

VETERINĀRO ZĀĻU APRAKSTS

V/NRP/00/1078

1. VETERINĀRO ZĀĻU NOSAUKUMS

Masti Veyxym suspensija ievadīšanai tesmenī liellopiem

2. KVALITATĪVAIS UN KVANTITATĪVAIS SASTĀVS

Viens injektors (10 g) satur:

Aktīvās vielas:

α -tokoferola acetāts (E vitamīna acetāts)	120,00 mg
A vitamīna koncentrāts	100000 IU
Himotripsīns	2400 FIP-U
Tripsīns	240 FIP-U
Papaīns	6 FIP-U

Pilnu palīgvielu sarakstu skatīt 6.1.apakšpunktā.

3. ZĀĻU FORMA

Suspensija ievadīšanai tesmenī. Dzeltenīga suspensija.

4. KLĪNISKĀ INFORMĀCIJA

4.1 Mērķa sugas

Liellopi (govis).

4.2 Lietošanas indikācijas, norādot mērķa sugas

Neinfekciozu tesmeņa iekaisumu ārstēšanai govīm.

Papildu terapijai infekciozu akūtu, hronisku un subklīnisku tesmens iekaisumu ārstēšanā kombinācijā ar antibiotikām, balstoties uz antibiogrammas rezultātiem.

4.3 Kontrindikācijas

Nelietot gadījumos, ja konstatēta pastiprināta jutība pret aktīvo vielu vai pret kādu no palīgvielām.

4.4 Īpaši brīdinājumi katrai mērķa sugai

Nav.

4.5 Īpaši piesardzības pasākumi lietošanā

Īpaši piesardzības pasākumi, lietojot dzīvniekiem

Nav noteikti.

Īpaši piesardzības pasākumi, kas jāievēro personai, kura lieto veterinārās zāles dzīvnieku ārstēšanai

Nav noteikti.

4.6 Iespējamās blakusparādības (biežums un bīstamība)

Proteolītiskos fermentus saturošas zāles (īpaši, ja tās ievadītas tesmenī) var izraisīt vairāk vai mazāk izteiktu tesmens pietūkumu. Šādi pietūkumi tiek uzskatīti par spēcīgu audu reakciju un pēc pāris dienām tie izzūd.

4.7 Lietošana grūsnības, laktācijas vai dēšanas laikā

Nav noteikts veterināro zāļu nekaitīgums grūsnības un laktācijas laikā.

4.8 Mijiedarbība ar citām zālēm un citi mijiedarbības veidi

Nav zināma.

4.9 Devas un lietošanas veids

Lietošanai tesmenī.

Pēc tesmens pilnīgas izslaukšanas, notīrīšanas un dezinfekcijas, katrā skartajā tesmens ceturksnī ievada 1 injektoru saturu (10 g suspensijas).

1 - 3 lietošanas reizes 12 stundu laikā.

4.10 Pārdozēšana (simptomi, rīcība ārkārtas situācijā, antidoti), ja nepieciešams

Nav zināma.

4.11 Ierobežojumu periods(-i) dzīvnieku produkcijas izmantošanā

Gaļai un blakusproduktiem:	nulle dienas.
Pienam:	1 diena.

5. FARMAKOLOĢISKĀS ĪPAŠĪBAS

Farmakoterapeitiskā grupa: proteolītiskie fermenti.
ATĶ vet kods: QD03BA.

5.1 Farmakodinamiskās īpašības

Himotripsīns un tripsīns ir proteolītiskie fermenti, kas atrodas cilvēku un dzīvnieku gremošanas sistēmā. Papaīns ir augu izcelsmes proteolītiskais ferments (*Carica papaya*). A vitamīns un α -tokoferola acetāts (E vitamīna acetāts) pieder pie taukos šķīstošo vitamīnu grupas.

5.2 Farmakokinētiskie dati

Masti Veyxym veicina ādas un gļotādas bojājumu sadzīšanu, kas radušies mehānisku faktoru vai iekaisuma produktu iedarbības rezultātā.

A vitamīnam (retinola palmitāts) un E vitamīnam (α -tokoferola acetāts) piemīt ādu, gļotādu un saistaudus aizsargājošas funkcijas, tie piedalās šo audu reģenerācijā.

Iekaisuma procesa rezultātā veidojas fibrīns, destrukturizētie audi, eksudāts, un strutas. Tie iekļūst apkārt esošajos audos un izraisa sāpīgu pietūkumu. Proteolītiskie fermenti izšķīdina

iekaisuma produktus, kā rezultātā samazinās sāpes. Neveidojas pārmērīgi daudz rētaudu. Nelielu neinfekciozu iekaisumu un kairinājumu gadījumā (pirmās pārslas pienā), veicina sadzīšanu un samazina somatisko šūnu skaitu. Baktēriālu iekaisumu gadījumā papildus jālieto antibakteriālās zāles. Sakarā ar iekaisumu produktu sairšanu uzlabojas antibiotiku izdalīšanās un iedarbība.

6. FARMACEITISKĀ INFORMĀCIJA

6.1 Palīgvielu saraksts

Hidrofobs pamata gels (hidrofoba saistviela)

Vidējo ķēžu triglicerīdi (eļļaina saistviela)

6.2 Būtiska nesaderība

Tā kā nav veikti saderības pētījumi, šīs veterinārās zāles nedrīkst lietot maisījumā ar citām veterinārajām zālēm.

6.3 Derīguma termiņš

Veterināro zāļu derīguma termiņš izplatīšanai paredzētā iepakojumā: 2 gadi.

6.4. Īpaši uzglabāšanas nosacījumi

Uzglabāt ledusskapī (2°C - 8°C).

6.5 Tiešā iepakojuma veids un saturs

Kartona kaste ar 10 polietilēna injektoriem ievadīšanai tesmenī pa 10 g.

6.6 Īpaši norādījumi neizlietotu veterināro zāļu vai to atkritumu iznīcināšanai

Jebkuras neizlietotas veterinārās zāles vai to atkritumi jāiznīcina saskaņā ar vietējo normatīvo aktu prasībām.

7. REĢISTRĀCIJAS APLIECĪBAS ĪPAŠNIEKS

Veyx-Pharma GmbH
Söhreweg 6
34639 Schwarzenborn
Vācija

8. REĢISTRĀCIJAS APLIECĪBAS NUMURS(-I)

V/NRP/00/1078

9. REĢISTRĀCIJAS /PĀRREĢISTRĀCIJAS DATUMS

Pirmās reģistrācijas datums: 22/03/2000

Pēdējās pārreģistrācijas datums: 21/12/2009

10. TEKSTA PĒDĒJĀS PĀRSKATĪŠANAS DATUMS

03/2023

**RAŽOŠANAS, IEVEŠANAS, IZPLATĪŠANAS, TIRDZNIECĪBAS, PIEGĀDES
UN/VAI LIETOŠANAS AIZLIEGUMS**

Recepšu veterinārās zāles.