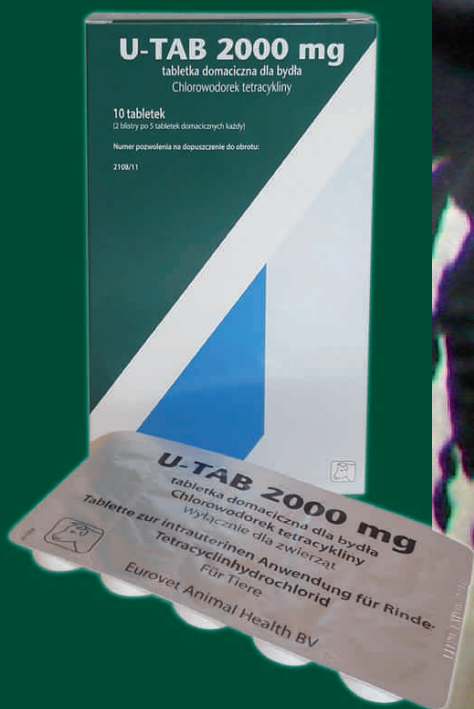


U-tab



2000 mg tetracykliny
w formie tabletki
domacicznej
w leczeniu schorzeń
poporodowych

**Nowość,
której możesz zaufać!**

U-tab®

preparat stosowany w leczeniu zaburzeń poporodowych u bydła, do podawania po ciężkich porodach, przy zatrzymaniu błon płodowych i endometritis wywołanym przez bakterie wrażliwe na tetracyklinę



Znaczenie zatrzymania błon płodowych

Częstotliwość występowania zatrzymania łożyska u bydła waha się od 0% do 25%, ale średnia dla większości stad wynosi 4%. Zatrzymanie łożyska prowadzi do zmniejszenia płodności krów mlecznych i zwiększa ryzyko ich brakowania, z uwagi na złe wskaźniki płodności. Oszacowano, za pomocą systemu DAISY (Dairy Information System), że koszty wynikające z zatrzymania łożyska wynoszą 1396 zł* na każdą chorującą krowę. W chwili przeprowadzania badania tabletki domaciczne stosowano u 40% przypadków wypływu z pochwy.

Stosowanie U-tab

Tabletki domaciczne U-tab 2000 mg stanowią skuteczną metodę leczenia krów, u których wystąpiło jedno z poniższych zjawisk:

1. Ciąża bliźniacza
2. Dystocja
3. Poród indukowany
4. Martwy płód
5. Urodzenie martwego cielęcia
6. Choroby metaboliczne, takie jak gorączka mleczna, ketoza, stłuszczenie wątroby i przemieszczenie trawieńca.





U-tab 2000 mg to tabletki domaciczne

- Zawierające tetracyklinę
- Działające bakteriostatycznie
- Charakteryzujące się szerokim zakresem działania na bakterie Gram-dodatnie, Gram-ujemne, tlenowe i beztlenowe
- Aktywne przeciwko podstawowym patogenom wywołującym *endometritis*: *Arcanobacterium* (*Actinomyces*) *pyogenes* i *Escherichia coli*

Leczenie schorzeń poporodowych

Podaje się chlorowodorek tetracykliny w dawce 2 g na cykl leczenia, co odpowiada 1 tabletce domacicznej, co 24 – 48 godzin. Liczba podań wynosi od 1 do 3. Tabletek nie wolno dzielić. Zaleca się usunięcie części lochii za pomocą masażu wykonywanego przez prostnicę, przed wprowadzeniem tabletki. Przed podaniem tabletki należy dokładnie umyć srom i okolice krocza, a także zdezynfekować okolice niedrażniącym środkiem dezynfekcyjnym, a następnie osuszyć jednorazowym ręcznikiem papierowym. Leczenie powinno przebiegać równolegle z poprawą warunków bytowych zwierząt.

Karencja:

Tkanki jadalne - 10 dni.

Mleko - 4 dni.



Piśmiennictwo:

- Bovine Medicine Second Edition A H Andrews i wsp. Chapter 34
- The Costs of Poor Fertility & Disease in UK Dairy Herds
- Esslemont & Kossabati 2002
- Borsberry & Dobson 1989 Periparturient disease& their effects on reproductive performance Vet Record 124, 217-219

* przeliczone po aktualnym kursie Funta z dnia 25.11.2011

Informacja o produkcie

1. Nazwa produktu leczniczego weterynaryjnego:

U-tab 2000 mg tabletki domaciczna dla bydła.

2. Skład jakościowy i ilościowy produktu leczniczego:

Jedna tabletki domaciczna zawiera:

Substancja czynna: Chlorowodorek tetracykliny 2000,0 mg (ilość równoważna 848,2 mg tetracykliny)

Substancje pomocnicze: Wykaz wszystkich substancji pomocniczych, patrz punkt 5.1.

3. Postać farmaceutyczna:

Tabletki domaciczna. Żółta, podłużna tabletki z rowkiem na jednej stronie. Tabletki nie jest podzielna.

4. Szczegółowe dane kliniczne:

4.1 Docelowe gatunki zwierząt:

Bydło.

4.2 Wskazania lecznicze dla poszczególnych docelowych gatunków zwierząt:

Leczenie i profilaktyka schorzeń poporodowych u bydła: do stosowania po dystocji, w przypadku zatrzymania błon płodowych i zapalenia endometrium wywołanego przez drobnoustroje wrażliwe na tetracyklinę.

4.3 Przeciwwskazania:

Nie stosować w zakażeniach wywołanych przez drobnoustroje chorobotwórcze odporne na tetracyklinę. Nie stosować w ciężkich chorobach nerek i wątroby. Nie stosować w przypadku nadwrażliwości na substancję czynną lub na którąkolwiek substancję pomocniczą.

4.4 Specjalne ostrzeżenia dotyczące stosowania u każdego z docelowych gatunków zwierząt:

Brak.

4.5 Specjalne środki ostrożności dotyczące stosowania:

Specjalne środki ostrożności dotyczące stosowania u zwierząt: Produkt powinien być stosowany zgodnie z wynikami badania wrażliwości, po uwzględnieniu oficjalnych, krajowych i regionalnych wytycznych dotyczących antybiotykoterapii. Specjalne środki ostrożności dla osób podających produkty lecznicze weterynaryjne zwierzętom: Użytkownik powinien unikać bezpośredniego kontaktu produktu ze skórą i błonami śluzowymi. Aby uniknąć reakcji alergicznych należy używać rękawic ochronnych. Po kontakcie z produktem należy umyć ręce.

4.6 Działania niepożądane (częstotliwość i stopień nasilenia):

Długotrwałe leczenie wymaga uważnego monitorowania mającego na celu niedopuszczenie do nadkażenia (wywołanego np. drożdżakami). U zwierząt odwodnionych ryzyko wystąpienia zaburzeń czynności nerek jest zwiększone. Tetracyklina może powodować uszkodzenie wątroby. Na skórze o słabej pigmentacji po jej wystawieniu na działanie promieni słonecznych, często występuje stan zapalny. Reakcje alergiczne występują rzadko.

W przypadku wystąpienia reakcji alergicznych lub anafilaktycznych należy przerwać stosowanie leku. Reakcje alergiczne można leczyć podając pozajelitowo glikokortykosteroidy i leki przeciwhistaminowe.

4.7 Stosowanie w ciąży, laktacji lub w okresie nieśności:

Nie zaleca się stosowania w czasie ciąży. Może być stosowany w okresie laktacji.

4.8 Interakcje z innymi produktami leczniczymi lub inne rodzaje interakcji:

Istnieje możliwość wystąpienia działania antagonistycznego w przypadku jednoczesnego stosowania tetracyklin i antybiotyków bakteriobójczych.

4.9 Dawkowanie i droga podawania:

Tabletki przeznaczona do podania wewnątrzmacicznego. Krowy: Dawkę 2 g chlorowodorku tetracykliny na cykl leczenia, równoważną 1 tabletki na krowę, należy podać co 24-48 godzin. Dawkę należy zastosować od 1 do 3 razy. Tabletki nie należy dzielić. Przed rozpoczęciem leczenia zaleca się usunięcie części odchodów poporodowych poprzez wykonanie masażu odbytnicy. Przed podaniem leku srom i okolice krocza powinno się dokładnie umyć, zdezynfekować preparatem niepowodującym podrażnień i osuszyć jednorazowym ręcznikiem papierowym. Leczeniu powinno towarzyszyć podjęcie działań zmierzających do poprawy warunków hodowlanych.

4.10 Przedawkowanie (objawy, sposób postępowania przy udzielaniu natychmiastowej pomocy, odtrutki):

Patrz punkt 4.6 „Działania niepożądane”.

4.11 Okresy karencji:

Bydło: tkanki jadalne - 10 dni, mleko - 4 dni.

5. Szczegółowe dane farmaceutyczne:

5.1 Skład jakościowy substancji pomocniczych:

Laktoza jednowodna; Laurylosiarczan sodu; Karboksymetyloskrobia sodowa (typ A); Celuloza mikrokryształiczna; Krzemionka koloidalna bezwodna; Stearynian magnezu

5.2 Główne niezgodności farmaceutyczne:

Nie dotyczy.

5.3 Okres ważności:

Okres ważności produktu leczniczego weterynaryjnego zapakowanego do sprzedaży: 3 lata.

5.4 Specjalne środki ostrożności przy przechowywaniu:

Przechowywać blistry w opakowaniu zewnętrznym w celu ochrony przed światłem.

5.5 Specjalne środki ostrożności dotyczące unieszkodliwiania nieużytego produktu leczniczego weterynaryjnego lub odpadów pochodzących z tego produktu:

Niewykorzystany produkt leczniczy weterynaryjny lub jego odpady należy unieszkodliwić w sposób zgodny z obowiązującymi przepisami.

6. Nazwa i adres podmiotu odpowiedzialnego:

Eurovet Animal Health BV, Handelsweg 25, NL-5531 AE BLADEL, Holandia, tel.: +31 - 497544300, fax: +31 - 497544302

7. Numer pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

2108/2011

Wydawany z przepisu lekarza Rp. Do podawania pod nadzorem lekarza weterynarii.