

## Multimastit



### 1. NAZWA I ADRES PODMIOTU ODPOWIEDZIALNEGO ORAZ WYTWÓRCY ODPOWIEDZIALNEGO ZA ZWOLNIENIE SERII, JEŚLI JEST INNY

Podmiot odpowiedzialny:  
ScanVet Poland Sp. z o.o.  
Skierszewe, ul. Kiszowska 9  
62-200 Gniezno  
Tel. (061) 426 49 20

Wytwórca odpowiedzialny za zwolnienie serii:  
Norbrook Laboratories Ltd.  
Station Works, Camlough Road,  
Newry, Co. Down,  
BT35 6JP Irlandia Północna

### 2. NAZWA PRODUKTU LECZNICZEGO WETERYNARYJNEGO

Multimastit, zawiesina douwmieniowa dla bydła

### 3. ZAWARTOŚĆ SUBSTANCJI CZYNNEJ (-CH) I INNYCH SUBSTANCJI

1 tubostrzykawka (5 g) zawiera:  
Penicylina prokainowa 100.000 j.m.  
Streptomycyny siarczan 100 mg  
Neomycyny siarczan 100 mg  
Prednizolon 10 mg

### 4. WSKAZANIA LECZNICZE

Multimastit przeznaczony jest dla krów do leczenia zakaźnych zapaleń wymion w okresie laktacji wywołanych przez *Streptococcus spp.*, *Staphylococcus spp.*, *Arcanobacterium pyogenes* (dawniej *Corynebacterium pyogenes*), *E. coli*, *Bacillus spp.*, *Actinomyces spp.*, *Listeria monocytogenes*, *Erysipelothrix rhusiopathiae*, *C. renale*, *C. pseudotuberculosis*, *Clostridium spp.*, *Fusobacterium spp.*, *Bacteroides spp.*, *Haemophilus somnus*, *Borrelia spp.*, *Brucella spp.*, *Pasteurella spp.*, *Moraxella spp.*, *Proteus spp.*, *Treponema spp.*, *Taylorella equigenitalis*.

Preparat jest szczególnie przydatny w przypadkach ostrych i podostrych stanów zapalnych, którym towarzyszy duża bolesność.

### 5. PRZECIWSKAZANIA

Nie stosować u zwierząt, u których stwierdzono uprzednio nadwrażliwość na penicyliny lub którykolwiek składnik produktu.

Nie należy stosować u krów w okresie zasuszania.

### 6. DZIAŁANIA NIEPOŻĄDANE

Działania niepożądane Multimastit wynikają z obecności penicyliny prokainowej. Uwalniająca się prokaina może prowadzić do skórnych zmian uczuleniowych, sporadycznie

do wstrząsu.

O wystąpieniu działań niepożądanych po podaniu tego produktu lub zaobserwowaniu jakichkolwiek niepokojących objawów niewymienionych w ulotce (w tym również objawów u człowieka na skutek kontaktu z lekiem), należy powiadomić właściwego lekarza weterynarii, podmiot odpowiedzialny lub Urząd Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych. Formularz zgłoszeniowy należy pobrać ze strony internetowej <http://www.urpl.gov.pl> (Pion Produktów Leczniczych Weterynaryjnych).

## **7. DOCELOWE GATUNKI ZWIERZĄT**

Bydło.

## **8. DAWKOWANIE DLA KAŻDEGO GATUNKU, DROGA (-I) I SPOSÓB PODANIA**

Zawartość jednej tubostrzykawki należy wprowadzić do kanału strzykowego ćwiartki wymienia

dotkniętej procesem zapalnym. Zabieg wykonać bezpośrednio po dokładnym zdojeniu, raz dziennie, przez 3 kolejne dni. Przed podaniem leku otwór strzykowy należy oczyścić i zdezynfekować, ćwiartkę dokładnie zdoić.

## **9. ZALECENIA DLA PRAWIDŁOWEGO PODANIA**

Przed aplikacją preparatu strzyk należy dokładnie wyczyścić i zdezynfekować aby uniknąć zanieczyszczenia końcówki aplikatora.

## **10. OKRES KARENCCI**

Tkanki jadalne 7 dni

Mleko - 84 godziny

## **11. SZCZEGÓLNE ŚRODKI OSTROŻNOŚCI PODCZAS PRZECHOWYWANIA**

Przechowywać w miejscu niewidocznym i niedostępnym dla dzieci.

Przechowywać w temperaturze poniżej 25°C.

Nie używać tego produktu leczniczego weterynaryjnego po upływie terminu ważności podanego na etykiecie.

## **12. SPECJALNE OSTRZEŻENIA**

### **Specjalne środki ostrożności dotyczące stosowania u zwierząt**

Produkt powinien być stosowany w oparciu o wyniki testu oporności bakterii wyizolowanych od chorych zwierząt. Jeśli nie jest to możliwe, leczenie powinno być prowadzone w oparciu o lokalne informacje epidemiologiczne dotyczące wrażliwości izolowanych bakterii.

Przed aplikacją preparatu strzyk należy dokładnie wyczyścić i zdezynfekować aby uniknąć zanieczyszczenia końcówki aplikatora.

### **Specjalne środki ostrożności dla osób podających produkt leczniczy weterynaryjny zwierzętom**

Penicyliny i cefalosporyny mogą powodować nadwrażliwość (alergię) krzyżową po wstrzyknięciu, inhalacji, spożyciu lub po kontakcie ze skórą.

Reakcje alergiczne na te substancje mogą być ciężkie.

Osoby o znanej nadwrażliwości na penicyliny i cefalosporyny powinny unikać kontaktu z produktem.

W razie kontaktu ze skórą należy zmyć ją wodą.

Po użyciu należy umyć ręce.

Jeśli w wyniku kontaktu z produktem pojawią się objawy, takie jak wysypka

należy zwrócić się o pomoc lekarską i pokazać ulotkę lub opakowanie. Obrzęk twarzy, warg lub oczu, a także trudności w oddychaniu wymagają natychmiastowej pomocy medycznej.

**Ciąża i laktacja:**

Multimastit może być stosowany w okresie ciąży i laktacji.

**Interakcje z innymi produktami leczniczymi i inne rodzaje interakcji:**

Nieznane.

**Przedawkowanie (objawy, sposób postępowania przy udzielaniu natychmiastowej pomocy, odtrutki):**

Nie stwierdzono.

**Niezgodności farmaceutyczne:**

Ponieważ nie wykonywano badań dotyczących zgodności, tego produktu leczniczego weterynaryjnego nie wolno mieszać z innymi produktami leczniczymi weterynaryjnymi.

**13. SPECJALNE ŚRODKI OSTROŻNOŚCI DOTYCZĄCE USUWANIA NIEUŻYTEGO PRODUKTU LECZNICZEGO WETERYNARYJNEGO LUB POCHODZĄCYCH Z NIEGO ODPADÓW, JEŚLI MA TO ZASTOSOWANIE**

Leków nie należy usuwać do kanalizacji ani wyrzucać do śmieci.

O sposoby usunięcia beużytecznych leków zapytaj lekarza weterynarii.

Pozwolą one na lepszą ochronę środowiska.

**14. DATA ZATWIERDZENIA LUB OSTATNIEJ ZMIANY TEKSTU ULOTKI.**

13/10/2014

**15. INNE INFORMACJE**

W celu uzyskania informacji na temat niniejszego produktu leczniczego weterynaryjnego, należy kontaktować się z podmiotem odpowiedzialnym:

ScanVet Poland Sp. z o.o.

Skierszewo, ul. Kiszowska 9

62-200 Gniezno

Tel. (61) 426 49 20

Dostępne opakowania:

Polietylenowe tubostrzykawki dowymieniowe, zawierające po 5 g zawiesiny, pakowane w pudełko tekturowe po 24 tubostrzykawki (4 blistry po 6 tubostrzykawk lub pojedynczo pakowane w folię PE). Pozwolenie nr 35/94

<http://scanvet.pl/en/offer/veterinarians/medicinal-products/ccattle/rid,107.html>