

LIETOŠANAS INSTRUKCIJA
V/NRP/07/1704

Cefalexin Virbac 375 mg/8 g suspensija ievadišanai tesmenī liellopiem

1. REĢISTRĀCIJAS APLIECĪBAS ĪPAŠNIEKA UN RAŽOŠANAS LICENCES TURĒTĀJA, KURŠ ATBILD PAR SĒRIJAS IZLAIDI, NOSAUKUMS UN ADRESE, JA DAŽĀDI

Reģistrācijas apliecības īpašnieks un par sērijas izlaidi atbildīgais ražotājs:

Virbac. S.A.
1ère avenue 2065 m - L.I.D.
06516 Carros
Francija

2. VETERINĀRO ZĀĻU NOSAUKUMS

Cefalexin Virbac 375 mg/8 g suspensija ievadišanai tesmenī liellopiem
Cephalexinum (benzathinum)

3. AKTĪVO VIELU UN CITU VIELU NOSAUKUMS

8 g suspensijas (1 injektors) satur:

Aktīvā viela:

Cefaleksīns (benzatīna veidā) 375 mg

Palīgvielas:

Alumīnija stearāts, cietais parafīns, vazelīnēļļa.

4. INDIKĀCIJAS

Pret cefaleksīnu jutīgu mikroorganismu *Staphylococcus aureus*, *Streptococcus dysgalactiae*, *Streptococcus agalactiae*, *Streptococcus uberis* un *Escherichia coli* izraisīta mastīta ārstēšanai govīm cietstāves periodā.

5. KONTRINDIKĀCIJAS

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

6. IESPĒJAMĀS BLAKUSPARĀDĪBAS

Var rasties īslaicīgs, lokāls kairinājums.

Ja novērojat jebkuras būtiskas blakusparādības vai citu iedarbību, kas nav minēta šajā lietošanas instrukcijā, lūdzu, informējiet par tām savu veterinārārstu.

7. MĒRĶA SUGAS

Liellopi (govis cietstāves periodā).

8. DEVAS ATKARĪBĀ NO DZĪVNIEKU SUGAS, LIETOŠANAS VEIDA UN METODES

Ievadīšanai tesmenī.

Pēc pēdējās slaukšanas rūpīgi notīrīt un dezinficēt pupus.

Pēc pēdējās slaukšanas katra ceturkšņa pupa kanālā ievadīt viena injektora saturu.

Viegli pamasējiet tesmeni, lai paātrinātu suspensijas difūziju.

Ārstēšana jāveic aptuveni 2 mēnešus pirms plānotajām dzemdībām.

9. IETEIKUMI PAREIZAI LIETOŠANAI

Skatīt 8. punktu.

10. IEROBEŽOJUMU PERIODS (-I) DZĪVNIEKU PRODUKCIJAS IZMANTOŠANĀ

Gaļai un blakusproduktiem: 4 dienas.

Pienam:

- 12 stundas pēc dzemdībām, ja cietstāves periods ir garāks par 42 dienām.
- 42,5 dienas, ja cietstāves periods ilgst 42 dienas vai īsāku laika periodu.

11. ĪPAŠI UZGLABĀŠANAS NORĀDĪJUMI

Uzglabāt bērniem neredzamā un nepieejamā vietā.

Uzglabāt temperatūrā līdz 25 °C.

Derīguma termiņš pēc pirmās tiešā iepakojuma atvēršanas: izlietot nekavējoties.

Injektors ir paredzēts vienreizējai lietošanai.

12. ĪPAŠI BRĪDINĀJUMI

Īpaši piesardzības pasākumi, lietojot dzīvniekiem:

Zāles lietot, pamatojoties uz mikroorganismu, kuri ir izolēti no katras cietstāvei paredzētās govs tesmeņa ceturkšņa(-u) iegūtiem piena paraugiem, jutības testa rezultātiem. Ja tas nav iespējams, ārstēšana jāpamato ar informāciju par vietējo (reģionālo, fermas līmeņa) epidemioloģisko situāciju attiecībā uz mērķa baktēriju jutību. Zāļu lietošana jāpamato ar ierosinātāja jutības testa rezultātiem, kā arī jāņem vērā vispārpieņemtie antibakteriālo zāļu lietošanas pamatprincipi un jāveic regulāra klīniskā izmeklēšana.

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

Rīkojoties ar šīm veterinārajām zālēm, jāuzmanās, lai tās nesaskartos ar ādu. Ja notikusi nejauša saskare ar ādu, skartais laukums jāmazgā ar ūdeni.

Penicilīni un cefalosporīni pēc injekcijas, ieelpošanas vai saskares ar ādu var izraisīt pastiprinātas jutības reakciju (alerģiju). Pastiprināta jutība pret penicilīniem var izraisīt krustenisko reakciju pret cefalosporīniem un otrādi. Pret šīm vielām dažkārt var novērot nopietnas alerģiskas reakcijas. Personām, ar zināmu pastiprinātu jutību pret penicilīniem vai cefalosporīniem, vajadzētu izvairīties no saskares ar šīm veterinārajām zālēm. Rīkojoties ar šīm zālēm ļoti uzmanīgi, lai izvairītos no saskares, ievērojot visus ieteiktos piesardzības pasākumus.

Ja pēc zāļu lietošanas novērojami tādi simptomi kā ādas izsitumi, nekavējoties meklēt medicīnisko palīdzību un uzrādīt lietošanas instrukciju vai iepakojuma marķējumu ārstam. Ja novērojami tādi simptomi kā sejas, lūpu vai acu pietūkums vai apgrūtināta elpošana, kas ir daudz nopietnāki simptomi, nepieciešama tūlītēja medicīniskā palīdzība. Pēc zāļu lietošanas mazgāt rokas

Laktācija:

Nelietot govīm laktācijas laikā.

Mijiedarbība ar citām zālēm un citi mijiedarbības veidi:

Nelietot vienlaikus ar bakteriostatiskām antibiotikām.

Pārdozēšana (simptomi, rīcība ārkārtas situācijā, antidoti):

Nav.

Nesaderība:

Nav zināma.

13. ĪPAŠI NORĀDĪJUMI NEIZLIETOTU VETERINĀRO ZĀĻU VAI TO ATKRITUMU IZNĪCINĀŠANAI

Jebkuras neizlietotas veterinārās zāles vai to atkritumus nedrīkst iznīcināt, izmantojot kanalizāciju vai kopā ar sadzīves atkritumiem.

14. DATUMS, KAD LIETOŠANAS INSTRUKCIJA PĒDĒJO REIZI TIKA APSTIPRINĀTA

03/2022

15. CITA INFORMĀCIJA

Recepšu veterinārās zāles.

Lai iegūtu papildu informāciju par šīm veterinārajām zālēm, lūdzam sazināties ar reģistrācijas apliecības īpašnieka vietējo pārstāvi.

OÜ Zoovetvaru

Uusaru 5

EE-76505 Saue/Harjumaa

Igaunija

Tel: +372 670 9006