
UPUTSTVO ZA LIJEK

NAZIV
Orbenin® DC
za upotrebu u veterinarstvu

SASTAV:

1 injektor (3 g) sadržava

Aktivne supstance:

kloksacilin u obliku obliku benzatin-kloksacilina 500 mg

Pomoćna sredstva:

Stearinska kiselina; aluminijum-stearat; parafin, tečni

INDIKACIJE

Liječenje kliničkog i supkliničkog mastitisa krava muzara u suhostaju.

KONTRAINDIKACIJE

Lijek se ne daje kravama u laktaciji, niti kravama preosjetljivim na β -laktamske antibiotike (peniciline, cefalosporine, cefamicine i dr.), zbog mogućnosti unakrsne alergije. Lijek se ne primjenjuje kod krava unutar 28 dana prije telenja.

NEŽELJENE REAKCIJE

Moguća pojava alergijskih reakcija kod krava sa preosjetljivošću na komponente u sastavu lijeka. Ukoliko primetite neko ozbiljno ili bilo koje drugo neželjeno dejstvo koje nije navedeno u ovom uputstvu, o tome obavestite nadležnog veterinara.

CILJANE VRSTE :

Krave

DOZIRANJE ZA SVAKU VRSTU, NAČIN I METOD ADMINISTRACIJE:

Za intramamarnu aplikaciju. Lijek se aplikuje jednokratno.

SAVJET O ISPRAVNOJ ADMINISTRACIJI:

Neposredno nakon poslednje muže, nakon pomnog čišćenja i dezinfekcije sise i sisnog otvora, preko sisnog kanala lagano se istisne u svaku četvrt vimena po jedan sadržaj injektora. Nakon aplikacije preporučljivo je sise tretiranog vimena, ponovo uroniti u dezinficijens.

KARENCA:

Meso i jestivi organi se ne mogu koristiti za ljudsku upotrebu u toku liječenja niti 28 dana nakon posljednje aplikacije.

Mlijeko krava koje su liječene do najmanje 28. dana prije telenja može se koristiti nakon 4 dana poslije poroda. Ako u krava dođe do prijevremenog telenja ili do pobačaja, tada je mlijeko valjano za ishranu ljudi nakon isteka 28 dana i dodatnih 4 dana (96 sati), što uvjetuje karencoju u trajanju od 32 dana od aplikacije.

SPECIJALNA UPOZORENJA ZA SKLADIŠTENJE :

Lijek se čuva na suhom mjestu, pri temperaturi do 25 °C i van dohvata djece

SPECIJALNA UPOZORENJA ZA SVAKU CILJANU VRSTU

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

Penicilini i cefalosporini mogu izazvati preosetljivost (alergiju) nakon injekcije, inhalacije, gutanja ili kontakta sa kožom. Preosetljivost na peniciline može dovesti i do unakrsne reakcije na cefalosporine i obrnuto. Alergijske reakcije na ove supstance mogu biti veoma ozbiljne.

Osobama sa poznatom preosetljivošću na komponente lijeka savetuje se da ne rukuju ovim preparatom. Da bi se izbegla mogućnost kontakta, lijekom treba rukovati pažljivo, uz sve mere predostrožnosti.

Ukoliko se nakon kontakta sa lijekom i izlaganja njegovom delovanju razviju simptomi u vidu osipa i svraba treba se obratiti ljekaru i pokazati mu ovo upozorenje. Otok lica, usana, očiju ili problemi sa disanjem su ozbiljniji simptomi i zahtevaju hitnu medicinsku pomoć.

Oprati ruke nakon svake upotrebe lijeka

Korištenje tokom graviditeta, laktacije, nošenja

Ne upotrebljavati kod krava u laktaciji.

Interakcija sa drugim medicinskim proizvodima i drugim oblicima

Interakcije

Nisu poznate

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

Moguća pojava alergijskih reakcija kod krava sa preosetljivošću na komponente leka

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)

PAKOVANJE:

Injecto s 3 g suspenzije.

Kutija s 24 injektora po 3 g suspenzije.

NAČIN IZDAVANJA :

Izdaje se na veterinarski recept

PROIZVODJAČ

HAUPT PHARMA LATINA S.R.L.

Italija, Latina, Borgo san Michele, Strada Statale 156, Km 47,600

ZASTUPNIK:

The HeadHunter d.o.o
Maršala Tita 28
Poslovница zastupanja Zoetis za BiH
Fra Andjela Zvizdovića 1/20
71000 Sarajevo
Bosna i Hercegovina

BROJ I DATUM ODOBRENJA: UP-I-06-2-24/17-685/17J.B. od 14.decembra 2017.godine