

**КРАТКА ХАРАКТЕРИСТИКА НА ВЕТЕРИНАРНОМЕДИЦИНСКИЯ ПРОДУКТ
“МАМИФОРТ”, ПРОИЗВОДСТВО НА Laboratorios Syva, S.A., КЪМ ЛИЦЕНЗ ЗА
УПОТРЕБА № 0022-1542-04.04.2011**

1. НАИМЕНОВАНИЕ НА ВЕТЕРИНАРНОМЕДИЦИНСКИЯ ПРОДУКТ

МАМИФОРТ

МАМИФОРТ

2. КОЛИЧЕСТВЕН И КАЧЕСТВЕН СЪСТАВ

Активна субстанция в 8 г:

Ampicillin (sodium) 75 mg

Cloxacillin (sodium) 200 mg

Помощни вещества:

За пълен списък на помощните вещества, виж т. 6.1.

3. ФАРМАЦЕВТИЧНА ФОРМА

Интрамамарна суспензия.

4. КЛИНИЧНИ ДАННИ

4.1 Видове животни, за които е предназначен ВМП

Едри преживни, овце и кози.

4.2 Терапевтични показания за отделните видове животни

При мастити причинени от следните чувствителни към комбинацията микроорганизми:

Грам-положителни бактерии: *Staphylococcus aureus* (включително пеницилин-резистентни щамове); *Streptococcus* spp (вкл. ентерококи); *Corynebacterium pyogenes*; *Clostridium perfringens*; *Cl. Pseudotuberculosis*; *Listeria monocytogenes*; *Bacillus anthracis*

Грам-отрицателни бактерии: *Haemophilus influenza*; *Escherichia coli*; *Salmonella* spp; *Shigella* spp; *Proteus mirabilis*; *P. Morganii*; *Brucella* spp.; *Neisseria* spp.; *Bordetella pertussis*

4.3 Противопоказания

Да не се прилага при животни с известна свръхчувствителност към пеницилина.

Животни с известни алергични реакции към цефалоспорините трябва да се третират изключително внимателно.

4.4 Специални предпазни мерки за всеки вид животни, за които е предназначен ВМП

Няма известни.

4.5 Специални предпазни мерки при употреба

Специални предпазни мерки за животните при употребата на продукта

Животните трябва да бъдат третирани незабавно след установяване на първите признаци на мастит през лактационния период.

След последното издождане, преди приложението на продукта, четвъртината трябва да бъде внимателно почистена с антисептичен разтвор.

След приложението е необходимо извършване на нежен масаж на третираната четвъртина за правилно разпределение на суспенсията.

Специални предпазни мерки за лицата, прилагащи ветеринарномедицинския продукт на животните

Няма известни.

4.6 Странични реакции (честота и важност)

Няма известни.

4.7 Употреба по време на бременност, лактация или яйценосене

Да не се прилага по време на бременност.

4.8 Взаимодействие с други ветеринарномедицински продукти и други форми на взаимодействие

Да не се прилага заедно с бактериостатични антибиотици.

4.9 Доза и начин на приложение

Крави: 75 мг ампицилин (натрий) + 200 мг клоксацилин (натрий) / четвъртина (еквивалентно на една спринцовка MAMIFORT / четвъртина) на всеки 12 часа.

Пълното лечение включва 3 дози.

Овце и кози: 35 мг ампицилин (натрий) + 100 мг клоксацилин (натрий) / четвъртина (еквивалентно на ½ спринцовка MAMIFORT / четвъртина) на всеки 12 часа.

Пълното лечение включва 3 дози.

4.10 Предозиране (симптоми, спешни мерки, антидоти), ако е необходимо

То е крайно нежелателно понеже продукта предизвиква интоксикация при предозиране. Максимално приемливата доза е 5 пъти от препоръчаното.

4.11 Карентен срок (карежни срокове)

Месо и вътрешни органи: 7 дни.

Мляко: 3 дни.

5. ФАРМАКОЛОГИЧНИ/ИМУНОЛОГИЧНИ ОСОБЕНОСТИ

6. ФАРМАЦЕВТИЧНИ ОСОБЕНОСТИ

6.1 Списък на ексципиентите

Всяка доза съдържа:

- Butylhydroxytoluene (ВНТ) – 1.6 mg
- White soft paraffin – 0.5 g
- Liquid paraffin s.q.f. – 8.0 g.

6.2 Несъвместимости

Продуктът е несъвместим с хлорамфеникол, тетрациклини, новобиоцин и витамини от група В.
Продуктът е несъвместим с водни разтвори и белтъчни хидролизати.

6.3 Срок на годност

Срока на годност на опакования за продажба ветеринарномедицински продукт: 2 години.

6.4 Специални условия за съхранение на продукта

Да се съхранява на студено и сухо място (под 25° C) и защитено от пряка слънчева светлина. Да се съхранява на недостъпни за деца места.

6.5 Вид и състав на първичната опаковка

Пластмасови спринцовки (полиетилен с висока плътност - HDPE).

6.6 Специални мерки за унищожаване на неизползван продукт или остатъци от него

Всеки неизползван ветеринарномедицински продукт или остатъци от него, трябва да бъдат унищожени, в съответствие с изискванията на местното законодателство.

7. ПРИТЕЖАТЕЛ НА ЛИЦЕНЗА ЗА УПОТРЕБА

Laboratorios Syva, S.A.

Av. Párroco Pablo Díez, 49-57

24010 León – Spain

8. НОМЕР НА ЛИЦЕНЗА ЗА УПОТРЕБА

0022-1542-04.04.2011

9. ДАТА НА ПЪРВОТО ИЗДАВАНЕ / ПОДНОВЯВАНЕ НА ЛИЦЕНЗА ЗА УПОТРЕБА

07.06.2006 г., **04.04.2011**

10. ДАТАТА НА ПОСЛЕДНАТА РЕДАКЦИЯ НА ТЕКСТА

15.12.2010 г.

ЗАБРАНА ЗА ПРОДАЖБА, ДОСТАВКА И/ИЛИ УПОТРЕБА

Няма.

ИЗПЪЛНИТЕЛЕН ДИРЕКТОР