

Mastiplan® LC, intramamarna suspenzija u 1 injektoru od 8 g
(za upotrebu u veterinarstvu)

Proizvođač: Intervet International BV
Adresa: Wim de Korverstraat 35, Boxmeer, Holandija
Podnositac zahteva: Intervet International bv, Predstavništvo za BiH
Adresa: Tešanjska 24 A, Sarajevo

IME LIJEKA

Mastiplan LC

KVALITATIVNI I KVANTITATIVNI SASTAV

Po injektoru sa 8 g suspenzije:

Aktivne tvari:

Cefapirin (u obliku cefapirin natrijuma) 300 mg

Prednizolon 20 mg

Pomoćne tvari:

Glicerol-monostearat; Kalcijum-natrijum aluminosilikat; prečišćeno ulje kikirika

INDIKACIJE

Liječenje kliničkog mastitisa kod mliječnih krava u laktaciji uzrokovanih *Staphylococcus aureus*, stafilocoka negativnih na koagulazu, *Streptococcus agalactiae*, *Streptococcus dysgalactiae*, *Streptococcus uberis* i *Escherichia coli* osjetljivih na cefapirin.

KONTRAINDIKACIJE

Ne koristiti u slučaju preosjetljivosti životinje na cefalosporinske antibiotike ili druge β-laktamske antibiotike ili bilo koje druge sastojke.

NEŽELJENA DEJSTVA

U vrlo rijetkim slučajevima, mogu se javiti akutne reakcije preosjetljivosti.

U slučaju pojave ozbiljnih neželjenih reakcija ili nekih drugih neželjenih reakcija koje nisu naglašene na ovom uputstvu veterinar mora biti informiran i postupiti u skadu sa odredbama člana 26. Zakona o lijekovima koji se upotrebljavaju u veterinarstvu („Službene novine Federacije BiH“ br. 15/98 i 70/08).

CILJNE VRSTE

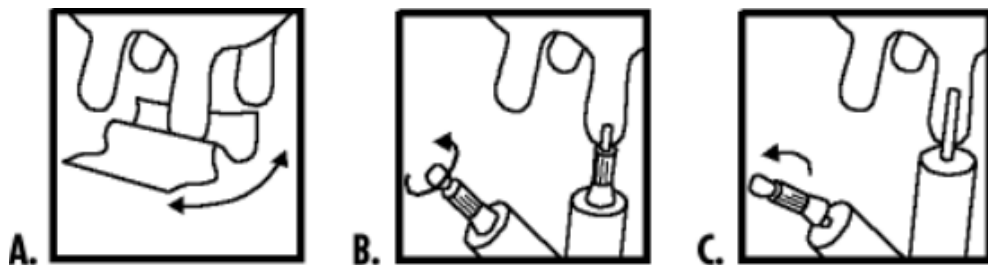
Goveda (mliječne krave u laktaciji).

DOZIRANJE I NAČIN PRIMJENE

Sadržaj jedne šprice treba uliti u svaku oboljelu četvrt vimena kroz sisni kanal, odmah nakon mužnje, u 12-satnim razmacima tokom četiri uzastopne mužnje.

Prije unošenja lijeka, vime treba u potpunosti izmusti. Sisa i njen otvor trebaju biti temeljito očišćeni i dezinficirani pomoću priložene maramice za brisanje. Treba обратити pažnju da se izbjegne kontaminacija mlaznice šprice. Prelomite vrh poklopca i nježno umetnite oko 5 mm (B) ili potpuno skinite poklopac i nježno umetnite čitavu dužinu mlaznice (C) u sisni kanal. Ulijte sav sadržaj šprice u četvrt vimena.

Rastrljajte proizvod nježnom masažom sise i vimena oboljele krave.



KARENCA

Meso i iznutrica: 4 dana (96 sati)

Mlijeko: 5,5 dana (132 sata).

POSEBNE MJERE PREDOSTROŽNOSTI PRI ČUVANJU

Čuvati van dohvata i pogleda djece. Injektore čuvati u aluminijskoj vrećici u vanjskom pakovanju.

Čuvati ispod 25°C.

Ne koristiti nakon isteka roka upotrebe navedenog na naljepnici i kartonu.

POSEBNA UPOZORENJA

Posebne mjere predostrožnosti za upotrebu kod životinja:

Šprica se smije koristiti samo jednom za jednu sisu.

Ne koristite maramice za brisanje na sisama koje imaju otvorenu ranu.

Upotreba proizvoda treba se zasnavati na ispitivanju osjetljivosti i pri njoj treba uzeti u obzir zvanične i lokalne antimikrobne politike. Penicilini i cefalosporini mogu izazvati preosjetljivost (alerгију) nakon ubrizgavanja, udisanja, gutanja ili kontakta sa kožom. Preosjetljivost na peniciline može dovesti do unakrsne osjetljivosti na cefalosporin, i obrnuto. Alergijske reakcije na navedene tvari mogu povremeno biti ozbiljne.

Posebne mjere predostrožnosti koje treba preduzeti lice koje daje veterinarsko-medicinski lijek životinjama:

Nemojte rukovati ovim proizvodom ako znate da ste osjetljivi na peniciline ili cefalosporine, ili ako Vam je savjetovano da ne radite sa ovakvim preparatima.

S ovim proizvodom rukujte pažljivo da izbjegnete izlaganje, koristeći pri tome sve preporučene mjere predostrožnosti.

Ako se nakon izlaganja pojave simptomi, kao što je osip kože, trebate tražiti pomoć doktora i doktoru pokazati ovo upozorenje. Oticanje lica, usana ili očiju ili otežano disanje su ozbiljniji simptomi i zahtijevaju hitnu medicinsku pomoć.

Operite ruke nakon upotrebe maramica za brisanje i koristite zaštitne rukavice ako imate poznatu ili sumnjivu iritaciju kože na izopropil alkohol.

Upotreba tokom gravidnosti ili laktacije

Ovaj veterinarsko-medicinski proizvod je namijenjen za upotrebu tokom laktacije.

POSEBNE MJERE UNIŠTAVANJA NEUPOTREBLJENOG LIJEKA ILI OSTATKA LIJEKA

Sav neiskorišteni veterinarsko-medicinski proizvod ili otpadni materijal treba zbrinuti u skladu sa Zakonom o upravljanju otpadom (Sl. Novine FBiH, br. 33/03).

BROJ I DATUM ODOBRENJA

UP-I-06-2-220/21-1205/20 J.B; od 15. oktobra 2020. godine

PAKOVANJE: Kutija s 4 injektora i 4 maramice za brisanje vimena.

NAČIN IZDAVANJA: Na veterinarski recept.

ROK UPOTREBE: 2 godine.

ATCvet kod: QJ51RV01

NAZIV I ADRESA PROIZVOĐAČA

Intervet International BV, Boxmeer, Holandija

NAZIV I ADRESA NOSIOCA DOZVOLE ZA STAVLJANJE LIJEKA U PROMET

Intervet International bv, Predstavništvo za BiH, Tešanjska 24 A, Sarajevo