

LIETOŠANAS INSTRUKCIJA
V/NRP/95/0150
Tetra-Bol 2000 mg tabletes ievadīšanai dzemdē liellopiem

1. REĢISTRĀCIJAS APLIECĪBAS ĪPAŠNIEKA UN RAŽOŠANAS LICENCES TURĒTĀJA, KURŠ ATBILD PAR SĒRIJAS IZLAIDI, NOSAUKUMS UN ADRESE, JA DAŽĀDI

Reģistrācijas apliecības īpašnieks :

AS Dimedium Latvija
Ozolu iela 28
Jaunmārupe
Mārupes nov.
Latvija, LV-2167

Par sērijas izlaidi atbildīgais ražotājs:

Artesan Pharma GmbH & Co KG
Wendlandstraße 1
29439 Lüchow
Vācija

2. VETERINĀRO ZĀĻU NOSAUKUMS

Tetra-Bol 2000 mg tabletes ievadīšanai dzemdē liellopiem
Tetracycline hydrxochloride

3. AKTĪVO VIELU UN CITU VIELU NOSAUKUMS

1 tablete satur:

Aktīvā viela:

Tetraciklīna hidrohlorīds 2000 mg

4. INDIKĀCIJA(-S)

Govīm pēcdzemdību perioda ginekoloģisko slimību ārstēšanai pēc apgrūtinātām dzemdībām, kā arī placentas aiztures (*Retentio secundinarum*) un endometrita gadījumos, ko ierosinājuši pret tetraciklīnu jutīgi mikroorganismi.

5. KONTRINDIKĀCIJAS

Nelietot gadījumos, ja konstatēta pastiprināta jutība pret tetraciklīnu vai pret kādu no palīgvielām.
Nelietot pret tetraciklīnu rezistentu mikroorganismu ierosinātu infekcijas slimību gadījumā.
Nelietot grūsnības pēdējā trimestrī.
Nelietot smagu aknu un nieru bojājumu gadījumā.

6. IESPĒJAMĀS BLAKUSPARĀDĪBAS

Ilgstošas ārstēšanas laikā ir iespējama superinfekcijas attīstība (piemēram ar raugiem).
Ūdens maiņas traucējumu dēļ, palielinās nieru bojājumu risks.

Tetraciklīna lietošanas laikā iespējami aknu bojājumi. Dzīvnieki ar gaišu ādas pigmentāciju, ilgstoši atrodoties spilgtā apgaismojumā, pakļauti fotodermatīta riskam. Alerģiskas reakcijas novēro reti. Ja novērojat jebkuras būtiskas blakusparādības vai citu iedarbību, kas nav minētas šajā lietošanas instrukcijā, lūdzu, informējiet par tām savu veterinārārstu.

7. MĒRĶA SUGAS

Liellopi (govis).

8. DEVAS ATKARĪBĀ NO DZĪVNIEKU SUGAS, LIETOŠANAS VEIDA UN METODES

Intrauterīnai lietošanai.

Deva vienam dzīvniekam: 1 tablete 1 reizi dienā, 1 – 3 reizes ar 1 – 2 dienu intervālu starp lietošanas reizēm.

Vienlaikus ar ārstēšanu nepieciešama arī atbilstoša cēloņu novēršana un turēšanas apstākļu uzlabošana.

9. IETEIKUMI PAREIZAI LIETOŠANAI

Nav.

10. IEROBEŽOJUMU PERIODS(-I) DZĪVNIEKU PRODUKCIJAS IZMANTOŠANĀ

Gaļai un blakusproduktiem: 10 dienas,

Pienam: 4 dienas.

11. ĪPAŠI UZGLABĀŠANAS NORĀDĪJUMI

Uzglabāt bērniem neredzamā un nepieejamā vietā.

Uzglabāt temperatūrā līdz 25 °C. Sargāt no mitruma.

12. ĪPAŠI BRĪDINĀJUMI

Īpaši piesardzības pasākumi, lietojot dzīvniekiem:

Lietojošiem veterinārās zāles, jāņem vērā vispārpieņemtie antibakteriālo zāļu lietošanas pamatprincipi. Veterināro zāļu lietošana jāpamato ar no dzīvnieka izolēto baktēriju jutības testu rezultātiem. Ja tas nav iespējams, ārstēšana jābalsta uz informāciju par vietējo (reģionālo, fermas līmeņa) epidemioloģisko situāciju attiecībā uz mērķa baktēriju jutību. Lietojot veterinārās zāles atšķirīgi no zāļu aprakstā dotajiem norādījumiem, var palielināties baktēriju izplatība, kuras rezistentas pret oksitetraciklīnu, un pavājināties ārstēšanas efektivitāte ar citiem tetraciklīniem līdz pat iespējamai krusteniskai rezistencei.

Īpaši piesardzības pasākumi, kas jāievēro personai, kura lieto veterinārās zāles dzīvnieku ārstēšanai:

Personām ar zināmu pastiprinātu jutību pret tetraciklīnu vajadzētu izvairīties no saskares ar šīm veterinārajām zālēm.

Grūsnība un laktācija:

Oksitetraciklīna lietošana zobu un kaulu attīstības stadijā, arī grūsnības laikā, var izraisīt zobu krāsas maiņu un kaulu attīstības traucējumus pēcnācējiem. Nav pierādīts šo veterināro zāļu drošums grūsnības un laktācijas laikā.

Mijiedarbība ar citām zālēm un citi mijiedarbības veidi:

Nelietot tetraciklīnu kombinācijā ar bakteriostatiskas darbības pretmikrobām zālēm, to antagonistiskās darbības dēļ.

Pārdozēšana (simptomi, rīcība ārkārtas situācijā, antidoti):

Ja dzīvniekam parādās alerģiskas vai anafilaktiskas reakcijas, nekavējoties pārtraukt tetraciklīna lietošanu. Alerģiskās reakcijas ārstēt simptomātiski, parenterāli lietojot glikokortikoidus un antihistamīnus.

13. ĪPAŠI NORĀDĪJUMI NEIZLIETOTU VETERINĀRO ZĀĻU VAI TO ATKRITUMU IZNĪCINĀŠANAI

Jebkuras neizlietotas veterinārās zāles vai to atkritumi jāiznīcina saskaņā ar nacionālajiem tiesību aktiem.

14. DATUMS, KAD LIETOŠANAS INSTRUKCIJA PĒDĒJO REIZI TIKA APSTIPRINĀTA

12/2020

15. CITA INFORMĀCIJA

Recepšu veterinārās zāles.

20 alumīnija folijas blisteri pa 5 tabletēm katrā, ievietoti kartona kastē.

100 tabletes polietilēna maisiņā, ievietots kartona kastē.

Ne visi iepakojuma izmēri var tikt izplatīti.