

VETERINARINIO VAISTO APRAŠAS

1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

MULTIMAST DRY COW, intramaminė suspensija karvėms

2. KOKYBINĖ IR KIEKYBINĖ SUDĖTIS

Viename 4,5 g švirkšte yra:

veikliųjų medžiagų:

neomicino sulfato	100 mg,
penetamato hidrojodido	100 mg,
benzilpenicilino prokaino druskos	400 mg;

pagalbinių medžiagų iki 4,5 g.

Išsamų pagalbinių medžiagų sąrašą žr. 6.1 p.

3. VAISTO FORMA

Intramaminė suspensija.

4. KLINIKINIAI DUOMENYS

4.1. Paskirties gyvūnų rūšis (-ys)

Karvės.

4.2. Naudojimo indikacijos, nurodant paskirties gyvūnų rūšis

Karvėms užtrūkimo metu gydyti, esant tešmens infekcijoms ir kartu apsaugoti nuo naujų infekcijų, pasireiškiančių užtrūkimo metu.

4.3. Kontraindikacijos

Negalima naudoti, padidėjus jautrumui veikliosioms medžiagoms.
Negalima naudoti karvėms laktacijos metu ir likus mažiau kaip 50 d. iki veršiovimosi.

4.4. Specialieji išpėjimai, naudojant atskirų rūšių paskirties gyvūnams

Nėra.

4.5. Specialiosios naudojimo atsargumo priemonės

Specialiosios atsargumo priemonės, naudojant vaistą gyvūnams

Nėra.

Specialiosios atsargumo priemonės asmenims, naudojantiems vaistą gyvūnams

Naudojant vengti sąlyčio su oda, nes gali pasireikšti alerginės odos reakcijos.

Sušvirkšti, įkvėpti, praryti ar patekę ant odos penicilinai ir cefalosporinai gali įjautrinti organizmą (sukelti alergiją). Žmonės, jautrūs penicilinams gali būti kryžmiškai jautrūs cefalosporinams ir atvirkščiai. Alerginės reakcijos į šias medžiagas kartais gali būti sunkios.

Nedirbti su šiuo vaistu, jei nustatytas padidėjęs jautrumas ar jei buvo patarta nedirbti su tokiais vaistais.

Naudojant veterinarinį vaistą, būtinos asmeninės apsaugos priemonės.

Jei po vaisto naudojimo pasireiškia odos išbėrimas, reikia kreiptis į gydytoją ir jam parodyti šį įspėjimą. Veido, lūpų ar akių tinimas, pasunkėjęs kvėpavimas yra sunkesni požymiai ir jiems pasireiškus, būtina nedelsiant kreiptis medicininės pagalbos.

4.6. Nepalankios reakcijos (dažnumas ir sunkumas)

Dėl mažo veikliųjų medžiagų toksiškumo ir naudojimo metodo jokios kitos nepalankios reakcijos, išskyrus padidėjusio jautrumo reakcijas, nežinomos.

4.7. Naudojimas vaikingumo, laktacijos ar kiaušinių dėjimo metu

Nerekomenduotina naudoti karvėms likus mažiau kaip 50 d. iki veršiovimosi.

Negalima naudoti karvėms laktacijos metu, išskyrus užtrūkinimo laikotarpį.

4.8. Sąveika su kitais vaistais ir kitos sąveikos formos

Vaistas iš tešmens absorbuojamas menkai, todėl sąveika su kitais vaistais mažai tikėtina.

4.9. Dozės ir naudojimo būdas

Užtrūkinimo metu, paskutinį kartą išmelžus pieną, kruopščiai nuvalius ir dezinfekavus spenio galą, į kiekvieną tešmens ketvirtį per spenio kanalą reikia suleisti vieno švirkšto turinį. Būtina saugoti nuo užteršimo švirkšto antgalį, kai nuimtas apsauginis kamštelis. Sušvirkštus vaistą, rekomenduotina panaudoti spenių mirkalą ar purškala.

4.10. Perdozavimas (simptomai, pirmosios pagalbos priemonės, priešnuodžiai), jei būtina

Neperdozuoti.

Perdozavus būtina laikytis ilgesnės, nei nurodyta, išlaukos mėšai ir pienui.

4.11. Išlauka

Pienui – 96 val., jei užtrūkimo periodas truko ilgiau kaip 50 d. arba 50 d. ir 96 val. po paskutinio gydymo, jei užtrūkimo periodas buvo trumpesnis kaip 50 d., galvijienai – 28 paros.

5. FARMAKOLOGINĖS SAVYBĖS

Farmakoterapinė grupė: antibakterinių medžiagų deriniai intramaminiam naudojimui.

ATCvet kodas: QJ51RC23.

Tai intramaminio naudojimo vaistas, skirtas karvėms užtrūkimo metu gydyti, esant tešmens infekcijoms, ir naujų infekcijų profilaktikai.

Vaisto sudėtyje yra aminoglikozidas (neomicino sulfatas) ir du penicilino dariniai (benzilpenicilino prokaino druska ir penetamato hidrodidas).

Aminoglikozidai sutrikdo bakterijos sienelės laidumą, veikdami jos vystymąsi. Patekęs į ląstelę aminoglikozidas jungiasi su ribosomų receptoriais ir sutrikdo genetinio kodo perdavimą. Neomicinas, kaip ir kiti aminoglikozidai, daugiausia veikia gramneigiamus mikroorganizmus.

Penicilinai slopina bakterijos sienelės sintezę. Jie slopina fermentus transpeptidazes, kurie katalizuoja ląstelės sienelę sudarančių glikopeptidų polimerų vienetų susipynimą.

Benzilpenicilino prokaino druska – tai organinė silpnai tirpstanti benzilpenicilino druska, naudojama aktyvaus penicilino atpalaidavimui švirkštimo vietoje lėtinti ir tokiu būdu prailginti penicilino veikimą.

Penetamato hidroiodidas – tai benzilpenicilino esteris, kuris esant pH 7,3 hidrolizuojamas ir išsiskiria laisvas penicilinas. Dėl to jis veikia taip pat ir tas pačias bakterijas, kaip benzilpenicilinas.

6. FARMACINIAI DUOMENYS

6.1. Pagalbinių medžiagų sąrašas

Skystasis parafinas,
aliuminio stearatas.

6.2. Pagrindiniai nesuderinamumai

Nežinoma.

6.3. Tinkamumo laikas

Veterinarinio vaisto tinkamumo laikas, nepažeidus originalios pakuotės, – 2 metai.

6.4. Specialieji laikymo nurodymai

Negalima laikyti aukštesnėje kaip 25 °C temperatūroje.

6.5. Pirminės pakuotės pobūdis ir sudedamosios dalys

Polietileniniai švirkštai po 4,5 g intramaminės suspensijos, kibirėliuose po 120 švirkštų.

6.6. Specialiosios nesunaudoto veterinarinio vaisto ar su jo naudojimu susijusių atliekų naikinimo nuostatos

Nesunaudotas veterinarinis vaistas ar su juo susijusios atliekos turi būti sunaikintos pagal šalies reikalavimus.

7. REGISTRUOTOJAS

Bimeda Animal Health Limited
2,3 & 4 Airton Close
Tallaght, Dublin 24
Airija

8. REGISTRACIJOS NUMERIS (-IAI)

LT/2/01/1239/001

9. REGISTRAVIMO / PERREGISTRAVIMO DATA

Registravimo data 2001-04-18
Perregistravimo data 2011-05-12

10. TEKSTO PERŽIŪROS DATA

2019-12-16

DRAUDIMAS PREKIAUTI, TIEKTI IR (ARBA) NAUDOTI

Nėra.

ŽENKLINIMAS

DUOMENYS, KURIE TURI BŪTI ANT ANTRINĖS PAKUOTĖS

KIBIRĖLIS

1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

MULTIMAST DRY COW, intramaminė suspensija karvėms
100 mg/100 mg/400 mg
Neomycini sulfas/Penethamate hydroiodide/Procaini benzylpenicillinum

2. VEIKLIOJI (-IOSIOS) MEDŽIAGA (-OS)

Viename 4,5 g švirkšte yra:

veikliųjų medžiagų:

neomicino sulfato	100 mg,
penetamato hidrojodido	100 mg,
benzilpenicilino prokaino druskos	400 mg;

pagalbinių medžiagų:

skystojo parafino,
aliuminio stearato.

3. VAISTO FORMA

Intramaminė suspensija.

4. PAKUOTĖS DYDIS

120 švirkštų

5. PASKIRTIES GYVŪNŲ RŪŠIS (-YS)

Karvės.

6. INDIKACIJA (-OS)

Karvėms užtrūkimo metu gydyti, esant tešmens infekcijoms ir kartu apsaugoti nuo naujų infekcijų, pasireiškiančių užtrūkimo metu.

7. NAUDOJIMO BŪDAS (-AI) IR METODAS

Švirkšti į tešmenį.

8. IŠLAUKA

Išlauka: pienui – 96 val., jei užtrūkimo periodas truko ilgiau kaip 50 d. arba 50 d. ir 96 val. po paskutinio gydymo, jei užtrūkimo periodas buvo trumpesnis kaip 50 d., galvijienai – 28 paros.

9. SPECIALIEJI ĮSPĖJIMAI, JEI REIKIA

Prieš naudojant būtina perskaityti informacinį lapelį.

10. TINKAMUMO DATA

EXP {mėnuo/metai}

11. SPECIALIOSIOS LAIKYMO SĄLYGOS

Negalima laikyti aukštesnėje kaip 25 °C temperatūroje.

**12. SPECIALIOSIOS NESUNAUDOTO VETERINARINIO VAISTO AR ATLIEKŲ
NAIKINIMO NUOSTATOS, JEI BŪTINA**

Atliekos turi būti sunaikintos pagal šalies reikalavimus.

**13. NUORODA „TIK VETERINARINIAM NAUDOJIMUI“ IR TIEKIMO BEI
NAUDOJIMO SĄLYGOS AR APRIBOJIMAI, JEI TAIKYTINA**

Tik veterinariniam naudojimui.
Parduodama tik su veterinariniu receptu.

14. NUORODA „SAUGOTI NUO VAIKŲ“

Saugoti nuo vaikų.

15. REGISTRUOTOJO PAVADINIMAS IR ADRESAS

Bimeda Animal Health Limited
2,3 & 4 Airton Close
Tallaght, Dublin 24
Airija

16. REGISTRACIJOS NUMERIS (-IAI)

LT/2/01/1239/001

17. GAMINTOJO SERIJOS NUMERIS

Lot {numeris}

**MINIMALŪS DUOMENYS, KURIE TURI BŪTI ANT MAŖŲ PIRMINIŲ PAKUOČIŲ
ŠVIRKŠTAS**

1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

MULTIMAST DRY COW, intramaminė suspensija karvėms

2. VEIKLIOSIOS (-IŲJŲ) MEDŹIAGOS (-Ų) KIEKIS

Viename švirkšte yra:

<i>neomycini sulfas</i>	100 mg,
<i>penethamate hydroiodide</i>	100 mg,
<i>procaini benzylpenicillinum</i>	400 mg.

3. KIEKIS (SVORIS, TŪRIS AR DOZIŲ SKAIČIUS)

4,5 g

4. NAUDOJIMO BŪDAS (-AI)

Švirkšti į tešmenį.

5. IŠLAUKA

Išlauka: žr. informacinį lapelį.

6. SERIJOS NUMERIS

Lot {numeris}

7. TINKAMUMO DATA

EXP {mėnuo/metai}

8. NUORODA „TIK VETERINARINIAM NAUDOJIMUI“

Veterinariniam naudojimui.

Ad us. vet.

INFORMACINIS LAPELIS
MULTIMAST DRY COW, intramaminė suspensija karvėms

1. REGISTRUOTOJO IR UŽ VAISTO SERIJOS IŠLEIDIMĄ EEE ŠALYSE ATSAKINGO GAMINTOJO, JEI JIE SKIRTINGI, PAVADINIMAS IR ADRESAS

Registruotojas ir gamintojas, atsakingas už vaisto serijos išleidimą

Bimeda Animal Health Limited
2,3 & 4 Airton Close
Tallaght, Dublin 24
Airija

2. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

MULTIMAST DRY COW, intramaminė suspensija karvėms

3. VEIKLIOJI (-IOSIOS) IR KITOS MEDŽIAGOS

Viename 4,5 g švirkšte yra:

veikliųjų medžiagų:

neomicino sulfato	100 mg,
penetamato hidrojodido	100 mg,
benzilpenicilino prokaino druskos	400 mg;

pagalbinių medžiagų: iki 4,5 g.

4. INDIKACIJA (-OS)

Karvėms užtrūkimo metu gydyti, esant tešmens infekcijoms ir kartu apsaugoti nuo naujų infekcijų, pasireiškiančių užtrūkimo metu.

5. KONTRAINDIKACIJOS

Negalima naudoti, padidėjus jautrumui veikliosioms medžiagoms.

Negalima naudoti karvėms laktacijos metu ir likus mažiau kaip 50 d. iki veršiamosi.

6. NEPALANKIOS REAKCIJOS

Dėl mažo veikliųjų medžiagų toksiškumo ir naudojimo metodo jokios kitos nepalankios reakcijos, išskyrus padidėjusio jautrumo reakcijas, nežinomos.

Pastebėjus bet kokią šalutinį, net ir nepaminėtą šiame informaciniame lapelyje, arba manant, kad vaistas neveikė, būtina informuoti veterinarijos gydytoją.

7. PASKIRTIES GYVŪNŲ RŪŠIS (-YS)

Karvės.

8. DOZĖS, NAUDOJIMO BŪDAS (-AI) IR METODAS KIEKVIENAI RŪŠIAI

Užtrūkinimo metu, paskutinį kartą išmelžus pieną, kruopščiai nuvalius ir dezinfekavus spenio galą, į kiekvieną tešmens ketvirtį per spenio kanalą reikia suleisti vieno švirkšto turinį. Būtina saugoti nuo užteršimo švirkšto antgalį, kai nuimtas apsauginis kamštelis. Sušvirkštus vaistą, rekomenduotina panaudoti spenių mirkalą ar purškalą.

9. NUORODOS DĖL TINKAMO NAUDOJIMO

Vaistas iš tešmens absorbuojamas menkai, todėl sąveika su kitais vaistais mažai tikėtina. Neperdozuoti. Perdozavus būtina laikytis ilgesnės, nei nurodyta, išlaukos mėšai ir pienui.

10. IŠLAUKA

Pienui – 96 val., jei užtrūkimo periodas truko ilgiau kaip 50 d. arba 50 d. ir 96 val. po paskutinio gydymo, jei užtrūkimo periodas buvo trumpesnis kaip 50 d., galvijienai – 28 paros.

11. SPECIALIEJI LAIKYMO NURODYMAI

Saugoti nuo vaikų.
Negalima laikyti aukštesnėje kaip 25 °C temperatūroje.

12. SPECIALIEJI ĮSPĖJIMAI

Naudojant vengti sąlyčio su oda, nes gali pasireikšti alerginės odos reakcijos. Sušvirkšti, įkvėpti, praryti ar patekę ant odos penicilinai ir cefalosporinai gali įjautrinti organizmą (sukelti alergiją). Žmonės, jautrūs penicilinams gali būti kryžmiškai jautrūs cefalosporinams ir atvirkščiai. Alerginės reakcijos į šias medžiagas kartais gali būti sunkios. Nedirbti su šiuo vaistu, jei nustatytas padidėjęs jautrumas ar jei buvo patarta nedirbti su tokiais vaistais.
Naudojant veterinarinį vaistą, būtinos asmeninės apsaugos priemonės. Jei po vaisto naudojimo pasireiškia odos išbėrimas, reikia kreiptis į gydytoją ir jam parodyti šį įspėjimą. Veido, lūpų ar akių tinimas, pasunkėjęs kvėpavimas yra sunkesni požymiai ir jiems pasireiškus, būtina nedelsiant kreiptis medicininės pagalbos.

13. SPECIALIOSIOS NESUNAUDOTO VETERINARINIO VAISTO AR ATLIEKŲ NAIKINIMO NUOSTATOS, JEI BŪTINA

Vaistų negalima išmesti į kanalizaciją ar su buitinėmis atliekomis. Veterinarijos gydytojas gali patarti, ką daryti su nereikalingais vaistais. Tai turėtų padėti saugoti aplinką. Nesunaudotas veterinarinis vaistas ar su juo susijusios atliekos turi būti sunaikintos pagal šalies reikalavimus.

14. INFORMACINIO LAPELIO PASKUTINIO PATVIRTINIMO DATA

2019-12-16

15. KITA INFORMACIJA

Tik veterinariniam naudojimui.

Parduodama su veterinariniu receptu.

Norint gauti informacijos apie šį veterinarinį vaistą, reikia susisiekti su registruotojo vietiniu atstovu.