

NAVODILO ZA UPORABO

Masti Veyxym intramamarna suspenzija za krave

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

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

Veyx-Pharma GmbH
Söhreweg 6
34639 Schwarzenborn
Nemčija

2. IME ZDRAVILA ZA UPORABO V VETERINARSKI MEDICINI

Masti Veyxym intramamarna suspenzija za krave

3. NAVEDBA ZDRAVILNE(IH) UČINKOVIN(E) IN DRUGEIH SESTAVIN

10 g intramamarne suspenzije vsebuje:

Zdravilne učinkovine:

Vseracemni- α -tokoferilacetat (vitamin E acetat)	120.00 mg
Vitamin A koncentrat, oljna raztopina	100.000 IE
Kimotripsin	2400 FIP enot (kar ustreza približno 8 mg)
Tripsin	240 FIP enot (kar ustreza približno 8 mg)
Papain	6 FIP enot (kar ustreza približno 4 mg)

Rumenkasto bela suspenzija.

4. INDIKACIJA(E)

Krave:

Zdravljenje neinfekcijskih mastitisov.

Podporna terapija infekcijskega akutnega, kroničnega in subkliničnega mastitisa v kombinaciji z antibiotiki izbranimi glede na antibiogram.

5. KONTRAINDIKACIJE

Niso znane.

6. NEŽELENI UČINKI

Pripravki, ki vsebujejo encime, lahko povzročijo oteklino mlečne žleze v večjem ali manjšem obsegu. Gre za reakcijo tkiva, ki izgine v nekaj dneh.

Tripsin in kimotripsin lahko povzročita alergične reakcije.

Zgoraj omenjeni neželeni učinki oteklina mlečne žleze in alergična reakcija so zelo redki (pri manj kot 1 živali od 10.000 živali, vključujoč posamezne primere).

Pogostnost neželenih učinkov je opredeljena z naslednjim dogovorom:

- zelo pogosti (pri več kot 1 živali od 10 živali v teku enega zdravljenja)
- pogosti (pri več kot 1, toda manj kot 10 živalih od 100 živali)
- občasni (pri več kot 1, toda manj kot 10 živalih od 1000 živali)

- redki (pri več kot 1, toda manj kot 10 živalih od 10.000 živali)
- zelo redki (pri manj kot 1 živali od 10.000 živali, vključujoč posamezne primere).

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

7. CILJNE ŽIVALSKÉ VRSTE

Krave

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

Za intramamarno dajanje.

1 injektor (10 g mazila) za vsako obolelo četrt mlečne žleze.

Mlečno žlezo temeljito izpraznimo, sesek očistimo in razkužimo nato v sesek iztisnemo celotno vsebino injektorja v vsako obolelo četrt.

1-3 aplikacije vsakih 12 ur.

9. NASVET O PRAVILNI UPORABI ZDRAVILA

Ni smiselno.

10. KARENCA

Krave:

Meso in organi: Nič dni

Mleko: 1 dan

11. POSEBNA NAVODILA ZA SHRANJEVANJE

Shranjujte nedosegljivo otrokom.

Shranjujte v hladilniku (2 °C – 8 °C).

Zdravila ne smete uporabljati po datumu izteka roka uporabnosti, navedenega na injektorju in škatli.

12. POSEBNO(A) OPOZORILO(A)

Posebna opozorila za vsako ciljno živalsko vrsto

Jih ni.

Posebni previdnostni ukrepi za uporabo pri živalih

Ni smiselno.

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

Ni nevarnosti za uporabnika. Kimotripsin, tripsin in papain ne prodirajo skozi zdravo kožo. V primeru onesnaženja mukoznih membran (oči, usta), zaradi nepravilne tehnike nanašanja, kot previdnostni ukrep, sperite z vodo.

Uporaba v obdobju brejosti, laktacije ali nesnosti

Varnost zdravila v obdobju brejosti in laktacije ni bila ugotovljena.

Medsebojno delovanje z drugimi zdravili in druge oblike interakcij

Niso znane.

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

Ni podatkov.

Inkompatibilnosti:

Niso znane.

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

Ne odvrzite zdravila v odpadno vodo ali v gospodinjske odpadke.

Glede odstranjevanja zdravil, ki jih ne uporabljate več, se posvetujte z veterinarjem. Zdravilo odstranite na okolju prijazen način.

14. DATUM ZADNJE ODOBRITEV NAVODIL ZA UPORABO

19.5.2023

15. DRUGE INFORMACIJE

Pakiranje:

10 polietilenskih injektorjev (10 g) v kartonski škatli.