

B. NAVODILO ZA UPORABO

Notranja stran nalepke knjižice (nalepko se pri odpiranju odtrga) pločevinka 270 ml, 520 ml
--

NAVODILO ZA UPORABO

Cyclospray 78,6 mg/g, dermalno pršilo, suspenzija za prašiče, ovce in govedo

1. IME IN NASLOV IMETNIKA DOVOLJENJA ZA PROMET Z ZDRAVILOM TER PROIZVAJALEC ZDRAVILA, ODGOVOREN ZA SPROŠČANJE SERIJ, ČE STA RAZLIČNA

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom in proizvajalec odgovoren za sproščanje serij:

Eurovet Animal Health BV, Handelsweg 25, 5531 AE Bladel, Nizozemska

2. IME ZDRAVILA ZA UPORABO V VETERINARSKI MEDICINI

Cyclospray 78,6 mg/g, dermalno pršilo, suspenzija za prašiče, ovce in govedo
Klortetraciklinijev klorid

3. NAVEDBA UČINKOVINE IN DRUGIH SESTAVIN

1 g vsebuje:

Učinkovina:

Klortetraciklinijev klorid 78,6 mg
(ekvivalentno 73,0 mg klortetraciklina)

Pomožne snovi:

Patent Blue V, barvilo
Butan 100

Dermalno pršilo, suspenzija.
Modro obarvano pršilo.

4. INDIKACIJE

Podporno zdravljenje infekcij površinskega travmatičnega izvora ali kirurških ran, ki jih povzročajo na klortetraciklin občutljivi mikroorganizmi. Zdravilo se lahko uporablja kot del zdravljenja površinskih okužb stopal, zlasti interdigitalnega dermatitisa (gnilobe parkljev – foot rot) pri ovcah in digitalnega dermatitisa pri govedu.

5. KONTRAINDIKACIJE

Ne uporabite v primerih preobčutljivosti na učinkovino ali na katero koli pomožno snov.

6. NEŽELENI UČINKI

Redko se lahko pojavijo preobčutljivostne reakcije (pri več kot 1, toda manj kot 10 živali od 10.000 zdravljenih živali).

Če opazite kakršne koli stranske učinke, tudi tiste, ki niso navedeni v tem navodilu za uporabo ali mislite, da zdravilo ni delovalo, obvestite svojega veterinarja.

7. CILJNE ŽIVALSKÉ VRSTE

Govedo, ovce in prašiči.

8. ODMERKI ZA POSAMEZNE ŽIVALSKÉ VRSTE TER POT IN NAČIN UPORABE ZDRAVILA

Zdravilo je indicirano za aplikacijo na kožo. Pred pršenjem temeljito pretresite vsebnik. Vsebnik je treba držati 15-20 cm od območja, na katerega se razpršuje; pršite približno 3 sekunde (kar ustreza približno 3,9 g zdravila ali 0,10 g klortetraciklinijevega klorida), da se zdravljena površina enakomerno obarva. Če gre za okužbe parkljev, je treba to zdravljenje ponoviti po 30 sekundah. Za podporno zdravljenje infekcij površinskega travmatičnega izvora ali kirurških ran se priporoča enkratna aplikacija.

Za zdravljenje digitalnega dermatitisa se priporoča aplikacija dvakrat na dan (z intervalom 30 sekund) tri dni zapored.

Za zdravljenje drugih okužb parkljev (gnilobe parkljev – foot rot) se priporoča dvakratna aplikacija (z intervalom 30 sekund). Odvisno od resnosti poškodbe in stopnje izboljšanja, je treba zdravljenje ponoviti v roku 1 do 3 dni.

9. NASVET O PRAVILNI UPORABI ZDRAVILA

Pred pršenjem temeljito očistite prizadeto območje. Pri zdravljenju obolenj parkljev je treba vedno najprej parklje ustrezno spodrezati, kar je ključnega pomena za doseganje ustreznega odziva. Po nanosu na parkelj mora žival ostati na suhih tleh najmanj eno uro.

10. KARENCA

Meso in organi: nič dni

Mleko: nič ur

Ni dovoljena uporaba na vimenu pri živalih v laktaciji, katerih mleko je namenjeno prehrani ljudi.

11. POSEBNA NAVODILA ZA SHRANJEVANJE

Hraniti zunaj dosega otrok.

Zelo lahko vnetljiv aerosol. Posoda je pod tlakom: lahko eksplodira pri segrevanju. Zaščititi pred sončno svetlobo. Ne izpostavljati temperaturam nad 50 °C. Hraniti ločeno od vročine, vročih površin, isker, odprtega ognja in drugih virov vžiga. Kajenje prepovedano.

Tega zdravila ne smete uporabljati po datumu izteka roka uporabnosti, navedenega na dnu te pločevinke. Rok uporabnosti zdravila se nanaša na zadnji dan v navedenem mesecu.

12. POSEBNA OPOZORILA

Posebna opozorila za vsako ciljno živalsko vrsto:

Jih ni.

Posebni previdnostni ukrepi za uporabo pri živalih:

Zaščitite oči živali, ko pršite v bližini glave.

Žival je treba odvrniti od tega, da liže zdravljeno površino ali zdravljene površine na drugih živalih.

Pri uporabi zdravila je potrebno upoštevati testiranje na občutljivost in uradne, nacionalne in regionalne doktrine protimikrobnega zdravljenja.

Uporaba zdravila, ki ni v skladu s temi navodili, lahko poveča razširjenost bakterij, ki so odporne proti klortetraciklinu in lahko zmanjša učinek zdravljenja z drugimi tetraciklini zaradi možne navzkrižne odpornosti.

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

Neposrednemu stiku s kožo se je treba izogibati zaradi preobčutljivosti, kontaktnega dermatitisa in možnih preobčutljivostnih reakcij na klortetraciklin.

Med rokovanjem z zdravilom nosite ustrezne nepropustne rokavice.
Zaradi nevarnosti draženja oči se je treba izogibati stiku z očmi. Zaščitite oči in obraz.
V primeru nenamernega zaužitja ali stika z očmi, se takoj posvetujte z zdravnikom in mu pokažite ovojnino.
Ne pršiti proti odprtemu ognju ali drugemu viru vžiga. Ne prelučnjajte ali sežigajte je niti, ko je prazna.
Preprečite vdihavanje hlapov. Zdravilo nanesite na prostem ali v dovolj zračenem prostoru.
Po dajanju zdravila si umijte roke.
Med nanašanjem zdravila ne jejte ali kadite.

Brejest in laktacija:

Po aplikaciji zdravila na kožo je absorbcija klortetraciklina zanemarljiva in snovi v mleku ni mogoče zaznati. Zdravilo je zato v obdobju brejosti in laktacije varno.

Medsebojno delovanje z drugimi zdravili in druge oblike interakcij:

Po aplikaciji zdravila na kožo je absorbcija klortetraciklina zanemarljiva. Podatki o medsebojnem delovanju z drugimi lokalnimi zdravili niso na voljo.

13. POSEBNI VARNOSTNI UKREPI ZA ODSTRANJEVANJE NEPORABLJENEGA ZDRAVILA ALI ODPADNIH SNOVI

Ne odvrzite zdravila v odpadno vodo. Vsako neporabljeno zdravilo za uporabo v veterinarski medicini ali odpadne snovi, ki nastanejo iz teh zdravil, je treba odstraniti v skladu z lokalnimi zahtevami.

14. DATUM ZADNJE ODOBRITEVE NAVODIL ZA UPORABO

10.8.2020

15. DRUGE INFORMACIJE

Velikosti pakiranja: 270 ml (130,76 g), 520 ml (261,52 g).
Ni nujno, da so v prometu vsa navedena pakiranja.