

PAKENDI INFOLEHT
Cefalexin Virbac, 375 mg/8 g intramammaarsuspensioon kinnislehmadele

1. MÜÜGILOA HOIDJA NING, KUI NEED EI KATTU, RAVIMIPARTII VABASTAMISE EEST VASTUTAVA TOOTMISLOA HOIDJA NIMI JA AADRESS

Müügiloa hoidja ja partii vabastamise eest vastutav tootja:

Virbac SA
1^{ère} avenue – L.I.D. – 2065m
06516 Carros
Prantsusmaa

2. VETERINAARRAVIMI NIMETUS

Cefalexin Virbac, 375 mg/8g intramammaarsuspensioon kinnislehmadele
Tsefaleksiin

3. TOIMEAINETE JA ABIAINETE SISALDUS

8 g (1 annus) intramammaarsuspensiooni sisaldab:

Toimeaine:

Tsefaleksiini 375 mg, (mis vastab 504,7 mg tsefaleksiin bensatiinile).

Abiained:

Alumiiniumstearaat, tahke parafiin, vedel parafiin.

Kreemjas-valge suspensioon.

4. NÄIDUSTUSED

Tsefaleksiinile tundlike mikroorganismide põhjustatud udarapõletike ravi veistel kinnisperioodil.

Kliiniliselt oluline toimespekter:

Staphylococcus aureus,
Streptococcus dysgalactiae,
Streptococcus agalactiae,
Streptococcus uberis.

5. VASTUNÄIDUSTUSED

Mitte kasutada, kui esineb ülitundlikkust toimeaine või ravimi ükskõik milliste abiainete suhtes.

Mitte kasutada lakteerivatel lehmadel.

6. KÕRVALTOIMED

Võib ilmuda lühiajaline lokaalne ärritus.

Kui täheldate tõsiseid kõrvaltoimeid või muid toimeid, mida pole käesolevas pakendi infolehes mainitud, palun teavitage sellest oma veterinaararsti.

7. LOOMALIIGID

Veis (kinnislehmad).

8. ANNUSTAMINE LOOMALIIGITI, MANUSTAMISVIIS(ID) JA –MEETOD

Intramammaarseks (udarasiseseks) manustamiseks.

Manustada igasse udaraveerandisse nisajuha kaudu ühe süstla sisu vahetult pärast laktatsiooniperioodi viimast lüpsmist. Puhastada ja desinfitseerida nisa. Pärast ravimi manustamist masseerida õrnalt udarat. Ravimi manustamisel tuleb järgida aseptika nõudeid. Manustada ravimit umbes kaks kuud enne eeldatavat poegimist.

9. SOOVITUSED ÕIGE MANUSTAMISE OSAS

vt lõik 8.

10. KEELUAEG

Lihale ja söödavatele kudedele: 4 päeva.

Piimale: 12 tundi, peale poegimist, kui kinnisperiood on 42 päeva või pikem;

42,5 päeva pärast manustamist, kui kinnisperiood on lühem kui 42 päeva.

11. SÄILITAMISE ERITINGIMUSED

Hoida laste eest varjatud ja kättesaamatus kohas.

Hoida temperatuuril kuni 25 °C.

Ärge kasutage seda ravimit pärast kõlblikkusaega, mis on märgitud karbil pärast „EXP“.

Kõlblikkusaeg viitab selle kuu viimasele päevale.

Süstal on ühekordseks kasutamiseks.

Kõlblikkusaeg pärast vahetu pakendi esmast avamist: koheseks kasutamiseks.

12. ERIHOIATUSED

Ettevaatusabinõud kasutamisel loomadel

Ravimit tuleb kasutada vastavalt mikroobide antibiootikumitundlikkuse uuringutele ning arvestada ametlikke ja kehtivaid antimikrobiaalse ravi printsiipe.

Laiem kasutamine, sealhulgas kasutamine, mis erineb ravimi omaduste kokkuvõttes kirjeldatust, võib suurendada sellelaadse resistentsuse esinemist. Alati kui võimalik, peab ravimit Rilexine DC kasutama ainult vastavalt mikroobide antibiootikumitundlikkuse testidele.

Ettevaatusabinõud veterinaarravimit loomale manustavale isikule

Preparaadi käsitlemisel tuleb olla ettevaatlik, et vältida ravimi sattumist nahale. Juhuslikul ravimi sattumisel nahale pesta ravimiga kokkupuutunud nahapinda veega.

Penitsilliinid ja tsefalosporiinid võivad süstimisel, sissehingamisel, allaneelamisel või kontaktil nahaga põhjustada ülitundlikkust (allergiat). Ülitundlikkus penitsilliinidele võib viia ristuva reaktsioonini tsefalosporiinide suhtes ja vastupidi. Mõnikord võivad allergilised reaktsioonid nendele

ainetele olla tõsised. Mitte käsitseda seda preparaati, kui teate ennast olevat ülitundlik penitsilliinide ja tsefalosporiinide suhtes või kui teil on soovitatud mitte töötada selliste ravimitega.

Käsitseda preparaati suure ettevaatusega, et vältida sellega kokkupuudet, võttes tarvitusele kõik soovitatud ettevaatusabinõud.

Kui teil tekivad pärast preparaadiga kokkupuutumist sümptomid nagu nahalööve, pöörduda arsti poole ja näidata talle käesolevat hoiatust. Näo, huulte, silmalaugude turse ning hingamisraskused on tõsised sümptomid ning nõuavad viivitamatut arstiabi.

Pärast kasutamist pesta käed.

Laktatsioon

Mitte kasutada lakteerivatel lehmadel.

Koostoimed teiste ravimitega ja muud koostoimed

Mitte manustada ühel ajal bakteriostaatiliste antibootikumidega.

Üleannustamine (sümptomid, esmaabi, antidoodid)

Ei rakendata.

Sobimatus

Ei ole teada.

13. ERINÕUDED ETTEVAATUSABINÕUDE OSAS KASUTAMATA JÄÄNUD PREPARAADI VÕI NENDE JÄÄTMETE, KUI NEID TEKIB, HÄVITAMISEL

Kasutamata jäänud ravimeid ega jäätmematerjali ei tohi ära visata kanalisatsiooni kaudu ega koos majapidamisprügiga.

Kasutamata veterinaarravim või selle jäätmed tuleb hävitada vastavalt kohalikule seadusandlusele.

14. PAKENDI INFOLEHE VIIMASE KOOSKÕLASTAMISE KUUPÄEV

Märts 2022

15. LISAINFO

Pakend: 12 tk pakis, 60 tk pakis.

Kõik pakendi suurused ei pruugi olla müügil.

Lisaküsimuste tekkimisel selle ravimi kohta pöörduge palun müügiloa hoidja kohaliku esindaja poole.

OÜ Zoovetvaru

Uusaru 5

EE-76505 Saue/Harjumaa

Eesti

Tel: +372 670 9006