

VETERINARINIO VAISTO APRAŠAS

1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

ORBESEAL, 2,6 g, intramaminė suspensija užtrūkinamoms karvėms

2. KOKYBINĖ IR KIEKYBINĖ SUDĖTIS

Kiekviename 4 g intramaminiam švirkšte yra:

veikliosios medžiagos:

bismuto subnitrato, sunkiojo 2,6 g
(atitinkančio bismuto, sunkiojo 1,858 g).

Pagalbinės medžiagos:

Kokybinė pagalbinių medžiagų ir kitų sudedamųjų medžiagų sudėtis
Skystasis parafinas
Aliuminio distearatas, tristearatas
Bevandenis koloidinis silicis

Pilkšvai balta, vienalytė, aliejinė suspensija.

3. KLINIKINĖ INFORMACIJA

3.1. Paskirties gyvūnų rūšys

Galvijai (užtrūkinamos pieninės karvės).

3.2. Naudojimo indikacijos, nurodant paskirties gyvūnų rūšis

Pieninėms karvėms apsaugoti nuo intramaminės infekcijos patekimo užtrūkinimo metu. Karvėms, manoma nesergančioms subklinikinio mastitu, vaistą galima naudoti ir vieną užtrūkinamų karvių priežiūrai ir mastito kontrolei.

3.3. Kontraindikacijos

Žr. 3.7 p. Užtrūkinamoms karvėms, sergančioms subklinikinio mastitu, vaisto vieno naudoti negalima. Negalima naudoti užtrūkinamoms klinikinio mastitu sergančioms karvėms. Negalima naudoti esant padidėjusiam jautrumui veikliajai medžiagai ar bet kuriai iš pagalbinių medžiagų.

3.4. Specialieji įspėjimai

Vaistą karvėms reikia skirti tik jas ištyrus kliniškai. Galima remtis tokiais kriterijais kaip individualių karvių sergamumo mastitu ir somatinių ląstelių skaičiaus istorija arba tinkamais tyrimų subklinikiniam mastitui nustatyti bei bakteriologinių tyrimų rezultatais.

3.5. Specialiosios naudojimo atsargumo priemonės

Specialiosios atsargumo priemonės, naudojant vaistą paskirties gyvūnų rūšims

Pagal gerą klinikinę praktiką užtrūkinamas karves reikia reguliariai apžiūrėti, ar nėra klinikinio mastito požymių. Jei užkimštame vaistu tešmens ketvirtyje pasireiškia klinikinis mastitas, prieš pradedant gydyti pažeistą ketvirtį reikia išmelžti rankomis.

Norint išvengti užteršimo pavojaus, švirkšto negalima merkti į vandenį.

Švirkštą naudoti tik vieną kartą.

Kadangi vaistas neturi antimikrobinio poveikio, siekiant sumažinti ūmaus mastito riziką dėl netinkamos infuzijos technikos ir higienos trūkumo (žr. 3.6 p.), labai svarbu laikytis aseptinio naudojimo būdo, aprašyto 3.9 p.

Naudojus vaistą, negalima naudoti jokių kitų intramaminių vaistų.

Karvėms, kurios gali sirgti subklinikiniu mastitu, vaistą galima naudoti prieš tai pažeistam tešmens ketvirčiui naudojant užtrūkinamoms karvėms tinkamus antibiotikus.

Specialiosios atsargumo priemonės asmenims, naudojantiems vaistą gyvūnams

Šis vaistas gali sukelti odos ir akių dirginimą.

Reikia vengti sąlyčio su oda ir akimis.

Atsitiktinai patekus ant odos ar į akis, paveiktas vietas kruopščiai plauti vandeniu.

Jei dirginimas išlieka, reikia kreiptis į gydytoją ir parodyti šio veterinarinio vaisto pakuotės lapelį ar etiketę.

Jei žinoma, kad jūs esate alergiškas bismuto druskoms, turite vengti naudoti šį veterinarinį vaistą.

Naudojus vaistą, būtina plauti rankas.

Specialiosios aplinkos apsaugos atsargumo priemonės

Netaikytinos.

3.6. Nepageidaujamos reakcijos

Galvijai (užtrūkinamos pieninės karvės):

Labai reta (<1 gyvūnas iš 10 000 gydytų gyvūnų, įskaitant atskirus pranešimus)	ūmus mastitas ¹
---	----------------------------

¹ Pirmiausia dėl netinkamos infuzijos technikos ir higienos trūkumo. Dėl aseptinės technikos svarbos žr. 3.5 ir 3.9 punktą.

Svarbu teikti informaciją apie nepageidaujamas reakcijas. Tai leidžia nuolat stebėti veterinarinio vaisto saugumą. Pranešimus, pageidautina, turėtų siųsti veterinarijos gydytojas registruotojui arba jo vietiniam atstovui arba nacionalinei kompetentingai institucijai per nacionalinę pranešimų teikimo sistemą. Taip pat žr. atitinkamus kontaktinius duomenis pakuotės lapelio 16 skyriuje.

3.7. Naudojimas vaikingumo, laktacijos ar kiaušinių dėjimo metu

Vaikingumas

Sušvirkštas į tešmenį vaistas neabsorbuojamas, todėl jį galima naudoti veršingoms karvėms. Karvei apsiveršiačius, veršelis gali praryti vaistą, tačiau tai nekenksminga ir nesukelia nepalankaus poveikio.

Laktacija

Negalima naudoti karvėms laktacijos metu. Atsitiktinai panaudojus karvėms laktacijos metu, gali laikinai nedaug (iki dviejų kartų) padidėti somatinių ląstelių kiekis piene. Tokiu atveju vaistą reikia išmelžti rankomis, papildomų priemonių taikyti nereikia.

3.8. Sąveika su kitais vaistais ir kitos sąveikos formos

Klinikiniais tyrimais nustatyta, kad vaistą galima derinti tik su užtrūkinamoms karvėms skirtais vaistais, kurių sudėtyje yra kloksacilino.

Taip pat žiūrėti 3.5 p. „Specialiosios atsargumo priemonės, naudojant vaistą paskirties gyvūnų rūšims“.

3.9. Dozės ir naudojimo būdas

Vaistą reikia švirkšti tik į tešmenį.

Užtrūkinant karvę, po paskutinio melžimo, į kiekvieno tešmens ketvirčio spenio kanalą reikia sušvirkšti intramaminio švirkšto turinį. Masažuoti spenių ir tešmens po vaisto sušvirkštimo negalima.

Norint sumažinti mastito po vaisto naudojimo atsiradimo riziką, švirkšti reikia apdairiai ir stengtis į spenio kanalą neįnešti patogeninių mikroorganizmų.

Svarbu, kad prieš naudojimą spenys būtų gerai nuvalytas ir dezinfekuotas chirurginiu spiritu ar alkoholiu įmirkytomis servetėlėmis. Spenius reikia valyti, kol servetėlės bus švarios. Prieš švirkščiant vaistą, speniams reikia leisti nudžiūti. Vaistą reikia sušvirkšti laikantis aseptikos reikalavimų ir stengtis neužteršti švirkšto galiuko. Sušvirkštus patartina naudoti tinkamą spenių mirkalą ar purškalą.

Šaltuoju metu, kad padidinti švirkščiavimą, vaistą galima sušildyti iki kambario temperatūros šiltoje aplinkoje.

3.10. Perdozavimo simptomai (pirmosios pagalbos priemonės ir priešnuodžiai, jei būtina)

Karvėms naudojus dvigubai didesnę nei rekomenduojama vaisto dozę, jokios nepageidaujamos reakcijos nepasireiškė.

3.11. Specialieji naudojimo apribojimai ir specialiosios naudojimo sąlygos, įskaitant antimikrobinių ir antiparazitinių veterinarinių vaistų naudojimo apribojimus, kuriais siekiama apriboti atsparumo išsivystymo riziką

Netaikytinos.

3.12. Išlauka

Skerdienai ir subproduktams: 0 parų.

Pienui: 0 val.

4. FARMAKOLOGINĖS SAVYBĖS

4.1. ATCvet kodas: QG52X.

4.2. Farmakodinamika

Sušvirkštus vaistą į kiekvieną karvės spenio kanalą, susidaro fizinis barjeras (kamštis), trukdantis iš išorės patekti bakterijoms ir taip sumažinamas naujų intramaminių infekcijų pasireiškimo pavojus užtrūkimo periodu.

4.3. Farmakokinetika

Bismuto subnitratas nesirezorbuoja iš tešmens ir išlieka kaip spenio kamštis, kol nepašalinamas fiziškai (užtrūkusioms karvėms išlieka iki 100 parų).

5. FARMACINIAI DUOMENYS

5.1. Pagrindiniai nesuderinamumai

Nežinoma.

5.2. Tinkamumo laikas

Veterinarinio vaisto tinkamumo laikas, nepažeidus originalios pakuotės, – 5 metai.

5.3. Specialieji laikymo nurodymai

Šiam veterinariniam vaistui specialių laikymo sąlygų nereikia.

5.4. Pirminės pakuotės pobūdis ir sudedamosios dalys

4 g vienadoziai mažo tankio polietileno intramaminiai švirkštai su lygiais užsandarintais galiukais, dėžutėse po 24, 60 ir kibirėliuose po 120 švirkštų.
Gali būti tiekiamos ne visų dydžių pakuotės.

5.5. 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 ir visas atitinkamam veterinariniam vaistui taikytinas nacionalines surinkimo sistemas.

6. REGISTRUOTOJO PAVADINIMAS

Zoetis Belgium SA

7. REGISTRACIJOS NUMERIS (-IAI)

LT/2/03/1570/001-003

8. REGISTRAVIMO DATA

Registravimo data 2003-07-08.

9. PASKUTINĖ VETERINARINIO VAISTO APRAŠO PERŽIŪROS DATA

2023-02-10

10. VETERINARINIŲ VAISTŲ KLASIFIKACIJA

Parduodama be recepto.

Išsamią informaciją apie šį veterinarinį vaistą galima rasti Sąjungos vaistų duomenų bazėje (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

ŽENKLINIMAS

DUOMENYS, KURIE TURI BŪTI ANT ANTRINĖS PAKUOTĖS

KARTONINĖ DĖŽUTĖ, KIBIRĖLIS

1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

ORBESEAL, 2,6 g, intramaminė suspensija

2. VEIKLIOJI (-IOSIOS) MEDŽIAGA (-OS)

Kiekviename intramaminiam švirkšte yra 4 g intramaminės suspensijos, turinčios 2,6 g bismuto subnitrato, sunkiojo.

3. PAKUOTĖS DYDIS

24 intramaminiai švirkštai

60 intramaminių švirkštų

120 intramaminių švirkštų

4. PASKIRTIES GYVŪNŲ RŪŠIS (-YS)

Galvijai (užtrūkinamos pieninės karvės).

5. INDIKACIJA (-OS)

6. NAUDOJIMO BŪDAS (-AI)

Vaistą reikia švirkšti tik į tešmenį.

7. IŠLAUKA

Išlauka:

Skerdieniai ir subproduktams: 0 parų.

Pienui: 0 val.

8. TINKAMUMO DATA

Exp. {mėnuo/metai}

9. SPECIALIEJI LAIKYMO NURODYMAI

10. NUORODA „PERSKAITYTI PAKUOTĖS LAPELĮ PRIEŠ NAUDOJIMĄ“
--

Prieš naudojimą perskaityti pakuotės lapelį.

11. NUORODA „TIK VETERINARINIAM NAUDOJIMUI“
--

Tik veterinariniam naudojimui.

12. NUORODA „SAUGOTI NUO VAIKŲ“
--

Saugoti nuo vaikų.

13. REGISTRUOTOJO PAVADINIMAS

Zoetis Belgium SA

14. REGISTRACIJOS NUMERIS (-IAI)

LT/2/03/1570/001

LT/2/03/1570/002

LT/2/03/1570/003

15. SERIJOS NUMERIS

Lot {numeris}

**MINIMALŪS DUOMENYS, KURIE TURI BŪTI ANT MAŖŲ PIRMINIŲ PAKUOČIŲ
ŠVIRKŠTAS**

1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

ORBESEAL

2. VEIKLIŲJŲ MEDŖIAGŲ KIEKYBINĖ INFORMACIJA

Bismuto subnitrato, sunkiojo 2,6 g.

3. SERIJOS NUMERIS

Lot {numeris}

4. TINKAMUMO DATA

Exp. {mėnuo/metai}

PAKUOTĖS LAPELIS

1. Veterinarinio vaisto pavadinimas

ORBESEAL, 2,6 g, intramaminė suspensija užtrūkinamoms karvėms

2. Sudėtis

Kiekviename 4 g intramaminės suspensijos švirkšte yra 2,6 g bismuto subnitrato, sunkiojo, mineralinio aliejaus tirpiklyje.

Pilkšvai balta, vienalytė, aliejinė suspensija.

3. Paskirties gyvūnų rūšys

Galvijai (užtrūkinamos pieninės karvės).

4. Naudojimo indikacijos

Pieninėms karvėms apsaugoti nuo intramaminės infekcijos patekimo užtrūkinimo metu.

Vaistas apsaugo nuo naujų intramaminių infekcijų sudarydamas fizinį barjerą, trukdantį iš išorės patekti bakterijoms.

Karvėms, manoma nesergančioms subklinikinio mastitu, vaistą galima naudoti ir vieną užtrūkinamų karvių priežiūrai ir mastito kontrolei.

5. Kontraindikacijos

Užtrūkinamoms karvėms, sergančioms subklinikinio mastitu, vaisto vieno naudoti negalima.

Negalima naudoti užtrūkinamoms klinikinio mastitu sergančioms karvėms.

Negalima naudoti esant padidėjusiam jautrumui veikliajai medžiagai ar bet kuriai iš pagalbinių medžiagų.

Žr. p. 6 „Vaikingumas ir laktacija“.

6. Specialieji įspėjimai

Specialieji įspėjimai

Vaistą karvėms reikia skirti tik jas ištyrus kliniškai. Galima remtis tokiais kriterijais kaip individualių karvių sergamumo mastitu ir somatinių ląstelių skaičiaus istorija arba tinkamais tyrimų subklinikiniam mastitui nustatyti bei bakteriologinių tyrimų rezultatais.

Specialiosios atsargumo priemonės, siekiant užtikrinti saugų naudojimą paskirties rūšių gyvūnams

Karvėms, kurios gali sirgti subklinikinio mastitu, vaistą galima naudoti prieš tai pažeistam tešmens ketvirčiui naudojant užtrūkinamoms karvėms tinkamus antibiotikus. Pagal gerą klinikinę praktiką užtrūkinamas karves reikia reguliariai apžiūrėti, ar nėra klinikinio mastito požymių. Jei užtrūkintame ir užkimštame vaistu tešmens ketvirtyje pasireiškia klinikinis mastitas, prieš pradedant gydyti antibiotikais pažeistą ketvirtį reikia išmelžti rankomis.

Norint išvengti užteršimo pavojaus, švirkšto negalima merkti į vandenį.

Švirkštą naudoti tik vieną kartą.

Kadangi vaistas neturi antimikrobinio poveikio, siekiant sumažinti ūmaus mastito riziką dėl netinkamos infuzijos technikos ir higienos trūkumo (žr. p. „Nepageidaujamos reakcijos“), labai svarbu laikytis aseptinio naudojimo būdo, aprašyto p. „Dozės, naudojimo būdas (-ai) ir metodas kiekvienai rūšiai“.

Specialiosios atsargumo priemonės asmenims, naudojantiems vaistą gyvūnams

Šis vaistas gali sukelti odos ir akių dirginimą.

Reikia vengti sąlyčio su oda ir akimis.

Atsitiktinai patekus ant odos ar į akis, paveiktas vietas kruopščiai plauti vandeniu.

Jei dirginimas išlieka, reikia kreiptis į gydytoją ir parodyti šio veterinarinio vaisto pakuotės lapelį ar etiketę.

Jei žinoma, kad jūs esate alergiškas bismuto druskoms, turite vengti naudoti šį veterinarinį vaistą.

Naudojus vaistą, būtina plauti rankas.

Specialiosios aplinkos apsaugos priemonės

Netaikytinos.

Vaikingumas ir laktacija

Sušvirkštas į tešmenį vaistas neabsorbuojamas, todėl jį galima naudoti veršingoms karvėms. Karvei apsiveršiačius, veršelis gali praryti vaistą, tačiau tai nekenksminga ir nesukelia nepalankaus poveikio.

Negalima naudoti karvėms laktacijos metu. Atsitiktinai panaudojus karvėms laktacijos metu, gali laikinai nedaug (iki dviejų kartų) padidėti somatinių ląstelių kiekis piene. Tokiu atveju vaistą reikia išmelžti rankomis, papildomų priemonių taikyti nereikia.

Sąveika su kitais vaistais ir kitos sąveikos formos

Klinikiniais tyrimais nustatyta, kad vaistą galima derinti tik su užtrūkinamoms karvėms skirtais vaistais, kurių sudėtyje yra kloksacilino.

Naudojus vaistą, negalima naudoti kitų intramaminių vaistų.

Perdozavimas

Karvėms naudojus dvigubai didesnę nei rekomenduojama vaisto dozę, jokios nepageidaujamos reakcijos nepasireiškė.

7. Nepageidaujamos reakcijos

Galvijai (užtrūkinamos pieninės karvės):

Labai reta (<1 gyvūnas iš 10 000 gydytų gyvūnų, įskaitant atskirus pranešimus)	ūmus mastitas ¹
---	----------------------------

¹ Pirmiausia dėl netinkamos infuzijos technikos ir higienos trūkumo. Dėl aseptinės technikos svarbos žr. punktus „Dozės, naudojimo būdas (-ai) ir metodas kiekvienai rūšiai“ ir „Specialieji įspėjimai“.

Svarbu teikti informaciją apie nepageidaujamas reakcijas. Tai leidžia nuolat stebėti vaisto saugumą. Pastebėjus bet kokią šalutinį poveikį, net ir nepaminėtą šiame pakuotės lapelyje, arba manant, kad vaistas neveikė, pirmiausia būtina informuoti veterinarijos gydytoją. Apie bet kokias nepageidaujamas reakcijas taip pat galite pranešti registruotojui arba registruotojo vietiniam atstovui naudodamiesi šio lapelio pabaigoje pateiktais kontaktiniais duomenimis arba perduodami informaciją per savo nacionalinę pranešimų sistemą.

8. Dozės, naudojimo būdas (-ai) ir metodas kiekvienai rūšiai

Vaistą reikia švirkšti tik į tešmenį.

Dozė:

Užtrūkinant karvę, po paskutinio melžimo, į kiekvieno tešmens ketvirčio spenio kanalą reikia sušvirkšti intramaminio švirkšto turinį. Masažuoti spenių ir tešmens po vaisto sušvirkštimo negalima.

Naudojimas:

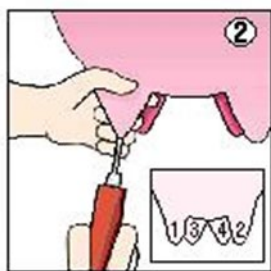
Svarbu į spenio kanalą neįnešti patogeninių mikroorganizmų, todėl švirkščiant vaistą būtina griežtai laikytis aseptikos reikalavimų, nes vaistas neveikia antimikrobiškai.

Šių rekomendacijų nesilaikymas gali sudaryti prielaidas mastitui po infuzijos ar net gyvulio mirčiai.

1. Prieš švirkščiant vaistą, būtina kruopščiai nuvalyti ir dezinfekuoti visus spenius. Kiekvieno gyvulio gydymui reikia skirti pakankamai laiko ir tuo pačiu metu netaikyti kitų bandos priežiūros priemonių.
2. Gyvuliai turi būti tinkamai fiksuoti švarioje aplinkoje. Švirkštai turi būti švarūs, **NEGALIMA** jų merkti į vandenį.
3. Švirkščiant vaistą, reikia mūvėti vienkartinės pirštines. Jas privalu keisti po kiekvieno gyvulio gydymo.
4. Pradėti reikia nuo vizualiai švaraus, sauso spenio ir tešmens. Jei speniai akivaizdžiai nešvarūs, tik juos valyti reikia drėgnomis vienkartinėmis popierinėmis šluostėmis ir kruopščiai nusausinti. Spenius dezinfekuoti greitai veikiančiu spenių mirkymui skirtu dezinfekciniu tirpalu, palikti 30 s nudžiūti, po to kruopščiai nusausinti vienkartinę popierinę šluoste ar rankšluosčiu. Numelžti pieno likučius į specialų puodelį ir pašalinti.



5. Kruopščiai dezinfekuoti visą spenio paviršių vienkartinėmis spiritu/alkoholiu įmirkytomis servetėlėmis. Tyrimais nustatyta, kad veiksmingiausia spenių dezinfekcijos priemonė yra pačių pasigamintos chirurginiu spiritu (ar atitinkama priemone) įmirkytos medvilninės servetėlės. Neturint, galima naudoti pridėtas valymo servetėles. Norint apsaugoti nuvalytus spenius nuo užteršimo, valyti reikia pradėti nuo toliausiai nuo jūsų esančių spenių. Žr. 1 pav.



6. Spenio galiuką reikia švelniai nuvalyti, kiekvienam speniui naudojant naują spirite ar alkoholyje įmirkytą medvilninę servetėlę. Valyti reikia tol, kol spenio galiukas ir servetėlė lieka vizualiai švarūs.



7. Prieš švirkščiant vaistą, reikia nuimti švirkšto antgalio dangtelį. Reikia saugotis rankomis neliesti švirkšto antgalio.

8. Švelniai suimti spenio pagrindą prie tešmens pirštais. Spenį pasukti nedideliu kampū. Švirkšto turinį sušvirkšti į spenio apatinę dalį žemiau jūsų laikomos spenio dalies, stengiantis neužteršti spenio galiuko. Vaistas švirkščiamas atvirkščia valymui seka, t. y. pirmiausiai švirkščiama į arčiausiai jūsų esančius spenius. Žr. 2 pav. Sušvirkštus vaistą, negalima masažuoti spenių ir tešmens.

9. Sušvirkštus patartina naudoti tinkamą spenių mirkalą ar purškalą. Po to karves reikia pervaryti į tam pritaikytą gardą, kuriame jos stovėtų bent 30 min., kol užsidarys spenio kanalas. Žr. 3 pav.

9. Nuorodos dėl tinkamo naudojimo

Prieš naudojant vaistą svarbu perskaityti instrukcijas.

Norint sumažinti mirtino mastito po vaisto naudojimo atsiradimo riziką, vaistą švirkšti reikia labai apdairiai stengiantis laikytis švaros.

Patarimai dėl spenių valymo technikos prieš švirkščiant yra pateikti instrukcijose ir jų turi būti laikomasi.

Šaltuoju metu, kad padidinti švirkščiamumą, vaistą galima sušildyti iki kambario temperatūros šiltoje aplinkoje.

10. Išlauka

Skerdienai ir subproduktams: 0 parų.
Pienui: 0 val.

11. Specialieji laikymo nurodymai

Saugoti nuo vaikų.

Šiam veterinariniam vaistui specialių laikymo sąlygų nereikia.

Šio veterinarinio vaisto negalima naudoti pasibaigus tinkamumo laikui, nurodytam ant etiketės po „Exp.“. Vaistas tinkamas naudoti iki paskutinės nurodyto mėnesio dienos.

12. Specialiosios atliekų naikinimo nuostatos

Vaistų negalima išmesti į kanalizaciją ar su buitinėmis atliekomis.
Nesunaudotas veterinarinis vaistas ar su juo susijusios atliekos turi būti sunaikintos pagal šalies reikalavimus ir visas atitinkamam veterinariniam vaistui taikytinas nacionalines surinkimo sistemas.
Šios priemonės turi padėti apsaugoti aplinką.

13. Veterinarinių vaistų klasifikacija

Parduodama be recepto.

14. Registracijos numeriai ir pakuočių dydžiai

LT/2/03/1570/001-003

Intramaminiai švirkštai dėžutėse po 24, 60 ir kibirėliuose po 120 švirkštų.

Gali būti tiekiamos ne visų dydžių pakuotės.

15. Pakuotės lapelio paskutinės peržiūros data

2023-02-10

Išsamią informaciją apie šį veterinarinį vaistą galima rasti Sąjungos vaistų duomenų bazėje (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Kontaktiniai duomenys

Registruotojas ir kontaktiniai duomenys, skirti pranešti apie įtariamą nepageidaujamą reakciją:

Zoetis Belgium SA
Rue Laid Burniat 1
1348 Louvain-la-Neuve
BELGIJA
Tel.: +37061005088

Gamintojas, atsakingas už vaisto serijos išleidimą:

Cross Vetpharm Group Ltd
Dublin 24
AIRIJA

Haupt Pharma Latina S.r.l.,
SS 156 Km 47,600
04100 Borgo San Michele (Latina)
ITALIJA

17. Kita informacija

Didžioji kamščio dalis pašalinama pirmą kartą po apsiveršavimo numelžiant pirmąsias pieno čiurkšles, veršeliui žindant, pirmųjų melžimų metu gali būti pastebimi kamščio likučiai prilipę ant pieno filtro. Vaisto struktūra vizualiai skiriasi nuo mastitinių krešulių.

Norint veiksmingai pašalinti vaistą po apsiveršavimo ir sumažinti jo liekanų patekimą į melžimo aparatus rekomenduojama atlikti sekančius veiksmus. Melžimo aparatai neturėtų būti naudojami vaisto pašalinimui iš spenių.

1. Prieš pirmą melžimą spustelkite spenio galiuką ir 10–12 kartų numelžkite ketvirtį.
2. Numelžkite priešpienį ir kelių pirmų melžimų pieną patikrinkite dėl vaisto liekanų.
3. Po kiekvieno sekančio melžimo patikrinkite mastinius ir pieno filtrus dėl akivaizdžių vaisto liekanų.