

## **PAKENDI INFOLEHT**

**PAKENDI INFOLEHT**  
**Cobactan LC, intramammaarsuspensioon veistele**

**1. MÜÜGILOA HOIDJA NING, KUI NEED EI KATTU, RAVIMIPARTII VABASTAMISE EEST VASTUTAVA TOOTMISLOA HOIDJA NIMI JA AADRESS**

Müügiloa hoidja:

Intervet International B.V.  
Wim de Körverstraat 35  
P.O. Box 31  
5831 AN Boxmeer  
Holland

Partii vabastamise eest vastutav tootja:

Intervet International GmbH  
Feldstrasse 1a  
D-85716 Unterschleissheim  
Saksamaa

**2. VETERINAARRAVIMI NIMETUS**

Cobactan LC, intramammaarsuspensioon veistele  
Tsefkvinoom

**3. TOIMEAINETE JA ABIAINETE SISALDUS**

Üks süstal (8g intramammaarsuspensiooni) sisaldab:

**Toimeaine(d):**

Tsefkvinoomi (tsefkvinoomsulfaadina) 75,0 mg

**Abiained:**

Valge pehme parafiin  
Vedel parafiin

**4. NÄIDUSTUS(ED)**

Tsefkvinoomile tundlike mikroorganismide põhjustatud kliiniliste mastiitide raviks lakteerivatel lehmadel.

**5. VASTUNÄIDUSTUSED**

Mitte manustada, kui esineb ülitundlikkust tsefalosporiinide või  $\beta$ -laktaamantibiootikumide suhtes.

**6. KÕRVALTOIMED**

Väga harvadel juhtudel on pärast ravimi manustamist täheldatud loomadel anafülaktilist reaktsiooni.

Kui täheldate tõsiseid kõrvaltoimeid või muid toimeid, mida pole käesolevas pakendi infolehes mainitud, palun teavitage sellest oma veterinaararsti.

**7. LOOMALIIGID**

Veis (lakteerivad lehmad).

## **8. ANNUSTAMINE LOOMALIIGITI, MANUSTAMISVIIS(ID) JA –MEETOD**

Intramammaarseks manustamiseks.

Lüpssta tühjaks nakatunud udaraveerand(id). Pärast nisa ja nisaava põhjalikku puhastamist ja desinfitseerimist ravimiga kaasasoleva puhastusrätikuga, manustada ühe süstla sisu ettevaatlikult igasse nakatunud udaraveerandisse. Masseerida õrnalt tabandunud nisa ja veerandit, et hajutada preparaati.

Süstla sisu tuleb manustada ettevaatlikult nakatunud udaraveerandi niasse 12 tunniste intervallidega pärast 3 järjestikust lüpsi.

## **9. SOOVITUSED ÕIGE MANUSTAMISE OSAS**

Vt. lõige 8.

## **10. KEELUAEG**

Lihale ja söödavatele kudedele: 2 päeva.

Piimale: 5 päeva (120 tundi).

## **11. SÄILITAMISE ERITINGIMUSED**

Hoida laste eest varjatud ja kättesaamatus kohas.

Hoida temperatuuril kuni 25 °C.

## **12. ERIHOIATUSED**

Ettevaatusabinõud kasutamisel loomadel:

Preparaadi kasutamine peab põhinema loomalt isoleeritud bakterite antibiootikumitundlikkuse uuringutel. Kui see pole võimalik, peab ravi põhinema kohalikel (piirkonna, farmi) epidemioloogilistel andmetel bakterite tundlikkuse kohta.

Preparaadi kasutamine erinevalt ravimi omaduste kokkuvõttes kirjeldatud juhistest võib suurendada bakterite resistentsust tsefkvinoomile ning võib väheneda ravi efektiivsus teiste tsefalosporiinidega võimaliku ristresistentsuse tõttu.

Ettevaatusabinõud veterinaarravimit loomale manustavale isikule:

Penitsilliinid ja tsefalosporiinid võivad süstimisel, sissehingamisel, allaneelamisel või kontaktil nahaga põhjustada ülitundlikkust (allergiat). Ülitundlikkus penitsilliinidele võib viia ristuva reaktsioonini tsefalosporiinide suhtes ja vastupidi. Mõnikord võivad allergilised reaktsioonid nendele ainetele olla tõsised. Mitte käsitseda seda preparaati, kui teate ennast olevat ülitundlik penitsilliinide ja tsefalosporiinide suhtes või kui teil on soovitatud mitte töötada selliste ravimitega. Käsitseda preparaati suure ettevaatusega, et vältida sellega kokkupuudet, võttes tarvitusele kõik soovitatud ettevaatusabinõud. Kui teil tekivad pärast preparaadiga kokkupuutumist sümptomid nagu nahalööve, pöörduda arsti poole ja näidata talle käesolevat hoiatust. Näo, huulte, silmalaugude turse või hingamisraskused on tõsised sümptomid ning nõuavad viivitamatut arstiabi.

Pärast kasutamist pesta käed.

Kasutamine tiinuse, laktatsiooni perioodil:

Cobactan LC on mõeldud kasutamiseks laktatsiooni ajal.

Uuringud laborloomadel ei ole tõestanud teratogeenset toimet.

Puuduvad tõendid reproduktiivse toksilisuse (sealhulgas teratogeensuse) esinemise kohta veistel.

Koostoimed teiste ravimitega ja muud koostoimed:

Erinevate tsefalosporiinide suhtes võib esineda ristuv ülitundlikkus (allergia).

**13. ERINÕUDED ETTEVAATUSABINÕUDE OSAS KASUTAMATA JÄÄNUD  
PREPARAADI VÕI NENDE JÄÄTMETE, KUI NEID TEKIB, HÄVITAMISEL**

Kasutamata jäänud ravimeid ega jäätmematerjali ei tohi ära visata kanalisatsiooni kaudu ega koos majapidamisprügiga.

Küsi palun oma loomaarstilt, kuidas hävitatakse ravimeid, mida enam ei vajata. Need meetmed aitavad kaitsta keskkonda.

**14. PAKENDI INFOLEHE VIIMASE KOOSKÕLASTAMISE KUUPÄEV**

Mai 2013

**15. LISAINFO**

Pakendis on 3, 15, 20 ja 24 süstalt koos puhastusrätikutega.

Kõik pakendi suurused ei pruugi olla müügil.

Lisaküsimuste tekkimisel selle ravimi kohta pöörduge palun müügiloa hoidja poole.