

HASZNÁLATI UTASÍTÁS

Tetra-Bol 2000 méhtabletta A.U.V.

1. A FORGALOMBA HOZATALI ENGEDÉLY JOGOSULTJÁNAK, TOVÁBBÁ AMENNYIBEN ETTŐL ELTÉR, A GYÁRTÁSI TÉTELEK VÉGFELSZABADÍTÁSÁÉRT FELELŐS FORGALOMBA HOZATALI ENGEDÉLY JOGOSULTJÁNAK NEVE ÉS CÍME

A forgalomba hozatali engedély jogosultja:

Medicus Partner Kft., 2051 Biatorbágy, Vendel Park, Tormásrét u. 12.

Tel.: 23/530-540, Web: www.vetcentre.com



A gyártási tételek végfelszabadításáért felelős gyártó:

Artesan Pharma & Co. KG

Wendland str. 1, 29493 Lüchow, Németország

Lely Pharma B.V.

Zuiveringweg 42 NL-8243 PZ Lelystad, Hollandia

2. AZ ÁLLATGYÓGYÁSZATI GYÓGYSZERKÉSZÍTMÉNY NEVE

Tetra-Bol 2000 méhtabletta A.U.V.

3. HATÓANYAGOK ÉS EGYÉB ÖSSZETEVŐK MEGNEVEZÉSE

1 tabletta tartalmaz:

Hatóanyagok:

Tetraciklin-hidroklorid

2000 mg

4. JAVALLAT(OK)

A puerperium időszaka alatt terápiás kezelésre: ellés utáni, valamint magzatburok visszatartás esetén előforduló baktériumos fertőzések kezelésére és tetraciklinre érzékeny kórokozók által kialakult endometritis esetén.

5. ELLENJAVALLATOK

- Tetraciklin rezisztens kórokozók esetén,
- a vemhesség kései szakaszában,
- súlyos máj- vagy veseelégtelenség esetén nem alkalmazható.

6. MELLÉKHATÁSOK

Hosszantartó kezelés esetén felülfertőzés (pl. gombák) lehetséges.

Nagy a kockázata a veseelégtelenségnek a folyadékháztartás zavara esetén.

A tetraciklin májelégtelenséget indukálhat.

Amennyiben a kezelt állatok napsütésnek vannak kitéve, fotoszenzibilizáció léphet fel.

Nagyon ritkán allergiás reakció előfordulhat.

7. CÉLÁLLAT FAJOK

Szarvasmarha.

8. ADAGOLÁS, ALKALMAZÁSI MÓD(OK) ÉS MÓDSZEREK CÉLÁLLAT FAJONKÉNT

Intrauterin alkalmazandó.

2g (1 méhtabletta)/állat naponta, a kezelés 1-2 naponta ismételhető, a kezelések száma maximum 3 lehet.

A kezelést össze kell kötni megfelelő tüneti kezeléssel és a tartási körülmények javításával.

9. FELHASZNÁLÁSI JAVASLAT

10. ÉLELMEZÉS-EGÉSZSÉGÜGYI VÁRAKOZÁSI IDŐ

Szarvasmarha ehető szövetek: 10 nap.

Tej: 5 nap, 10 fejés.

11. KÜLÖNLEGES TÁROLÁSI ELŐÍRÁSOK

Az állatgyógyászati készítményt gyermekek elől gondosan el kell zárni!

25 °C alatt tárolandó.

Lejáratási idő: 2 év

12. KÜLÖNLEGES FIGYELMEZTETÉS(EK)

Különleges figyelmeztetések az állatokon való alkalmazáshoz

A tetraciklin terápiás alkalmazását antibiogrammal kell alátámasztani.

Gyógyszerkölsönhatás: Potenciális antagonizmus van a TC és a baktericid antibiotikumok között. A lehetséges hepatotoxikus hatás miatt nem szabad alkalmazni a methoxyfluran kezelés előtt, alatt és után.



Vemhesség és laktáció alatti alkalmazásra vonatkozó adatok

Az állatgyógyászati készítmény a vemhesség idején nem alkalmazható.

Túladagolás

A tetraciklin a legkevésbé toxikus antibiotikum. Ha mellékhatás jelentkezik, a kezelést fel kell függeszteni és tüneti kezelést kell alkalmazni.

13. A FEL NEM HASZNÁLT KÉSZÍTMÉNY VAGY HULLADÉKÁNAK KEZELÉSÉRE, MEGSEMISÍTÉSÉRE VONATKOZÓ SPECIÁLIS UTASÍTÁSOK

A fel nem használt állatgyógyászati készítményt, valamint az állatgyógyászati készítményekből származó hulladék anyagokat a helyi hatósági követelményeknek megfelelően kell megsemmisíteni.

14. HASZNÁLATI UTASÍTÁS UTOLSÓ JÓVÁHAGYÁSÁNAK DÁTUMA

2017. február 8.

15. TOVÁBBI INFORMÁCIÓK

Az állatgyógyászati készítménnyel kapcsolatos kérdéseivel forduljon a forgalombahozatali engedély jogosultjának helyi képviselőjéhez.

15.1. Rendelhetőség

Kizárólag állatorvosi rendelvényre adható ki. Kizárólag állatgyógyászati alkalmazásra.

15.2. Forgalmazhatóság

Az állatgyógyászati készítmények forgalmazására jogosultak forgalmazhatják.

15.3. Kiszerezési egységek

100 tabletta PE zacskóban, kartondobozban.

15.4. Törzskönyvi szám

2458/1/08 MgSzH ATI (100 tabletta)

