

NAVODILO ZA UPORABO

1. Ime zdravila za uporabo v veterinarski medicini

Albionic 330 mg / 100 mg intramamarna raztopina za krave v laktaciji

2. Sestava

10 ml injektor vsebuje:

Učinkovine:

linkomicin (v obliki linkomicinijevega klorida)	330 mg
neomicin (v obliki neomicinijevega sulfata)	100 mg

Pomožne snovi:

Dinatrijev edetat	5 mg
-------------------	------

Bistra, brezbarvna do rahlo rumenkasta raztopina, brez vidnih delcev.

3. Ciljne živalske vrste

Govedo (krave v laktaciji).

4. Indikacije

Zdravljenje mastitisa pri kravah v obdobju laktacije.

Zdravilo učinkuje proti *Staphylococcus* spp. (vrstam, ki proizvajajo penicilinaze ter vrstam, ki je ne proizvajajo), vključno s *Staphylococcus aureus*, proti *Streptococcus* spp., vključno s *Streptococcus agalactiae*, *S. dysgalactiae* in *S. uberis* in proti koliformnim bakterijam, vključno z *E. coli*.

5. Kontraindikacije

Ne uporabite v primerih preobčutljivosti na učinkovine ali na katero koli pomožno snov.

6. Posebna opozorila

Posebni previdnostni ukrepi za varno uporabo pri ciljnih živalskih vrstah:

Uporaba zdravila naj temelji na predhodnih mikrobioloških preizkušanjih občutljivosti bakterij, izoliranih pri živali. Če to ni možno, je treba pri zdravljenju upoštevati lokalne (regionalne, na ravni farme) epidemiološke podatke o občutljivosti ciljne bakterije.

Uporaba zdravila, ki ni v skladu z navodili iz Povzetka glavnih značilnosti zdravila, lahko poveča razširjenost bakterij, ki so odporne proti zdravilu, in lahko zmanjša učinek zdravljenja z drugimi protimikrobnimi zdravili ali razredi protimikrobnih zdravil, zaradi možnosti navzkrižne odpornosti.

Posebni previdnostni ukrepi, ki jih mora izvajati oseba, ki živalim daje zdravilo:

Osebe z znano preobčutljivostjo na linkozamide naj zdravilo dajejo previdno in naj nosijo zaščitne rokavice.

Brejest in laktacija:

Zdravila ne uporabite pri kravah v času presušitve.
Lahko se uporablja v obdobju brejosti in laktacije.

Medsebojno delovanje z drugimi zdravili in druge oblike interakcij:

Zdravila ne uporabite skupaj z makrolidnimi antibiotiki (npr. eritromicinom ali spiramicinom), saj se linkomicin in makrolidi vežejo na isto 50S podenoto bakterijskega ribosoma in delujejo antagonistično.

Preveliko odmerjanje:

Živali zdravilo dobro prenašajo. V primeru nenamernega prekomernega odmerjanja je malo verjetno, da bi se razvili lokalni ali sistemski neželeni učinki. Če opazite kakršen koli neželen učinek, takoj obvestite veterinarja.

7. Neželeni dogodki

Niso znani.

Poročanje o neželenih dogodkih je pomembno, saj omogoča stalno spremljanje varnosti zdravila. Če opazite kakršne koli neželene učinke, tudi tiste, ki niso navedeni v tem navodilu za uporabo, ali mislite, da zdravilo ni delovalo, se najprej obrnite na svojega veterinarja. O vseh neželenih dogodkih lahko poročate tudi imetniku dovoljenja za promet z zdravilom ali njegovemu lokalnemu predstavniku, pri čemer uporabite kontaktne podatke na koncu tega navodila za uporabo, ali preko nacionalnega sistema za poročanje:

<https://www.jazmp.si/spletni-obrazec/>

8. Odmerki za posamezno živalsko vrsto, poti in način uporabe zdravila

Intramamarna uporaba.

Vsebina enega injektorja (10 ml) zadostuje za zdravljenje ene vimenske četrti. Zdravilo dajte še dvakrat v razmaku 12 ur.

9. Nasvet o pravilni uporabi zdravila

Pri dajanju zdravila pazite, da ne poškodujete seskovega kanala. Pred dajanjem zdravila, seske in vime umijte s toplo vodo, ki vsebuje blago razkužilo, in jih posušite. Obolelo vimensko četrt pred aplikacijo povsem izmolzite. Vrh seska razkužite z razkužilnim robčkom ali drugim primernim sredstvom. Za vsak sesek uporabite nov robček.

10. Karenca

Mleko: 84 ur.

Meso in organi: 3 dni.

11. Posebna navodila za shranjevanje

Zdravilo shranjujte nedosegljivo otrokom.

Ne shranjujte pri temperaturi nad 30 °C. Zaščitite pred zamrznitvijo.

Tega zdravila ne smete uporabljati po datumu izteka roka uporabnosti, ki je naveden na ovojninu po Exp. Rok uporabnosti zdravila se nanaša na zadnji dan v navedenem mesecu.

12. Posebni varnostni ukrepi za odstranjevanje

Ne odvrzite zdravila v odpadno vodo ali med gospodinjske odpadke.

Vsako neporabljeno zdravilo za uporabo v veterinarski medicini ali odpadne snovi, ki nastanejo pri uporabi tega zdravila, je treba odstraniti po sistemu vračanja zdravil v skladu z lokalnimi zahtevami oziroma morebitnimi nacionalnimi sistemi zbiranja, ki se uporabljajo za zadevno zdravilo. Ti ukrepi pomagajo varovati okolje.

Glede odstranjevanja zdravil, ki jih ne uporabljate več, se posvetujte z veterinarjem.

13. Razvrstitev zdravil za uporabo v veterinarski medicini

Na veterinarski recept.

14. Številka dovoljenja za promet in velikosti pakiranj

NP/V/0188/001

Škatla z 20, 24 ali 96 polietilenskimi injektorji s po 10 ml.

Ni nujno, da so v prometu vsa navedena pakiranja.

15. Datum zadnje revizije besedila navodila za uporabo

8.9.2025

Podrobne informacije o tem zdravilu so na voljo v zbirki podatkov Unije o zdravilih (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Kontaktni podatki

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom ter kontaktni podatki za sporočanje domnevnih neželenih dogodkov:

Huvepharma NV
Uitbreidingstraat 80
2600 Antwerpen
Belgija
Tel.: +32 3 288 1849

Proizvajalec, odgovoren za sproščanje serij:

Biovet Joint Stock Company
39, Petar Rakov Str.
4550 Peshtera
Bolgarija