

NAVODILO ZA UPORABO

Albadry plus intramamarna suspenzija za krave v presušitvi

1. IME IN NASLOV IMETNIKA DOVOLJENJA ZA PROMET Z ZDRAVILOM TER IMETNIKA DOVOLJENJA ZA IZDELAVO ZDRAVILA, ODGOVORNEGA ZA SPROŠČANJE SERIJ 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 sproščanje serij:

Norbrook Laboratories Ltd.
Station Works, Newry, Co Down
BT 35 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

Albadry plus intramamarna suspenzija za krave v presušitvi

3. NAVEDBA ZDRAVILNIH UČINKOVIN IN DRUGIH SESTAVIN

1 intramamarni injektor z 10 ml suspenzije vsebuje:

Zdravilne učinkovine:

prokainijev benzilpenicilat	200.000 IU
Natrijev novobiocinat	400,0 mg

Pomožne snovi:

Aluminijev monostearat, arašidovo olje

4. INDIKACIJA(E)

Zdravilo dajemo kravam ob presušitvi za zdravljenje subkliničnega mastitisa povzročenega z občutljivimi sevi *Staphylococcus aureus* in *Streptococcus agalactiae*. Zmanjšanje pojavljanja mastitisa po telitvi, povzročenega s *Staphylococcus aureus*, *Streptococcus agalactiae* in drugimi streptokoki, povzročitelji mastitisov pri kravah.

5. KONTRAINDIKACIJE

Niso znane.

6. NEŽELENI UČINKI

Pri živalih se lahko pojavi preobčutljivost za peniciline. Zdravljene živali je potrebno pazljivo nadzirati; resnejše primere preobčutljivosti zdravimo simptomatsko z adrenalinom ali antihistaminiki.

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 presušitvi

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

Odmerjanje: En injektor dajemo intramamarno ob presušitvi, vendar ne kasneje kot 30 dni pred telitvijo v vsako vimensko četrt.

9. NASVET O PRAVILNI UPORABI ZDRAVILA

Zdravilo dajemo intramamarno. Injektor pred uporabo dobro pretresite. Sesek ali celo vime po potrebi temeljito operite s toplo vodo in z dodatkom dovoljenega dezinfekcijskega sredstva, ter ga povsem osušite. Vsako četrt povsem izmolzite. Očistite vrh seska z alkoholnim lističem ali drugim ustreznim razkužilnim sredstvom. Za vsak sesek uporabite nov listič. Odstranite pokrovček s plastične konice. Izberite željeno globino vnosa (popolno ali delno) in vstavite konico v seskov kanal. S pritiskom na bat iztisnite vso vsebino injektorja in zmasirajte četrt, da omogočite dobro razporeditev po celi mlečni cisterni. Po vnosu zdravila priporočamo razkuževanje seskov s pomakanjem v odobreno razkužilo za seske.

10. KARENCA

Mleko: 84 ur po telitvi, če je od zdravljenja do telitve minilo vsaj 30 dni.

V primeru predčasne telitve je potrebno mleko testirati.

Meso: 30 dni.

11. POSEBNA NAVODILA ZA SHRANJEVANJE

Shranjujte nedosegljivo otrokom.

Shranjujte pri sobni temperaturi.

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

12. POSEBNO(A) OPOZORILO(A)

Samo za zdravljenje živali. Vsebuje penicilin. Zdravilo, ki je prišlo v stik s kožo, lahko povzroči alergično reakcijo pri ljudeh.

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 ODOBRITEVE NAVODIL ZA UPORABO

23.5.2019

15. DRUGE INFORMACIJE

Številka dovoljenja za promet z zdravilom: NP/V/0008/001

Način izdajanja zdravila: Samo za živali. Rp-Vet