
PRIJEDLOG UPUTSTVA ZA LIJEK

NAZIV

Tetra-Delta

Za upotrebu u veterinarstvu

SASTAV:

Aktivne supstance:

Jedan injektor sadržava 10 g uljne suspenzije sljedećega sastava:

Novobiocina u obliku novobiocin-natrija	100 mg
Neomicin-sulfata	105 mg
Prokain-benzilpenicilina	100 mg
Dihidrostreptomicin-sulfata	100 mg
Prednizolona	10 mg

Pomoćna sredstva:

Aluminium monostearat
Ulje kikirikija

INDIKACIJE

Liječenje mastitisa krava u razdoblju laktacije.

KONTRAINDIKACIJE

Lijek se ne smije upotrebljavati kod krava koje su preosjetljive na sastojke ovog lijeka.

NEŽELJENE REAKCIJE

Reakcije preosjetljivosti koje su u praksi veoma retke.

CILJANE VRSTE :

Krave u laktaciji

DOZIRANJE ZA SVAKU VRSTU, NAČIN I METOD ADMINISTRACIJE:

Intramamarna aplikacija

Sadržaj jednog injektora (10 mL) istisnuti u jednu četvrt vimena , nakon mužje. Pojedinačna šprica se smije koristiti samo jednom.

SAVJET O ISPRAVNOJ ADMINISTRACIJI:

U dobro izmuženu četvrt vimena, nakon dezinfekcije vrha sise, lagano utisnite sadržaj jednog injektora (10 mL). Prije aplikacije s injektora skinite zaštitnu kapicu. Nakon i.mam. aplikacije suspenzije, lagano promasirajte vime od sisa prema bazi kako bi se lijek ravnomjerno raspodijelio u mliječnu cisternu i mliječne kanale. Liječenje se može ponoviti nakon 24 ili 48 sati.

KARENCA:

Mlijeko tretiranih krava nije za ljudsku prehranu 108 sati nakon posljednje i.mam. aplikacije.
Meso, organi i ostala jestiva tkiva: 7 dana.

SPECIJALNA UPOZORENJA ZA SKLADIŠTENJE :

Na temperaturi do 25°C i izvan dohvata djece. Pripravak se ne smije smrznuti.

SPECIJALNA UPOZORENJA ZA SVAKU CILJANU VRSTU

Tokom liječenja veterinar treba često da nadzire stanje životinje.

Specijalna upozorenja koja trebaju poštovati osobe koje administriraju veterinarski proizvod životinjama:

Izbegavati kontakt preparata sa kožom.

Penicilini i cefalosporini mogu izazvati preosetljivost nakon ubrizgavanja , udisanja, ingestije ili kontakta sa kožom.Preosetljivost na peniciline može izazvati unakrsnu reakciju na cefalosporine i obrnuto. Alergijske reakcije na ove supstance ponekad mogu biti ozbiljne.

Ne rukovati sa ovim preparatom ukoliko postoji preosetljivost na njegove sastojke.

Oprezno rukovati sa ovim lijekom da bi izbeglo izlaganje.

Ukoliko nakon izlaganja dođe do pojave simptoma kao što su kožni osip ili trajna iritacija oka, treba potražiti savet lekara.Otok lica, usana ili očiju ili otežano disanje su ozbiljniji simptomi kojizahtevaju hitnu medicinsku pomoć.

Nakon upotrebe oprati ruke.

U slučaju kontakta sa očima:odmah isprati oko obilnom količinom čiste,tekuće vode.

U slučaju kontakta sa kožom: površinu pažljivo isprati

U slučaju gutanja:potražiti medicinsku pomoć i lekaru pokazati pakovanje ili uputstvoza lijek

Korštenje tokom graviditeta, laktacije, nošenja

Nema ograničenja

Interakcija sa drugim medicinskim proizvodima i drugim oblicima

Interakcije

Nisu poznate

Predoziranje (simptomi,postupci u slučaju nepredvidjenih situacija , protivotrovi), u slučaju potrebe

U slučaju predoziranja ,provjeriti mlijeko na rezidue antibiotika pre upotrebe za ishranu ljudi.

Inkompatibilnost

Nije poznata

Specijalna upozorenja za neupotrebljene veterinarske proizvode ili otpadni materijal, ako ih ima:

Svaki neiskorišteni veterinarski proizvod ili otpadni materijal treba biti uništen sa zakonski propisanom procedurom. (Zakon o upravljanju otpadom Sl.novine FBiH br.33/03).

ROK TRAJANJA

2 godine.

PAKOVANJE:

Kutija : 20 injektora x 10 mL suspenzije.

NAČIN IZDAVANJA :

Izdaje se na veterinarski recept

PROIZVODJAČ:

Norbrook Laboratories Ltd.

Station Works County Down, Newry, Severna Irska, Velika Britanija

Nosilac dozvole za preparat

Zoetis UK

London , 5th floor , 6St.Andrew street

ZASTUPNIK:

THE HEADHUNTER D.O.O.

Maršala tita 28

Poslovnica zastupanja Zoetis za BiH

Fra Andjela Zvizdovića 1/20

71000 Sarajevo BiH

BOSNA I HERCEGOVINA

BROJ I DATUM ODOBRENJA: UP-I-06-2-24/17-688/17 J.B, od 14. decembra 2017. godine