

PROSPECTUL MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR PENIPROK

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

1 ml de produs conține substanțe active:

Penicilina G procaina – 200.000 UI

Dihidrostreptomicina sulfat – 250 mg

Betametazona dipropionat – 0,5 mg

Clorfenilamină maleat – 8 mg

Clorhidrat de procaină – 15 mg.

Lista excipienților: Trilon B, citrat de sodiu, metil paraben, propil paraben, povidonă, monosodium monohydrate hydroxymethane sulfonate, tween – 80, alcool benzilic, apă pentru preparate injectabile.

3. INDICAȚII TERAPEUTICE (pe specii țintă)

În tratamentul la bovine, porcine, câini și pisici în omfalite, artrite, mastite, septicemie și infecții secundare, precum în afecțiuni ale căilor respiratorii și ale

tractului urinar cauzate de microorganisme sensibile la penicilină și dihidrostreptomicină: *Campylobacter* spp., *Clostridium* spp., *Corynebacterium* spp., *E. coli*, *Erysipelothrix* spp., *Haemophilus* spp., *Klebsiella* spp., *Listeria* spp., *Pasteurella* spp, *Salmonella* spp., *Staphylococcus* Spp. și *Streptococcus* spp..

4. CONTRAINDICAȚII

Hipersensibilitate la peniciline și dihidrostreptomicină.

Nu se administrează la iepuri, cobai, hamsteri și alte ierbivore mici.

A nu se administra la animalele cu insuficiență renală.

5. REACȚII ADVERSE

În unele cazuri, este posibilă o erupție pe termen scurt, febră, vomă, tremur, anxietate și o coordonare slabă. Sunt posibile reacții pe termen scurt și mic la locul injectării. Reacții de hipersensibilitate.

6. SPECII ȚINTĂ

Bovine, porcine, câini și pisici.

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

Intramuscular în doză de 1-1,5 ml per 10 kg greutate corporală timp de 3 – 4 zile. Pentru asigurarea unei dozări corecte, trebuie determinată cu acuratețe greutatea corporală a animalelor, ori de câte ori este posibil, pentru a evita subdozarea.

8. PERIOADA DE AȘTEPTARE

Carne și organe - 30 zile.

Lapte - 3 zile (6 mulsori) de la ultimul tratament. Carnea și laptele obținute înainte de termenul indicat, se vor administra în hrana animalelor neproductive, în dependență de prescripția medicului veterinar .

9. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

Uscat, întuneric, loc inaccesibil copiilor, la o temperatură de 5°C până la 25°C.

Perioada de valabilitate – 2 ani.

După prima deschidere a flaconului produsul trebuie utilizat în decurs de 28 de zile, în condițiile de depozitare la o temperatură de 2°C 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 (*interdicții*)

Nu sunt.

12. PERIOADA DE VALABILITATE

2 ani.

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

Flacoane din sticlă închisă, sigilate cu dopuri de cauciuc sub o capsă de aluminiu, în volum de 10, 20, 100 și 250 ml.

15. DATA ULTIMEI REVIZUIRI A TEXTULUI

02.2019

NUMAI PENTRU UZ VETERINAR