

## RAVIMI OMADUSTE KOKKUVÕTE

### 1. VETERINAARRAVIMI NIMETUS

Albadry Plus, 200mg/400mg, intramammaarsuspensioon veistele

### 2. KVALITATIIVNE JA KVANTITATIIVNE KOOSTIS

#### Toimeained:

1 annus (10 ml) intramammaarsuspensiooni sisaldab:

Prokaiinbensüülpenitsilliini 200 mg

Novobiotsiini (naatriumnovobiotsiinina) 400 mg

#### Abiained:

Abiainete täielik loetelu on esitatud punktis 6.1.

### 3. RAVIMVORM

Intramammaarsuspensioon.

Valkjas õlisuspensioon

### 4. KLIINILISED ANDMED

#### 4.1. Loomaliigid

Veis (kinnislehmad).

#### 4.2. Näidustused, määrates kindlaks vastavad loomaliigid

Prokaiinbensüülpenitsilliinile ja novobiotsiinile tundlike mikroorganismide põhjustatud subkliiniliste mastiitide ravi kinnisperioodil.

Kliiniliselt oluline toimespekter:

*Staphylococcus aureus*

*Streptococcus spp*

#### 4.3. Vastunäidustused

Mitte kasutada, kui esineb ülitundlikkust toimeainete või ravimi ükskõik milliste abiainete suhtes.

Mitte manustada lakteerivatele lehmadele.

#### 4.4. Erihoiatused

Ei ole.

#### 4.5. Ettevaatusabinõud

Ravimit tuleb kasutada vastavalt antibiootikumi tundlikkuse uuringutele, arvestada ametlikke riiklikke ja piirkondlikke antimikrobiaalse ravi printsiipe .

Ettevaatusabinõud veterinaarravimit loomale manustavale isikule

Vältida preparaadi sattumist nahale.

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.

#### **4.6. Kõrvaltoimed (sagedus ja tõsidus)**

Loomadel, kellele on manustatud penitsilliine, on esinenud anafülaktilist reaktsiooni. Ravitud loomi peab hoolikalt jälgima ja allergiliste või anafülaktiliste reaktsioonide tekkimisel rakendada koheselt sümptomaatilist ravi.

#### **4.7. Kasutamine tiinuse, laktatsiooni või munemise perioodil**

##### Tiinus:

Lubatud kasutada tiinuse ajal.

##### Laktatsioon:

Mitte kasutada lakteerivatel lehmadel.

#### **4.8. Koostoimed teiste ravimitega ja muud koostoimed**

Ei ole teada.

#### **4.9. Annustamine ja manustamisviis**

Intramammaarseks manustamiseks.

Enne kasutamist hoolikalt loksutada.

Annustamine:

Manustada kinni jäetavale lehmale pärast viimast lüpsi, kuid mitte vähem kui 30 päeva enne poegimist, üks udarasüstlatäis (10 ml) ravimit igasse udaraveerandisse.

Manustamine:

Ainult intramammaarseks kasutamiseks aseptilisi ettevaatusabinõusid kasutades. Lüpsta udar täiesti tühjaks. Puhastada nisa ots alkoholipadjakese või mõne muu sobiva puhastusainega. Kasutada iga nisa jaoks eraldi padjakest. Eemaldada süstla plastikotsalt kate. Valida soovitav sisestamispikkus (täielik või osaline) ja sisestada süstlaots nisajuhasse. Manustada kogu süstla sisu ja jaotada preparaat udaraveerandi masseerimisega piimaurkesse.

Pärast manustamist on soovitatav kasta kõik nidad sobivasse nisakastutuslahusesse.

#### **4.10. Üleannustamine (sümptomid, esmaabi, antidoodid), vajadusel**

Ei ole teada.

#### **4.11. Keeluaeg (-ajad)**

Piimale: 84 tundi pärast poegimist, eeldades, et lehmas on ravitud 30. päeval enne poegimist või varem. Kui lehmas on ravitud hiljem, kui 30 päeva enne poegimist, peab piima antibiootikumijääkide suhtes testimata või mitte kasutama inimtarbimiseks 30 pluss 3 päeva pärast ravimi manustamist.

Lihale ja söödavatele kudedele: 30 päeva pärast ravimi manustamist.  
Ravi ajal loomi inimitoiduks tappa ei tohi.

## **5. FARMAKOLOOGILISED OMADUSED**

Farmakoterapeutiline rühm: Beetalaktaam-antibiootikumid, penitsilliin koos teiste antibakteriaalsete ainetega.

ATCvet kood: QJ51RC81

### **5.1 Farmakodünaamilised omadused**

Albady Plus toimeained on penitsilliin ja novobiotsiin. Penitsilliin toimib kasvava bakteri rakuseina sünteesile ja põhjustab raku lüüsumist. Seega on preparaadil bakteritsiidne toime. Novobiotsiinil on nii bakteriostaatiline kui bakteritsiidne toime; see inhibeerib bakteriaalse DNA güraasi aktiivsust, takistades sellega bakterite paljunemist. Penitsilliin toimib peamiselt streptokokkidesse ja novobiotsiin *S. aureus* 'esse (nii penitsillinaasi tootvatesse kui mittetootvatesse). Penitsilliini ja novobiotsiini kombinatsioonil on bakteritsiidne toime ka stafülokokkide vastu.

### **5.2 Farmakokineetilised andmed**

Toimeainete tase piimas ületab sihtpatogeenide (*S. aureus*, *Strep. dysgalacticae*, *Strep. agalacticae* ja *Strep. uberis*) minimaalseid inhibeerivaid kontsentratsioone nii ravi ajal kui ka kuni 24 tundi pärast viimast manustamist.

## **6. FARMATSEUTILISED ANDMED**

### **6.1. Abiainete loetelu**

Alumiiniummonosteraat, arahhiisiõli.

### **6.2. Sobimatus**

Ei ole teada.

### **6.3. Kõlblikkusaeg**

Müügipakendis veterinaarravimi kõlblikkusaeg: 2 aastat.  
Süstal on ette nähtud ühekordseks kasutamiseks.

### **6.4. Säilitamise eritingimused**

Hoida temperatuuril kuni 25°C.

### **6.5. Vahetu pakendi iseloomustus ja koostis**

12 ml valged LDPE udarasüstlad, mis sisaldavad 10 ml intramammaarsuspensiooni. Polüetüleenkolb.  
Polüetüleenist põhjakork.  
Polüetüleenist otsakork.  
Pappkarp 20 udarasüstlaga.

### **6.6. Erinõuded ettevaatusabinõude osas kasutamata jäänud veterinaarravimite või nende kasutamisest tekkinud jäätmete hävitamisel**

Kasutamata veterinaarravim või selle jäätmed tuleb hävitada vastavalt kohalikule seadusandlusele.

**7. MÜÜGILOA HOIDJA**

Zoetis Belgium SA  
Rue Laid Burniat 1  
1348 Louvain-la-Neuve  
Belgia

**8. MÜÜGILOA NUMBER (NUMBRID)**

1185

**9. ESMASE MÜÜGILOA VÄLJASTAMISE / MÜÜGILOA UUENDAMISE KUUPÄEV**

Esmase müügiloa väljastamise kuupäev: 06.02.2004  
Müügiloa viimase uuendamise kuupäev: 14.11.2014

**10. TEKSTI LÄBIVAATAMISE KUUPÄEV**

November 2014

**MÜÜGI, TARNIMISE JA/VÕI KASUTAMISE KEELD**

Ei rakendata.