

Uputstvo za upotrebu

Zuprevo

(za primjenu na govedima)

Proizvođač: Intervet International GmbH, Feldstrasse 1A, D-85716
Unterschleissheim, Njemačka

Podnosilac zahtjeva: Predstavništvo Intervet International za BiH

Adresa: Pijačna 8, Sarajevo

Naziv

Zuprevo

Kvalitativni i kvantitativni sastav

Tildipirosin 180mg/ml

excipijens: monohidrat limunske kiseline, propilenglikol i voda za injekciju

Naziv i adresa proizvođača

Intervet International GmbH, Feldstrasse 1A, D-85716 Unterschleissheim, Njemačka

Naziv i adresa nosioca dozvole za stavljanje u promet lijeka

Intervet International, Predstavništvo za BiH, Pijačna 8, Sarajevo

Indikacije za upotrebu:

Liječenje dišnih bolesti u goveda uzrokovanih s Mannheimia haemolytica, Pasteurella multocida i Histophilus somni osjetljivih na tildipirosin.

Kontraindikacije

Ne koristiti u slučaju preosjetljivosti na makrolidnu skupinu antibiotika, monohidrat limunske kiseline ili propilen glikol.

Ne primjenjivati intravenski.

Ciljana vrsta

Govedo.

Doziranje i način primjene

Potkožna primjena (s/c).

Primjeniti 4 mg tildipirosina/kg tjelesne težine (ekvivalent 1 ml/45 kg tjelesne težine) samo jednom. Preporučljivo je liječenje životinja u ranijem stadiju bolesti i ocijenjivanje odaziva na liječenje unutar 2 do 3 dana nakon injekcije. Ako klinički znakovi dišne bolesti opstanu ili se povećaju, liječenje mora biti promjenjeno koristeći drugi antibiotik i nastaviti dok se klinički znakovi ne riješe.

Uputstvo za pravilnu upotrebu

Za liječenje goveda preko 450 kg tjelesne težine, podijeliti dozu tako da nije ubrizgano više od 10 ml na jedno mjesto. Gumeni čep bočice može sigurno biti probušen do 20 puta. Međutim preporučuje se šprica za višestruke doze. Da bi se osigurala ispravna doza, tjelesna težina mora se odrediti što preciznije da bi se izbjegla preniska doza.

Ne smije se koristiti za liječenje životinja za vrijeme laktacije namjenjenih za proizvodnju mlijeka za ljudsku prehranu. Ne koristiti kod gravidnih životinja, koje su namjenjene za proizvodnju mlijeka za ljudsku prehranu, u roku od 2 mjeseca od očekivanog poroda.

Kad god je moguće, veterinarsko medicinski proizvod treba se koristiti samo na temelju testa osjetljivosti. Kad se koristi veterinarsko medicinski proizvod treba uzeti u obzir službenu, nacionalnu i regionalnu antimikrobnu legislativu

Sigurnost veterinarsko medicinskog proizvoda nije utvrđena tokom graviditeta ili laktacije. Međutim, nije bilo dokaza za bilo koji selektivni razvoj ili reproduktivne efekte u bilo kojem laboratorijskom studiju. Koristiti samo prema procjeni koristi/rizika od strane nadležnog veterinara.

Predoziranje 10 puta veće od preporučene doze kao i ponovljena potkožna primjena veterinarsko–medicinskog proizvoda samo je dovelo do prolaznih kliničkih znakova pripisanih nelagodnosti i oteklina na mjestu injiciranja povezanih s boli kod pojedinih životinja.

U nedostatku kompatibilnih studija, ovaj veterinarsko-medicinski proizvod ne smije se miješati s drugim veterinarsko-medicinskim proizvodima. Postoji križna rezistencija s ostalim makrolidima. Ne primjenjivati s antimikrobima sa sličnim načinom djelovanja kao drugi makrolidi ili linkozamidi.

Posebne mjere predostrožnost koje mora poduzeti osoba koja primjenjuje veterinarsko-medicinski proizvod na životinjama

Posebnu pažnju treba obratiti na izbjegavanje samoinjiciranja, kao toksikološke studije u laboratoriju životinje su pokazale kardiovaskularne efekte nakon intramišićne primjene tildipirisa.

U slučaju samoinjiciranja, odmah potražiti medicinski savjet i pokazati liječniku upute ili naljepnicu.

Ne koristiti automatsku špricu koja nema dodatnu zaštitu.

U kontaktu s kožom tildipirosin može uzrokovati preosjetljivost.

Ako dođe do dodira s kožom, odmah oprati kožu sa sapunom i vodom, ako dođe do dodira s očima odmah isprati oči s čistom vodom.

Karenca

Meso i iznutrice: 47 dana.

Lijek se ne upotrebljava kod goveda čije se mlijeko upotrebljava u ishrani ljudi.

Posebna upozorenja za čuvanje preparata

Čuvati izvan doseg a i pogleda djece. Čuvati do 25 °C. Ne koristiti poslije isteka roka valjanosti naznačenog na bočici.

Posebne mjere uništavanja neupotrebljenog preparata ili njegovih ostataka

Uništava se u skladu sa odredbama Zakona o upravljanju otpadom („Službene novine Federacije BiH“ broj 33/03).

Datum odobrenja teksta uputstva za korisnika

UP-I-06-2-24/17-741/18 J.B; od 18. 06. 2018. godine

Pakovanje: Bočice od 20 ml, 50 ml, 100 ml i 250 ml

Način izdavanja: Na veterinarski recept.

Rok upotrebe: 2 godine. Sadržaj otvorene bočice treba utrošiti unutar 28 dana od otvaranja.

ATC vet kod: QJ01FA96.

Proizvođač: Intervet International GmbH, Feldstrasse 1A, D-85716 Unterschleissheim, Njemačka

Podnosilac zahtjeva: Predstavništvo Intervet International za BiH

Adresa: Tešanj ska br.24A, Sarajevo