

PROSPECT

TILAN pulbere de uz intern

1. DENUMIREA ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI CERTIFICATULUI DE ÎNREGISTRARE ȘI ALE PRODUCĂTORULUI/FABRICANTULUI RESPONSABIL PENTRU ELIBERAREA SERIILOR MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR, DACĂ SUNT DIFERITE

Numele și adresa: „Medicamentum” SRL, R. Moldova, r. Anenii Noi,
s. Merenii Noi
telefon: +373 /265/ 62-3-17, 62-2-46, 62-4-39
e-mail: contact@medicamentum.md

2. DENUMIREA MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR

TILAN, pulbere de uz intern, numai de uz veterinar.

3. DECLARAȚIA SUBSTANȚEI ACTIVE ȘI A ALTOR INGREDIENTI

1,0 g pulbere conține:

Substanța activă:

Tilozină tartrat – 500 mg

Excipienți:

Lactoză – 500 mg

4. INDICAȚII TERAPEUTICE

Indicat pentru combaterea micoplasmozei respiratorii aviare și al sinuzitei contagioase la curci; în tratamentul infecțiilor aparatului respirator și genitourinar la bovine și suine, produse de bacteriile menționate, sensibile la tilozină; la fel indicat pentru tratamentul dezinteriei și pneumoniei enzootice la purcei și viței, în afecțiunile pulmonare produse de *Mycoplasma* sau *Pasteurella*.

5. CONTRAINDICAȚII

Nu se administrează în caz de hipersensibilitate la substanța activă sau la oricare dintre excipienți.

6. REACȚII ADVERSE

Nu sunt.

7. SPECII ȚINTĂ

Bovine, suine, păsări domestice.

8. POSOLOGIE PENTRU FIECARE SPECIE, CALE DE ADMINISTRARE ȘI MOD DE ADMINISTRARE

Se va administra per os (oral), în prelabil medicamentul de uz veterinar se dizolvă în apa de băut (apa medicamentată fiind preparată în ziua administrării).

Păsări domestice (pui de găină, găini, curci): 1 g în 1 litru apă, 3 – 5 zile consecutiv, în dependență de măsura îmbolnăvirii;

Suine (purcei): 0,25 – 0,5 g la 1 litru apă, 3 – 5 zile consecutiv în dependență de măsura îmbolnăvirii, tratarea trebuie prelungită încă cel puțin o zi de la încetarea diareei.

Bovine (viței): 1 g în 1 litru apă de 2 ori pe zi, 7–14 zile consecutiv.

9. RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

Ținând cont de modul de administrare și faptul că absorbția de apă depinde de starea clinică a păsărilor, pentru a asigura o doză corectă, concentrația de medicament trebuie ajustată în funcție de consumul de apă de zi cu zi.

10. PERIOADA DE AȘTEPTARE



Nu se vor utiliza în consumul uman ouăle obținute de la găinile aflate în tratament.

Carne de pui, de găină – 24 ore;

Carne de curcă – 5 zile;

Carne de suine și bovine – 14 zile.

11. PRECAUȚII SPECIALE DE DEPOZITARE

A nu se lăsa la îndemâna copiilor.

A se păstra în loc uscat, la temperatura 18 - 25°C, ferit de lumină.

A nu se utiliza după data expirării marcată pe ambalaj.

Perioada de valabilitate în ambalaj original – 24 luni.

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar – 3 luni.

Perioada de valabilitate după diluare în apă de băut – 24 ore.

12. ATENȚIONĂRI SPECIALE

Atenționări speciale pentru fiecare specie țintă:

Nu există.

Precauții speciale pentru utilizare la animale:

Utilizarea medicamentului de uz veterinar trebuie să se bazeze pe sensibilitatea bacteriilor izolate în teren.

Dacă acest lucru nu este posibil, tratamentul trebuie să se efectueze pe baza informațiilor epidemiologice locale (regiune, fermă) referitoare la sensibilitatea bacteriilor țintă.

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

Personalul cu hipersensibilitate cunoscută la tilozină sau la excipientul medicamentului de uz veterinar trebuie să evite contactul cu acest medicament.

Pentru a se preveni orice efecte neplăcute, la manipularea medicamentului de uz veterinar se recomandă purtarea mănușilor, a ochelarilor de protecție și măștilor de protecție pentru pulberi.

În caz de ingestie accidentală a medicamentului de uz veterinar sau dacă apar simptome caracterizate prin prurit cutanat sau iritații ale pielii, adresați-vă imediat la medic și prezentați eticheta sau prospectul de utilizare a medicamentului de uz veterinar.

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

În urma studiilor efectuate pe animalele de laborator nu s-au observat efecte teratogene, embriotoxice sau materno-toxice ca urmare a administrării medicamentului de uz veterinar.

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

Nu se poate asocia cu antibiotice din grupa cloramfenicolilor (florfenicol, tiamfenicol) sau a lincosamidelor (lincomicina, clindamicina).

Manifestă sinergism cu sulfamidele. Se poate asocia cu anticoccidienele de prevenție, inclusiv cu ionoforii.

Supradozare:

Supradozarea poate produce tulburări gastrointestinale manifestate prin diaree și/sau vomă.

Se îndepărtează imediat apa medicamentată. Se supraveghează clinic animalele și la nevoie se intervine cu tratamentul pentru susținerea funcțiilor vitale.

Incompatibilități:

Incompatibilitate farmacodinamică cu betalactamidele și lincosamidele.

În absența studiilor de compatibilitate, acest medicament de uz veterinar nu trebuie administrat concomitant cu alte medicamente de uz veterinar.

13. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU ELIMINAREA MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR NEUTILIZAT SAU A DEȘEURILOR PROVENITE DE LA MEDICAMENTUL DE UZ VETERINAR

Medicamentul de uz veterinar nu trebuie aruncat în apele reziduale sau împreună cu resturi menajere. Orice medicament de uz veterinar neutilizat sau deșeu provenit din utilizarea lor, trebuie eliminate în conformitate cu cerințele locale.



Animalele tratate vor fi menținute în adăposturi pe toată durata tratamentului, iar dejecțiile de la acestea se vor colecta și nu se vor utiliza în fertilizarea solului.

14. DATE ÎN BAZA CĂRORA A FOST APROBAT ULTIMA DATĂ PROSPECTUL

29.05.2023

15. ALTE INFORMAȚII

Natura și compoziția ambalajului primar:

Pungi termosudabile de peliculă tip GK 50/12 PE/7 μm Alu/25 PE cu capacitatea de: 3 g și 1 kg.

Se eliberează numai pe bază de prescripție veterinară.

Pentru orice informații referitoare la acest medicament de uz veterinar, vă rugăm să contactați reprezentantul local al deținătorului certificatului de înregistrare.

