

**PAKENDI INFOLEHT**  
**Benestermycin, intramammaarsuspensioon veistele**

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

Müügiloa hoidja:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH  
Binger Str. 173  
55216 Ingelheim am Rhein  
Saksamaa

Partii vabastamise eest vastutav tootja:

Lohmann Pharma Herstellung GmbH  
Heinz-Lohmann Str 5  
27472 Cuxhaven  
Saksamaa

Haupt Pharma Latina S.r.l  
S.S. 156 Monti Lepini Km 47,600  
04100 Borgo San Michele - Latina  
Itaalia

**2. VETERINAARRAVIMI NIMETUS**

Benestermycin, intramammaarsuspensioon veistele  
penetamaathüdrojodiid, benetamiinpenitsilliin, framütsetiinsulfaat

**3. TOIMEAINETE JA ABIAINETE SISALDUS**

Üks 5 ml udarasüstal sisaldab:

**Toimeained:**

Penetamaathüdrojodiid	100 mg
Benetamiinpenitsilliin	280 mg
Framütsetiinsulfaat	100 mg

**4. NÄIDUSTUS(ED)**

Subkliinilise mastiidi ravi kinnijätmisel ning penitsilliinile ja framütsetiinile tundlike bakterite põhjustatud uute udara bakteriaalsete infektsioonide ennetamine kinnisperioodil.

Hinnangukriteeriumiteks võivad olla eelnevalt läbipõetud mastiidid ja piima somaatiliste rakkude arv. Subkliinilise mastiidi diagnoosimiseks võib kasutada üldtunnustatud mastiiditeste või bakterioloogilist uurimist.

**5. VASTUNÄIDUSTUSED**

Mitte kasutada lakteerivatel lehmadel.

Mitte kasutada kliinilise mastiidiga lehmadel.

Mitte kasutada neomütsiini- ja/või penitsilliiniresistentsuse korral.

Mitte kasutada, kui esineb ülitundlikkust penitsilliinide, tsefalosporiinide, neomütsiini või teiste aminoglükosiidantibiootikumide või joodi suhtes.

Mitte kasutada neeru- või maksatalitluse häiretega või kuulmis- ja tasakaaluhäiretega loomadel.

## 6. KÕRVALTOIMED

Allergilised reaktsioonid (allergilised nahareaktsioonid, anafülaktiline šokk).

Kõrvaltoimete ilmnemisel on ravi sümptomaatiline.

Meetmed allergiliste reaktsioonide korral:

- anafülaktiline šokk: epinefriin (adrenaliin) ja glükokortikoidid i.v.
- allergilised nahareaktsioonid: antihistamiinid ja/või glükokortikoidid

Kui täheldate ükskõik milliseid kõrvaltoimeid, isegi neid, mida pole käesolevas pakendi infolehes mainitud, või arvate, et veterinaarravim ei toimi, teavitage palun sellest oma veterinaararsti.

Võite ka ise teavitada [www.ravimiamet.ee](http://www.ravimiamet.ee) kaudu.

## 7. LOOMALIIGID

Veis (kinnislehmad).

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

Intramammaarseks manustamiseks.

Kõikide udaraveerandite ühekordseks raviks lehma kinnijätmisel (pärast viimast lüpsi).

100 mg penetamaathüdrojodiidi, 280 mg benetamiinpenitsilliini ja 100 mg framütsetiinsulfaati ühe udaraveerandi kohta, mis vastab ühele Benestermycini udarasüstlale udaraveerandi kohta.

## 9. SOOVITUSED ÕIGE MANUSTAMISE OSAS

Enne ravimi manustamist lüpsata kõik udaraveerandid hoolikalt tühjaks. Soojendada udarasüstlad toatemperatuurini. Desinfitseerida nisaots ja manustada igasse nisaurkesse ühe Benestermycini udarasüstla sisu.

Mitte lüpsata ega masseerida udarat pärast ravimi manustamist.

## 10. KEELUAEG

Lihale ja söödavatele kudedele: 8 päeva.

Piimale: 36 tundi pärast poegimist, kui ravimit manustati 35 päeva või rohkem enne poegimist.  
37 päeva pärast ravi, kui ravimit manustati vähem kui 35 päeva enne poegimist.

## 11. SÄILITAMISE ERITINGIMUSED

Hoida laste eest varjatud ja kättesaamatus kohas.

Hoida temperatuuril kuni 25 °C.

Ärge kasutage veterinaarravimit pärast kõlblikusaega, mis on märgitud karbil pärast „EXP“.

## 12. ERIHOIATUSED

Ettevaatusabinõud kasutamisel loomadel

Ravimi kasutamine peab põhinema loomalt isoleeritud bakterite antibiootikumitundlikkuse uuringutel. Kui see pole võimalik, peab ravi põhinema kohalikel (piirkonna, farmi) epidemioloogilistel andmetel bakterite tundlikkuse kohta. Ravimi kasutamisel tuleb arvesse võtta ametlikke riiklikke ja piirkondlikke kehtivaid antimikrobiaalse ravi printsiipe. Ravimi kasutamine erinevalt ravimi omaduste

kokkuvõttes kirjeldatud juhistest võib suurendada bakterite resistentsust toimeainete suhtes ning võib vähendada ravi efektiivsus teiste beetalaktaamantibiootikumidega (penitsilliin ja tsefalosporiin) võimaliku ristresistentsuse tõttu.

#### Ettevaatusabinõud veterinaarravimit loomale manustavale isikule

Penitsilliinid ja tsefalosporiinid võivad süstimisel, sissehingamisel, allaneelamisel või kontaktil nahaga põhjustada ülitundlikkust. 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.

Vältige Benestermycini otsest kokkupuudet naha või limaskestadega, eriti kui on kindlaks tehtud ülitundlikkus mõne toimeaine suhtes.

Juhuslikul ravimi sattumisel nahale või limaskestadele peske see maha voolava veega.

#### Laktatsioon

Mitte kasutada lakteerivatel lehmadel.

#### Koostoimed teiste ravimitega ja muud koostoimed

Võimaliku sobimatus tõttu vältida Benestermycini kombineerimist teiste ravimitega.

Preparaat on potentsiaalselt antagonistlik bakteriostaatilise toimega antibiootikumidele (tetratsükliin, erütromütsiin, linkomütsiin).

Fenüülbutasoon, sulfapüraasool ja atsetüülsalitsüülhape võivad pikendada bensüülpenitsilliini eliminatsiooni.

#### Sobimatus

Mitte segada teiste veterinaarravimitega.

### **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**

Oktoober 2019

### **15. LISAINFO**

Lisaküsimuste tekkimisel veterinaarravimi kohta pöörduge palun müügiloo hoidja esindaja poole.

Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG  
Animal Health  
Dr. Boehringer Gasse 5-11  
A-1121 Viin  
Austria  
Tel: +43-(0) 1 80 105 0