

**HASZNÁLATI UTASÍTÁS**  
**Mastinaton 750 mg/5 g intramammális gél tejelő teheneknek 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 és a gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártó  
FATRO S.p.A.  
Via Emilia 285,  
40064 Ozzano dell'Emilia,  
(Bologna), Olaszország

**2. AZ ÁLLATGYÓGYÁSZATI KÉSZÍTMÉNY NEVE**  
Mastinaton 750 mg/5 g intramammális gél tejelő teheneknek A.U.V.  
Linkomicin

**3. HATÓANYAGOK ÉS EGYÉB ÖSSZETEVŐK MEGNEVEZÉSE**

Egy 5 grammos intramammális fecskendő tartalmaz:

**Hatóanyag:**

Linkomicin 750 mg  
(850 mg linkomicin-hidroklorid formájában)

**4. JAVALLAT(OK)**

*Staphylococcus aureus* (beleértve a penicillináz termelő törzseket), koaguláz-negatív *staphylococcusok* (*Staphylococcus chromogenes* és *Staphylococcus epidermidis*), *Streptococcus agalactiae*, *Streptococcus dysgalactiae* és *Streptococcus uberis* linkomicinre érzékeny törzsei okozta klinikai masztitisz gyógykezelésére tejelő teheneknek.

**5. ELLENJAVALLATOK**

Nem alkalmazható a hatóanyaggal vagy bármely segédanyaggal szembeni túlérzékenység esetén.  
Nem alkalmazható ismert linkomicin vagy makrolid rezisztencia esetén.

**6. MELLÉKHATÁSOK**

Nem ismert.

Ha bármilyen mellékhatást észlel, még ha az nem is szerepel ebben a használati utasításban, vagy úgy gondolja, hogy a készítmény nem hatott, értesítse erről a kezelő állatorvost!

**7. CÉLÁLLAT FAJ(OK)**

Szarvasmarha (tejelő tehén)

**8. ADAGOLÁS, ALKALMAZÁSI MÓD(OK) CÉLÁLLAT FAJONKÉNT**

Intramammális alkalmazásra.

Adagolás: Egy előretöltött fecskendő / kezelendő tőgynegyed (megfelel 750 mg linkomicinnek / tőgynegyed). A kezelést 12 óránként, háromszor meg kell ismételni.

Kezelés előtt a kezelendő, gyulladt tőgynegyedet alaposan ki kell fejni, és a tőgybimbókat (különösen a nyílását) a csomagolásban lévő, eldobható törlőkendővel meg kell tisztítani. A fecskendő kanüljének részleges bevezetéséhez a kanül védőburkolatát el kell távolítani. A kanül teljes bevezetéséhez a részleges bevezetést lehetővé tevő adaptort is el kell távolítani.

A kanült be kell vezetni a bimbócsatornába és a fecskendő teljes tartalmát be kell juttatni. Ezután ki kell húzni a kanült, egyik kézzel meg kell fogni a tőgybimbót, és a másik kéz hüvelyk- és mutatóujjával finoman felfelé kell nyomni a készítményt a bimbócsatornában. Ezután finoman masszírozni kell a tőgynegyedet mindkét kézzel, felfelé nyomva, hogy a készítmény egyenletesen eloszolják a tejutakban.

**9. A HELYES ALKALMAZÁSRA VONATKOZÓ JAVASLAT**

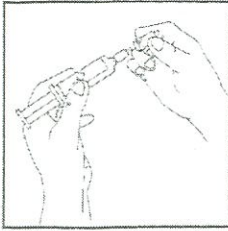
A készítmény fecskendője „Twinsert” rendszerrel van ellátva. A „Twinsert” rendszer lehetővé teszi a klinikai állapottól függően a kanül részleges vagy teljes bevezetését a bimbócsatornába.

A tőgygyulladás kezelésekor a kanül részleges bevezetése javasolt, mivel így megelőzhető új tőgygyulladás kialakulása. A részleges bevezetésnél a kanül csak néhány milliméterre jut be a bimbócsatornába, elkerülve a záróizom kitágítását és a keratin réteg sérülését, és benntartja az antibiotikumot a bimbócsatornában.

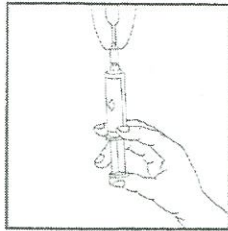
Idegess állatok és sérült tőgybimbó kezelésekor mindazonáltal a kanül teljes bevezetése javasolt.



## RÉSZLEGES BEVEZETÉS

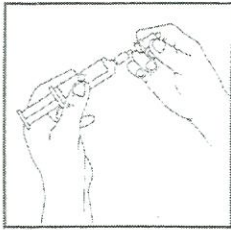


Védőborítás  
eltávolítása

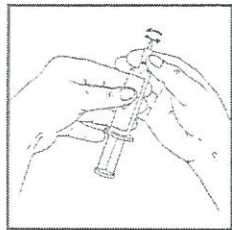


Beadás

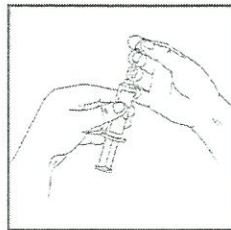
## TELJES BEVEZETÉS



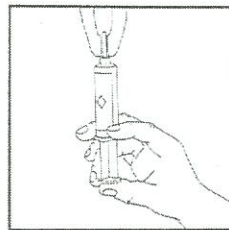
Védőborítás  
eltávolítása



Elforgatás a részleges  
behelyező adapter  
leválasztásához



A részleges  
behelyező adapter  
eltávolítása



Beadás

Minden intramammális fecskendőt csak egyszer szabad használni.

### 10. ÉLELMEZÉS-EGÉSZSÉGÜGYI VÁRAKOZÁSI IDŐ

Hús és egyéb ehető szövetek: 3 nap.

Tej: 84 óra (7 fejés)

### 11. KÜLÖNLEGES TÁROLÁSI ELŐÍRÁSOK

Gyermekek elől gondosan el kell zárni!

Ez az állatgyógyászati készítmény különleges tárolási hőmérsékletet nem igényel.

A gyógyszer fecskendője a külső csomagolásban tartandó a fénytől való megóvás érdekében.

Ezt az állatgyógyászati készítményt csak a dobozon feltüntetett lejárati időn belül szabad felhasználni! A lejárati idő az adott hónap utolsó napjára vonatkozik.

### 12. KÜLÖNLEGES FIGYELMEZTETÉS(EK)

A kezelt állatokra vonatkozó különleges óvintézkedések

A készítmény alkalmazása előtt izolálni kell a kórokozót, bakteriológiai és érzékenységi vizsgálatot kell végezni. Amennyiben ez nem lehetséges, a regionális vagy a telepre vonatkozó járványtani ismeretek alapján kell megkezdeni a gyógykezelést. . Néhány EU tagországban tehát tőgygyulladásból izolált *Streptococcus uberis* és *CNS (Coaguláz negatív Staphylococcus)* törzsek esetében linkomicinnel szemben növekvő rezisztenciát találtak.

A használati utasításban leírtaktól eltérő alkalmazás növelheti a linkomicinre rezisztens baktériumok előfordulási gyakoriságát, és a keresztrezisztencia lehetősége miatt csökkentheti a makrolidokkal végzett kezelés hatékonyságát.

Az állatok kezelését végző személyre vonatkozó különleges óvintézkedések

Linkomicinre túlérzékeny személyek ne dolgozzanak a készítménnyel.

A készítmény alkalmazásakor gumikesztyű viselése javallott. Véletlen bőrre kerülés esetén az érintett területet szappannal és vízzel azonnal le kell mosni. Véletlen szembe kerülés esetén bő vízzel azonnal ki kell öblíteni.

Alkalmazás közben tilos enni, inni vagy dohányozni. Alkalmazás után kezet kell mosni.

Vemhesség, laktáció idején történő alkalmazás

A készítmény alkalmazható vemhesség és laktáció idején.





3.

Gyógyszerkölsönhatások és egyéb interakciók

Ez a készítmény nem alkalmazható makrolidokkal egyidejűleg. A linkomicin és makrolidok antagonizálják egymást az 50S riboszómális alegységen lévő kötőhelyért való versengés következtében, ami mindkét molekula antimikrobiális hatásának a célhelye.

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

Az állatgyógyászati készítmény nem kerülhet a szennyvízbe vagy a háztartási hulladékba!

Kérdezze meg a kezelő állatorvost, hogy milyen módon semmisítse meg a továbbiakban nem szükséges állatgyógyászati készítményeket! Ezek az intézkedések a környezetet védik.

**14. A HASZNÁLATI UTASÍTÁS UTOLSÓ JÓVÁHAGYÁSÁNAK IDŐPONTJA**

2021. június 30.

**15. TOVÁBBI INFORMÁCIÓK**

4 db Twinsert rendszerű polietilén intramammális fecskendő és 4 db tisztítókendő kartondobozban.

20 db Twinsert rendszerű polietilén intramammális fecskendő és 20 db tisztítókendő kartondobozban.

Előfordulhat, hogy nem minden kiszerezés kerül kereskedelmi forgalomba.

