

**КРАТКА ХАРАКТЕРИСТИКА НА ПРОДУКТ  
КЪМ ЛИЦЕНЗ ЗА УПОТРЕБА № 0022-1709**

**1. НАИМЕНОВАНИЕ НА ВЕТЕРИНАРНОМЕДИЦИНСКИЯ ПРОДУКТ**

ОХАМАС

**2. КАЧЕСТВЕН И КОЛИЧЕСТВЕН СЪСТАВ**

**Активна субстанция:**

Оxacillin sodium monohydrate 104.25 mg/g

(еквивалентно на 100 mg Оxacillin sodium/g)

**Експциенти:**

За пълния списък на експциентите, виж т. 6.1.

**3. ФАРМАЦЕВТИЧНА ФОРМА**

Интрамамарна суспензия.

**4. КЛИНИЧНИ ДАННИ**

**4.1 Видове животни, за които е предназначен ВМП**

Крави в лактационен период.

**4.2 Терапевтични показания, определени за отделните видове животни**

ОХАМАС е предназначен за лечение на клинични мастити при крави в лактационен период, причинени от стрептококови и стафилококови микроорганизми, чувствителни към оксацилин.

**4.3 Противопоказания**

Да не се използва при свръхчувствителност към активната субстанция или резистентност към пеницилини или цефалоспорини (isoxazoly).

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

Женските животни трябва да бъдат третирани при проява на първите симптоми на мастити и винаги по време на периода на лактация.

**4.5 Специални предпазни мерки при употреба**

Специални предпазни мерки за животните при употребата на продукта

След пълно издояване, четвъртината трябва да бъде измита с антисептичен разтвор, преди приложението на продукта.

След приложение на продукта, масажирайте млечната жлеза за подобряване разпределението на суспензията.

Употребата на продукта за лечение на мастити, трябва да бъде съпроводена със съответните хигиенни и санитарни мерки за предотвратяване на повторна инфекция.

Специални предпазни мерки за лицата, прилагащи ветеринарномедицинския продукт на животните

Хора с установена свръхчувствителност към пеницилини трябва да избягват контакт с ветеринарномедицинския продукт.

Измийте ръцете след работа с продукта.

**4.6 Неблагоприятни реакции (честота и важност)**

Могат да се наблюдават алергични кожни реакции и анафилаксия.

**4.7 Употреба по време на бременност, лактация или яйценосене**

Може да се прилага по време на лактация.

**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**

Суспензия за интрамамарно приложение.

Преди приложение, издоете добре. Почистете и дезинфекцирайте млечните папили. Поставете канюлата в канала на млечната папила и въведете суспензията. Използвайте една спринцовка на млечна четвъртина и третирайте всичките четири млечни четвъртини.

Третирайте за 3 последователни дни с интервал от 24 часа. При устойчиви инфекции, лечението може да бъде удължено с 1 до 2 дни. Отново, използвайте една спринцовка на млечна четвъртина и третирайте всичките четири млечни четвъртини.

**4.10 Предозиране (симптоми, спешни мерки, антидот), ако е необходимо**

Начина на приложение показва, че предозиране при интрамамарно приложение е практически невъзможно. При проява на неблагоприятни реакции, прекратете третирането.

**4.11 Карентни срокове**

Месо и вътрешни органи: 6 дни.

Мляко: 6 дни.

**5. ФАРМАКОЛОГИЧНИ ОСОБЕНОСТИ**

Фармакотерапевтична група: Бета-лактамаза резистентни пеницилини.

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен Код: QJ01CF04

### 5.1 Фармакодинамични свойства:

Проблемът с маститите при кравите остава един от фундаменталните проблеми при този вид животновъдство. Маститите са полимикробни заболявания, причинявани най-често от *Streptococcus agalactiae* и *Staphylococcus aureus*; тези микроорганизми и най-вече *Staphylococcus aureus* са способни да развият силна резистентност към основните използвани антибиотици, в борбата с маститите.

Оксацилинът (methylphenyl isoxazolyl penicillin) принадлежи към групата на синтетичните пеницилини и не проявява чувствителност към  $\beta$ -лактамазните (пеницилиназа) ензими, продуцирани от основните микроорганизми. Проявява добър ефект при инактивиране на Грамположителни микроорганизми, като стафилококи и стрептококи. Оксацилинът действа като бактериостатик чрез инхибиране синтеза на бактериалната клетъчна стена.

## 6. ФАРМАЦЕВТИЧНИ ОСОБЕНОСТИ

### 6.1 Списък на ексципиентите

Paraffin, white soft

Triglycerides, medium-chain

### 6.2 Несъвместимости

Да не се комбинира с тетрациклини.

### 6.3 Срок на годност

Срок на годност на крайния ветеринарномедицински продукт: 2 години.

### 6.4 Специални условия за съхранение на продукта

Да се съхранява при температура между 18 °C и 25 °C.

Да се пази от светлина.

Да се съхранява на сухо място.

Да се пази първичната опаковка плътно затворена.

### 6.5 Вид и състав на първичната опаковка

Първичната опаковка е спринцовка от полиетилен с ниска плътност, съдържаща 10 g от суспензията. Спринцовките от 12 ml са съставени от три части от описания материал: тяло, капачка и бутало (24 спринцовки в кутия).

96 спринцовки в кашон.

### 6.6 Специални мерки за унищожаване на използван продукт или остатъци от него

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

**7. ПРИТЕЖАТЕЛ НА ЛИЦЕНЗА ЗА УПОТРЕБА**

Kepro B.V.  
Maagdenburgstraat 17  
7421 ZA Deventer  
the Netherlands

Tel: + 31 (0) 570 66 29 00  
Fax: + 31 (0) 570 66 29 09  
e-mail: info@kepro.nl

**8. НОМЕР НА ЛИЦЕНЗА ЗА УПОТРЕБА**

0022-1709

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

10.02.2012  
29.12.2016

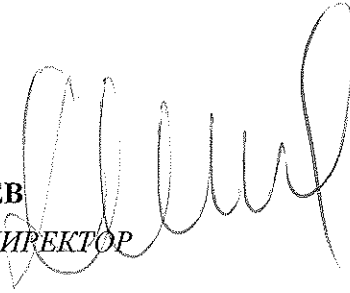
**10. ДАТАТА НА ПОСЛЕДНАТА РЕДАКЦИЯ НА ТЕКСТА**

05/12/2016

**ЗАБРАНА ЗА ПРОДАЖБА, СНАБДЯВАНЕ И/ИЛИ УПОТРЕБА**

Не е приложимо.

**Д-Р ДАМЯН ИЛИЕВ**  
**ИЗПЪЛНИТЕЛЕН ДИРЕКТОР**



9/9

За Изпълнителен директор:  
*Д-р Дамян Илиев*  
Зам. изп. директор: *Радослав* 4/4  
Заповед за заместване № *РД 11-2506*  
от *21.12.2016*