

NAVODILO ZA UPORABO

Vetramycin DC intramamarno mazilo za krave v presušitvi

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

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom	Izdelovalec za sproščanje serij
V.M.D.n.v. Hoge Mauw 900 2370 Arendonk Belgium	Sanochemia Pharmazeutika AG Ladenggerstrasse 7, A – 2491 Neufeld/Leitha Avstrija

2. IME ZDRAVILA ZA UPORABO V VETERINARSKI MEDICINI

Vetramycin DC intramamarno mazilo za krave v presušitvi

3. NAVEDBA UČINKOVIN(E) IN DRUGE(IH) SESTAVIN(E)

1 intramamarni injektor po 9 g za krave v presušitvi Vetramycin DC, vsebuje:

Prokainjev benzilpenicilinat	1,000.000 IU
Dihidrostreptomycinjev sulfat za uporabo v veterinarski medicini	1,000.000 IU
Vitamin A	10.000 IU
Kalcijev pantetonat	100 mg

Pomožne snovi

Butilhidroksitoluen
Aluminij monostearat
Beli vazelin
Parafin tekoči

4. INDIKACIJA(E)

Presušitev krav z bakterijsko okužbo vimena ali brez okužbe vimena. Zdravljenje akutnega in kroničnega mastitisa v obdobju presušitve.

5. KONTRAINDIKACIJE

Ne uporabite v primeru preobčutljivosti za zdravilno učinkovino ali na katero koli pomožno snov.

6. NEŽELENI UČINKI

Pojavijo se lahko alergijske reakcije. Zaradi načina dajanja ni verjetno, da bi se pojavili nefro-, nevro- in ototoksični učinki streptomicina.

Če opazite kakršne koli stranske učinke ali druge učinke, ki niso omenjeni v teh navodilih za uporabo, obvestite svojega veterinarja.

7. CILJNE ŽIVALSKÉ VRSTE

Krave v presušitvi

8. ODMERJANJE ZA VSAKO ŽIVALSKO VRSTO NAČIN UPORABE IN DAJANJA ZDRAVILA

Za intramamarno dajanje

Pred uporabo je treba vime povsem izmolzti, očistiti, osušiti in razkužiti.

Presušitev: 1 intramamarni injektor za eno četrt vimena po zadnji molži.

Zdraviti je treba vse četrti vimena.

Akutni in kronični mastitis v času presušitve:

1 injektor za eno četrt vimena po zadnji molži. Zdraviti je treba vse četrti vimena.

Zaradi podaljšanega delovanja uporabite samo enkrat.

9. NASVET O PRAVILNI UPORABI ZDRAVILA

Vetramycin DC uporabite samo za presuševanje ali v obdobju presušitve.

10. KARENCA

Krave: meso in organi: 28 dni

mleko: 5 dni od začetka laktacije, če smo Vetramycin DC dali 35 ali več dni pred telitvijo.

40 dni od intramamarnega dajanja, če smo Vetramycin DC dali manj kot 35 dni pred telitvijo.

11. POSEBNA NAVODILA ZA SHRANJEVANJE

Shranjujte nedosegljivo otrokom.

Za shranjevanje ni posebnih navodil.

Zdravila ne smete uporabljati po datumu izteka roka uporabnosti (EXP), navedenega na zunanji ovojnini in injektorju.

12. POSEBNO(A) OPOZORIL(O)A

Uporaba v obdobju brejosti, laktacije ali nesnosti:

Zdravilo uporabite v obdobju brejosti samo, kadar je indicirano.

Vetramycin DC-ja zaradi podaljšanega delovanja ne uporabljajte v obdobju laktacije.

Medsebojno delovanje z drugimi zdravili in druge oblike interakcij:

Sočasno dajanje protivnetnih zdravil, antipiretikov in antirevmatikov (zlasti fenilbutazona in salicilatov) lahko upočasni ledvično izločanje penicilina. Sočasne uporabe bakteriostatskih antibiotikov (na primer tetraciklinov, sulfonamidov, kloramfenikola) in penicilina na splošno ne priporočamo, ker zmanjša protibakterijski učinek.

Sočasno ali zaporedno dajanje visoko učinkovitih diuretikov poveča možne nefrotoksične učinke streptomicina. Narkotična sredstva in mišični relaksanti povečajo živčno-mišično blokado, ki jo povzroča streptomicin (respiratorna paraliza). Streptomicin lahko poveča tudi mišično relaksantni učinek magnezija (raztopine s Ca in z Mg).

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

V primeru nenamernega samo-injiciranja se takoj posvetujte z zdravnikom in mu pokažite navodila za uporabo ali ovojnino.

Pri osebah s preobčutljivostjo za zdravila, ki vsebujejo penicilin in streptomicin, lahko zdravilo povzroči alergijske reakcije na koži. Pri ravnanju z zdravilom naj uporabljajo rokavice in si po uporabi umijejo roke.

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

Ne odvrzite zdravila v odpadno vodo ali med gospodinjske odpadke.
Glede odstranjevanja zdravil, ki jih ne uporabljate več, se posvetujte z veterinarjem. Zdravilo odstranite na okolju prijazen način.

14. DATUM ZADNJE ODOBRITVE NAVODIL ZA UPORABO

13.7.2020

15. DRUGE INFORMACIJE

Velikost pakiranja:

Kartonska škatla z 12 injektorji po 9 g.

Številka dovoljenja za promet: NP/V/0314/001