

## ЛИСТОВКА ЗА:

### АМПИЦИЛИН шприц канюли AMPICILLIN syringae intramammariae

За крави и овце

#### 1. ИМЕ И ПОСТОЯНЕН АДРЕС НА ПРИТЕЖАТЕЛЯ НА ЛИЦЕНЗА ЗА УПОТРЕБА И НА ПРОИЗВОДИТЕЛЯ, АКО ТЕ СА РАЗЛИЧНИ

ВЕТПРОМ АД, 2400 гр. Радомир, България, ул. "Отец Паисий" № 26

тел.: 0777/8-24-93, 8-02-68; факс: 0777/8-23-91

E-mail: [vetprom@abv.bg](mailto:vetprom@abv.bg)

#### 2. НАИМЕНОВАНИЕ НА ВЕТЕРИНАРНОМЕДИЦИНСКИЯ ПРОДУКТ

АМПИЦИЛИН шприц канюли

AMPICILLIN syringae intramammariae

#### 3. СЪДЪРЖАНИЕ НА АКТИВНАТА СУБСТАНЦИЯ И ЕКСЦИПИЕНТА

##### Активна субстанция:

Ampicillin Trihydrate 500 000 IU/10 g

##### Експципенти:

Methyl Parahydroxybenzoate, Propyl Parahydroxybenzoate, White Soft Paraffin, Liquid Paraffin

#### 4. ТЕРАПЕВТИЧНИ ПОКАЗАНИЯ

За лечение на клинични, субклинични и хронични мастити при крави и овце по време на лактация.

#### 5. ПРОТИВОПОКАЗАНИЯ

Да не се използва при инфекции с пеницилин устойчиви микроорганизми.

Да не се използва при свръхчувствителност към активната субстанция.

#### 6. НЕБЛАГОПРИЯТНИ РЕАКЦИИ

Неблагоприятните реакции при лечение с ампицилин не са сериозни и възникват сравнително рядко.

Ако забележите някакво сериозно въздействие или други ефекти, вследствие от употребата на този ВМП, които не са описани в тази листовка, моля незабавно да уведомите Вашия ветеринарен лекар.

## **7. ВИДОВЕ ЖИВОТНИ, ЗА КОИТО Е ПРЕДНАЗНАЧЕН ВМП**

Крави и овце.

## **8. ДОЗИРОВКА ЗА ВСЕКИ ВИД ЖИВОТНО, МЕТОД И НАЧИН НА ПРИЛАГАНЕ**

**Начин на прилагане:** Интрамамарно (интрацистернално)

**Доза:** Прилага се строго индивидуално!

*КРАВИ:*

- При остри клинични мастити – 10-15 минути след инжектиране на окситоцинов продукт, млечната четвъртина се издоява и след антисептична обработка на принадлежащата папила, съдържанието на 1 шприц-канюла се впръсква в заболелите четвъртини: 4-6-8-12 часа (в зависимост от тежестта и формата на мастита) засегнатата четвъртина отново се издоява и третирането се повтаря. Лечението продължава до клинично оздравяване (обикновено 2-4 дни);

- При хронични клинични мастити – след вечерното издояване съдържанието на 1 спринцовка се впръсква в заболялата четвъртина. Издояването се извършва сутринта и се повтаря през 5-6 часа през деня. През 24 часа процедурата се повтаря, а курса на лечение се извършва с 2-4 третирания;

- При субклинични мастити - вечер след издояване и антисептична обработка на папилата 1 шприц-канюла се впръсква в засегнатата четвъртина. Издояването се извършва на следващата сутрин и се повтаря съгласно режима на доене на групата, от която е животното. Продължителността на лечение е чрез еднократно или двукратно третиране през 12 или 24 часа.

*ОВЦЕ:*

- 1/3 или 1/2 от съдържанието на 1 шприц-канюла се аплицира в засегнатата половина на млечната жлеза по аналогичен начин, както при съответните форми на мастит при едрите преживни животни.

## **9. СЪВЕТ ЗА ПРАВИЛНО ПРИЛОЖЕНИЕ**

Няма.

## **10. КАРЕНТЕН СРОК**

Месо и вътрешни органи: 7 дни.

Мляко: 3 дни.

## **11. СПЕЦИАЛНИ УСЛОВИЯ ЗА СЪХРАНЕНИЕ НА ПРОДУКТА**

Да се съхранява далеч от погледа и на недостъпни за деца места.

Да се съхранява при температура под 25 С.

Да се пази от светлина.

Да се съхранява на сухо място.

Да не се използва този ветеринарномедицински продукт след изтичане срока на годност, посочен върху етикета.

## **12. СПЕЦИАЛНИ ПРЕДУПРЕЖДЕНИЯ**

### Бременност и лактация:

Продуктът е предназначен за лечение на крави и овце по време на лактацията.

### Взаимодействие с други ветеринарномедицински продукти и други форми на взаимодействие:

Не се препоръчва едновременното приложение на ампицилин с бактериостатични антибиотици (напр. левомицетин, еритромицин, тетрациклин). Едновременното приложение с рифампицин в ниски концентрации води до проява на синергизъм по отношение на някои бактерии. Пробеницидът увеличава концентрацията на ампицилин в плазмата.

Появата на кръвотечения са свързани с приложението на високи дози ампицилин, поради това трябва да се назначава с повишено внимание при животни, получаващи антикоагуланти или хепарин.

### Предозиране (симптоми, спешни мерки, антидоти):

Високите дози или продължителното приемане на продукта могат да предизвикат учестяване на дишането, отоци, тахикардия, кръвотечения.

При поява на някои от изброените неблагоприятни реакции, прилагането на продукта се прекратява и се прилага симптоматично лечение.

## **13. СПЕЦИАЛНИ МЕРКИ ЗА УНИЩОЖАВАНЕ НА НЕИЗПОЛЗВАН ПРОДУКТ ИЛИ ОСТАТЪЦИ ОТ НЕГО, АКО ИМА ТАКИВА**

ВМП не трябва да бъдат изхвърляни с битови отпадъци или отпадни води.

Попитайте Вашия ветеринарен лекар какво да правите с ненужните ВМП. Тези мерки ще помогнат за опазване на околната среда.

## **14. ДАТАТА НА ПОСЛЕДНАТА РЕДАКЦИЯ НА ТЕКСТА**

17/03/2014

## **15. ДОПЪЛНИТЕЛНА ИНФОРМАЦИЯ**

Не всички размери на опаковката могат да бъдат предлагани на пазара.

За всяка информация относно този ветеринарномедицински продукт, моля свържете се с териториалния представител на притежателя на лиценза за употреба.