

PROSPECTUL MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR

GENTAM 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 "Belekotekhnika", 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 **Gentam BT** (Gentamum BT).

2.2 Medicamentul reprezintă o suspensie de culoare de la alb la maro-galben. Este permisă formarea unui sediment uniform, care ușor se transformă într-o suspensie omogenă după agitare.

2.3 1 ml suspensie injectabilă conține: 150 mg amoxicilină trihidrat, 40 mg gentamicină, excipienți și solvent.

3. Indicații terapeutice și farmacologie (pe specie țintă)

3.1 Medicamentul este destinat tratării animalelor cu boli ale căror agenți patogeni sunt sensibili la componentele medicamentului. Medicamentul este prescris în tratamentul animalelor cu boli respiratorii și gastrointestinale, sepsis, peritonită, pielonefrită, artrită, răni, complicații postoperatorii, mastită, endometrită și alte boli ale animalelor.

3.2 Combinația de antibiotice care alcătuiesc medicamentul, acționează bactericid împotriva microorganismelor gram-pozitive și gram-negative. Amoxicilina distruge peretele celular al microorganismelor, care asigură accesul la gentamicină în celulă și extinde spectrul de acțiune. Medicamentul nu acționează asupra anaerobilor, ciupercilor patogene, virușilor și protozoarelor.

3.3 Amoxicilina, parte a medicamentului, este un antibiotic semisintetic din grupele de peniciline, 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 ... , Streptococcus agalactiae, Actinobacillus spp., Escherichia coli, Salmonella spp., Fusobacterium spp., Haemophilus spp., Pasteurella spp., Leptospira spp., Klebsiella spp., Proteus spp., (cu excepția tulpini producătoare de penicilinază) rezistență față de medicament prezintă rickettsia, micoplasma și viruși.

Gentamicina posedă efect bactericid împotriva Escherichia coli, Klebsiella spp., Proteus spp., Enterobacter spp., Salmonella spp., Staphylococcus spp. (inclusiv a microorganismelor rezistente la penicilină). Gentamicina activ pătrunde prin membrana celulară bacteriană se leagă la subunitatea 30S ribozomal și inhibă sinteză proteinelor bacterilor patogene. Rezistența microbilor la medicament survine lent, iar tulpinile rezistente la acesta, sunt, de asemenea, rezistente la neomicină și kanamicină.

3.4 Când se administrează intramuscular, medicamentul este bine absorbit: concentrația bactericidă din ser se detectează după 30-60 de minute de la administrare și durează 20-24 ore. Componentele medicamentului se găsesc în concentrații terapeutice în rinichi, plămâni, în exudatele cavității pleurale și



peritoneale, penetrează prin placentă. Componentele medicamentului nu se metabolizează, se excretă prin rinichi (80-95%), se excretă parțial cu bila.

4. Contraindicații

4.1 Utilizarea concomitentă sau secvențială a medicamentului cu medicamente oto și nefrotice (streptomicina, kanamicina, neomicina) precum, diuretice și miorelaxante este contraindicată. Utilizarea combinată cu tetraciclina, macrolidele reduce activitatea antimicrobiană a medicamentului. Nu utilizați medicamentul în insuficiențe renale grave.

5. Reacții adverse

5.1 În dozele recomandate, medicamentul nu provoacă reacții adverse. La animalele cu sensibilitate individuală crescută, sunt posibile reacții alergice (dermatită, prurit, edem). În cazul apariției acestora, utilizarea medicamentului trebuie anulată și trebuie prescrisă terapia de desensibilizare (dimidrol, soluția de clorură de calciu).

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 țintă

6.1 Medicamentul este folosit pentru tratamentul cabalinelor, porcinelor, rumegătoarelor mari și mici, și tineretului acestora.

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

7.1 Medicamentul se administrează intramuscular o dată pe zi timp de 3-5 zile consecutiv în următoarele doze:

- **cai, bovine, porci, oi** - 0,8-1,0 ml la 10 kg de greutate vie;
- **viței, purcei, mânzi** - 1,0-1,2 ml pentru 10 kg de greutate vie.

La tratarea animalelor cu infecții respiratorii severe și salmoneloză, doza poate fi crescută la 1,5 ml la 10 kg de greutate vie. Înainte de utilizare, conținutul flaconului este bine agitat până când se obține o suspensie omogenă. Dacă doza de medicament depășește 20 ml pentru cai și bovine, 10 ml pentru viței, mânzi, porci și oi, medicamentul se inoculează în mai multe locuri de elecție.

8. Timpul de așteptare

8.1 Sacrificarea animalelor pentru carne este permisă nu mai devreme de 30 de zile de la încetarea utilizării medicamentului. Carnea de animalele sacrificate forțat înainte de expirarea timpului de așteptare, poate fi folosită pentru hrănirea carnivorelor.

Timpul de așteptare pentru laptele obținut de la animalele tratate este de 3 zile. Înainte de expirarea perioadei specificate, laptele poate fi administrat în alimentația animalelor după tratare termică.

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 de + 5 ° C până la + 25 ° 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.

13. Statutul legal

13.1 Se eliberează cu prescripție veterinară.

14. Natura și compoziția ambalajului primar

14.1 Medicamentul este eliberat în sticle de sticlă de 50, 100, 200, 250, 400, 450 și 500 ml.

15. Data ultimei revizuirii a textului

30 / 09 / 2016

NUMAI PENTRU UZ VETERINAR