

HASZNÁLATI UTASÍTÁS

Masti Veyxym **intramammális szuszpenzió szarvasmarha részére A.U.V.**

1. A FORGALOMBA HOZATALI ENGEDÉLY JOGOSULTJÁNAK, TOVÁBBÁ AMENNYIBEN ETTŐL ELTÉR, A GYÁRTÁSI TÉTELEK FELSZABADÍTÁSÁÉRT FELELŐS GYÁRTÓNAK A NEVE ÉS CÍME

A forgalomba hozatali engedély jogosultja:

Veyx-Pharma GmbH, Söhreweg 6, 34639 Schwarzenborn, Németország

A gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártó:

Veyx Pharma B.V., Forellenweg 16, 4941 SJ Raamsdonksveer, Hollandia

2. AZ ÁLLATGYÓGYÁSZATI KÉSZÍTMÉNY NEVE

Masti Veyxym intramammális szuszpenzió szarvasmarha részére A.U.V.

3. HATÓANYAGOK ÉS EGYÉB ÖSSZETEVŐK MEGNEVEZÉSE

10 g készítmény tartalmaz:

Hatóanyag:

Kimotripszin 2400 FIP (= kb. 8 mg)

Tripszin 240 FIP (= kb. 8 mg)

Papain 6 FIP (= kb. 4 mg)

a-tokoferol-acetát (E-vitamin-acetát) 120mg

A-vitamin-palmitát 100 000 NE

4. JAVALLAT(OK)

A tőgy nem bakteriális eredetű gyulladásos bántalmainak kezelésére. Az akut, az idült és szubklinikai bakteriális tőgygyulladás rezisztencia vizsgálat alapján végzett antibiotikumos kezelésének támogatására.

5. ELLENJAVALLATOK

Nincsenek

6. MELLÉKHATÁSOK

A tőgy átmeneti duzzanata jelentkezhet, amely néhány nap után komplikációk nélkül rendeződik. Ha egyéb nemkívánatos hatást észlel, értesítse erről a kezelő állatorvost.

7. CÉLÁLLAT FAJ(OK)

Szarvasmarha.

8. ADAGOLÁS, ALKALMAZÁSI MÓD(OK) CÉLÁLLAT FAJONKÉNT

Intramammális alkalmazásra.

A tőgy alapos kifejeése, megtisztítása és fertőtlenítése után az érintett tőgynegyedbe egy injektor tartalmát kell intraciszternálisan alkalmazni, a kezelés 12 óránként 1-3 alkalommal ismétellhető. Használat előtt jól felrázandó.

9. A HELYES ALKALMAZÁSRA VONATKOZÓ JAVASLAT

Nem értelmezhető.

10. ÉLELMEZÉS-EGÉSZSÉGÜGYI VÁRAKOZÁSI IDŐ

Szarvasmarha (ehető szövetek): Nulla nap

Tehéntej: Nulla nap
Tej natúr sajtokhoz: 12 óra

11. KÜLÖNLEGES TÁROLÁSI ELŐÍRÁSOK

Az állatgyógyászati készítményt gyermekek elől gondosan el kell zárni!

Hűtőszekrényben (2°C – 8°C) tárolandó.

A kereskedelmi csomagolású állatgyógyászati készítmény felhasználható: 2 évig.

12. KÜLÖNLEGES FIGYELMEZTETÉS(EK)

Nincsenek

13. A FEL NEM HASZNÁLT KÉSZÍTMÉNY VAGY HULLADÉKAINAK ÁRTALMATLANNÁ TÉTELÉRE VONATKOZÓ UTASÍTÁSOK (AMENNYIBEN SZÜKSÉGESEK)

A fel nem használt állatgyógyászati készítményt valamint az állatgyógyászati készítményekből származó hulladék anyagokat a helyi hatósági követelményeknek megfelelően kell megsemmisíteni.

14. HASZNÁLATI UTASÍTÁS UTOLSÓ JÓVÁHAGYÁSÁNAK DÁTUMA

2024. január 8.

15. TOVÁBBI INFORMÁCIÓK

15.1. Rendelhetőség

Kizárólag állatorvosi rendelvényre adható ki. Kizárólag állatgyógyászati alkalmazásra.

15.2. Forgalmazhatóság

Állatgyógyászati készítmények forgalmazására jogosultak forgalmazhatják.

15.3. Kiszerezési egységek és (amennyiben a forgalomba hozatali engedélyben fel van tüntetve) bonthatóság

10 g polietilén injektorban. 1 doboz 10 db injektor tartalmaz

15.4. Törzskönyvi szám

2710/1/10 MgSzH ÁTI (10 g)