

[Versiunea 9,03/2022]



## ANEXA I

### REZUMATUL CARACTERISTICILOR PRODUSULUI



## 1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Ubroseal blue Dry Cow 2,6 g suspensie intramamară pentru bovine

## 2. COMPOZIȚIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ

Fiecare seringă intramamară de 4 g conține:

### Substanță activă:

Subnitrat de bismut. greu 2,6 g

### Excipienți:

Compoziția calitativă a excipienților și a altor constituenți	Compoziția cantitativă, dacă această informație este esențială pentru administrarea corectă a produsului medicinal veterinar
Parafină lichidă	
Distearat de aluminiu și tristearat de aluminiu	
Dioxid de siliciu coloidal anhidru	
Lac de aluminiu indigo carmin E 132	0,02g

Suspensie intramamară de culoare albastră

## 3. INFORMAȚII CLINICE

### 3.1 Specii țintă

Bovine (vacile de lapte în perioada de repaus mamar).

### 3.2 Indicații de utilizare pentru fiecare specie țintă

Prevenirea noilor infecții intramamare în perioada de repaus mamar.

La vacile fără mastită subclinică, produsul medicinal veterinar poate fi utilizat singur în managementul perioadei de repaus mamar și în controlul mastitei.

Selectarea vacilor care vor fi tratate cu produsul medicinal veterinar trebuie să aibă la bază evaluarea clinică veterinară. Criteriile de selecție se pot baza pe istoricul mastitei și al numărului de celule somatice al fiecărei vaci, pe teste recunoscute pentru detectarea mastitei subclinice sau pe prelevarea de probe bacteriologice.

### 3.3 Contraindicații

Nu se utilizează la vacile în perioada de lactație. Consultați secțiunea 3.7. Nu se utilizează produsul medicinal veterinar singur la vacile cu mastită subclinică în perioada de repaus mamar. Nu se utilizează la vacile cu mastită clinică în perioada de repaus mamar. Nu se utilizează în cazurile de hipersensibilitate la substanța activă sau la oricare dintre excipienți.

### 3.4 Atenționări speciale

Nu există.

### 3.5 Precauții speciale pentru utilizare

Precauții speciale pentru utilizarea în siguranță la speciile țintă:

Observarea regulată a vacilor în perioada de repaus mamar pentru semne de mastită clinică reprezintă o practică bună. Dacă un sfert tratat dezvoltă mastită clinică, produsul trebuie îndepărtat manual din sfertul afectat înainte de instituirea terapiei adecvate. Pentru a reduce riscul de contaminare, nu scufundați seringile în apă. Utilizați seringă o singură dată. Este importantă respectarea cu strictețe a tehnicilor aseptice pentru administrarea produsului medicinal veterinar deoarece produsul medicinal veterinar nu are activitate antimicrobiană. Nu se administrează un alt produs medicinal veterinar intramamar după administrarea acestui produs medicinal veterinar. La vacile care pot avea mastită subclinică, produsul medicinal veterinar poate fi utilizat pentru perioada de repaus mamar, ulterior administrării unui tratament adecvat cu antibiotice la sfertul infectat.

Precauții speciale care trebuie luate de persoana care administrează produsul medicinal veterinar la animale:

Spălați-vă pe mâini după utilizare.

Șervețele dezinfectante furnizate împreună cu produsul medicinal veterinar intramamar conțin alcool izopropilic. Purtați mănuși de protecție dacă se cunoaște sau suspectează o iritație cutanată din cauza alcoolului izopropilic. Evitați contactul cu ochii deoarece alcoolul izopropilic poate cauza iritații oculare.

Precauții speciale pentru protecția mediului:

Nu este cazul.

### 3.6 Evenimente adverse

Bovine (vacile de lapte în perioada de repaus mamar):

Foarte rare (<1 animal/10 000 de animale tratate, inclusiv raportări izolate):	Mastită acută <sup>1</sup>
---	----------------------------

<sup>1</sup> În principal din cauza tehnicii slabe de administrare și a lipsei de igienă. În ceea ce privește importanța tehnicii aseptice, vă rugăm să consultați secțiunile 3.5 și 3.9.

Raportarea evenimentelor adverse este importantă. Permite monitorizarea continuă a siguranței produsului medicinal veterinar. Rapoartele se trimit, de preferință prin medicul veterinar, fie deținătorului autorizației de comercializare sau reprezentantului local al acestuia, fie autorității naționale competente prin sistemul național de raportare. Consultați prospectul pentru datele de contact respective.

### 3.7 Utilizarea în timpul gestației, lactației sau a ouatului

Gestație:

Poate fi utilizat în perioada de gestație. La fătare, produsul poate fi ingerat de vițel. Ingerarea produsului medicinal veterinar de către vițel este sigură și nu produce efecte adverse.

#### Lactație:

Este contraindicată utilizarea produsului medicinal veterinar în perioada de lactație. În cazul în care este utilizat accidental la vacile în perioada de lactație, se poate observa o ușoară creștere, trecătoare, a numărului de celule somatice (de până la 2 ori). În acest caz, produsul poate fi îndepărtat manual cu ușurință, nemaifiind necesare măsuri de precauție suplimentare.

### **3.8 Interacțiunea cu alte produse medicinale sau alte forme de interacțiune**

Nu se cunosc.

### **3.9 Căi de administrare și doze**

Numai pentru utilizare intramamară.

Se infuzează conținutul unei seringi cu produs medicinal veterinar în fiecare sfert de uger imediat după ultimul muls din perioada de lactație (în repaus mamar). Nu se masează mamelonul sau ugerul după infuzarea produsului medicinal veterinar.

Trebuie evitată introducerea agenților patogeni în mamelon pentru a reduce riscul de mastită post-infuzare .

Este esențial ca mamelonul să fie bine curățat și dezinfectat, cu alcool sanitar sau șervețele dezinfectante impregnate cu alcool. Mameloanele trebuie să fie șterse până când nu mai rămân urme de murdărie vizibile pe șervețelele dezinfectante. Mameloanele trebuie lăsate să se usuce înainte de infuzare. Se infuzează aseptice și se evită contaminarea vârfului aplicator al seringii. După infuzare se recomandă utilizarea unui produs aplicat pentru imersia mamelonului sau pulverizare pe mamelon.

În condiții de temperaturi scăzute, produsul medicinal veterinar poate fi încălzit la temperatura camerei, într-un mediu cald, pentru a facilita pasajul prin seringă.

### **3.10 Simptome de supradozaj (și, după caz, proceduri de urgență și antidoturi)**

A fost administrată vacilor o doză dublă față de cea recomandată, fără efecte adverse clinice.

### **3.11 Restricții speciale de utilizare și condiții speciale de utilizare, inclusiv restricții privind utilizarea produselor medicinale veterinare antimicrobiene și antiparazitare, pentru a limita riscul de dezvoltare a rezistenței**

Nu este cazul.

### **3.12 Perioade de așteptare**

Carne și organe: Zero zile.

Lapte: Zero ore.

## **4. INFORMAȚII FARMACOLOGICE**

### **4.1 Codul ATCvet:**

QG52X

### **4.2 Farmacodinamie**

Infuzarea produsului medicinal veterinar în fiecare sfert al ugerului produce o barieră fizică împotriva pătrunderii bacteriilor, reducând astfel incidența noilor infecții intramamare în timpul

perioadei de repaus mamar.

#### **4.4 Farmacocinetică**

Subnitratul de bismut nu este absorbit de glanda mamară, ci se fixează ca un sigiliu în mamelon până când este eliminat fizic (prezent la vaci cu o perioadă de repaus mamar de până la 100 zile).

### **5. PARTICULARITĂȚI FARMACEUTICE**

#### **5.1 Incompatibilități majore**

Nu este cazul.

#### **5.2 Termen de valabilitate**

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar așa cum este ambalat pentru vânzare: 3 ani.

#### **5.3 Precauții speciale pentru depozitare**

A nu se păstra la temperatură mai mare de 25 °C.

A se feri de lumină.

#### **5.4 Natura și compoziția ambalajului primar**

O seringă intramamară de 4 g din polietilenă, alcătuită dintr-un cilindru cu piston și dintr-un capac dublu din polietilenă.

Cutie de carton cu 20 de seringi și 20 de șervețele dezinfectante.

Recipient din polietilenă cu 60 de seringi și 60 de șervețele dezinfectante.

Recipient din polietilenă cu 120 de seringi și 120 de șervețele dezinfectante.

Nu toate dimensiunile de ambalaj pot fi comercializate.

#### **5.5 Precauții speciale pentru eliminarea produselor medicinale veterinare neutilizate sau a deșeurilor provenite din utilizarea unor astfel de produse**

Medicamentele nu trebuie eliminate în apele uzate sau deșeurile menajere.

Utilizați sistemele de returnare a produselor medicinale veterinare neutilizate sau a deșeurilor provenite din acestea, în conformitate cu cerințele locale și cu sistemele naționale de colectare aplicabile produsului medicinal veterinar respectiv.

### **6. NUMELE DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE**

Univet Ltd

### **7. NUMĂRUL (NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE**

230002

### **8. DATA PRIMEI AUTORIZĂRI**

08.01.2018

**9. DATA ULTIMEI REVIZUIRI A REZUMATULUI CARACTERISTICILOR  
PRODUSULUI**

**10. CLASIFICAREA PRODUSELOR MEDICINALE VETERINARE**

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție.

Informații detaliate privind acest produs medicinal veterinar sunt disponibile în Baza de Date a Uniunii privind produsele (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).





**ANEXA III**

**ETICHETARE ȘI PROSPECT**

ANEXA nr. 3



**A. ETICHETARE**

**INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL SECUNDAR**

Cuție din carton sau recipient din polietilenă

**1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR**

Ubroseal blue Dry Cow 2,6 g suspensie intramamară

**2. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE**

Fiecare seringă intramamară de 4 g conține: Subnitrat de bismut, greu 2,6 g.

**3. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI**

20 x 4 g  
60 x 4 g  
120 x 4 g

**4. SPECII ȚINTĂ**

Bovine (vacii de lapte în perioada de repaus mamar).

**5. INDICAȚII**

**6. CĂI DE ADMINISTRARE**

Numai pentru utilizare intramamară.

**7. PERIOADE DE AȘTEPTARE**

**Perioada de așteptare:**

Carne și organe: Zero zile.

Lapte: Zero ore.

**8. DATA EXPIRĂRII**

Exp. {ll/aaaa}

**9. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE**

A nu se păstra la temperatură mai mare de 25 °C.

A se feri de lumină.

**10. MENȚIUNEA „A SE CITI PROSPECTUL ÎNAINTE DE UTILIZARE”**

A se citi prospectul înainte de utilizare.

**11. MENȚIUNEA „NUMAI PENTRU UZ VETERINAR**

Numai pentru uz veterinar.

**12. MENȚIUNEA „A NU SE LĂSA LA VEDEREA ȘI ÎNDEMÂNA COPILOR”**

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

**13. NUMELE DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE**

Deținătorul autorizației de comercializare:  
{Sigla companiei Univet}

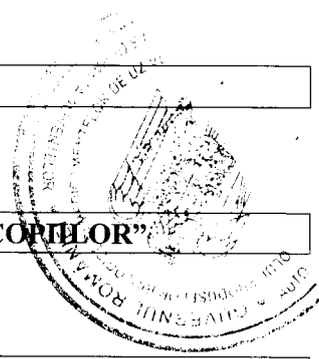
Reprezentant local:  
{Sigla companiei Boehringer Ingelheim}

**14. NUMERELE AUTORIZAȚIILOR DE COMERCIALIZARE**

230002

**15. NUMĂRUL SERIEI**

Lot {număr}



**MINIMUL DE INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJELE PRIMARE MICI**  
Seringă preumplută din polietilenă de joasă densitate, cu un vârf aplicator neted, conic, închis ermetic.

**1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR**

Ubroseal blue Dry Cow

**2. INFORMAȚII CANTITATIVE PRIVIND SUBSTANȚELE ACTIVE**

Bismuth subnitrate, heavy 2,6 g/4 g

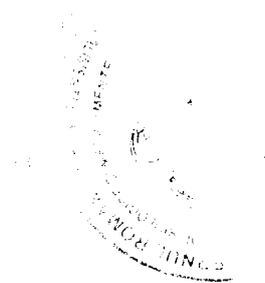
**3. NUMĂRUL SERIEI**

Lot {număr}

**4. DATA EXPIRĂRII**

Exp. {ll/aaaa}

ANEXA nr. 4



**B. PROSPECTUL**

## PROSPECTUL

### Denumirea produsului medicinal veterinar

Ubroseal blue Dry Cow 2,6 g suspensie intramamară pentru bovine

### 2. Compoziție

Fiecare seringă intramamară de 4 g conține:

#### Substanța activă:

Subnitrat de bismut, greu                      2,6 g

#### Excipient:

Lac de aluminiu indigo carmin, E132              0,02 g

Suspensie intramamară de culoare albastră.

### 3. Specii țintă

Bovine (vacile de lapte în perioada de repaus mamar).

### 4. Indicații de utilizare

Produsul medicinal veterinar este indicat pentru prevenirea noilor infecții intramamare în perioada de repaus mamar. La vacile fără mastită subclinică, produsul medicinal veterinar poate fi utilizat singur în managementul perioadei de repaus mamar și în controlul mastitei. Selectarea vacilor care vor fi tratate cu produsul medicinal veterinar trebuie să aibă la bază evaluarea clinică veterinară. Criteriile de selecție se pot baza pe istoricul mastitei și al numărului de celule somatice al fiecărei vaci, pe teste recunoscute pentru detectarea mastitei subclinice sau pe prelevarea de probe bacteriologice.

### 5. Contraindicații

Nu se utilizează la vacile în perioada de lactație.  
Nu se utilizează produsul medicinal veterinar singur la vacile cu mastită subclinică în perioada de repaus mamar. Nu se utilizează la vacile cu mastită clinică în perioada de repaus mamar.  
Nu se utilizează în cazurile de hipersensibilitate la substanța activă sau la oricare dintre excipienți.

### 6. Atenționări speciale

Nu există.

#### Precauții speciale pentru utilizare la speciile țintă:

Observarea regulată a vacilor în perioada de repaus mamar pentru semne de mastită clinică reprezintă o practică bună. Dacă un sfert tratat dezvoltă mastită clinică, produsul trebuie îndepărtat manual din sfertul afectat înainte de instituirea terapiei adecvate. Pentru a reduce riscul de contaminare, nu scufundați seringile în apă. Utilizați seringă o singură dată. Este importantă respectarea cu strictețe a tehnicilor aseptice pentru administrarea produsului

medicinal veterinar deoarece produsul medicinal veterinar nu are activitate antimicrobiană. Nu se administrează un alt produs medicinal veterinar intramamar după administrarea acestui produs medicinal veterinar. La vacile care pot avea mastită subclinică, produsul medicinal veterinar poate fi utilizat pentru perioada de repaus mamar, ulterior administrării unui tratament adecvat cu antibiotice la sfertul infectat.

Precauții speciale care trebuie luate de persoana care administrează produsul medicinal veterinar la animale:

Spălați-vă pe mâini după utilizare.

Șervețelele dezinfectante furnizate împreună cu produsul medicinal veterinar intramamar conțin alcool izopropilic. Purtați mănuși de protecție dacă se cunoaște sau suspectează o iritație cutanată din cauza alcoolului izopropilic. Evitați contactul cu ochii deoarece alcoolul izopropilic poate cauza iritații oculare.

Gestație și lactație:

Poate fi utilizat în perioada de gestație. La fătare, produsul poate fi ingerat de vițel. Ingerarea produsului medicinal veterinar de către vițel este sigură și nu produce efecte adverse. Este contraindicată utilizarea produsului medicinal veterinar în perioada de lactație. În cazul în care este utilizat accidental la vacile în perioada de lactație, se poate observa o ușoară creștere, trecătoare, a numărului de celule somatice (de până la 2 ori). În acest caz, produsul poate fi îndepărtat manual cu ușurință, nemaifiind necesare măsuri de precauție suplimentare.

Supradozaj:

A fost administrată vacilor o doză dublă față de cea recomandată, fără efecte adverse clinice.

Incompatibilități majore:

Nu este cazul.

## 7. Evenimente adverse

Foarte rare  (<1 animal/10 000 de animale tratate, inclusiv raportări izolate):	Mastita acută <sup>1</sup>
---	----------------------------

<sup>1</sup> În principal din cauza tehnicii slabe de administrare și a lipsei de igienă. În ceea ce privește importanța tehnicii aseptice, vă rugăm să consultați secțiunile Atenționări speciale și Recomandări privind administrarea corectă.

Raportarea evenimentelor adverse este importantă. Permite monitorizarea continuă a siguranței produsului medicinal veterinar. Dacă observați orice reacție adversă, chiar și cele care nu sunt deja incluse în acest prospect sau credeți că medicamentul nu a avut efect, vă rugăm să contactați în primul rând medicul veterinar. De asemenea, puteți raporta evenimente adverse către deținătorul autorizației de comercializare, reprezentantul local al deținătorului autorizației de comercializare folosind datele de contact de la sfârșitul acestui prospect sau prin sistemul național de raportare: [farmacovigilenta@ansvsa.ro](mailto:farmacovigilenta@ansvsa.ro), [icbm@icbm.ro](mailto:icbm@icbm.ro)

## 8. Doze pentru fiecare specie, căi de administrare și metode de administrare

Numai pentru utilizare intramamară.

Se infuzează conținutul unei seringi cu produs medicinal veterinar în fiecare sfert de uger imediat după ultimul muls din perioada de lactație (în repaus mamar). Nu se masează mamelonul sau ugerul după infuzarea produsului medicinal veterinar.

Trebuie avută grijă pentru a evita introducerea agenților patogeni în mamelon. pentru a reduce riscul de mastită post-infuzare.

Este esențial ca mamelonul să fie curățat și dezinfectat temeinic, cu spirt sanitar sau cu șervețele dezinfectante impregnate cu alcool. Mameloanele trebuie șterse până când șervețele dezinfectante nu mai sunt vizibil murdare. Mameloanele trebuie lăsate să se usuce înainte de infuzare.

Se infuzează aseptice și se evită contaminarea vârfului aplicator al seringii. După infuzare se recomandă utilizarea unui produs aplicat pentru imersia mamelonului sau pulverizare pe mamelon.

În condiții de temperaturi scăzute, produsul medicinal veterinar poate fi încălzit la temperatura camerei, într-un mediu cald, pentru a facilita pasajul prin seringă.

Consultați mai jos recomandările privind administrarea corectă.

## 9. Recomandări privind administrarea corectă

Recomandări pentru crescători:

Este important să citiți instrucțiunile înainte de utilizarea acestui produs medicinal veterinar. O atenție deosebită trebuie acordată menținerii curățeniei atunci când se administrează acest produs medicinal veterinar, pentru a reduce riscul de mastită potențial letală după infuzare.

Recomandări complete privind tehnica de curățare a mameloanelor înainte de administrarea produsului sunt incluse în instrucțiuni și trebuie respectate.

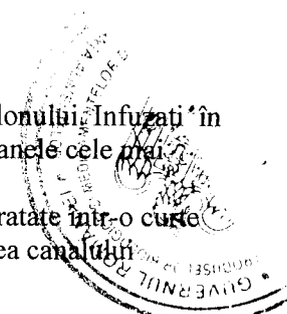
Administrare:

**Trebuie avută grijă să nu se introducă agenți patogeni în mamelon. Este esențială utilizarea cu strictețe a tehnicilor aseptice pentru infuzarea acestui produs medicinal veterinar, deoarece produsul nu are activitate antimicrobiană. Nerespectarea acestor recomandări poate conduce la cazuri grave de mastită post-infuzare și chiar la moarte.**

1. Toate mameloanele trebuie curățate și dezinfectate bine înainte de infuzarea produsului medicinal veterinar. Asigurați-vă că este alocat suficient timp pentru a trata fiecare animal și nu combinați această activitate cu alte activități zootehnice.
2. Asigurați-vă că animalele sunt imobilizate corespunzător, în condiții de igienă. Păstrați seringile curate și NU le scufundați în apă.
3. Trebuie să purtați o pereche curată de mănuși de unică folosință pentru tratamentul separat al fiecărei vaci.
4. Începeți cu mamelonul sau ugerul vizibil curat și uscat. În cazul în care mameloanele prezintă urme de murdărie evidente, curățați murdăria de pe ele numai cu prosoape de hârtie umede de unică folosință și uscați bine. Introduceți mameloanele într-o soluție de pre-înmuiere cu acțiune rapidă, lăsați timp de 30 de secunde, apoi ștergeți fiecare mamelon până la uscarea completă cu prosoape de hârtie de unică folosință. Extrageți laptele de început într-o cană pentru evaluarea calității laptelui și aruncați-l.
5. Dezinfectați bine întreaga suprafață a mamelonului cu un tampon de unică folosință înmuiat în spirt/alcool sanitar. Studiile arată că cel mai eficient mijloc de curățare a ugerului implică utilizarea de tampoane proaspăt preparate din vată de bumbac curată și uscată, înmuiată în spirt sanitar (sau echivalent). Dacă nu le aveți la dispoziție, atunci pot fi utilizate tampoanele sterile furnizate. Curățați mai întâi mameloanele cele mai îndepărtate, pentru a evita contaminarea mameloanelor curate.
6. Frecați cu grijă fiecare capăt al mamelonului cu tampoane noi, de unică folosință, înmuiate în spirt/alcool sanitar, până când atât capătul mamelonului, cât și tamponul sunt vizibil curate.
7. Scoateți capacul tubului intramamar, având grijă să nu atingeți vârful aplicator. Infuzați

conținutul seringii în mamelon, evitând contaminarea capătului mamelonului. Infuzați în mameloane în ordinea inversă curățării, adică tratați mai întâi mameloanele cele mai apropiate de dvs. Nu se masează produsul în uger.

8. Aplicați un dezinfectant pentru mamelon după muls și adunați vacile tratate într-o curte unde ar trebui să stea cel puțin 30 de minute pentru a permite închiderea canalului mamelonului



## **10. Perioade de așteptare**

Carne și organe: Zero zile.

Lapte: Zero ore.

## **11. Precauții speciale pentru depozitare**

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

A nu se păstra la temperatură mai mare de 25 °C.

A se feri de lumină.

Nu utilizați acest produs medicinal veterinar după data expirării marcată pe cutie de carton și eticheta seringii după Exp. Data de expirare se referă la ultima zi a lunii respective.

## **12. Precauții speciale pentru eliminare**

Medicamentele nu trebuie eliminate în apele uzate sau deșeurile menajere.

Utilizați sistemele de returnare a produselor medicinale veterinare neutilizate sau a deșeurilor provenite din acestea, în conformitate cu cerințele locale și cu sistemele naționale de colectare aplicabile.

Aceste măsuri ar trebui să contribuie la protecția mediului.

Solicitați medicului veterinar sau farmacistului informații referitoare la modalitatea de eliminare a medicamentelor care nu mai sunt necesare.

## **13. Clasificarea produselor medicinale veterinare**

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție.

## **14. Numerele autorizațiilor de comercializare și dimensiunile ambalajelor** 230002

O seringă intramamară de 4 g din polietilenă, alcătuită dintr-un cilindru cu piston și dintr-un capac dublu din polietilenă.

Cutie de carton cu 20 de seringi și 20 de șervețele dezinfectante.

Recipient din polietilenă cu 60 de seringi și 60 de șervețele dezinfectante.

Recipient din polietilenă cu 120 de seringi și 120 de șervețele dezinfectante.

Este posibil ca nu toate dimensiunile de ambalaj să fie comercializate.

## 15. Data ultimei revizuirii a prospectului

Informații detaliate privind acest produs medicinal veterinar sunt disponibile în Baza de Date a Uniunii privind produsele (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

## 16. Date de contact

Deținătorul autorizației de comercializare și producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Univet Ltd  
Tullyvin  
Cootehill  
Co. Cavan  
Irlanda

Reprezentanți locali și date de contact pentru raportarea reacțiilor adverse suspectate:

Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG Viena  
AHRCVAnimalHealthPV.AT@boehringer-ingelheim.com  
Tel: +40 21 302 28 00

## 17. Alte informații

Infuzarea produsului medicinal veterinar în fiecare sfert al ugerului produce o barieră fizică împotriva introducerii bacteriilor, reducând astfel incidența noilor infecții intramamare în timpul perioadei de repaus mamar.

Cea mai mare parte a produsului medicinal veterinar rezidual este eliminată la primul muls sau la prima alăptare după fătare, însă cantități mici pot fi ocazional observate câteva zile după administrare ca mici pete pe filtru. Produsul medicinal veterinar poate fi diferențiat de mastită prin textura și culoarea sa.

Doza recomandată a fost administrată de două ori vacilor, fără efecte adverse clinice. În condiții de temperaturi scăzute, produsul medicinal veterinar poate fi încălzit la temperatura camerei, într-un mediu cald, pentru a facilita pasajul prin seringă.

După fătare, se recomandă următorii pași pentru îndepărtarea eficientă a produsului medicinal veterinar și reducerea cantității de produs rezidual care pătrunde în aparatul de muls. Aparatul de muls nu trebuie utilizat pentru îndepărtarea produsului medicinal veterinar de pe mamelon.

1. Apucați mamelonul în partea superioară și goliți sfertul mamar de 10-12 ori înainte de primul muls.
2. Eliminați primele jeturi de colostru și verificați prezența produsului medicinal veterinar rezidual la primele mulsoare.
3. Verificați filtrele pentru mastită și filtrele de lapte după fiecare muls pentru detectarea produsului medicinal veterinar rezidual.

