

PROSPECTUL MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR

ERIPRIM BT

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 medicamentului de uz veterinar

Producător : Compania cu răspundere limitată "Belekotechnika", per. Promyshlennyi 9, 222823, p. Svisloci, districtul Pukhovicischii, regiunea Minsk, Republica Belarus.

Distribuitor: "NUTRITFARM" SRL, mun. Chișinău, str. Petru Rareș 77, Republica Moldova, office@nutritfort.md; telefon: +37379518904

2. Denumirea medicamentului de uz veterinar, concentrația și forma farmaceutică ale acestuia

2.1 Eriprim BT (Eriprimum BT).

2.2 Medicamentul reprezintă o pulbere hidrosolubilă de la culoarea albă spre crem.

2.3 1g de pulbere orală conține 0,05 g tilozină tartrat, 0,175 g sulfodimidină, 0,035 g trimetoprim, 300 000 U.I. colistină sulfat și excipienți.

3. Indicații terapeutice și farmacologie (pe specie țintă)

3.1 Medicamentul este destinat prevenirii și tratamentului animalelor de fermă cu infecții ale sistemului respirator (bronșită, pneumonie, bronhopneumonie), tubului digestiv (colibacterioză, salmoneloză), sistemul urogenital; cu rujet, clamidioză, micoplasmoză și alte boli ai căror agenți patogeni sunt sensibili față de medicament.

3.2 Eriprim BT este un medicament antibacterian complex. Substanțele active prezintă sinergie, sporind acțiunea reciprocă astfel extinzând spectrul activității antimicrobiene.

Medicamentul acționează bactericid împotriva microorganismelor gram-negative (*Escherichia coli*, *Klebsiella* spp., *Salmonela* spp., *Proteus* spp., *Campylobacter* spp., *Pseudomonas aeruginosa*, *Bordetella* spp., *Pasteurella* spp., *Haemophilus* spp., *Actinobacillus* spp., *Brucella* spp.) și bacterii gram pozitive (*Staphylococcus* spp., *Streptococcus* spp., *Listeria monocytogenes*, *Erysipelothrix suis*), micoplasme, clamidii și eimerii.

3.3 Tilozina este un antibiotic din grupa macrolidelor, care se combină cu subunitatea 50S a ribozomilor microorganismelor sensibile, inhibă sinteza proteinelor bacteriene, inhibă activitatea enzimelor translocazice prin care ribozomii sunt promovați de-a lungul lanțurilor polipeptidice în creștere, de-a lungul ARN-ului mesager.

Sulfadimidina și trimetoprimul perturbă restabilirea acidului trihidrofolic, inhibă sinteza bazelor purinice și pirimidinice determinând creșterea și reproducerea microorganismelor.

Colistina este un antibiotic din grupul polimixinelor care blochează componentele fosfolipide ale membranei citoplasmatică, perturbă structura acesteia astfel provoacă liza bacteriilor.

3.4 După administrarea orală a medicamentului, substanțele active, cu excepția colistinei, sunt absorbite din tractul gastrointestinal și pătrund în toate organele și țesuturile organismului animal, ating concentrații maxime în serul sanguin după 2-3 ore de la administrare. Concentrația terapeutică persistă în organismul animal timp de 12 ore.

Colistina nu este absorbită din tractul gastro-intestinal producând un efect antibacterian local.

4. Contraindicații

4.1 Contraindicațiile pentru folosirea medicamentului sunt sensibilitatea individuală crescută la componentele medicamentului, afecțiuni ale rinichilor și bolile hepatice. Este contraindicată utilizarea combinată a medicamentului cu medicamente care conțin derivați de sulf (tiosulfat de sodiu, unitiol) și acid para-aminobenzoic (novocaină și anestezină).

4.2 Medicamentul nu este prescris găinilor ouătoare în perioada de ouatului, precum și caprelor din cauza hipersensibilității acestora la trimetoprim.

5. Reacții adverse

5.1 În doze recomandate, medicamentul nu provoacă reacții adverse, cu toate acestea, sunt posibile reacții alergice la animale cu hipersensibilitate față de substanțele medicamentului. Când se administrează medicamentul în doze excesive și mai mult de șapte zile, este posibilă producerea disbacteriozei, leziuni renale, agranulocitoză.

5.2 În cazul reacțiilor alergice, administrarea medicamentului este sistată, se vor prescrie antihistaminice (allervet, tavegil), preparate de calciu (gluconat sau clorură de calciu), bicarbonat de sodiu.

6. Specii ținta

6.1 Medicamentul este folosit în tratamentul porcinelor, păsărilor, rumegătoarelor mari și mici.

7. Posologie pentru fiecare specie, metoda, modul de administrare

7.1 Medicamentul este administrat oral, prin metode individuale sau de grup, în următoarele doze:

- **Individual la rumegătoarele mari și mici, porci** - 0,1 g de medicament la 1 kg greutate corporală de două ori pe zi, 5-7 zile la rând. În grup - 1,5 kg de medicament la o tonă de furaj timp de 5-7 zile;
- **păsări** - 1,5 kg de medicament la o tonă de furaj sau 1 kg de medicament la 1000 de litri de apă timp de 3-5 zile. În timpul tratamentului, pasărele trebuie să primească doar apă, care conține medicamentul.

Amestecat cu alimente, medicamentul rămâne activ timp de două luni. Soluția preparată a medicamentului trebuie utilizată în 48 de ore.

8. Timpul de așteptare

8.1 Sacrificarea animalelor și a păsărilor pentru carne este permisă nu mai devreme de 8 zile după ultima administrare a medicamentului. Carnea animalelor sacrificate forțat înainte de expirarea timpului de așteptare poate fi utilizată pentru hrănirea animalelor cu blană.

Laptele poate fi eliberat în consumul uman nu mai devreme de 2 zile de la ultima administrare a medicamentului. Laptele colectat înainte de expirarea acestei perioade, este hrănit animalelor după fierbere în prealabil.

9. Precauții speciale pentru depozitare

9.1 Preparatul se păstrează în ambalajul producătorului din lista B, într-un loc uscat și întunecat, la o temperatură nu mai mare de + 30 ° C.

10. Precauții speciale pentru eliminarea medicamentului de uz veterinar neutilizat sau a deșeurilor provenite de la medicamentul de uz veterinar

10.1 Produsele veterinare fără etichetă, cu termenul de valabilitate expirat, deteriorate sau deschise, trebuie eliminate în conformitate cu cerințele legale în vigoare.

11. Atenționări speciale



11.1 Când lucrați cu medicamentul, trebuie să respectați măsurile de igienă personală și reglementările de siguranță.

12. Termenul de valabilitate

12.1 Termenul de valabilitate este 2 ani de la data fabricării cu respectarea condițiilor de depozitare.

12.2 Amestecat cu alimente, medicamentul rămâne activ timp de două luni.

12.3 Soluția preparată a medicamentului trebuie utilizată în 48 de ore.

13. Statutul legal

13.1 Se eliberează cu prescripție veterinară.

14. Natura și compoziția ambalajului primar

14.1 Preparatul este ambalat în pungi din polipropilenă metalizată a câte 100, 150, 200, 250, 500 și 1000 g

15. Data ultimei revizuirii a textului

19 / 03 / 2014

NUMAI PENTRU UZ VETERINAR

