

**LIETOŠANAS INSTRUKCIJA
V/NRP/93/00034**

Nafpenzal DC suspensija ievadīšanai tesmenī liellopiem

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

Intervet International B.V.
Wim de Körverstraat 35
5831 AN Boxmeer
Nīderlande

2. VETERINĀRO ZĀĻU NOSAUKUMS

Nafpenzal DC suspensija ievadīšanai tesmenī liellopiem

3. AKTĪVO VIELU UN CITU VIELU DAUDZUMS

Viens injektors (3 g) satur:

Aktīvās vielas:

Prokaīna benzilpenicilīns	300 mg
Dihidrostreptomicīns (dihidrostreptomicīna sulfāta veidā)	100 mg
Nafcilīns (nātrija nafcilīna veidā)	100 mg

4. INDIKĀCIJA(-S)

Subklīniska mastīta ārstēšanai un novēršanai govīm cietstāves periodā, ko ierosina pret benzilpenicilīnu, nafcilīnu un/vai dihidrostreptomicīnu jutīgas baktērijas.

5. KONTRINDIKĀCIJAS

Nelietot gadījumos, ja konstatēta pastiprināta jutība pret penicilīnu, nafcilīnu vai dihidrostreptomicīnu.

Nelietot govīm laktācijas periodā.

6. IESPĒJAMĀS BLAKUSPARĀDĪBAS

Ļoti retos gadījumos novērotas alerģiskas reakcijas.

Veterināro zāļu blakusparādību sastopamības biežums norādīts sekojošā secībā:

- ļoti bieži (vairāk nekā 1 no 10 ārstētajiem dzīvniekiem novērota(-s) nevēlama(-s) blakusparādība(-s));
- bieži (vairāk nekā 1, bet mazāk nekā 10 dzīvniekiem no 100 ārstētajiem dzīvniekiem);
- retāk (vairāk nekā 1, bet mazāk nekā 10 dzīvniekiem no 1 000 ārstētajiem dzīvniekiem);
- reti (vairāk nekā 1, bet mazāk nekā 10 dzīvniekiem no 10 000 ārstētajiem dzīvniekiem);

- ļoti reti (mazāk nekā 1 dzīvniekam no 10000 ārstētajiem dzīvniekiem, ieskaitot atsevišķus ziņojumus).

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

Lietošanai tesmenī.

Viena injektora satura intramammārai infūzijai katra tesmeņa ceturksnī govīm uzreiz pēc pēdējās slaukšanas laktācijas periodā.

9. IETEIKUMI PAREIZAI LIETOŠANAI

Pirms infūzijas, pilnībā izslaukt pienu no tesmeņa. Rūpīgi notīrīt un dezinficēt pupus un pupu galus ar pievienoto salveti, rūpējoties, lai nenotraisītu injektora uzgali. Daļēji vai pavisam noņemt vāciņu no injektora uzgaļa, atkarībā no tā vai uzgali ievietos daļēji vai pilnībā. Uzmanīgi ievietot injektora uzgali pupa kanāla atverē un visu injektora saturu lēni izspiest pupā. Maigi masēt pupu un tesmeni, lai zāles labāk izplatītos. Ārstēt visus ceturkšņus uzsākot cietstāves periodu.

10. IEROBEŽOJUMU PERIODS(-I) DZĪVNIEKU PRODUKCIJAS IZMANTOŠANĀ

Gaļai un blakusproduktiem: 14 dienas.

Pienam: ārstēšanas-dzemdību intervāls ≥ 42 dienas: 36 stundas pēc dzemdībām,
ārstēšanas-dzemdību intervāls < 42 dienas: piens jāpārbauda uz antibiotiku atliekām pirms piegādes.

11. ĪPAŠI UZGLABĀŠANAS NORĀDĪJUMI

Uzglabāt bērniem neredzamā un nepieejamā vietā.

Uzglabāt temperatūrā līdz 25°C.

Nesasaldēt.

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

12. ĪPAŠI BRĪDINĀJUMI

Īpaši piesardzības pasākumi, lietojot dzīvniekiem:

Zāles lietot, pamatojoties uz mikroorganismu, kuri ir izolēti no katras cietstāvei paredzētās govīs tesmeņa ceturkšņa(-u) iegūtiem piena paraugiem jutības pārbaudes rezultātiem. Ja tas nav iespējams, ārstēšana jābalsta uz informāciju par vietējo (reģionālo, fermas līmeņa) epidemioloģisko situāciju attiecībā uz mērķa baktēriju jutīgumu.

Lietojošiem zāles neatbilstoši norādījumiem zāļu aprakstā, var paaugstināties pret benzilpenicilīnu rezistentu baktēriju izplatība un, iespējamās krusteniskās rezistences dēļ, var samazināties ārstēšanas ar citiem beta laktāma pretmikrobu līdzekļiem (penicilīni un cefalosporīni) efektivitāte.

Lietojošiem zāles, jāņem vērā vispārpieņemtie antibakteriālo zāļu lietošanas pamatprincipi.

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

Benzilpenicilīni, nafcilīns vai dihidroestreptomicīns var izraisīt pastiprinātu jutību (alerģiju) pēc injekcijas, ieelpošanas vai saskares ar ādu. Pastiprināta jutība pret cefalosporīniem var izraisīt krusteniskas reakcijas pret penicilīniem vai otrādi. Alerģiskās reakcijas pret šīm vielām dažreiz var būt ļoti smagas. Nafpenzal DC sastāva īpašības un piedāvātais lietošanas veids (vienreizējs intramammārais injektors) rada mazu iespēju personu iespējamai saskarei ar zālēm.

Tomēr jāievēro sekojoši piesardzības pasākumi:

1. Personām, ar pastiprinātu jutību pret šīm vielām vajadzētu izvairīties no saskarsmes ar šīm veterinārajām zālēm.
2. Zāles jālieto piesardzīgi, ievērojot ieteicamos piesardzības pasākumus.
3. Ja jums pēc lietošanas parādās tādi simptomi kā ādas izsitumi, nekavējoties meklēt medicīnisko palīdzību un uzrādīt lietošanas instrukciju ārstam. Sejas, lūpu vai acu pietūkums vai apgrūtināta elpošana ir daudz smagāki simptomi un prasa neatliekamu medicīnisko palīdzību.

Injektoru drīkst lietot tikai vienreiz.

13. ĪPAŠI NORĀDĪJUMI NEIZLIETOTU VETERINĀRO ZĀĻU VAI TO ATKRITUMU IZNĪCINĀŠANAI

Jebkuras neizlietotas veterinārās zāles vai to atkritumus nedrīkst iznīcināt, izmantojot kanalizāciju vai kopā ar sadzīves atkritumiem.

14. DATUMS, KAD LIETOŠANAS INSTRUKCIJA PĒDĒJO REIZI TIKA APSTIPRINĀTA

09/2018

15. CITA INFORMĀCIJA

Recepšu veterinārās zāles.