

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 nemenționate în acest prospect.
- 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

PENIPROK, suspensie injectabilă

1 ml de medicament 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 mulșori) 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

În loc uscat, la întuneric, inaccesibil copiilor, 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

Orice medicament de uz veterinar neutilizat sau deșeu provenit din utilizarea unor astfel de medicamente 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)

Precauții speciale pentru utilizare la animale:

Datorită variabilității (de timp, geografice) în materie de susceptibilitate a bacteriilor în cazul utilizării medicamentului de uz veterinar, se recomandă recoltarea de probe bacteriologice și efectuarea testelor de susceptibilitate pentru microorganismele izolate de la animalele bolnave.



Dacă acest lucru nu este posibil, tratamentul trebuie să se efectueze pe baza informațiilor epidemiologice locale (regiune, fermă) referitoare la susceptibilitatea bacteriilor țintă. Utilizarea medicamentului de uz veterinar în afara instrucțiunilor poate duce la creșterea prevalenței rezistenței încrucisate.

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

Persoanele cu hipersensibilitate cunoscută la peniciline trebuie să evite contactul cu acest medicament.

În cazul contactului accidental cu ochii clățiți cu multă apă, solicitați imediat sfatul medicului și prezentați medicului prospectul medicamentului sau eticheta.

Când lucrați cu medicamentul, este necesar să respectați regulile generale de igienă personală și măsurile de siguranță prevăzute atunci când lucrați cu medicamente de uz veterinar.

Când lucrați cu medicamentul, este interzis să fumați, să beți, să mâncați. După manipularea medicamentului, spălați-vă bine mâinile cu apă și săpun.

Utilizare în perioada de gestație și lactație:

Medicamentele cu procain benzilpenicilin pot determina ocazional avort la scroafele gestante. A nu se utiliza la scroafe gestante.

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

Procain benzilpenicilina nu trebuie utilizată concomitent cu antibiotice bacteriostatice datorită posibilului antagonism al acțiunii bactericide al procain benzilpenicilinei cu aceste substanțe.

Supradozare:

Eliberarea bruscă de cantități mari de procaină în fluxul sangvin poate produce frisoane, vomă, incoordonare, febră și după una până la trei zile avort la scroafele gestante. Se vor respecta dozele recomandate.

Incompatibilități:

Tetraciclina, un antibiotic bacteriostatic, poate antagoniza efectul bactericid al penicilinei, și utilizarea concomitentă a acestor substanțe ar trebui să fie evitate.

Administrarea concomitentă de penicilină și probenecid crește și prelungește nivelurile serice de penicilină prin scăderea volumului aparent de distribuție și încetinirea ratei de excreție prin inhibarea competitivă a secreției tubulare renale de penicilină.

12. PERIOADA DE VALABILITATE

Perioada de valabilitate din data producerii – 2 ani, la o temperatură de 5°C până la 25°C.

Perioada de valabilitate după prima deschidere a flaconului medicamentului - trebuie utilizat în decurs de 28 de zile, în condițiile de depozitare la o temperatură de 2°C până la 8°C.

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



Agenția Națională pentru Siguranța Alimentelor
MD-2009, mun.Chîșinău, str.M.Kogălniceanu, 63
ÎNREGISTRAREA DE STAT
A MEDICAMENTELOR DE UZ VETERINAR
APROBAT

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

07/2022

NUMAI PENTRU UZ VETERINAR

