

NAVODILO ZA UPORABO

Tetra-Delta intramamarna suspenzija za krave v laktaciji

1. IME IN NASLOV IMETNIKA DOVOLJENJA ZA PROMET Z ZDRAVILOM TER IMETNIKA DOVOLJENJA ZA PROIZVODNJO ZDRAVILA, ODGOVORNEGA ZA SPROSTITUTEV SERIJE V EGP, ČE STA RAZLIČNA

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

Zoetis Belgium SA,
Rue Laid Burniat 1,
1348 Louvain-la-Neuve, Belgija

Izdelovalec, odgovoren za sprostitutev serije:

Norbrook Laboratories Ltd.
Station Works, Newry, Co Down,
BT35 6JP, Severna Irska
Združeno Kraljestvo

ali

Zoetis Belgium SA,
Rue Laid Burniat 1,
1348 Louvain-la-Neuve,
Belgija

2. IME ZDRAVILA ZA UPORABO V VETERINARSKI MEDICINI

Tetra-Delta intramamarna suspenzija za krave v laktaciji

3. NAVEDBA ZDRAVILNIH UČINKOVIN IN DRUGIH SESTAVIN

10 ml intramamarne raztopine (en injektor) vsebuje:

novobiocin	100,0 mg
neomicin	105,0 mg
prokainijev benzilpenicilinat	100,0 mg
dihidroestreptomicin	100,0 mg
prednizolon	10,0 mg

4. INDIKACIJE

Zdravljenje mastitisa pri kravah v laktaciji.

5. KONTRAINDIKACIJE

Niso znane.

6. NEŽELENI UČINKI

Niso znani.

Če opazite kakršne koli resne stranske učinke ali druge učinke, ki niso omenjeni v teh navodilih za uporabo, obvestite svojega veterinarja.

7. CILJNE ŽIVALSKÉ VRSTE

Krave v laktaciji

8. ODMERKI ZA POSAMEZNE ŽIVALSKÉ VRSTE TER POT IN NAČIN UPORABE ZDRAVILA

Za intramamarno uporabo.

Takoj po molži vnesite vsebino enega injektorja v okuženo četrt skozi seskov kanal.

Zdravljenje lahko po potrebi v resnejših primerih ponovite enkrat po 24 ali 48 urah.

9. NASVET O PRAVILNI UPORABI ZDRAVILA

Pred uporabo vsebnik dobro pretresite.

Pred vnosom zdravila temeljito očistite in razkužite sesek. Pazite, da ne kontaminirate nastavka injektorja. Priporočeno je, da po vnosu zdravila uporabite razkužilni robček ali sprej.

10. KARENCA

Govedo

Meso in organi: 7 dni.

Mleko: 108 ur.

11. POSEBNA NAVODILA ZA SHRANJEVANJE

Shranjujte nedosegljivo otrokom.

Ne shranjujte pri temperaturi nad 25 °C.

Zdravila ne smete uporabiti po datumu izteka roka uporabnosti, navedenega na ovojnini.

12. POSEBNA OPOZORILA

Penicilini in cefalosporini lahko povzročijo preobčutljivost (alergijo) po injiciranju, inhalaciji, zaužitju ali kontaktu s kožo. Preobčutljivost na peniciline lahko vodi do navzkrižne občutljivosti na cefalosporine in obratno. Alergične reakcije na te substance so občasno lahko resne.

Izogibajte se stiku z zdravilom, če veste, da ste preobčutljivi ali vam je bilo svetovano, da ne delate s takimi preparati.

Z zdravilom ravnajte previdno, da se izognete izpostavljanju, in upoštevajte vsa priporočena opozorila. Če se po izpostavljanju pojavijo simptomi, kot je kožni izpuščaj, se posvetujte z zdravnikom in mu pokažite navodilo za uporabo ali ovojnino. Pri pojavu resnejših kliničnih znakov, kot so otekanje obraza, ustnic, vek ali težav pri dihanju, je potrebno takoj poiskati zdravniško pomoč.

Po uporabi si umijte roke.

Stik z očesom: takoj si splaknite oko z veliko količino čiste tekoče vode.

Stik s kožo: prizadeto kožo temeljito umijte.

Zaužitje: če zdravilo pomotoma zaužijete, se posvetujte z zdravnikom in mu pokažite navodilo za uporabo ali ovojnino.

13. POSEBNI VARNOSTNI UKREPI ZA ODSTRANJEVANJE NEPORABLJENEGA ZDRAVILA ALI ODPADNIH SNOVI, ČE OBSTAJAJO

Glede odstranjevanja zdravil, ki jih ne uporabljate več, se posvetujte z veterinarjem. Zdravilo odstranite na okolju prijazen način.

14. DATUM ZADNJE ODOBRITVE NAVODIL ZA UPORABO

20.7.2021

15. DRUGE INFORMACIJE

Številka dovoljenja za promet: NP/V/0330/001

Način izdaje zdravila: Na veterinarski recept.

Pakiranje:

10 ml polietilenski intramamarni injektorji s pokrovčkom in batom iz polietilena.

Škatla z 20 polietilenskimi injektorji po 10 ml.

Škatla z 200 intramamarnimi injektorji pakiranimi v plastične vrečke (20 x 10 injektorjev).

Ni nujno, da so v prometu vsa navedena pakiranja.