

PROSPECTUL MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR

MASTILONG FORTE suspensie pentru administrare intracisternală

Citiți cu atenție și în întregime acest prospect înainte de a începe să utilizați acest medicament de uz veterinar deoarece conține informații importante pentru dumneavoastră.

- Păstrați acest prospect. S-ar putea să fie necesar să-l recitiți.
- Dacă aveți orice întrebări suplimentare, adresați-vă medicului veterinar sau farmacistului.
- Dacă s-au manifestat orice reacții adverse, adresați-vă medicului veterinar, farmacistului veterinar sau Agenției Naționale pentru Siguranța Alimentelor

Acestea includ orice posibile reacții adverse nementionate în acest prospect.
Suplimentar pentru medicamentul de uz veterinar disponibil numai cu prescripție veterinară:

- Acest medicament de uz veterinar a fost prescris numai pentru animalele dumneavoastră. Nu trebuie să-l dați altor persoane, care îl pot utiliza greșit.

1. DENUMIREA ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI CERTIFICATULUI DE ÎNREGISTRARE ȘI ALE PRODUCĂTORULUI/FABRICANTULUI RESPONSABIL PENTRU ELIBERAREA SERIILOR MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR

Întreprinderea Particulară „OLKAR-AgroZooVet-Service” str. Eroilor Maidanului (Lenin), 272B, or. Șargorod, reg. Vinița, 23500, Ucraina, tel. / fax: (0432) 55-14-28, (0432) 55-14-27

2. DENUMIREA MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR, CONCENTRAȚIA ȘI FORMA FARMACEUTICĂ ALE ACESTUIA

O seringă (8g) de medicament conține substanțe active (mg):

Clorhidrat de tetraciclină - 200;

Sulfat de neomicină - 250;

Bacitracină - 2000 UI

Prednisolon - 10.

Lista excipienților: stearat de magneziu, ulei de vaselină, propilparaben, metilparaben, ulei de floarea soarelui.

3. INDICAȚII TERAPEUTICE

Tratamentul vacilor cu forme clinice și subclinice de mastită cu etiologie bacteriană, cauzată de microorganisme sensibile la componentele medicamentului în timpul perioadei de lactație.

4. CONTRAINDICAȚII

Nu se utilizează în timpul perioadei de repaus mamar.

Nu se aplică animalelor cu hipersensibilitate la substanțele active ale medicamentului.

5. REACȚII ADVERSE

Nu sunt.

6. SPECII ȚINTĂ

Bovine (vacii).

7. POSOLOGIE PENTRU FIECARE SPECIE, METODA, MODUL DE ADMINISTRARE ȘI DOZA PRESCRISĂ

Se administrează intracisternal.

Înainte de administrare, tubul seringii este încălzit la o temperatură de 35-38 °C într-o baie de apă și se agită bine.

Medicamentul se extrage din flacon cu o seringă sterilă într-o cantitate de 8 ml (echivalent cu 8 g) de medicament luat din flacon, folosind un cateter și o seringă sterilă pentru administrare intracisternală, se administrează lent în lobul afectat al glandei mamare, prealabil fiind, stors de lapte și dezinfectat.

După administrarea medicamentului, se efectuează un masaj ușor al sfertului afectat al glandei mamare (de jos în sus) pentru distribuția sa uniformă în întregul rezervor. Medicamentul se administrează de trei ori cu un interval de 12 ore.

8. PERIOADA DE AȘTEPTARE

Carne și organe - 14 zile.

Lapte - 8 zile.

9. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

În loc uscat, ferit de lumină, inaccesibil copiilor, la temperaturi de la +2 până la +8 °C.

10. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU ELIMINAREA MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR NEUTILIZAT SAU A DEȘEURILOR PROVENITE DE LA MEDICAMENTUL DE UZ VETERINAR

Orice produs medicinal veterinar neutilizat sau deșeu provenit din utilizarea unor astfel de produse trebuie eliminate în conformitate cu cerințele locale. Solicitați medicului veterinar informații referitoare la modalitatea de eliminare a medicamentelor care nu mai sunt necesare. Aceste măsuri contribuie la protecția mediului.

11. ATENȚIONĂRI SPECIALE

Nu sunt.

12. PERIOADA DE VALABILITATE

24 luni.

A nu se utiliza după expirarea termenului de valabilitate indicat pe ambalaj.

13. STATUT LEGAL

- *se eliberează în baza prescripției veterinare.*

14. NATURA ȘI COMPOZIȚIA AMBALAJULUI PRIMAR

Seringă de 8 g, ambalate a câte 4 buc. într-o pungă de polimer sau flacoane de sticlă de 100 ml, închise cu dop de cauciuc pentru rulare din aluminiu.

15. DATA ULTIMEI REVIZUIRI A TEXTULUI

12.2022

NUMAI PENTRU UZ VETERINAR