

LIETOŠANAS INSTRUKCIJA
V/NRP/04/1623
Zeromast 600 mg suspensija ievadīšanai tesmenī liellopiem

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

Bimeda Animal Health Limited
2, 3 & 4 Airton Close
Tallaght, Dublin 24
Īrija

2. VETERINĀRO ZĀĻU NOSAUKUMS

Zeromast 600 mg suspensija ievadīšanai tesmenī liellopiem
Cloxacillinum (benzathinum)

3. AKTĪVO VIELU UN CITU VIELU NOSAUKUMS

Viens 3,6 g injektors ievadīšanai tesmenī satur:

Aktīvā viela:

Kloksacilīns (kloksacilīna benzatīna veidā) 600 mg

Palīgvielas:

povidons, nātrijs citrāts, polisorbāts 80, dinātrijs edetāts, ūdens injekcijām.

Viendabīga, balta līdz pelēkbalta suspensija uz ūdens bāzes.

4. INDIKĀCIJA(-S)

Klīniskā mastīta ārstēšanai laktējošām govīm, ko izraisījušas pret kloksacilīnu jutīgas baktērijas:
Staphylococcus spp.,
Streptococcus spp.,
Trueperella pyogenes (dažos gadījumos).

5. KONTRINDIKĀCIJAS

Nelietot gadījumos, ja konstatēta pastiprināta jutība pret penicilīniem vai citām beta laktāma grupas antibiotikām vai pret kādu no palīgvielām.

Nelietot, ja ir smaga nieru nepietiekamība ar oligūriju vai anūriju.

6. IESPĒJAMĀS BLAKUSPARĀDĪBAS

Iespējamās pastiprinātas jutības reakcijas (alerģiskas ādas reakcijas, anafilakse, krampji).

Ja novērojat jebkuras blakusparādības vai citu iedarbību, kas nav minētas šajā lietošanas instrukcijā, lūdzu, informējiet par tām savu veterinārārstu.

7. MĒRĶA SUGAS

Liellopi (laktējošas govīs).

8. DEVAS ATKARĪBĀ NO DZĪVNIEKU SUGAS, LIETOŠANAS VEIDA UN METODES

Ievadīšanai tesmenī.

Pirms zāļu infūzijas, pupas jānotīra un jādezinficē. Suspensija jāievada visos slimības skartajos tesmens ceturkšņos pēc tam, kad tie pilnībā ir iztukšoti. Katram tesmens ceturksnim zāles lietot vienreiz, izmantojot vienu injektoru. Nākamajā slaukšanas reizē jāizslauc viss tesmens sekrēts. Kad no injektora noņemts uzgalis, jāuzmanās, lai nekontaminētu tā galu.

9. IETEIKUMI PAREIZAI LIETOŠANAI

Sk. 8. punktu "Devas atkarībā no dzīvnieku sugas, lietošanas veida un metodes".

10. IEROBEŽOJUMU PERIODS(-I) DZĪVNIEKU PRODUKCIJAS IZMANTOŠANĀ

Gaļai un blakusproduktiem: 7 dienas.

Pienam: 60 stundas.

11. ĪPAŠI UZGLABĀŠANAS NORĀDĪJUMI

Uzglabāt bērniem neredzamā un nepieejamā vietā.

Uzglabāt temperatūrā līdz 25 °C.

12. ĪPAŠI BRĪDINĀJUMI

Īpaši piesardzības pasākumi, lietojot dzīvniekiem:

Lietojot šīs veterinārās zāles, jāņem vērā vispārpieņemtie antibakteriālo zāļu lietošanas pamatprincipi. Zāles lietot, pamatojoties uz mikroorganismu, kuri ir izolēti no katras cietstāvei paredzētās govs tesmeņa ceturkšņa(-u) iegūtiem piena paraugiem, kuri iegūti, jutības pārbaudes rezultātiem. Ja tas nav iespējams, ārstēšana jābalsta uz informāciju par vietējo (reģionālo, fermas līmeņa) epidemioloģisko situāciju attiecībā uz mērķa baktēriju jutīgumu.

Īpaši piesardzības pasākumi, kas jāievēro personai, kura lieto veterinārās zāles dzīvnieku ārstēšanai:

Lietojot šīs veterinārās zāles, jāizvairās no saskares ar tām, jo retos gadījumos novērotas alerģiskas reakcijas.

Pēc injicēšanas, ieelpošanas, norīšanas vai saskares ar ādu, penicilīni un cefalosporīni var izraisīt pastiprinātas jutības reakcijas (alerģiju). Pastiprināta jutība pret penicilīniem var izraisīt krustenisko jutības reakciju pret cefalosporīniem un otrādi. Dažkārt alerģiskās reakcijas pret šīm vielām var būt smagas.

Personām ar pastiprinātu jutību pret aktīvo vielu, vajadzētu izvairīties no saskares ar šīm zālēm.

Ja pēc zāļu lietošanas novērojāt tādus simptomus kā izsitumi uz ādas, nekavējoties meklēt medicīnisko palīdzību un uzrādīt lietošanas instrukciju vai iepakojuma marķējumu ārstam. Ja rodas tādi nopietni simptomi kā sejas, lūpu un acu pietūkums vai apgrūtināta elpošana, nepieciešama tūlītēju medicīniskā palīdzība. Pēc šo zāļu lietošanas mazgāt rokas.

Grūsnība un laktācija:

Drīkst lietot govīm grūsnības un laktācijas laikā.

Mijiedarbība ar citām zālēm un citi mijiedarbības veidi:

Nelietot vienlaikus ar bakteriostatiskām antibiotikām (piem., tetraciklīnu), kas nomāc mikroorganismu vairošanos.

13. ĪPAŠI NORĀDĪJUMI NEIZLIETOTU VETERINĀRO ZĀĻU VAI TO ATKRITUMU IZNĪCINĀŠANAI

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

14. DATUMS, KAD LIETOŠANAS INSTRUKCIJA PĒDĒJO REIZI TIKA APSTIPRINĀTA

09/2019

15. CITA INFORMĀCIJA

Recepšu veterinārās zāles.