

**КРАТКА ХАРАКТЕРИСТИКА НА ПРОДУКТА
КЪМ РАЗРЕШЕНИЕ ЗА ТЪРГОВИЯ С ВЛП № 0022-1962**

1. НАИМЕНОВАНИЕ НА ВЕТЕРИНАРНОМЕДИЦИНСКИЯ ПРОДУКТ

MASTITIS TEST NK – ad us. vet.

МАСТИТЕН ТЕСТ НК – за ветеринарномедицинска употреба

Бърз тест за доказване заболявания на вимето при дойни крави

2. КАЧЕСТВЕН И КОЛИЧЕСТВЕН СЪСТАВ

Активна субстанция:

Detergent (Alson tea) 100.0 g/1000 ml

Експципенти

Phenol red, Distilled water

За пълен списък на експципентите, виж т. 6.1.

3. ФАРМАЦЕВТИЧНА ФОРМА

Разтвор.

4. КЛИНИЧНИ ДАННИ

4.1. Видове животни, за които е предназначен ВМП

Крави.

4.2. Терапевтични показания, определени за отделните видове животни

Бърз оборен тест за установяване на заболявания от мастит крави.

4.3. Противопоказания

Няма.

4.4. Специални предпазни мерки за всеки вид животни, за които е предназначен ВМП

Положителна реакция може също да се наблюдава при здрави крави в началото на лактационния период / първите 3 - 5 дни, по изключение за повече дни / и непосредствено преди отелване. Реакцията може да се наблюдава също в периода на разгонване, при внезапна смяна на храната и т.н. В тези случаи, реакциите на всичките 4 четвъртини показват еднаква интензивност.

4.5. Специални предпазни мерки при употреба

Специални предпазни мерки за животните при употребата на продукта

Не е приложимо.

Специални предпазни мерки за лицата, прилагащи ветеринарномедицинския продукт на животните

Не е приложимо.

4.6. Неблагоприятни реакции (честота и важност)

Не е приложимо.

4.7. Употреба по време на бременност лактация или яйценосене

Не е приложимо

4.8. Взаимодействие с други ветеринарномедицински продукти и други форми на взаимодействие

Не е приложимо.

4.9. Доза и начин на приложение

Провеждане на теста: Смесват се 2 мл пресно издоено краве мляко с 2 мл от продукта в паничката на оценъчната плочка. Реакцията обикновено започва след 30 секунди и се отчита при леко наклоняване на плочката.

Bioveta доставя при поискване пласмасови оценъчни плочки с отбелязани 2 мл за всяка паничка.

Процедура за измерване на млякото на плочката с отбелязани 2 мл.

1. Издоява се малко мляко от всяка четвъртина в съответната паничка на плочката.
2. Плочката се наклонява в направление срещу нейната дръжка за да се отстрани излишното мляко, така, че нивото на млякото да показва 2 мл.

Дозираща процедура на НК маститен тест с дозировъчна помпа:

1. Отключва се помпата от транспортна позиция в направление на стрелката /отворено/.
2. Първата доза след отваряне на помпата се изпръсква навън /системата на помпата е напълнена/.
3. Всяко следващо натискане на помпата е равно на 2 мл (опаковка от 250 мл)
- Всеки две натискания на помпата се равняват на 2 мл (опаковка от 1000 мл)
4. Във всяка паничка от оценъчната плочка чрез едно (или две) натискания на помпата се дозират 2 мл от продукта.

Отчитане на теста: Положителната реакция се проявява с формиране на късчета, нишки или гел с различен интензитет. В случай на силно положителни реакции гелът след неговото формиране се събира в центъра на паничката. Едновременно с това, се проявява една различна цветна реакция чрез промяна на рН на цветния индикатор. Положителна реакция се проявява когато количество на клетъчните елементи надвишава 200.000 в 1 мл.

4.10. Предозиране (симптоми, спешни мерки, антидоти), ако е необходимо

Не е приложимо.

4.11. Карентен срок

Не е приложимо.

5. ФАРМАКОЛОГИЧНИ ОСОБЕННОСТИ

Фармакотерапевтична група : Диагностични средства

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен код: QV04CQ

Принципи на теста. Реагентът показва положителна реакция след неговото смесване с мляко, съдържащо многобройни клетъчни елементи/ специално ядрени / и има една промяна на обикновенната реакция / рН /.Общо тези изменения настъпват в млякото в случай на възпаление на паренхима на млечната жлеза под въздействие на бактериални и небактериални агенти.Когато препаратът е смесен с мляко с повишено съдържание на ядрени клетъчни елементи, консистенцията е променена до вискозен гел в различни форми. Цветът на сместа е изменен едновременно с промяната на рН на млякото. Жълтият цвят означава една кисела реакция, докато червения цвят показва алкална реакция.

6. ФАРМАЦЕВТИЧНИ ОСОБЕННОСТИ

6.1. Списък на ексципиентите

Phenol red, distilled water.

6.2. Несъвместимости

Не са известни.

6.3. Срок на годност

Срок на годност на крайния ветеринарномедицински продукт: 2 години.

6.4. Специални условия за съхранение на продукта

Да се съхранява при температура под 25°C.

Да се пази от замръзване.

Да не се използва продукта след изтичане срока на годност означен на опаковката.

6.5. Вид и състав на първичната опаковка

Флакони от 250 мл с дозираща помпа и 1000 мл бутилка с дозираща помпа.

6.6. Специални мерки за унищожаване на неизползван продукт или остатъци от него

Всеки неизползван ветеринарномедицински продукт или остатъци от него, трябва да бъдат унищожени в съответствие с изискванията на местното законодателство.

7. ПРИТЕЖАТЕЛ НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА ТЪРГОВИЯ

Bioveta, a.s., Komenskeho 212, 683 23 Ivanovice na Hane, Czech Republic

Тел.: 00420 517 318 502, Факс : 00420 517318 653, e-mail : comm@bioveta.cz

8. НОМЕР НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА ТЪРГОВИЯ

0022-1962

9. ДАТА НА ПЪРВОТО ИЗДАВАНЕ НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА ТЪРГОВИЯ

12/08/2003

10. ДАТАТА НА ПОСЛЕДНАТА РЕДАКЦИЯ НА ТЕКСТА

10/2024

ЗАБРАНА ЗА ПРОДАЖБА, СНАБДЯВАНЕ И/ИЛИ УПОТРЕБА
Не е приложимо.

25.3.2025 г.

X

Д-Р КРАСИМИР ЗЛАТКОВ
ДИРЕКТОР НА ДИРЕКЦИЯ КВЛП
Signed by: KRASIMIR YANKOV ZLATKOV