojantiems vaistą gyvūnams

Įšvirkšti, įkvėpti, nuryti ar po sąlyčio su oda penicilinai ir cefalosporinai gali sukelti padidėjusį jautrumą (alergiją). Padidėjęs jautrumas penicilinui gali sukelti kryžminį jautrumą cefalosporinams ir atvirkščiai. Alerginės reakcijos į šias medžiagas kartais gali būti sunkios.

Žmonės, kuriems nustatytas padidėjęs jautrumas penicilinams arba cefalosporinams, turi vengti sąlyčio su šiuo veterinariniu vaistu.

Jei po sąlyčio su šiuo veterinariniu vaistu pasireiškia tokie simptomai kaip odos bėrimas, reikia nedelsiant kreiptis į gydytoją ir parodyti šio veterinarinio vaisto informacinį lapelį ar etiketę. Veido, lūpų ar akių tyinis arba pasunkėjęs kvėpavimas yra sunkesni simptomai, todėl medicininės pagalbos reikia kreiptis nedelsiant.

Naudojus valomasias servetėles, reikia nusiplauti rankas. Žmonės, kuriems nustatytas padidėjęs jautrumas izopropilo alkoholiui, turi vengti tiesioginio sąlyčio su valomosiomis servetėlėmis. Būtina vengti sąlyčio su akimis, kadangi izopropilo alkoholis gali sukelti akių dirginimą.

Laktacija

Negalima naudoti laktacijos metu.

Sąveika su kitais vaistais ir kitos sąveikos formos

Parenterinis nefrotoksinių medžiagų (pvz., aminoglikozidiniai ir polipeptidiniai antibiotikai) naudojimas tuo pačiu metu gali pailginti cefapirino išsiskyrimą.

Cefalosporinų naudojimas kartu su nefrotoksinais vaistais gali padidinti toksinį poveikį inkstams. Cefalosporinų negalima naudoti tuo pačiu metu su bakteriostatiniu veikimu pasižyminčiomis antimikrobinėmis medžiagomis.

Perdozavimas (simptomai, pirmosios pagalbos priemonės, priešnuodžiai)

Nežinoma.

13. SPECIALIOSIOS NESUNAUDOTO VETERINARINIO VAISTO AR ATLIEKŲ NAIKINIMO NUOSTATOS, JEI BŪTINA

Vaistų negalima išmesti į kanalizaciją ar su buitinėmis atliekomis. Veterinarijos gydytojas gali patarti, ką daryti su nereikalingais vaistais. Tai turėtų padėti saugoti aplinką.

14. INFORMACINIO LAPELIO PASKUTINIO PATVIRTINIMO DATA

2022 m. vasario mėn.

15. KITA INFORMACIJA

Dėžutė, kurioje yra 20 švirkštų ir 20 valomųjų servetėlių.

Kibirėlis, kuriame yra 144 švirkštai ir 144 valomosios servetėlės.