

REZUMATUL CARACTERISTICILOR MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR

1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR

Eriprim BT (Eriprimum BT)

2. COMPOZIȚIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ

2.1 Compoziția calitativă și cantitativă

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.

2.2.1 Substanța activă: tilozină tartrat, sulfodimidină, trimetoprim, colistină sulfat

2.2.2 Excipienți: lactoză, glucoză, dextroză

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Pulbere orală

4. PARTICULARITĂȚI CLINICE

4.1 Specii-țintă:

Porcine, păsări, rumegătoare mari și mici.

4.2 Indicații pentru utilizare, cu specificarea speciilor-țintă

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.

4.3 Contraindicații:

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).

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

4.4 Atenționări speciale pentru fiecare specie-țintă:

Nu este cazul

4.5 Precauții speciale pentru utilizare

4.5.1 Precauții speciale pentru utilizare la animale:

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



4.5.2 Precauții speciale care trebuie luate de persoana care administrează medicamentul de uz veterinar la animale:

Atunci când se utilizează medicamentul este necesar să se respecte regulile generale de igienă și de siguranță la locul de muncă prevăzute cu preparatele de uz veterinar

4.6 Reacții adverse:

În doze recomandate, medicamentul nu provoacă reacții adverse, cu toate acestea, sunt posibile reacții alergice la animale cu hipersensibilitate față de substanțele medicamentului. 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.

4.7 Utilizare în perioada de gestație, lactație sau în perioada de ouat:

Nu este prescris găinilor ouătoare.

4.8 Interacțiuni cu alte medicamente de uz veterinar și alte forme de interacțiune:

Este contraindicată utilizarea combinată a medicamentului cu medicamente care conțin derivați de sulf (tiosulfat de sodiu, unitiol) și acid para-aminobenzoic (novocaină și anestezină).

4.9 Doză și calea de administrare

4.9.1 Doze: rumegătoarele mari și mici, porci - 0,1 g de medicament la 1 kg greutate corporală și 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.

4.9.2 Mod de administrare:

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, pasările trebuie să primească doar apă, care conține medicamentul.

4.10 Supradozare

Când se administrează medicamentul în doze excesive și mai mult de șapte zile, este posibilă producerea disbacteriozei, leziuni renale, agranulocitoză.

4.11 Perioada de așteptare:

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.



5. PROPRIETĂȚI FARMACOLOGICE

5.1 Proprietăți farmacodinamice:

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., *Lysteria monocytogenes*, *Erysipelothrix suis*), micoplasme, clamidii și eimerii.

5.1.1 Grupa farmacoterapeutică: antimicrobiene combinate

Codul ATC: QJ01EW

5.1.2 Mecanism de acțiune

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.

5.2 Proprietăți farmacocinetice

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.

6. PARTICULARITĂȚI FARMACEUTICE

6.1 Lista excipienților:

Lactoză, glucoză, dextroză

6.2 Incompatibilități:

Este contraindicată utilizarea combinată a medicamentului cu medicamente care conțin derivați de sulf (tiosulfat de sodiu, unitiol) și acid para-aminobenzoic (novocaină și anestezină).

6.3 Perioada de valabilitate:

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

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

Soluția preparată a medicamentului trebuie utilizată în 48 de ore.

6.4 Condiții speciale pentru depozitare:

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



6.5 Natura și compoziția ambalajului primar

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

6.6 Măsurile speciale pentru eliminarea medicamentelor de uz veterinar neutralizate, sau a deșeurilor provenite din utilizarea unor astfel de produse:

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

7. DEȚINĂTORUL CERTIFICATULUI DE ÎNREGISTRARE

Compania cu răspundere limitată "Belekotechnika", per. Promyshlennyi 9, 222823, p. Svisloci, districtul Pukhovicishii, regiunea Minsk, Republica Belarus, Telefon: +375 1713 70-716, e-mail: tam.korn@beleka.by

8. NUMĂRUL CERTIFICATULUI DE ÎNREGISTRARE

200035

9. DATA PRIMEI ELIBERĂRI A CERTIFICATULUI DE ÎNREGISTRARE

07 / 05 / 2020

10. DATA ULTIMEI REVIZUIRI A TEXTULUI

19 / 03 / 2014

