

Mastijet Fort, intramamarna suspenzija
(za upotrebu u veterinarstvu)

Proizvođač: Intervet International B.V.
Adresa: Wim de Korvestraat 35, Boxmeer, Holandija

Podnosilac
zahteva: Intervet International b.v., Predstavništvo u BiH
Adresa: Tešanjaska 24 A, Sarajevo

IME LIJEKA

Mastijet Fort
Intramamarna suspenzija.

KVALITATIVNI I KVANTITATIVNI SASTAV

Injektor (uljna suspenzija) od 8 g sadržava:
200,0 mg tetraciklin-hidrohlorida,
250,0 mg neomicina u obliku sulfata,
28,0 mg bacitracina,
10,0 mg prednizolona

i do 8,0 g nosača.

INDIKACIJE

Intramamarna primjena kod krava u laktaciji za terapijsko liječenje kliničkog mastitisa uzrokovanog osjetljivim mikroorganizmima, i to: *Staphylococcus aureus*, *Streptococcus spp* (*S. agalactiae*, *S. uberis*, *S. dysgalactiae*), *E. coli*, *Klebsiella spp.*, *Actinomyces pyogenes* – „ljetni mastitis“.

KONTRAINDIKACIJE

Poznata alergija na tetraciklin, bacitracin, neomicin ili prednizolon je apsolutna kontraindikacija.

Ne koristiti maramice za brisanje na sisama koje imaju vidljive nezarasle posjekotine ili rane.

NEŽELJENA DEJSTVA

U slučaju pojave ozbiljnih neželjenih reakcija ili drugih neželjenih reakcija koje nisu naglašene u ovom uputstvu, veterinar mora biti informisan i postupiti u skladu s odredbama člana 26. Zakona o lijekovima koji se upotrebljavaju u veterinarstvu („Sl.novine FBiH“ br. 15/98 i 70/80).

CILJNE VRSTE

Mliječne krave u laktaciji.

DOZIRANJE, METOD I NAČIN PRIMENE

Intramamarna primjena jedne šprice po zaraženoj četvrti vimena svakih 12 sati.
Maksimalni tretman iznosi četiri primjene.

Prije upotrebe treba u potpunosti izmisti zaraženu četvrt.
Djelomično ili potpuno skinuti poklopac sa kraja mlaznice brizgaljke, u zavisnosti od toga da li se vrši djelomično ili potpuno umetanje. Pažljivo umetnuti mlaznicu u otvor sise. Polako istisnite cijeli sadržaj brizgaljke u sisu.

KARENCA

Meso i iznutrice: 64 dana.

Mlijeko: 15 muža (7,5 dana ako su muže svakih 12 sati).

POSEBNA UPOZORENJA ZA ČUVANJE LIJEKA

Čuvati u hladnjaku (2°C do 8°C).

Nakon otvaranja vrećice: iskoristiti preostale šprice tokom 48 sati.

POSEBNA UPOZORENJA

Proizvod se dobro podnosi kada se primjenjuje intramamarno u preporučenim dozama.

Posebne mjere predostrožnosti za upotrebu kod životinja:

Ovaj proizvod je namijenjen za upotrebu tokom laktacije i može se koristiti tokom gravidnosti. Nepravilna i učestala upotreba proizvoda može povećati učestalost bakterija otpornih na tetraciklin, bacitracin ili neomicin.

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

Lica alergična na tetraciklin, neomicin ili bacitracin trebaju izbjegavati kontakt proizvoda sa kožom. Tetraciklin, neomicin ili bacitracin mogu izazvati preosjetljivost (alergiju) nakon ubrizgavanja, udisanja, gutanja ili kontakta sa kožom. Alergijske reakcije na navedene tvari mogu povremeno biti ozbiljne. Ako se nakon izlaganja pojave simptomi, kao što je osip kože, trebate tražiti pomoć doktora i pokazati ovo upozorenje. Oticanje lica, usana ili očiju ili otežano disanje su ozbiljniji simptomi i zahtijevaju hitnu medicinsku pomoć.

Upotreba tokom gravidnosti i laktacije:

Mastijet Fort je namijenjen za upotrebu tokom laktacije i tokom gravidnosti. Istraživanja na laboratorijskim životinjama nisu proizvela dokaze embriotoksičnih i/ili teratogenih efekata.

POSEBNE MERE UNIŠTAVANJA NEUPOTREBLJENOG LIJEKA ILI OSTATKA LIJEKA

S neiskorištenim pripravkom i praznom ambalažom postupa se u skladu sa Zakonom o upravljanju otpadom (Sl.novine FBiH broj 33/03).

BROJ I DATUM ODOBRENJA

UP-I-06-2-20/21-5719/24, od 13. marta 2025. godine

OSTALI PODACI

Pakovanje: Kutija s 20 injektora od 8 g, 20 šprica i 20 maramica za brisanje.

Rok upotrebe: Lijeka zapakovanog za prodaju: 15 mjeseci.

Način izdavanja: Lijek ne podliježe izdavanju.

Način primjene: Lijek može primjenjivati samo doktor veterinarske medicine/diplomirani veterinar („*Ad manum veterinarii*”).

ATCvet kod: QJ51RV01

NAZIV I ADRESA PROIZVOĐAČA

MSD A.H. (Intervet International B.V.; Wim de Korvestraat 35, Boxmeer, Holandija)

NAZIV I ADRESA NOSIOCA DOZVOLE ZA STAVLJANJE LIJEKA U PROMET

Intervet International b.v., Predstavništvo u BiH; Tešanjaska 24 A, Sarajevo