

POVZETEK GLAVNIH ZNAČILNOSTI ZDRAVILA

1. IME ZDRAVILA ZA UPORABO V VETERINARSKI MEDICINI

ALBADRY PLUS intramamarna suspenzija za krave v presušitvi

2. KAKOVOSTNA IN KOLIČINSKA SESTAVA

1 intramamarni injektor z 10 ml suspenzije vsebuje:

Zdravilne učinkovine:

prokainijev benzilpenicilat	200.000 IU
natrijev novobiocinat	400,0 mg

Pomožne snovi:

Aluminijev monostearat	200 mg
Arašidovo olje	do 10 ml

Za celoten seznam pomožnih snovi, glejte poglavje 6.1.

3. FARMACEVTSKA OBLIKA

Intramamarna suspenzija

4. KLINIČNI PODATKI

4.1 Ciljne živalske vrste

Krave v presušitvi

4.2 Indikacije za uporabo pri ciljnih živalskih vrstah

Zdravilo dajemo kravam ob presušitvi za zdravljenje subkliničnega mastitisa povzročenega z občutljivimi sevi *Staphylococcus aureus* in *Streptococcus agalactiae*. Zmanjšanje pojavljanja mastitisa po telitvi, povzročenega s *S. aureus*, *Streptococcus agalactiae* in drugimi streptokoki, povzročitelji mastitisov pri kravah.

4.3 Kontraindikacije

Niso znane.

4.4 Posebna opozorila

Preobčutljivost na peniciline.

4.5 Posebni previdnostni ukrepi

Posebni previdnostni ukrepi za uporabo pri živalih

Niso potrebni.

Posebni previdnostni ukrepi, ki jih mora izvajati oseba, ki živalim daje zdravilo

Samo za zdravljenje živali. Vsebuje penicilin. Zdravilo, ki je prišlo v stik s kožo, lahko povzroči alergično reakcijo pri ljudeh.

4.6. Neželeni učinki (pogostost in resnost)

Pri živalih se lahko pojavi preobčutljivost za peniciline. Zdravljene živali je potrebno pazljivo nadzirati; resnejše primere preobčutljivosti zdravimo simptomatsko z adrenalinom ali antihistaminiki.

4.7. Uporaba v obdobju brejosti, laktacije ali nesnosti

Lahko se uporablja v obdobju brejosti.

4.8 Medsebojno delovanje z drugimi zdravili in druge oblike interakcij

Niso znane.

4.9 Odmerjanje in pot uporabe

Odmerjanje: En injektor dajemo intramamarno ob presušitvi, vendar ne kasneje kot 30 dni pred telitvijo v vsako vimensko četrt.

Način dajanja: Zdravilo dajemo intramamarno. Injektor pred uporabo dobro pretresite. Sesek ali celo vime po potrebi temeljito operite s toplo vodo in z dodatkom dovoljenega dezinfekcijskega sredstva, ter ga povsem osušite. Vsako četrt povsem izmolzite. Očistite vrh seska z alkoholnim lističem ali drugim ustreznim razkužilnim sredstvom. Za vsak sesek uporabite nov listič. Odstranite pokrovček s plastične konice. Izberite zeleno globino vnosa (popolno ali delno) in vstavite konico v seskov kanal. S pritiskom na bat iztisnite vso vsebino injektorja in zmasirajte četrt, da omogočite dobro razporeditev po celi mlečni cisterni. Po vnosu zdravila priporočamo razkuževanje seskov s pomakanjem v odobreno razkužilo za seske.

4.10 Preveliko odmerjanje (simptomi, nujni ukrepi, protistrupi) (če je potrebno)

Živali zdravilo dobro prenašajo. Pri živalih se lahko pojavi preobčutljivost na peniciline. Zdravljene živali je potrebno pazljivo nadzirati; ob pojavu anafilakse ali alergičnih reakcij zdravimo z adrenalinom ali antihistaminiki.

4.11 Karenca

Mleko: 84 ur po telitvi, če je od zdravljenja do telitve minilo vsaj 30 dni.

V primeru predčasne telitve je treba mleko testirati.

Meso: 30 dni

5. FARMAKOLOŠKE LASTNOSTI

Farmakoterapevtska skupina: Prokain penicilin, kombinacije z drugimi protibakterijskimi učinkovinami, oznaka ATC vet QJ51RC23

Zdravilo vsebuje učinkovini prokainijev benzilpenicilat in novobiocin.

Penicilin deluje baktericidno s preprečevanjem sinteze bakterijske celične stene, kar povzroči razpad ali lizo bakterijske celice. Novobiocin deluje bakteriostatično in bakteriocidno z zaviranjem deljenja bakterijske celice zaradi specifične inhibicije DNK giraze.

Pomembno je delovanje penicilina na streptokoke, medtem ko novobiocin učinkuje predvsem na *Staphylococcus aureus* (tako za penicilazo pozitivne kot negativne seve). Skupaj učinkovini delujeta tudi na stafilokoke. V mleku je MIC za ciljne patogene bakterije (*Staphylococcus aureus*, *Streptococcus dysgalactiae*, *Streptococcus agalactiae*, *Streptococcus uberis*) presežena še 24 ur po dajanju zdravila.

6. FARMACEVTSKI PODATKI

6.1. Seznam pomožnih snovi

Aluminijev monostearat
Arašidovo olje

6.2 Inkompatibilnosti

Niso znane.

6.3 Rok uporabnosti

Rok uporabnosti zdravila v pakiranju za prodajo: 24 mesecev.

6.4. Posebna navodila za shranjevanje

Shranjujte pri sobni temperaturi.

6.5 Vrsta ovojnine in vsebina

Škatla z 20 intramamarnimi injektorji po 10 ml intramamarne suspenzije

6.6 Posebni varnostni ukrepi za odstranjevanje neporabljenega zdravila ali odpadnih snovi

Vsako neporabljeno zdravilo za uporabo v veterinarski medicini ali odpadne snovi, ki nastanejo iz teh zdravil, je treba odstraniti v skladu z lokalnimi predpisi.

7. IMETNIK(I) DOVOLJENJ(A) ZA PROMET

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

8. ŠTEVILKA DOVOLJENJA ZA PROMET

NP/V/0008/001

9. DATUM PRIDOBITVE/PODALJŠANJA DOVOLJENJA ZA PROMET

Datum pridobitve dovoljenja za promet: 31.08.1999
Datum zadnjega podaljšanja dovoljenja za promet: 29.10.2013

10. DATUM REVIZIJE BESEDILA