

MASTICLOX L
Antibiotik
Intramamarna suspenzija

Za upotrebu u veterinarstvu

1. NAZIV I ADRESA ODGOVORNOG SUBJEKTA I PROIZVOĐAČA ODGOVORNOG ZA PUŠTANJE SERIJE, AKO SU RAZLIČITI

Odgovorni subjekt:

Biowet Drwalew sp.z o.o. (d.o.o.)

ul. Grójecka 6, 05-651 Drwalew

Proizvođač odgovoran za puštanje serije:

Drwalewskie Zakłady Przemysłu Bioweterynaryjnego Spółka Akcyjna ul. Grójecka 6, 05-651 Drwalew (Bioveterinarski zavod d.d. ul. Grójecka 6, 05-651 Drwalew)

2. NAZIV VETERINARSKO-MEDICINSKOG PROIZVODA

Masticlox L, 75 mg + 200/5 g, intramamarna suspenzija za goveda

3. SADRŽAJ AKTIVNIH SUPSTANCI I OSTALIH TVARI

5 g proizvoda sadrži:

Aktivne supstance:

Ampicilin natrij 75 mg

Kloksacilin natrij 200 mg.

4. INDIKACIJE

Liječenje infekcija vimena u toku laktacije uzrokovanih Gram-pozitivnim i Gram-negativnim mikroorganizmima, osjetljivim na ampicilin i kloksacilin, posebno *Streptococcus dysgalactiae*, *Streptococcus uberis*, *Streptococcus agalactiae*, osjetljive vrste *Staphylococcus spp.*, *Corynebacterium spp.*, *E. coli*, uključujući i one otporne na penicilinaze.

5. KONTRAINDIKACIJE

Ne primjenjivati kod životinja alergičnih na penicilin.

Ne primjenjivati kod krava 49 dana prije telenja.

6. NUSPOJAVE:

Nisu primjećene.

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).

7. CILJNE VRSTE ŽIVOTINJA

Goveda (krave u laktaciji).

8. DOZIRANJE ZA SVAKU VRSTU ŽIVOTINJA, ADMINISTRACIJA (E) I NAČIN PRIMJENE

Jedan špric za inficiranu četvrtinu mliječne žlijezde, ponoviti postupak tri puta u razmaku od 12 sati. Prije primjene lijeka, četvrt vimena treba dobro pomuziti, očistiti i dezinficirati na kraju sise. Ukloniti poklopac sa šprica, umetnuti konus u sisni kanal i polako ubrizgati proizvod u sinus sisice. Zatim premještati lijek prema gornjem dijelu vimena, lagano masirajući cijelu četvrtinu mliječne žlijezde.

9. KARENCA

Meso i ostale jestive iznutrice – 7 dana nakon posljednje primjene lijeka.
Mlijeko - 60 sati nakon posljednje primjene lijeka.

10. POSEBNE MJERE PREDOSTROŽNOSTI ZA SKLADIŠTENJE

Čuvati izvan pogleda i dohvata djece.

Čuvati na temperaturi ispod 25°C.

Ne koristiti ovaj lijek nakon isteka roka valjanosti.

11. POSEBNA UPOZORENJA

Posebne mjere opreza prilikom primjene:

Posebne mjere opreza prilikom primjene kod životinja:

Primjena proizvoda treba se temeljiti na testiranju osjetljivosti i imati u vidu službena i lokalna pravila antibiotske terapije. Nepravilna upotreba proizvoda može biti uzrok širenje bakterija otpornih na ampicilin i kloksacilin i smanjenja efikasnosti liječenja drugim β -laktamskim antibioticima zbog unakrsne rezistencije

Posebne mjere opreza koje treba poduzeti osoba koja daje lijek životinjama:

Penicilin i cefalosporin mogu uzrokovati reakcije preosjetljivosti (alergijskog karaktera) nakon parenteralne primjene, nakon slučajnog udisanja, gutanja i kontakta sa kožom. Preosjetljivost na penicilin može dovesti do unakrsne preosjetljivosti na cefalosporini i obrnuto. U nekim slučajevima alergijska reakcija na ove tvari može biti ozbiljna. Tokom primjene lijeka izbjegavati kontakt s veterinarsko-medicinskog proizvoda sa kožom ili sluzokožom. Koristiti zaštitnu odjeću i rukavice.

Operite ruke nakon primjene lijeka. U slučaju da lijek dođe u kontakt s okom ili sa površinom kože, obiljno isperite kožu vodom. Osobe sa utvrđenom preosjetljivošću na penicilin ili cefalosporin moraju izbjegavati kontakt sa proizvodom.

Ukoliko se u situaciji slučajnog izlaganja djelovanju proizvoda razviju simptomi kao što je osip na kož, obratite se svom ljekaru i pokažite mu pakovanje ili informativni letak. Oticanje lica, usana i područja oko očiju ili otežano disanje su opasni simptomi i iziskuju hitnu medicinsku intervenciju.

Trudnoća:

Proizvod se može koristiti tokom trudnoće.

Dojenje:

Proizvod je namenjen za upotrebu tokom laktacije.

Interakcija s drugim lijekovima i drugi oblici interakcija:

Nepoznato

Predoziranje (simptomi, hitni postupci, antidoti):

Nema podataka.

Farmaceutske nekompatibilnosti:

Budući da nisu provedene studije kompatibilnosti ovog veterinarsko-medicinskog proizvoda, ne smije se isti miješati s drugim veterinarsko-medicinskim proizvodima.

12. POSEBNE MJERE PREDOSTROŽNOSTI ZA ODLAGANJE NEISKORIŠTENIH PROIZVODA ILI SA NJIMA VEZANOG OTPADNOG MATERIJALA, UKOLIKO JE PRIMJENJIVO

Lijekovi se ne smiju bacati u kanalizaciju niti u smeće. Odlaganja neiskorištenih lijekova i ambalaže posebno je izvršiti u skladu sa odredbama Zakona o upravljanju otpadom („Službene novine Federacije BiH” broj 3/03). Ovo će doprinijeti efikasnoj zaštiti okoliša.

13. NAČIN IZDAVANJA

Lijek ne podliježe izdavanju

14. NAČIN PRIMJENE:

Primjenu lijeka može vršiti samo doktor veterinarske medicine/diplomirani veterinar („*Ad manum veterinarii*”)

15. PAKOVANJE :

Kartonske kutije sa 4 LDPE šprice od 5 g sa LDPE poklopcem

16. UVOZNIK ZA BOSNU I HERCEGOVINU

TERRAVET DOO, ul.Sarajevska bb. Gradačac, Bosna i Hercegovina, Tele/fax:
035-819-523

17. BROJ I DATUM ODOBRENJA ZA STAVLJANJE U PROMET U BIH

UP- I-06-2-20/21- 216/22 J.B; od 16. maja 2022. godine