

Nafpenzal DC, uljna intramamarna suspenzija u injektoru od 3 g

(za primjenu u veterinarstvu)

Proizvođač: Intervet International BV, Boxmeer, Holandija

Podnosilac zahtjeva: Intervet International bv, Predstavništvo za BiH

Adresa: Tešanjaska 24 A, Sarajevo

IME LIJEKA

Nafpenzal DC

KVALITATIVNI I KVANTITATIVNI SASTAV

Nafpenzal DC je prezentiran u jednokratnoj šprici koja sadrži 3 g uljne intramamarne suspenzije:

Prokain benzilpenicilin	300 mg
Nafcilin u obliku natrijumove soli	100 mg
Dihidrostreptomycin sulfat	100 mg

INDIKACIJE

Liječenje subkliničkih infekcija streptokokama, stafilokokama, osjetljivim gram-negativnim bakterijama, kao što je *Escherichia coli* i korinebakterija (*Actinomyces pyogenes*), tokom prve dvije sedmice pri zasušivanju krava.

Nafpenzal DC može se upotrebljavati tokom gravidnosti.

KONTRAINDIKACIJE

Ne primjenjivati na životinjama za koje se zna da su preosjetljive na B-laktamske antibiotike ili na dihidrostreptomycin. Nije za upotrebu kod životinja u laktaciji.

NEŽELJENA DEJSTVA

Alergijske reakcije su opažene u vrlo rijetkim slučajevima.

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

CILJNE VRSTE

Muzne krave.

DOZIRANJE I NAČIN PRIMJENE

Intramamarna aplikacija. Na početku zasušivanja po 1 šprica u svaku četvrt vimena.

POSEBNA UPOZORENJA

Posebne mjere predostrožnosti za upotrebu kod životinja

Upotreba proizvoda treba se zasnivati na ispitivanju osjetljivosti bakterije izolovane iz životinje. Ako to nije moguće, terapija se treba zasnivati na lokalnim (regionalnim, sa farme) epidemiološkim informacijama o osjetljivosti ciljnih bakterija.

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

Osobe sa poznatom preosjetljivošću na peniciline, druge beta-laktame ili bilo koju od pomoćnih tvari, ne smiju rukovati ovim proizvodom. Benzilpenicilin, nafcilin ili dihidrostreptomycin mogu izazvati preosjetljivost (alergiju) nakon ubrizgavanja, udisanja, gutanja ili kontakta sa kožom. Preosjetljivost na cefalosporine može dovesti do unakrsne osjetljivosti na peniciline, i obratno. Alergijske reakcije na navedene tvari mogu povremeno biti ozbiljne. Ovim proizvodom rukujte vrlo pažljivo da izbjegnute izlaganje, koristeći pri tome sve preporučene mjere predostrožnosti.

Ovaj veterinarsko-medicinski proizvod ne smiju primjenjivati trudnice.

Ako se nakon izlaganja pojave simptomi, kao što je koprivnjača, trebete tražiti pomoć ljekara i pokazati uputstvo iz pakovanja. Oticanje lica, usana ili očiju ili otežano disanje su ozbiljniji simptomi i zahtijevaju hitnu medicinsku pomoć.

KARENCA

Krave

Mlijeko: 48 dana nakon primjene lijeka, sa zasušivanjem ne kraćim od 46 dana ili 2 dana nakon teljenja sa zasušivanjem dužim od 46 dana.

Meso i organi krava: 15 dana nakon liječenja.

POSEBNE MJERE PREDOSTROŽNOSTI PRI ČUVANJU

Ne čuvati iznad 25°C. Ne zamrzavati.

BROJ I DATUM ODOBRENJA

UP-I-06-2-20/21- 1196/20 J.B; od 15. oktobra 2020.

POSEBNE MJERE UNIŠTAVANJA NEUPOTREBLJENOG LIJEKA ILI OSTATKA LIJEKA

Neiskorišteni veterinarsko-medicinski proizvod ili otpadni materijal koji vodi porijeklo od istog, treba zbrinuti u skladu sa Zakonom o upravljanju otpadom ("Službene novine Federacije BiH" broj 33/03).

PAKOVANJE: Kutija s 1 vrećicom sa 4 šprice i 4 maramice za brisanje.

Kutija sa 1 vrećicom sa 20 šprica i 20 maramica za brisanje.

NAČIN IZDAVANJA: Na veterinarski recept.

ROK UPOTREBE: 2 godine.

ATCvet kod: QJ51RC230

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, Tešanjka 24 A, Sarajevo, BiH