

ЛИСТОВКА

1. Наименование на ветеринарния лекарствен продукт

Nafpenzal DC
300 mg/100 mg/100 mg, интрамамарна маз за говеда

2. Състав

Всяка спринцовка от 3 g съдържа:

Активни вещества:

Procaine benzylpenicillin	300 mg
Nafcillin (като sodium salt)	100 mg
Dihydrostreptomycin (като sulfate)	100 mg

3. Видове животни, за които е предназначен ВЛП

Говеда (крави в сухостоеен период).

4. Показания за употреба

За лечение на субклинични мастити, причинени от бактерии, чувствителни към benzylpenicillin, nafcillin и/или dihydrostreptomycin по време на сухостойния период при крави.

5. Противопоказания

Да не се използва при животни с установена свръхчувствителност към бета-лактамни антибиотици или dihydrostreptomycin.

Да не се използва по време на лактация.

6. Специални предупреждения

Специални предупреждения:

Няма.

Специални предпазни мерки за безопасна употреба при видовете животни, за които е предназначен ВЛП:

Възможно е наличие на резистентни бактерии, признак на кръстосана резистентност към други бета-лактамни антибиотици или аминогликозиди.

Официалната, национална и регионална антимикробиални политики трябва да бъдат взети под внимание при употребата на ветеринарния лекарствен продукт.

Употребата на ветеринарния лекарствен продукт трябва да се основава на тестове за чувствителност на бактериите, изолирани от животното. Ако това не е възможно, лечението трябва да се основава на местната (регионална, на ниво ферма) епидемиологична информация по отношение чувствителността на прицелните бактерии.

Употребата на ветеринарния лекарствен продукт, която се отклонява от указанията, дадени в КХП, може да увеличи разпространението на бактерии, резистентни към активните вещества и да намали ефективността от лечението.

Специални предпазни мерки, които трябва да вземе лицето, прилагащо ветеринарния лекарствен продукт на животните:

Benzylpenicillin, nafcillin и dihydrostreptomycin може да причинят реакции на свръхчувствителност (алергични реакции) при случайно прилагане върху себе си, инхалация или контакт с кожата. Свръхчувствителността към цефалоспорините може да предизвика кръстосана реакция към пеницилините и обратно. Алергичните реакции към тези вещества понякога може да са изключително сериозни.

Ветеринарният лекарствен продуктът трябва да се прилага с повишено внимание. При поява на симптоми, като кожен обрив, оток на лицето, устните и очите или затруднено дишане, незабавно да се потърси медицински съвет, като на лекаря се предостави листовката или етикета на продукта.

Бременност:

Може да се прилага по време на бременност.

Лактация:

Не се прилага по време на лактация.

Взаимодействие с други ветеринарни лекарствени продукти и други форми на взаимодействие:

Може да се наблюдава антагонизъм между ветеринарния лекарствен продукт и други продукти с бактериостатично действие.

Предозиране:

Няма налични данни.

Основни несъвместимости:

Не са известни.

7. Неблагоприятни реакции

Говеда

Много редки (по-малко от 1 на 10 000 третиранни животни, включително изолирани съобщения):	Алергична реакция
---	-------------------

Съобщаването на неблагоприятни реакции е важно. Това позволява непрекъснат мониторинг на безопасността на продукта. Ако забележите някакви неблагоприятни реакции, включително и такива, които не са описани в тази листовка или мислите, че ветеринарния лекарствен продукт не действа, свържете се първо с Вашия ветеринарен лекар. Можете също да съобщавате неблагоприятни реакции на притежателя на разрешението за търговия, като използвате данните за контакт в края на тази листовка или чрез Вашата национална система за съобщаване: <https://kvmp.bfsa.bg/phv>.

8. Дозировка за всеки вид животно, начини и метод на приложение

Интраамарно приложение.

Съдържанието на една спринцовка се впръсква внимателно във всяка четвъртина на млечната жлеза.

9. Съвети за правилното прилагане на продукта

Млечната жлеза трябва да бъде напълно издоена, папилата и отворът към канала на папилата да бъдат почистени с почистваща кърпа и да не се допуска замърсяване на крайника на спринцовката.

Внимателно вкарайте част или целия крайник в канала на папилата на млечната жлеза и впръсквайте съдържанието на една спринцовка във всяка четвъртина или в едната половина на млечната жлеза.

Масажирайте внимателно папилата и млечната жлеза, за равномерно разпределение на ветеринарния лекарствен продукт.

10. Карентни срокове

Мляко:

При интервал между лечението и отелването повече от 42 дни: 3 издоения след отелването.

Месо и вътрешни органи: 14 дни.

11. Специални условия за съхранение

Да се съхранява далеч от погледа и на недостъпни за деца места.

Да се съхранява при температура под 25 °C.

Да се пази от светлина.

Да не се замразява.

Да не се използва този ветеринарен лекарствен продукт след изтичане срока на годност, посочен върху етикет след Exp.

12. Специални предпазни мерки при унищожаване

Ветеринарните лекарствени продукти не трябва да бъдат изхвърляни чрез отпадни води или битови отпадъци.

Използвайте програми за връщане при унищожаването на неизползвани ветеринарни лекарствени продукти или остатъци от тях в съответствие с изискванията на местното законодателство и с всички приложими национални системи за събиране. Тези мерки ще помогнат за опазване на околната среда.

Попитайте Вашия ветеринарен лекар или фармацевт как да унищожите ненужни ветеринарни лекарствени продукти.

13. Класификация на ветеринарните лекарствени продукти

Да се отпуска само по лекарско предписание.

14. Номера на разрешението за търговия и размери опаковки

0022-1632

Картонена кутия, съдържаща 1 саше x 4 полиетиленови спринцовки и 4 почистващи кърпи.

Картонена кутия, съдържаща 1 саше x 20 полиетиленови спринцовки и 20 почистващи кърпи.

Не всички размери на опаковката могат да бъдат предлагани на пазара.

15. Дата на последната редакция на текста

11/2025

Подробна информация за този ветеринарен лекарствен продукт може да намерите в базата данни на Съюза относно продуктите (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Данни за връзка

Притежател на разрешението за търговия, производител, отговарящ за освобождаването на партиди и данни за връзка за съобщаване на предполагаеми неблагоприятни реакции:
Intervet International B.V.; Wim de Körverstraat 35; 5831 AN BOXMEER; Нидерландия
Тел: + 359 28193749

9.12.2025 г.

X

Д-Р КРАСИМИР ЗЛАТКОВ
ДИРЕКТОР НА ДИРЕКЦИЯ КВЛП
Signed by: KRASIMIR YANKOV ZLATKOV