

MULTISHIELD DC

Zawiesina dowymieniowa dla krów

- NEOMYCyna 70 000 j.m./4,5 g (w ilości odpowiadającej neomycyny siarczanowi 100 mg/4,5 g)
- PENETAMAT 77,2 mg/4,5 g (w ilości odpowiadającej penetamatowi jodowodorku 100 mg/4,5 g)
- BENZYLOPENICYLINA 227,2 mg/4,5 g (w ilości odpowiadającej benzylopenicyliny prokainowej 400 mg/4,5 g)



**POTRÓJNA TARCZA OCHRONNA
DLA WYMIENIA**

NOWOŚĆ

Leczenie zapalenia wymienia, powodowanego przez drobnoustroje wywołujące mastitis, wrażliwe na kombinację substancji czynnych – penicyliny i neomycyny.

Jako część strategii zapobiegania nowym zakażeniom podczas zasuszania.



OPAKOWANIE ZAWIERA 24 TUBKI
DOWYMIENIOWE O POJEMNOŚCI 4,5 g

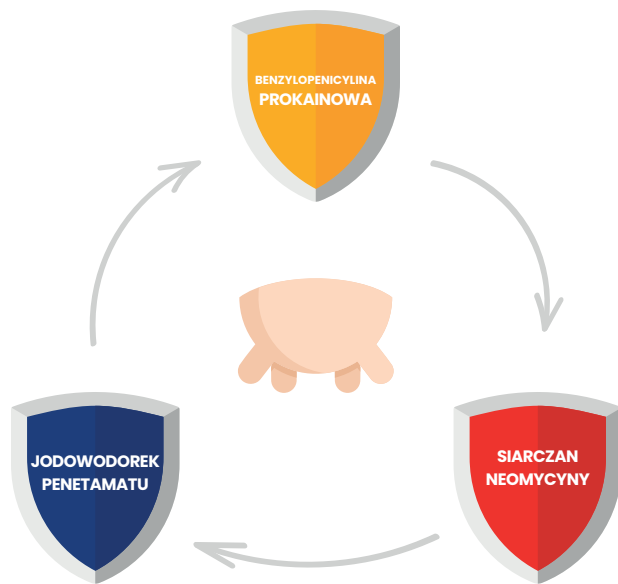


VET AGRO
TRADING

MULTISHIELD DC



MULTISHIELD DC



- ✓ Lek dostępny w opakowaniach zbiorczych zawierających **24 tubki dowymieniowe**;
- ✓ **OKRESY KARENCJI:**
 - 28 dni na tkanki jadalne,
 - 96 godzin na mleko po wycieleniu u krów z okresem zasuszania dłuższym niż 50 dni,
 - 50 dni + 96 godzin na mleko po leczeniu krów z okresem wynoszącym 50 lub mniej dni;
- ✓ **OKRES WAŻNOŚCI:** 24 miesiące.



NAZWA PRODUKTU LECZNICZEGO WETERYNARYJNEGO: Multishield DC zawieszina dowymieniowa dla krów. **SKŁAD JAKOŚCIOWY I ILOŚCIOWY:** Każda 4,5 g tubostrzykawka dowymieniowa zawiera: Substancje czynne: neomycyna 70 000 j.m. (w ilości odpowiadającej neomycyny siarczanowi 100 mg); penetamat 77,2 mg (w ilości odpowiadającej penetamatowi jodowodoru 100 mg); benzylpenicylina 227,2 mg (w ilości odpowiadającej benzylpenicyliny prokainowej 400 mg). Substancje pomocnicze: Parafina ciekła, Glinu di/tristearynian. **POSTAĆ FARMACEUTYCZNA:** Zawieszina dowymieniowa. Jednolita, brudnobiała, oleista zawieszina. **WSKAZANIA:** U krów w okresie zasuszania: Leczenie subklinicznego zapalenia wymienia powodowanego przez drobnoustroje wywołujące mastitis wrażliwe na kombinację substancji czynnych – penicyliny i neomycyny – oraz jako część strategii zapobiegania nowym zakażeniom podczas zasuszania. **DAWKOWANIE I DROGI PODAWANIA:** Pojedyncze podanie dowymieniowe. Podać 100 mg siarczanu neomycyny, 100 mg penetamatu jodowodoru i 400 mg benzylpenicyliny prokainowej do każdej ćwiartki. Podanie dowymieniowe: Zawartość jednej tubostrzykawki należy wprowadzić do kanatu strzykowego każdej ćwiartki wymienia bezpośrednio po ostatnim dojeniu. Przed podaniem produktu wymię należy całkowicie opróżnić z mleka. Strzyk oraz ujście kanału należy dokładnie oczyścić i zdezynfekować ręcznikiem higienicznym. Należy uważać, aby nie doszło do zanieczyszczenia końcówki tubostrzykawki. Delikatnie wprowadzić zawartość jednej tubostrzykawki do każdej ćwiartki. Rozprowadzić produkt, delikatnie masując strzyki i wymię. Tubostrzykawki przeznaczone są do jednorazowego użytku. **OKRESY KARENCJI:** Tkanki jadalne: 28 dni. Mleko: 96 godzin po wycieleniu u krów z okresem zasuszania dłuższym niż 50 dni. 50 dni plus 96 godzin po leczeniu krów z okresem zasuszania wynoszącym 50 lub mniej dni. **PRZECIWSKAZANIA:** Nie stosować u krów w okresie laktacji. Nie stosować w przypadku nadwrażliwości na antybiotyki β-laktamowe, cefalosporyny, neomycynę lub inne aminoglikozydy lub na którąkolwiek substancję pomocniczą. Nie stosować u krów z kliniczną postacią zapalenia wymienia. **SPECJALNE OSTRZEŻENIA DLA KAŻDEGO Z DOCELOWYCH GATUNKÓW ZWIERZĄT:** brak. **SPECJALNE ŚRODKI OSTROŻNOŚCI DOTYCZĄCE STOSOWANIA:** Specjalne środki ostrożności dotyczące stosowania u zwierząt: Produkt powinien być stosowany w oparciu o wyniki badań wrażliwości bakterii wyizolowanych od zwierząt. Jeśli nie jest to możliwe, terapia powinna opierać się na krajowych (lokalnych, na poziomie gospodarstwa) danych epidemiologicznych dotyczących wrażliwości bakterii docelowych. W trakcie stosowania produktu należy uwzględniać oficjalne, krajowe lub regionalne przepisy dotyczące stosowania leków przeciwbakteryjnych. Skuteczność leczniczą produktu określono jedynie wobec patogenów wrażliwych na substancje czynne. Ciężkie, ostre zapalenie wymienia (potencjalnie śmiertelne), powodowane takimi patogenami jak *Pseudomonas aeruginosa*, może wystąpić po zasuszeniu mimo leczenia zapobiegawczego. W celu zmniejszenia ryzyka wystąpienia tego schorzenia, należy ściśle przestrzegać zasad aseptyki; krowy powinny przebywać w higienicznej zagrodzie, z dala od miejsca udoju i być regularnie badane kilka dni po zasuszeniu. Stosowanie produktu w sposób odbiegający od instrukcji podanych w ChPLW może prowadzić do wzrostu rozpowszechnienia bakterii opornych na benzylpenicylinę i zmniejszenia skuteczności leczenia innymi antybiotykami β-laktamowymi (penicylinami i cefalosporinami) z powodu możliwości wystąpienia oporności krzyżowej. Specjalne środki ostrożności dla osób podających produkt leczniczy weterynaryjny zwierzętom: Osoby podające produkt powinny unikać kontaktu z tym produktem, gdyż sporadycznie może dojść do wystąpienia alergii skórnej. Penicyliny i cefalosporyny mogą wywołać reakcję nadwrażliwości (alergię) po iniekcji, wdychaniu, połknięciu lub kontakcie ze skórą. Nadwrażliwość na penicyliny może prowadzić do krzyżowych reakcji na cefalosporyny i odwrotnie. Sporadycznie reakcje alergiczne na te substancje mogą być poważne. Osoby o znanej nadwrażliwości oraz osoby, którym odradzano pracę z takimi produktami, powinny unikać kontaktu z tym produktem leczniczym weterynaryjnym. W przypadku pojawienia się, po narażeniu na działanie produktu, objawów takich jak wysypka skórna, należy zwrócić się o pomoc lekarską oraz przedstawić lekarzowi to ostrzeżenie. Obrzek twarzy, warg lub powiek czy też trudności w oddychaniu to objawy poważniejsze, wymagające natychmiastowej pomocy lekarskiej. **DZIAŁANIA NIEPOŻĄDANE (CZĘSTOTLIWOŚĆ I STOPIEŃ NASILENIA):** Reakcje alergiczne (skórne reakcje alergiczne, anafilaksja). Po podaniu penicyliny mogą powodować reakcje nadwrażliwości. Sporadycznie reakcje alergiczne na te substancje mogą być poważne. Działania niepożądane występują bardzo rzadko. Częstotliwość występowania działań niepożądanych przedstawia się zgodnie z poniższą regułą: - bardzo często (więcej niż 1 na 10 leczonych zwierząt wykazujących działanie(a) niepożądane); - często (więcej niż 1, ale mniej niż 10 na 100 leczonych zwierząt); - niezbyt często (więcej niż 1, ale mniej niż 10 na 1 000 leczonych zwierząt); - rzadko (więcej niż 1, ale mniej niż 10 na 10 000 leczonych zwierząt); - bardzo rzadko (mniej niż 1 na 10 000 leczonych zwierząt, włączając pojedyncze raporty). W przypadku wystąpienia działań niepożądanych należy przerwać prowadzone leczenie i wdrożyć leczenie objawowe. **Wyłącznie dla zwierząt. Wydawany z przepisu lekarza – Rp. Do podawania pod nadzorem lekarza weterynarii. NUMER POZWOLENIA NA DOPUSZCZENIE DO OBROTU:** 2306/13. **NAZWA I ADRES PODMIOTU ODPOWIEDZIALNEGO:** Bimeda Animal Health Limited, 2, 3 & 4 Airton Close, Tallaght, Dublin 24, Irlandia. **LOKALNY PRZEDSTAWICIEL PODMIOTU ODPOWIEDZIALNEGO:** Vet-Agro TRADING Sp. z o.o. ul. Mełgiewska 18, 20-234 Lublin. ChPL: 08.01.2022 r.

MULU.04.2024.202



Vet-Agro Trading Sp. z o.o.
ul. Mełgiewska 18, 20-234 Lublin

**ZOSTAŃMY
W KONTAKCIE!**

