

4.5.1 Precauții speciale pentru utilizare la animale:

Înainte de utilizare flaconul cu medicament trebuie încălzit într-o baie de apă până la temperatura corpului animalului și agitat bine până se obține o suspensie omogenă.

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

Când lucrați cu medicamentul, trebuie să respectați măsurile de igienă personală și reglementările de siguranță în timpul manipulării preparatelor farmaceutice.

4.6 Reacții adverse:

În dozele recomandate, medicamentul nu provoacă reacții adverse. În cazul unei reacții alergice, administrarea medicamentului este sistată și sunt prescrise antihistaminice (difenhidramină, taveghil) și preparate cu calciu (clorură de calciu sau gluconat de calciu)

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

Femelelor gestante și lactante se administrează cu precauție și sub supravegherea mediului veterinar

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

Nu utilizați preparatul simultan cu agenți chimioterapici bacteriostatici.

4.9 Doză și calea de administrare

4.9.1 Doze:

1 ml la 10 kg greutate corporală

4.9.2 Mod de administrare:

Medicamentul este administrat la toate tipurile de animale intramuscular sau subcutanat la fiecare 48 de ore timp de 4-6 zile la o rată de 1 ml la 10 kg greutate corporală. Dacă doza de medicament depășește 20 ml, atunci medicamentul este administrat în două sau trei locuri de elecție.

4.10 Supradozare

În dozele recomandate, medicamentul nu provoacă reacții adverse. În caz de supradozare pot apărea inflamație la locul de elecție și reacții alergice, administrarea medicamentului este sistată și sunt prescrise antihistaminice (dimidrol, taveghil) și preparate cu calciu (clorură de calciu sau gluconat de calciu).

4.11 Perioada de așteptare:

Sacrificarea animalelor pentru carne este permisă peste 30 de zile de la ultima administrare a medicamentului. Carnea animalelor sacrificate forțat înainte de timpul de așteptare, poate fi utilizată pentru hrănirea animalelor carnivore. Laptele poate fi utilizat în alimentație nu mai devreme de 10 zile de la ultima administrare a medicamentului. Laptele colectat înainte de expirarea timpului de așteptare, poate fi utilizat pentru consumul animalelor, după tratarea termică.



5. PROPRIETĂȚI FARMACOLOGICE

5.1 Proprietăți farmacodinamice:

5.1.1 Grupa farmacoterapeutică: antimicrobiene

codul ATC: QJ01CA04

5.1.2 Mecanism de acțiune

Preparatul acționează bactericid inhibând transpeptidaza, întrerupe sinteza peptidoglukanului din peretele celular bacterian (proteina de rezistență a peretelui celular) în timpul diviziunii și creșterea microorganismului, determinând astfel liza microorganismelor.

5.1.3 Efecte farmacodinamice

Amoxicilina, care intră în componența medicamentului, este un antibiotic semisintetic din grupul penicinelor, prezentând o activitate cu spectru larg împotriva microorganismelor gram-pozitive și gram-negative, cum ar fi: spp Clostridium, Corynebacterium spp, Erysipelothrix rhusiopathiae, Listeria monocytogenes, Staphylococcus spp, Streptococcus spp., Actinobacillus spp., Escherichia coli, Salmonella spp., Fusobacterium spp., Haemophilus spp., Pasteurella spp., Leptospira spp., Klebsiella spp., Proteus spp., (cu excepția tulpinelor producătoare de penicilinază) rezistență față de medicament prezintă rickettsia, micoplasma și virușii.

5.1.4 Eficacitate și siguranță clinică

Pentru a nu diminua efectul terapeutic, se vor respecta termenii și dozele recomandate

5.2 Proprietăți farmacocinetice

După administrarea parenterală, medicamentul este bine absorbit de la locul injectării și penetrează în toate organele și țesuturile corpului. Concentrația maximă în sânge se atinge în 1-2 ore de la administrare și rămâne la nivelul terapeutic timp de 48 de ore. Medicamentul este eliminat din organism neschimbat, în principal prin rinichi, cu urină și în cantități mici cu bilă.

6 PARTICULARITĂȚI FARMACEUTICE

6.1 Lista excipienților:

Macrogolglycerol ricinoleate, Methylparaben, Propylparaben, Alcool benzilic și apă pentru injecții

6.2 Incompatibilități:

Nu utilizați preparatul simultan cu remedii chimioterapici bacteriostatici.

6.3 Perioada de valabilitate:

Termenul de valabilitate este de 2 ani de la data fabricației, în funcție de respectarea condițiilor de depozitare.

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

6.4 Condiții speciale pentru depozitare:

Preparatul se păstrează în ambalajul producătorului din lista B, într-un loc uscat și întunecat, la o temperatură de + 5 ° C până la + 25 ° C.



6.5 Natura și compoziția ambalajului primar

Preparatul este ambalat în flacoane de sticlă de 50, 100, 200, 250, 400, 450 și 500 ml.

6.6 Măsuri 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 utilizate în conformitate cu cerințele legale în vigoare

7. DEȚINĂTORUL CERTIFICATULUI DE ÎNREGISTRARE

Compania cu răspundere limitată "Belekotechnika", per. Promyshlenniy 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

200034

9. DATA PRIMEI ELIBERĂRI A CERTIFICATULUI DE ÎNREGISTRARE

07 /05 /2020

10. DATA ULTIMEI REVIZUIRI A TEXTULUI

30 / 10 /2015

