**B. PŘÍBALOVÁ INFORMACE**

**PŘÍBALOVÁ INFORMACE**

**Masti Veyxym intramamární suspenze**

**1. JMÉNO A ADRESA DRŽITELE ROZHODNUTÍ O REGISTRACI A DRŽITELE POVOLENÍ K VÝROBĚ ODPOVĚDNÉHO ZA UVOLNĚNÍ ŠARŽE, POKUD SE NESHODUJE**

Veyx-Pharma GmbH

Söhreweg 6, 34639 Schwarzenborn, SRN

Tel. +49-(0)5686-9986-0 Fax +49-(0)5686-9986-50 e-mail [zentrale@veyx.de](mailto:zentrale@veyx.de)

**2. NÁZEV VETERINÁRNÍHO LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU**

**Masti Veyxym intramamární suspenze**

**3. OBSAH LÉČIVÝCH A OSTATNÍCH LÁTEK**

1 injektor obsahuje 10 g světle žluté suspenze obsahující:

**Léčivé látky:**

Retinoli palmitas 100 000 m.j.

Tocoferoli alfa acetas 120,0 mg

Chymotrypsinum 2´400 FIP-j. (8,0 mg)

Trypsinum 240 FIP-j. (8,0 mg)

Papainum 6 FIP-j. (4,0 mg)

**4. INDIKACE**

Neinfekční záněty vemene. Akutní, chronické a subklinické mastitidy (v kombinaci s antibiotiky). Lokální ošetření ran.

**5. KONTRAINDIKACE**

Nejsou

**6. NEŽÁDOUCÍ ÚČINKY**

Po podání do vemene vzniká otok, který se rychle a bez komplikací resorbuje.

Jestliže zaznamenáte jakékoliv závažné nežádoucí účinky či jiné reakce, které nejsou uvedeny v této příbalové informaci, oznamte to prosím vašemu veterinárnímu lékaři.

**7. CÍLOVÝ DRUH ZVÍŘAT**

Krávy.

**8. DÁVKOVÁNÍ PRO KAŽDÝ DRUH, CESTA A ZPŮSOB PODÁNÍ**

Intramamární podání, 1 injektor na čtvrť vemene po vydojení. Opakovat 2-3x po 12 hodinách.

Lokálně se nanáší na postižené místo v tenké vrstvě.

**9. POKYNY PRO SPRÁVNÉ PODÁNÍ**

Neuplatňuje se.

**10. OCHRANNÁ LHŮTA**

Maso, mléko: Bez ochranných lhůt.

**11. ZVLÁŠTNÍ OPATŘENÍ PRO UCHOVÁVÁNÍ**

Uchovávat mimo dosah dětí.

Uchovávejte v chladničce (2 °C – 8 °C).

Nepoužívejte po uplynutí doby použitelnosti uvedené na obalu.

**12. ZVLÁŠTNÍ UPOZORNĚNÍ**

Při nakládání s veterinárním léčivým přípravkem používejte gumové rukavice, aby nedošlo ke kontaktu léčiva s kůží. Po použití přípravku si omyjte ruce.

**13. ZVLÁŠTNÍ OPATŘENÍ PRO ZNEŠKODŇOVÁNÍ NEPOUŽITÝCH PŘÍPRAVKŮ NEBO ODPADU, POKUD JE JICH TŘEBA**

Všechen nepoužitý veterinární léčivý přípravek nebo odpad, který pochází z tohoto přípravku, musí být likvidován podle místních právních předpisů.

**14. DATUM POSLEDNÍ REVIZE PŘÍBALOVÉ INFORMACE**

Květen 2023

**15. DALŠÍ INFORMACE**

## Pouze pro zvířata

Veterinární léčivý přípravek je vydáván pouze na předpis

Studie kompatibility nejsou k dispozici, a proto tento veterinární léčivý přípravek nesmí být mísen s žádnými dalšími veterinárními léčivými přípravky.

Kartónová krabička s 10 intramamárními injektory z LDPE o obsahu 10 g.

Pokud chcete získat informace o tomto veterinárním léčivém přípravku, kontaktujte prosím příslušného místního zástupce držitele rozhodnutí o registraci:

MVDr. Petr L e h n e r t, Trojanovice 112, 744 01 Frenštát pod Radhoštĕm

Česká republika; Tel: +420-602-735549; e-mail: [lehnert@veyx.cz](mailto:lehnert@veyx.cz)