

LIETOŠANAS INSTRUKCIJA
V/NRP/96/0260
Albadry Plus suspensija ievadīšanai tesmenī govīm

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

Reģistrācijas apliecības īpašnieks:

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

Par sērijas izlaidi atbildīgais ražotājs:

Norbrook Laboratories Ltd.
Station Works
Newry
Co Down BT35 6JP
Lielbritānija

vai

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

2. VETERINĀRO ZĀĻU NOSAUKUMS

Albadry Plus suspensija ievadīšanai tesmenī govīm

3. AKTĪVO VIELU UN CITU VIELU NOSAUKUMS

Katrs 10 ml injektors satur:

Aktīvās vielas:

Prokaīna benzilpenicilīns 200 mg
Novobiocīns (nātrija novobiocīna veidā) 400 mg

Palīgvielas:

Zemesriekstu eļļa q.s. 10 ml

4. INDIKĀCIJA(-S)

Mastīta ārstēšanai govīm cietstāves periodā, ja mastīta izraisītāji ir *Staphylococcus aureus*, *Streptococcus agalactiae*, *Streptococcus dysgalactiae* un *Streptococcus uberis*.

Palīg līdzeklis vasaras mastīta (*summer mastitis*) kontrolei, kas aktualizējas vasaras periodā cietstāvošām govīm.

5. KONTRINDIKĀCIJAS

Zināma paaugstināta jutība pret aktīvajām vielām vai pret kādu no palīgvielām.

6. IESPĒJAMĀS BLAKUSPARĀDĪBAS

Nav.

Ja novērojat jebkuras būtiskas blakusparādības vai citu iedarbību, kas nav minētas 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

Ievadīt tesmenī infūzijas veidā pēc pēdējās slaukšanas pirms cietlaišanas. Cietlaišanas periods jāplāno garāks par 30 dienām. Pirms lietošanas Albadry Plus rūpīgi jāsakrata, pupus notīra un dezinficē, un katrā tesmeņa ceturksnī infūzijas veidā ievada visu viena injektora saturu.

Govīm ar paredzamo cietstāves periodu, kas pārsniedz 51 dienu, terapiju var atkārtot pēc 3 nedēļu ilga starplaika. Pēc infūzijas ieteicams katru pupu atkārtoti apstrādāt ar piemērotu pupu dezinfekcijas līdzekli.

9. IETEIKUMI PAREIZAI LIETOŠANAI

Skatīt 8. nodaļu.

10. IEROBEŽOJUMU PERIODS(-I) DZĪVNIEKU PRODUKCIJAS IZMANTOŠANĀ

Ja govs cietstāves periods ir 30 dienas vai ilgāks, pienu cilvēku uzturā drīkst izmantot pēc 84 stundām pēc dzemdībām.

Ja govs cietstāves periods ir līdz 30 dienām, pienā jāpārbauda antibiotiku klātbūtne, vai to cilvēku uzturā var sākt lietot pēc 30 dienām + 3 dienas pēc pēdējās infūzijas.

Ārstēšanas laikā aizliegts kaut dzīvniekus, kuru gaļu paredzēts izmantot cilvēku uzturā.

Ja dzīvnieku gaļu paredzēts izmantot cilvēku uzturā, dzīvniekus drīkst kaut tikai pēc 30 dienām pēc pēdējās ārstēšanas.

11. ĪPAŠI UZGLABĀŠANAS NORĀDĪJUMI

Uzglabāt bērniem neredzamā un nepieejamā vietā.

Uzglabāt temperatūrā līdz 25°C.

Nelietot šīs veterinārās zāles, ja beidzies derīguma termiņš, kas norādīts marķējumā uz iepakojuma pēc "EXP".

12. ĪPAŠI BRĪDINĀJUMI

Īpaši piesardzības pasākumi, kas jāievēro personai, kura lieto veterinārās zāles dzīvnieku ārstēšanai:
Izvairīties no šo veterināro zāļu saskares ar ādu.

Penicilīnu un cefalosporīnu grupas antibiotikas var izraisīt paaugstinātu jutību (alerģiju) pēc saskares. Paaugstināta jutība pret penicilīnu var izraisīt krustenisku reakciju pret cefalosporīniem un otrādi. Alerģiskās reakcijas pret šīm vielām dažreiz var būt nopietnas.

Izvairieties no saskares ar šīm veterinārajām zālēm, ja Jums ir pastiprināta jutība pret tām vai Jums ieteikts nestrādāt ar kādu no to sastāvdaļām.

Lietojot šīs veterinārās zāles, jāievēro visi ieteiktie piesardzības pasākumi.

Ja rodas izsitumi uz ādas pēc šo veterināro zāļu lietošanas, nekavējoties meklēt medicīnisko palīdzību.

Ja rodas tādi nopietni simptomi kā sejas, lūpu un acu pietūkums vai apgrūtināta elpošana, nepieciešams nekavējoties meklēt medicīnisko palīdzību.

Grūsnība un laktācija:

Grūsnība: nav ierobežojumu.

Laktācija: laktācijas laikā nedrīkst lietot.

13. ĪPAŠI NORĀDĪJUMI NEIZLIETOTU VETERINĀRO ZĀĻU VAI TO ATKRITUMU IZNĪCINĀŠANAI

Jebkuras neizlietotās veterinārās zāles vai to atkritumi jāiznīcina saskaņā ar nacionālajiem tiesību aktiem.

14. DATUMS, KAD LIETOŠANAS INSTRUKCIJA PĒDĒJO REIZI TIKA APSTIPRINĀTA

05/2019

15. CITA INFORMĀCIJA

Recepšu veterinārās zāles.

Kartona kaste ar 20 vai 40 injektoriem.

Ne visi iepakojuma izmēri var tikt izplatīti.