

REZUMATUL CARACTERISTICILOR PRODUSULUI

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Noroseal 2,6 g suspensie intramamară pentru bovine

2. COMPOZIȚIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ

Fiecare seringă intramamară de 4 g conține:

Substanță activă:

Subnitrat de bismut, greu 2,6 g

Pentru lista completă a excipienților, vezi secțiunea 6.1

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Suspensie intramamară

Suspensie de culoare maro deschis.

4. PARTICULARITĂȚI CLINICE

4.1 Specii țintă

Bovine (vaci de lapte)

4.2 Indicații pentru utilizare, cu specificarea speciilor țintă

Prevenirea unor noi infecții intramamare ascendente de-a lungul perioadei de repaus mamar.

La vacile considerate libere de mamite subclinice, produsul poate fi potrivit pentru utilizare în managementul perioadei de repaus mamar și în combaterea mamitei.

Selectarea vacilor care vor fi tratate cu acest produs trebuie să aibă la bază evaluarea clinică veterinară. Criteriile de selecție se pot baza pe mamite și istoricul numărătorilor de celule ale vacilor individual sau pe teste recunoscute pentru detectarea mamitei subclinice, cum ar fi prelevarea de probe bacteriologice.

4.3 Contraindicații

Vezi secțiunea 4.7. Nu se va utiliza la vaci în perioada lactației. Nu se va utiliza produsul singur la vaci cu mamită subclinică în perioada de repaus mamar. Nu se va utiliza la vaci cu mamită clinică în perioada de repaus mamar.

Nu se utilizează în cazurile de hipersensibilitate la substanța activă sau la oricare dintre excipienți.

4.4 Atenționări speciale

Nu există.

4.5 Precauții speciale pentru utilizare

Precauții speciale pentru utilizare la animale

Este o bună practică a se observa vacile în perioada de repaus mamar în mod regulat pentru semne de mamită clinică. În cazul în care un sfert închis dezvoltă mamită clinică, sfertul afectat trebuie să fie curățat manual înainte de începerea și instituirea unui tratament adecvat. Pentru a reduce riscul de contaminare, nu scufundați seringa în apă.

Utilizați seringa o singură dată.

Este important să se păstreze o tehnică aseptică strictă pentru administrarea produsului, deoarece produsul nu are activitate antimicrobiană.

Nu administrați nici un alt produs intramamar după administrarea produsului.

La vacile care pot avea mamite sub-clinice, produsul poate fi utilizat pentru perioada de repaus mamar după administrarea unui tratament antibiotic la sfertul infectat.

Precauții speciale care trebuie luate de persoana care administrează produsul medicinal veterinar la animale

Evitați contactul cu pielea sau cu ochii.

În cazul contactului accidental cu pielea sau cu ochii, se spală bine zona afectată cu apă din abundență.

Dacă iritația persistă, solicitați sfatul medicului și prezentați medicului eticheta produsului.

Dacă știți că sunteți alergic la sărurile de bismut evitați utilizarea acestui produs.

Spălați-vă pe mâini după utilizare.

4.6 Reacții adverse (frecvență și gravitate)

Nu se cunosc.

4.7 Utilizare în perioada de gestație, lactație

Gestație:

Deoarece produsul nu este absorbit sistemic după infuzia intramamară, produsul poate fi utilizat la animalele gestante. La fătare, produsul poate fi ingerat de către vițel. Ingerarea produsului de către vițel este sigură și nu produce reacții adverse.

Lactație:

Dacă este utilizat accidental la o vacă care este în lactație, poate fi observată o creștere tranzitorie a numărului de celule somatice (de până la de 2 ori). Într-un astfel de caz, se curăță produsul manual și nu sunt necesare măsuri suplimentare.

4.8 Interacțiunea cu alte produse medicinale sau alte forme de interacțiune

Compatibilitatea produsului a fost demonstrată în studii clinice doar cu produsele pe bază de cloxacilină utilizate în perioada de repaus mamar.

4.9 Cantități de administrat și calea de administrare

Utilizare intramamară.

Se infuzează conținutul unei seringi de produs în fiecare sfert de uger imediat după ultima mulsoare (la repaus mamar). Nu masați mamelonul sau ugerul după infuzarea produsului.

Trebuie avut grijă să nu se introducă agenți patogeni în mamelon, se reduce riscul de mamită post-infuzie (tehnică aseptică).

Este esențial ca mamele să fie bine curățat și dezinfecțiat, cu alcool medicinal sau șervețele impregnate cu alcool. Mamele trebuie sters până când nu mai sunt vizibile urme de murdărie. Mamele trebuie să se usuce înainte de infuzare. Se infuzează aseptic și se evită contaminarea vârfului seringii. După infuzie este recomandat să utilizați un produs pentru imersie sau pulverizare asupra mamelei.

În condiții de frig, produsul poate fi încălzit la temperatura camerei într-un mediu cald pentru a ajuta siringabilitatea.

4.10 Supradozare (simptome, proceduri de urgență, antidoturi), după caz

Nu au fost observate reacții adverse după administrarea a de două ori doza recomandată.

4.11 Timpi de așteptare

Carne și organe: zero zile

Lapte: zero ore

5. PROPRIETĂȚI FARMACOLOGICE

Grupa farmacoterapeutică: diverse produse pentru mamele și uger

Codul veterinar ATC: QG52X

5.1 Proprietăți farmacodinamice

Infuzia produsului în fiecare sfert de uger produce o barieră fizică împotriva pătrunderii bacteriilor, reducând astfel incidența infecțiilor intramamare ascendente în timpul perioadei de repaus mamar.

5.2 Particularități farmacocinetice

Subnitrat de bismut greu, nu este absorbit sistemic de la nivelul glandei mamare, dar închide etanș și rămâne în mamele până este eliminat fizic (prezent la vacile în perioada de repaus mamar până la 100 zile).

6. PARTICULARITĂȚI FARMACEUTICE

6.1 Lista excipientilor

Stearat de aluminiu

Povidonă iodurată

Parafină lichidă

6.2 Incompatibilități majore

Nu se cunosc.

6.3 Perioadă de valabilitate

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar așa cum este ambalat pentru vânzare: 3 ani

6.4. Precauții speciale pentru depozitare

Nu necesită precauții speciale pentru depozitare.

6.5 Natura și compoziția ambalajului primar

Seringă din polietilenă de joasă densitate, cu o duză conică închisă ermetic.

Dimensiunea ambalajului:

Cutii de carton cu 24 și 60 seringi sau găleți cu 120 seringi, inclusiv 24, 60 sau 120 șervețele de curățat mamelonul ambalate individual.

Nu toate dimensiunile de ambalaj pot fi comercializate.

6.6 Precauții speciale pentru eliminarea produselor medicinale veterinarne neutilizate sau a deșeurilor provenite din utilizarea unor astfel de produse

Orice produs medicinal veterinar neutilizat sau deșeu provenit din astfel de produse trebuie eliminate în conformitate cu cerințele locale.

7. DEȚINĂTORUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

Norbrook Laboratories Limited
Station Works
Newry
Co. Down
BT35 6JP
Irlanda de Nord

8. NUMĂRUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

9. DATA PRIMEI AUTORIZĂRI/REÎNNOIRII AUTORIZAȚIEI

19.05.2014/

10. DATA REVIZUIRII TEXTULUI

01.2019

INFORMATII MINIME CARE TREBUIE INSCRISE PE UNITATILE MICI DE AMBALAJ PRIMAR

{ Seringă din polietilenă de joasă densitate }

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Noro seal 2,6 g suspensie intramamară pentru bovine
Subnitrat de bismut, greu

2. CANTITATEA DE SUBSTANȚĂ (SUBSTANȚE) ACTIVĂ (ACTIVE)

Subnitrat de bismut, greu 2,6 g pentru fiecare seringă intramamară

3. CONTINUT PE UNIȚATE DE GREUTATE, VOLUM SAU NUMĂR DE DOZE

4g

4. CALE (CĂI) DE ADMINISTRARE

Utilizare intramamară.
Citiți prospectul înainte de utilizare.

5. TEMP DE AȘTEPTARE

Carne și organe: zero zile
Lapte: zero ore

6. NUMĂRUL SERIEI

< Serie > < Lot > {număr}

7. DATA EXPIRĂRII

< EXP {lună/an}>

8. MENTIUNEA „NUMAI PENTRU UZ VETERINAR”

Numai pentru uz veterinar.



INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL SECUNDAR
{CUTIE CARTON/GĂLEATA}

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICAL VETERINAR

Noroseal 2,6 g suspensie intramamară pentru bovine
Subnitrat de bismut, greu

2. DECLARAȚIA SUBSTANȚELE ORGAZIVE

Fiecare seringă intramamară de 4 g conține:

Substanță activă:
Subnitrat de bismut, greu 2,6 g

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Suspensie intramamară

4. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI

Cutie de carton cu 24 sau 60 de seringe sau găleată cu 120 de seringe

5. SPECIITATE

Vaci de lapte

6. INDICAȚIE (INDICAȚII)

Prevenirea unor noi infecții intramamare ascendente de-a lungul perioadei de repaus mamar.

La vacile considerate libere de mamite subclinice, produsul poate fi potrivit pentru utilizare în managementul perioadei de repaus mamar și în combaterea mamitei.

Selectarea vacilor care vor fi tratate cu acest produs trebuie să aibă la bază evaluarea clinică veterinară. Criteriile de selecție se pot baza pe istoricul numărătorilor de celule ale vacilor individual sau pe teste recunoscute pentru detectarea mamitei subclinice, cum ar fi prelevarea de probe bacteriologice.

7. MOD SICARE DE ADMINISTRARE

Utilizare intramamară.

Citii prospectul înainte de utilizare.

8. TEMP DE AȘTEPTARE

TIMPI DE AȘTEPTARE:

Carne și organe: zero zile
Lapte: zero ore

9. ATENȚIONARE (ATENȚIONĂRI) SPECIALĂ (SPECIALE), DUPĂ CAZ

Citiți prospectul înainte de utilizare.

10. DATA EXPIRĂRII

Ex: 31/12/2024

11. CONDIȚII SPECIALE DE DEPOZITARE

Nu necesită precauții speciale pentru depozitare.

12. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU ELIMINAREA PRODUSelor NEUTILIZATE SAU A DEȘEURILor DUCĂ LAZ

Orice produs medicinal veterinar neutilitat sau deșeu provenit din astfel de produse trebuie eliminate în conformitate cu cerințele locale.

13. MENTIONEA „NU SE LĂSA LA VEDEREA SI ÎNDEMÂNĂ COPILOR”

A nu se lăsa la vedere și îndemâna copiilor.

14. NUMELE SI ADRESA DATORĂRULUI AVONZĂRII DE COMERCIALIZARE

Norbrook Laboratories Limited
Station Works
Newry
Co. Down
BT35 6JP
Irlanda de Nord

15. NUMARUL DE NUMARUL DE SERIA DE PRODUS

16. NUMARUL DE FABRICARE AL SERIA DE PRODUS

PROSPECT
Norseal 2,6 g suspensie intramamară pentru bovine

1. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE ȘI A DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE FABRICARE, RESPONSABIL PENTRU ELIBERAREA SERIILOR DE PRODUS

Deținătorul autorizației de comercializare

Norbrook Laboratories Limited
 Station Works, Newry
 Co. Down,
 BT35 6JP
 Irlanda de Nord

Producător responsabil pentru eliberarea seriei:

Norbrook Laboratories Limited 105 Armagh Road, Newry Co. Down, Irlanda de Nord BT35 6PU	Norbrook Laboratories Limited Station Works, Newry, Co. Down, Irlanda de Nord BT35 6JP
--	---

2. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Norseal 2,6 g suspensie intramamară pentru bovine
 Subnitrat de bismut, greu

3. DECLARAREA SUBSTANȚEI ACTIVE ȘI A ALTOR INGREDIENTE

Fiecare seringă intramamară de 4 g conține:

Substanță activă:

Subnitrat de bismut, greu 2,6 g

Suspensie de culoare maro deschis.

4. INDICAȚII

Prevenirea unor noi infecții intramamare ascendente de-a lungul perioadei de repaus mamar.

La vacile considerate libere de mamite subclinice, produsul poate fi potrivit pentru utilizare în managementul perioadei de repaus mamar și în combaterea mamitei.

Selectarea vacilor care vor fi tratate cu acest produs trebuie să aibă la bază evaluarea clinică veterinară. Criteriile de selecție se pot baza pe mamite și istoricul numărătorilor de celule ale vacilor individual sau pe teste recunoscute pentru detectarea mamitei subclinice, cum ar fi prelevarea de probe bacteriologice.

5. CONTRAINDICAȚII

Nu se va utiliza la vaci în perioada lactației. Nu se va utiliza produsul singur la vaci cu mamită subclinică în perioada de repaus mamar. Nu se va utiliza la vaci cu mamită clinică în perioada de repaus mamar.

Nu se utilizează în cazurile de hipersensibilitate la substanța activă sau la oricare dintre excipienti.

6. REACȚII ADVERSE

Dacă observați orice reacție adversă, chiar și cele care nu sunt deja incluse în acest prospect sau credeți că medicamentul nu a avut efect, vă rugăm să informați medicul veterinar.

7. SPECII ȚINTĂ

Vaci de lapte.

8. POSOLOGIE PENTRU FIECARE SPECIE, CALE DE ADMINISTRARE ȘI MOD DE ADMINISTRARE

Utilizare intramamară.

Se infuzează conținutul unei seringi de produs în fiecare sfert de uger imediat după ultima mulsoare (la repaus mamar).

9. RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

Nu masați mamelonul sau ugerul după infuzarea produsului.

Trebuie avut grijă să nu se introducă agenți patogeni în mamelon, se reduce riscul de mamită post-infuzie (tehnică aseptică).

Este esențial ca mamelonul să fie bine curățat și dezinfecțiat, cu alcool medicinal sau șervețele impregnate cu alcool. Mamelonul trebuie șters până când nu mai sunt vizibile urme de murdărie. Mameleanele trebuie să se usuce înainte de infuzare. Se infuzează aseptic și se evită contaminarea vârfului seringii. După infuzie este recomandat să utilizați un produs pentru imersie sau pulverizare asupra mamelonului.

În condiții de frig, produsul poate fi încălzit la temperatura camerei într-un mediu cald pentru a ajuta siringabilitatea.

10. TEMP DE AȘTEPTARE

Carne și organe: zero zile

Lapte: zero ore

11. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

Nu necesită precauții speciale pentru depozitare.

A nu se lăsa la vedere și îndemâna copiilor.

A nu se utilizează acest produs veterinar după data expirării marcată pe etichetă și cutie după "EXP"

12. ATENȚIONĂRI SPECIALE

Este o bună practică a se observa vacile în perioada de repaus mamar în mod regulat pentru semne de mamită clinică. În cazul în care un sfert închis dezvoltă mamită clinică, sfertul afectat trebuie să fie curățat manual înainte de începerea și instituirea unui tratament adecvat.

Pentru a reduce riscul de contaminare, nu scufundați seringa în apă.

Utilizați seringa o singură dată.

Este important să se păstreze o tehnică aseptică strictă pentru administrarea produsului, deoarece produsul nu are activitate antimicrobiană.

Nu administrați nici un alt produs intramamar după administrarea produsului.

La vacile care pot avea mamite sub-clinice, produsul poate fi utilizat pentru perioada de repaus mamar după administrarea unui tratament antibiotic la sfertul infectat.

Gestăție:

Deoarece produsul nu este absorbit sistemic după infuzia intramamară, produsul poate fi utilizat la animalele gestante. La fătare, produsul poate fi ingerat de către vițel. Ingerarea produsului de către vițel este sigură și nu produce reacții adverse.

Lactația:

Dacă este utilizat accidental la o vacă care este în lactație, poate fi observată o creștere tranzitorie a numărului de celule somatice (de până la de 2 ori). Într-un astfel de caz, se curăță produsul manual și nu sunt necesare măsuri suplimentare.

Compatibilitatea produsului a fost demonstrată în studii clinice doar cu produsele pe bază de cloxacilină utilizate în perioada de repaus mamar.

Nu au fost observate reacții adverse după administrarea a de două ori doza recomandată.

Incompatibilități

Nu se cunosc.

Precauții pentru operator:

Evitați contactul cu pielea sau cu ochii.

În cazul contactului accidental cu pielea sau cu ochii, se spală bine zona afectată cu apă din abundență.

Dacă iritația persistă, solicitați sfatul medicului și prezentați eticheta produsului.

Dacă știți că sunteți alergic la sărurile de bismut evitați utilizarea acestui produs.

Spălați-vă pe mâini după utilizare.

13. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU ELIMINAREA PRODUSULUI NEUTILIZAT SAU A DEȘEURILOR

Orice produs medicinal veterinar neutilizat sau deșeu provenit din astfel de produse trebuie eliminate în conformitate cu cerințele locale.

14. DATE ÎN BAZA CĂRORA A FOST APROBAT ULTIMA DATĂ PROSPECTUL

01.2019

15. ALTE INFORMAȚII

Dimensiunea ambalajului:

Cutii de carton cu 24 și 60 seringi sau găleți cu 120 seringi, inclusiv 24, 60 sau 120 șervețele de curățat mamelonul ambalate individual.

Nu toate dimensiunile de ambalaje pot fi comercializate.

INFORMAȚII SUPLIMENTARE:

Numai pentru uz veterinar.

Distribuit în România de:

SC MARAVET SA,
Str. Maravet nr. 1,
Baia Mare,
Tel/Fax: 0262-211.964;