

## PAKENDI INFOLEHT

Caremast vet, 600 mg intramammaarsuspensioon lakteerivatele lehmadele

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

Müügiloa hoidja:

Vetcare Oy  
P.O. Box 99  
24101 Salo  
Soome

Partii vabastamise eest vastutavad tootjad:

aniMedica GmbH  
Im Südfeld 9  
48308 Senden-Bösensell  
Saksamaa

või

KELA N.V.  
St. Lenaartseweg 48  
B-2320 Hoogstraten  
Belgia

### 2. VETERINAARRAVIMI NIMETUS

Caremast vet, 600 mg intramammaarsuspensioon lakteerivatele lehmadele  
Prokaiinbensüülpenitsilliinmonohüdraat

### 3. TOIMEAINETE JA ABIAINETE SISALDUS

Üks 10 g udarasüstal sisaldab:

**Toimeaine:**

Prokaiinbensüülpenitsilliinmonohüdraat 600 mg (mis vastab 340,8 mg bensüülpenitsilliinile).

Valge kuni kollakas, õline suspensioon.

### 4. NÄIDUSTUS(ED)

Laktatsiooniperioodil esineva penitsilliinile tundlike streptokokkide või stafülokokkide põhjustatud kliinilise mastiidi ravi.

### 5. VASTUNÄIDUSTUSED

Mitte kasutada, kui esineb ülitundlikkust toimeaine, muude  $\beta$ -laktaami rühma kuuluvate ravimite või ravimi ükskõik milliste abiaainete suhtes.

Mitte kasutada  $\beta$ -laktamaasi tootvate haigustekitajate põhjustatud infektsioonide korral.

## **6. KÕRVALTOIMED**

Turustamisjärgsete ohutuslaste kogemuste põhjal on väga harva teatatud penitsilliini- või prokaiini suhtes tekkinud ülitundlikkusreaktsioonidest, mille hulka võivad kuuluda sellised sümptomid nagu turse, dermatoloogilised muutused nagu urtikaaria (nõgestõbi), angioödeem (allergiline turse) või erüteem (punetus) ja anafülaktiline šokk.

Kõrvaltoimete tekkimisel peab ravi katkestama ja rakendama sümptomaatilist ravi.

Kõrvaltoimete esinemissagedus on defineeritud järgnevalt:

- väga sage (kõrvaltoime(d) ilmnes(id) rohkem kui 1-l loomal 10-st ravitud loomast)
- sage (rohkem kui 1-l, kuid vähem kui 10-l loomal 100-st ravitud loomast)
- aeg-ajalt (rohkem kui 1-l, kuid vähem kui 10-l loomal 1000-st ravitud loomast)
- harv (rohkem kui 1-l, kuid vähem kui 10-l loomal 10000-st ravitud loomast)
- väga harv (vähem kui 1-l loomal 10000-st ravitud loomast, kaasa arvatud üksikjuhud).

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 (lakteerivad lehmad).

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

Intramammaarseks manustamiseks.

Manustada ühe udarasüstla sisu (võrdne 600 mg prokaiinbensüülpenitsilliinmonohüdraadiga) haigestunud udaraveerandisse üks kord ööpäevas pärast lüpsi. Ravi kestus 3-5 päeva.

Sõltuvalt kliinilisest pildist võib vajalik olla täiendav parenteraalne ravi.

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

Enne ravimi manustamist puhastage ning desinfitseerige hoolikalt nisaots ja -ava. Eemaldage süstlaotsiku kate ja sisestage otsik ettevaatlikult nisaaurkesse. Udarasüstlal on kahekordne otsik. Soovitav on eemaldada ainult väline kate ja otsik paljastada umbes 5 mm pikkuselt. Lühema otsiku kasutamine vähendab veterinaarravimi manustamisel nisajuha mehaanilist ärritust (otsiku osaline sisestamine). Kui eemaldada ka sisemine kate, paljastub umbes 20 mm pikkune otsik. Seda saab erandjuhtudel kasutada ravimi sisestamise hõlbustamiseks näiteks nisa tugeva turse korral (otsiku täielik sisestamine). Kui vähegi võimalik, tuleb eelistada otsiku osalist sisestamist. Pärast ravimi sisestamist masseeritakse udaraveerandit, et ravim jaotuks ühtlaselt.

## **10. KEELUAEG**

Piimale: 6 päeva.

Lihale ja söödavatele kudedele: 3 päeva.

## **11. SÄILITAMISE ERITINGIMUSED**

Hoida laste eest varjatud ja kättesaamatus kohas.

Hoida temperatuuril kuni 25 °C.

Ärge kasutage seda ravimit pärast kõlblikkusaega, mis on märgitud udarasüstlal ja karbil pärast „EXP“. Kõlblikkusaeg viitab selle kuu viimasele päevale.

## **12. ERIHOIATUSED**

### Erihoiatused iga loomaliigi kohta

Kui ravimit kasutatakse *Staphylococcus aureus*'e põhjustatud mastiidi raviks, võib lisaks olla vaja kasutada ka sobivat parenteraalset antimikroobset ainet (penitsilliini).

### Ettevaatusabinõud kasutamisel loomadel

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

Mõnes geograafilises piirkonnas või karjas on *S. aureus*'e resistentsus penitsilliini suhtes laialt levinud.

Ravimi kasutamine erinevalt ravimi omaduste kokkuvõttes kirjeldatud juhistest, võib suurendada bensüülpenitsilliini suhtes resistentsete bakterite tekkimise riski ja võib väheneda ravi efektiivsus võimaliku ristresistentsuse tõttu teiste beetalaktaamantibiootikumidega (penitsilliinide ja tsefalosporiinidega).

Antibiootikumijääke sisaldava piima jootmist vasikatele tuleb kuni piima keeluaaja lõpuni vältida (välja arvatud ternespiima faasis), kuna ravim võib soodustada antibiootikumiresistentsete bakterite arengut vasika soolestiku normaalmikrofloora hulgas ning suurendada selliste bakterite roojaga eritumist.

Vigastatud nisadel ei tohi puhastuslappe kasutada.

Ravimi manustamisel tuleb olla ettevaatlik udaraveerandi- või nisa tugeva turse ja/või nisajuha ummistuse korral.

### Ettevaatusabinõud veterinaarravimit loomale manustavale isikule

Penitsilliinid ja tsefalosporiinid võivad süstimisel, sissehingamisel, allaneelamisel või kokkupuutel nahaga põhjustada ülitundlikkust (allergiat). Ülitundlikkus penitsilliinidele võib viia ristuva reaktsioonini tsefalosporiinide suhtes ja vastupidi. Mõnikord võivad allergilised reaktsioonid nendele ainetele olla tõsised.

- Ärge käsitsege seda ravimit, kui teate ennast olevat ülitundlik penitsilliinide või tsefalosporiinide suhtes või kui teil on soovitatud mitte töötada selliste ravimitega.
- Käsitsege ravimit suure ettevaatusega, et vältida sellega kokkupuudet, võttes tarvitusele kõik soovitatud ettevaatusabinõud.
- Veterinaarravimit käitlevad või manustavad isikud peavad kasutama sobivaid kaitsekindaid. Vältida silma sattumist. Pärast kasutamist pesta ravimiga kokku puutunud nahapiirkonnad. Silma sattumisel loputada silmi põhjalikult rohke puhta voolava veega.
- Kui teil tekivad pärast ravimiga kokkupuutumist sümptomid nagu nahalööve, pöörduda kohe arsti poole ja näidata talle pakendi infolehte või etiketti. Näo, huulte või silmalauaude turse või hingamisraskused on tõsised sümptomid ning nõuavad viivitamatut arstiabi.

Ravimiga kaasas olevad puhastuslapid sisaldavad isopropüülalkoholi, mis võib nahka ja silmi ärritada. Puhastuslappide kasutamise ajal on soovitatav kanda kaitsekindaid.

Pärast kasutamist pesta käed.

### Kasutamine tiinuse, laktatsiooni või munemise perioodil

Lubatud kasutada tiinuse ajal, aga mitte kinnisperioodil.

### Koostoimed teiste ravimitega ja muud koostoimed

Mitte kombineerida bakteriostaatiliste antibiootikumidega. Tetratsükliinid, makroliidid, sulfoonamiidid, linkomütsiin või tiamuliin võivad bakteriostaatilise toime kiire alguse tõttu penitsilliinide antibakteriaalset toimet pärssida.

### Sobimatus

Sobivusuuringute puudumise tõttu ei tohi seda veterinaarravimit teiste veterinaarravimitega segada.

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

### **14. PAKENDI INFOLEHE VIIMASE KOOSKÕLASTAMISE KUUPÄEV**

Märts 2021

### **15. LISATEAVE**

Pakendi suurused:

3 x 10 g koos 3 puhastuslapiga

5 x 10 g koos 5 puhastuslapiga

20 x 10 g koos 20 puhastuslapiga

40 x 10 g koos 40 puhastuslapiga

100 x 10 g koos 100 puhastuslapiga

Kõik pakendi suurused ei pruugi olla müügil.

Lisaküsimuste tekkimisel selle ravimi kohta pöörduge palun müügiloa hoidja kohaliku esindaja poole.

OÜ Zoovetvaru

Uusaru 5

Saue 76505

Tel: 800 9000

E-post: [zoovet@zoovet.ee](mailto:zoovet@zoovet.ee)