

10/000/00.1



REZUMATUL CARACTERISTICILOR PRODUSULUI



1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Cefshot DC 250 mg, Suspensie intramamară pentru bovine

2. COMPOZIȚIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ

Fiecare seringă intramamară de 3 g, conține:

Substanță activă:

Cefaloniu 250 mg (sub forma de dihidrat de cefaloniu)

Pentru lista completă a excipienților, vezi secțiunea 6.1.

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Suspensie intramamară.

Suspensie de culoare alb închis până la brun.

4. PARTICULARITĂȚI CLINICE

4.1 Specii țintă

Bovine (vacile de lapte în perioada de repaus mamar)

4.2 Indicații pentru utilizare, cu specificarea speciilor țintă

Pentru tratamentul mastitelor subclinice în perioada repausului mamar și pentru prevenirea noilor infecții bacteriene ale ugerului, pe tot parcursul repausului mamar, determinate de *Staphylococcus aureus*, *Streptococcus agalactiae*, *Streptococcus dysgalactiae*, *Streptococcus uberis*, *Trueperella pyogenes*, *Escherichia coli* și *Klebsiella spp.*

4.3 Contraindicații

Nu se administrează la animalele cu hipersensibilitate cunoscută la cefalosporine, alte antibiotice betalactamice sau la oricare dintre excipienți.

4.4 Atenționări speciale pentru fiecare specie țintă

Nu sunt.

4.5 Precauții speciale pentru utilizare

Precauții speciale pentru utilizare la animale

Utilizarea produsului trebuie să se bazeze pe testarea sensibilității bacteriilor izolate de la animale. Dacă aceasta nu este posibil, terapia trebuie să se bazeze pe informațiile epidemiologice locale (regionale, la nivel de fermă) cu privire la sensibilitatea speciilor bacteriene țintă.

Trebuie luate în considerare politicile oficiale antimicrobiene naționale și regionale, atunci când se utilizează produsul.

Utilizarea produsului, în afara instrucțiunilor din RCP poate crește prevalența bacteriilor rezistente la cefaloniu și poate scăde eficacitatea tratamentului cu alte antibiotice betalactamice.

Eficacitatea produsului a fost stabilită numai pentru patogenii menționați la secțiunea 4.2 "Indicații pentru utilizare". În consecință, după perioada de repaus mamar, pot apărea mastite acute grave (posibil fatale), datorate altor agenți patogeni, mai ales *Pseudomonas aeruginosa*. Trebuie respectate bunele practici de igienă, pentru a reduce acest risc; vacile trebuie adăpostite în padoc igienic, departe de zonele de mulș și verificate în mod regulat, câteva zile după instalarea perioadei de repaus mamar.



Precauții speciale care trebuie luate de persoana care administrează produsul medicinal la animale

Spațiu liber după utilizarea produsului.

Penicilinele și cefalosporinele pot produce hipersensibilitate (alergie) în urma injectării, inhalării, ingestiei sau al contactului cutanat. Hipersensibilitatea la peniciline poate determina reacții încrucișate cu cefalosporinele și invers. Reacțiile alergice la aceste substanțe, în mod ocazional pot evolua foarte grav.

- Nu se va manipula acest produs de către persoanele cu sensibilitate cunoscută sau dacă au fost avertizate de medic să nu lucreze cu astfel de produse.
- Manipularea acestui produs se face cu grijă pentru a evita expunerea, luând în calcul toate precauțiile recomandate.
- Dacă observați apariția de simptome ca urmare a expunerii cum ar fi: erupții cutanate, trebuie să consultați un medic și să îi prezentați acest avertisment. Umflarea feței, buzelor, a ochilor sau dificultăți în respirație sunt simptome mai serioase și necesită atenție medicală urgentă.

4.6 Reacții adverse (frecvență și gravitate)

În cazuri foarte rare, la unele animale, s-au observat reacții de hipersensibilitate imediată (suorescitare, tremur, inflamarea glandei mamare, a pleoapelor și buzelor). Aceste reacții se pot agrava până la moarte.

Frecvența reacțiilor adverse a fost definită utilizând următoarea convenție:

- foarte comune (mai mult de 1 la 10 animale care au prezentat reacții adverse în timpul unui singur tratament)
- comune (mai mult de 1, dar mai puțin de 10, la 100 animale):
- necomune (mai mult de 1, dar mai puțin de 10, la 1000 animale)
- rare (mai mult de 1, dar mai puțin de 10, la 1000 animale):
- foarte rare (mai puțin de 1, la 1000 animale, incluzând rapoartele izolate)

4.7 Utilizare în perioada de gestație sau lactație

A nu se utiliza în timpul lactației.

4.8 Interacțiuni cu alte produse medicinale sau alte forme de interacțiune

Cefalosporinele nu trebuie administrate împreună cu antimicrobiene bacteriostatice. Utilizarea concomitentă a cefalosporinelor și medicamentelor nefrotoxice poate crește toxicitatea renală.

4.9 Cantități de administrat și calea de administrare

Pentru utilizare intramamară.

O singură administrare a conținutului unei seringi (250 mg cefaloniu) introdusă în canalul mamelonar, al fiecărui sfert mamar, imediat după ultima mulsoare a lactației.

După finalizarea mulsoarii se va curăța și dezinfecta vârful mamelonului cu șervețelul de curățare furnizat. Îndepărtați capacul în totalitate, ținând corpul seringii cu o mână și cu degetul apăsați de-a lungul capacului până ce acesta se ridică. Aveți grijă să nu contaminați vârful. De asemenea nu îndoiți vârful.

Introduceți vârful în canalul mamelonar și apăsați constant pe pistonul seringii până când toată doza a fost introdusă. Ținând vârful mamelonului cu o mână, cu cealaltă masăți ușor în sus, pentru a facilita dispersarea antibioticului în sfertul respectiv. După inoculare, este recomandat să înmuiați mameloanele într-un preparat antiseptic special pentru acest scop.



4.10 Supradozare (simptome, proceduri de urgență, antidoturi), după caz

Nu este cazul.

4.11 Timp de așteptare

Carne și organe:

21 de zile

Lapte:

- 96 de ore după fătare dacă perioada de repaus mamar este mai mare de 54 zile.
- 58 de zile după tratament dacă perioada de repaus mamar este mai mică sau egală cu 54 zile.

5. PROPRIETĂȚI FARMACOLOGICE

Grupa farmacoterapeutică: Alte antibacteriene β – lactamice pentru utilizare intramamară, cefalosporine, prima generație.

Codul ATC vet – QJ51DB90

5.1 Proprietăți farmacodinamice

Cefaloniu este o substanță antibacteriană din grupa cefalosporinelor din prima generație care acționează ca inhibitor al sintezei peretelui celular (mod de acțiune bactericid).

Sunt cunoscute trei mecanisme de rezistență la cefalosporine: permeabilitate redusă a peretelui celular, inactivare enzimatică și absența situsurilor de cuplare specifică cu penicilina.

La bacteriile Gram-pozitive, în special la stafilococi, mecanismul principal de rezistență la cefalosporine este prin alterarea proteinelor de cuplare cu penicilina. La bacteriile Gram-negative, rezistența bacteriană poate consta în producția de beta-lactamaze (cu spectru larg sau prelungit).

Cefaloniu este activ împotriva: *Staphylococcus aureus*, *Streptococcus agalactiae*, *Streptococcus dysgalactiae*, *Streptococcus uberis*, *Trueperella pyogenes*, *Escherichia coli* și *Klebsiella spp.*

5.2 Particularități farmacocinetice

Cefaloniu este absorbit extensiv, dar încet, la nivelul ugerului și excretat în principal prin urină. Substanța activă, în proporție de 7-13% este eliminată prin urină, în fiecare dintre primele trei zile post dozare, în timp ce excreția zilnică prin fecale este $< 1\%$, pentru aceeași perioadă.

Concentrația medie sanguină rămâne constantă în timpul celor aproximativ 10 zile după dozare, ce constă în absorbția încreștată, dar prelungită de cefaloniu, de la nivelul ugerului.

Persistența pe termen lung de cefaloniu, la nivelul ugerului pe perioada de repaus, a fost examinată pe o perioadă de 10 săptămâni după infuzare.

6. PARTICULARITĂȚI FARMACEUTICE

6.1 Lista excipienților

Distearat de aluminiu

Parafină lichidă

6.2 Incompatibilități

Nu se cunosc.

6.3 Perioadă de valabilitate



Valabilitatea produsului medicinal veterinar, așa cum este ambalat pentru comercializare: 3 ani.

Precauții speciale pentru depozitare

6.5 Natura și compoziția ambalajului primar

Seringi pentru administrare intramamară, culoare albă, doză unică, 3 g, din polietilenă cu capac de polietilenă.

Dimensiunile ambalajului:

Cutii de carton ce conțin 24 seringi intramamare.

Găleți ce conțin 120 seringi intramamare.

Toate ambalajele conțin servetele pentru curățat.

Nu toate dimensiunile de ambalaj pot fi comercializate.

6.6 Precauții speciale pentru eliminarea produselor medicinale veterinare neutilizate sau a deșeurilor provenite din utilizarea unor astfel de produse

Orice produs medicinal veterinar neutilizat sau deșeu provenit din utilizarea unor astfel de produse trebuie eliminate în conformitate cu legislația în vigoare.

7. DEȚINĂTORUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

Zoetis Belgium SA

Rue Laid Burniat 1,

1348 Louvain-la-Neuve,

Belgia

8. NUMĂRUL (NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

9. DATA PRIMEI AUTORIZĂRI/REÎNNOIRII AUTORIZAȚIEI

10. DATA REVIZUIRII TEXTULUI

INTERDICȚII PENTRU VÂNZARE, ELIBERARE ȘI SAU UTILIZARE

Nu este cazul.

INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL SECUNDAR

Cutie de carton x 24 seringi

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Cefshot DC 250 mg, suspensie intramamară pentru bovine.
Cefaloniu (sub forma de cefaloniu dihidrat)

2. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR SUBSTANȚE

Fiecare seringă intramamară de 3 g conține:

Substanța activă:

Cefaloniu 250 mg (sub forma de cefaloniu dihidrat)

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Suspensie intramamară.

4. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI

24 seringi intramamare și servetețe pentru curățat.

5. SPECII ȚINTĂ

Bovine (vacii de lapte în perioada de repaus mamar)

6. INDICAȚIE (INDICAȚII)

Pentru tratamentul mamitelor afectate în perioada repausului mamar și pentru prevenirea noilor infecții bacteriene ale mamitelor pe tot parcursul repausului mamar, determinate de *Staphylococcus aureus*, *Streptococcus agalactiae*, *Streptococcus dysgalactiae*, *Streptococcus uberis*, *Tricloperella pyogenes*, *Escherichia coli* și *Klebsiella spp*.

7. MOD ȘI CALE DE ADMINISTRARE

Citiți prospectul înainte de utilizare.

8. TIMP DE AȘTEPTARE

Carne și organe:

21 de zile

Lapte:

- 96 de ore după fătare dacă perioada de repaus mamar este mai mare de 54 zile.
- 58 de zile după tratament dacă perioada de repaus mamar este mai mică sau egală cu 54 zile.

9. ATENȚIONARE (ATENȚIONĂRI) SPECIALĂ (SPECIALE), DUPĂ CAZ

Citiți prospectul înainte de utilizare.

10. DATA EXPIRĂRII

EXP {lună/an}

11. CONDIȚII SPECIALE DE DEPOZITARE



12. CATEGORIA SPECIALĂ PENTRU ELIMINAREA PRODUSELOR NEUTILIZATE ȘI DEȘEURILOR, DUPĂ CAZ

Orice produs medicinal veterinar neutilizat sau deșeu provenit din utilizarea unor astfel de produse trebuie eliminate în conformitate cu cerințele legislative în vigoare.

13. MENȚIUNEA „NUMAI PENTRU UZ VETERINAR” ȘI CONDIȚII SAU RESTRICȚII PRIVIND ELIBERAREA ȘI UTILIZAREA, după caz

Numai pentru uz veterinar.
Se eliberează numai cu prescripție veterinară.

14. MENȚIUNEA „A NU SE LĂSA LA ÎNDEMÂNA ȘI VEDEREA COPIILOR”

A nu se lăsa la îndemâna și vederea copiilor.

15. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

Zoetis Belgium SA
Rue Laid Burniat 1,
1348 Louvain-la-Neuve,
Belgia

16. NUMĂRUL (NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

17. NUMĂRUL DE FABRICAȚIE AL SERIEI DE PRODUS

<Batch> <Lot> <BN> {number}



INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL SECUNDAR
Găleată x 120 seringi

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Cefshot DC 250 mg, suspensie intramamară pentru bovine.
Cefaloniu (sub forma de cefaloniu dihidrat)

2. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR SUBSTANȚE

Fiecare seringă intramamară de 3 g conține:
Substanța activă:
Cefaloniu 250 mg (sub forma de cefaloniu dihidrat)

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Suspensie intramamară.

4. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI

120 seringi intramamare și servetețe pentru curățat.

5. SPECII ȚINTĂ

Bovine (vacii de lapte în perioada de repaus mamar)

6. INDICAȚIE (INDICAȚII)

Repausul mamei este indicat în perioada repausului mamar și pentru prevenirea necilor
infecții bacteriene ale ugerului, pe tot parcursul repausului mamar, determinate de *Staphylococcus*
aureus, *Streptococcus agalactiae*, *Streptococcus dysgalactiae*, *Streptococcus uberis*, *Trueperella*
pyogenes, *Escherichia coli* și *Klebsiella spp*

7. MOD ȘI CALE DE ADMINISTRARE

Citiți prospectul înainte de utilizare.

8. TIMP DE AȘTEPTARE

Carne și organe:
21 de zile

Lapte:

- 96 de ore după fătare dacă perioada de repaus mamar este mai mare de 54 zile.
- 58 de zile după tratament dacă perioada de repaus mamar este mai mică sau egală cu 54 zile.

9. ATENȚIONARE (ATENȚIONĂRI) SPECIALĂ (SPECIALE), DUPĂ CAZ

Citiți prospectul înainte de utilizare.

10. DATA EXPIRĂRII

EXP {lună/an}

11. CONDIȚII SPECIALE DE DEPOZITARE

A nu se congela

**11. SPECIALE PENTRU ELIMINAREA PRODUSELOR NEUTILIZATE
SAU DEȘEURILOR, DUPĂ CAZ**

Orice produs medicinal veterinar neutilizat sau deșeu provenit din utilizarea unor astfel de produse trebuie eliminate în conformitate cu cerințele legislative în vigoare.

**13. MENȚIUNEA „NUMAI PENTRU UZ VETERINAR” ȘI CONDIȚII SAU RESTRICȚII
PRIVIND ELIBERAREA ȘI UTILIZARE, după caz**

Numai pentru uz veterinar.

Se eliberează numai cu prescripție veterinară.

14. MENȚIUNEA „A NU SE LĂSA LA ÎNDEMÂNA SI VEDEREA COPIILOR”

A nu se lăsa la îndemâna și vederea copiilor.

15. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

Zoetis Belgium SA
Rue Laid Burniat 1,
1348 Louvain-la-Neuve,
Belgia

16. NUMĂRUL (NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

17. NUMĂRUL DE FABRICAȚIE AL SERIEI DE PRODUS

<Batch> <Lot> <BN> {number}

INFORMAȚII MINIME CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE UNITĂȚILE MICI DE AMBALAJ PRIMAR

Seringă din polietilenă.



1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Cefshot DC 250 mg, suspensie intramamară pentru bovine.
Cefaloniu (sub forma de cefaloniu dihidrat)

2. CANTITATEA DE SUBSTANȚĂ (SUBSTANȚE) ACTIVĂ (ACTIVE)

Cefaloniu 250 mg (sub forma de cefaloniu dihidrat)

3. CONȚINUT PE UNITATE DE GREUTATE, VOLUM SAU NUMĂR DE DOZE

3 g

4. CALE (CĂI) DE ADMINISTRARE

~~Pentru administrare intramamară!~~

5. TIMP DE AȘTEPTARE

Carne și organe:
21 de zile

Lapte:

- 96 de ore după fătare dacă perioada de repaus mamar este mai mare de 54 zile.
- 58 de zile după tratament dacă perioada de repaus mamar este mai mică sau egală cu 54 zile.

6. NUMĂRUL SERIEI

< Serie> < Lot> < BN> {număr}

7. DATA EXPIRĂRII

< EXP {lună/an}>

8. MENȚIUNEA „NUMAI PENTRU UZ VETERINAR”

Numai pentru uz veterinar.



B. PROSPECT



PROSPECT
Cefshot DC 250 mg, Suspensie intramamară pentru bovine

1. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE ȘI A DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE FABRICARE, RESPONSABIL PENTRU ELIBERAREA SERIILOR DE PRODUS, DACĂ SUNT DIFERITE

Deținătorul autorizației de comercializare

Zoetis Belgium SA
Rue Laid Burniat 1,
1348 Louvain-la-Neuve,
Belgia

Producător pentru eliberarea seriei:

Cross Vet Pharm Group, Ltd.
Broomhill Road
Tallaght
Dublin 24
Irlanda

2. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Cefshot DC 250 mg, suspensie intramamară pentru bovine.
Cefaloniu (sub forma de cefaloniu dihidrat)

3. DECLARAREA (SUBSTANȚEI) SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR INGREDIENTE (INGREDIENTI)

Fiecare seringă intramamară de 3 g, conține:

Substanță activă:

Cefaloniu 250 mg (sub forma de dihidrat de cefaloniu)

Excipienți:

Distearat de aluminiu
Parafină lichidă.

Suspensie de culoare alb închis până la brună.

4 INDICAȚIE (INDICAȚII)

Pentru tratamentul mastitelor subclinice în perioada repausului mamă și pentru prevenirea noilor infecții bacteriene ale ugerului, pe tot parcursul repausului mamă, determinate de *Staphylococcus aureus*, *Streptococcus agalactiae*, *Streptococcus dysgalactiae*, *Streptococcus uberis*, *Trueperella pyogenes*, *Escherichia coli* și *Klebsiella spp.*

5. CONTRAINDICAȚII

Nu se administrează la animalele cu hipersensibilitate cunoscută la cefalosporine, alte antibiotice betalactamice sau la oricare dintre excipienți.

6. REACȚII ADVERSE

În cazuri foarte rare la unele animale s-au observat reacții de hipersensibilitate imediată (surescitare, tremur, inflamație a glandei mamare, a pleoapelor și buzelor). Aceste reacții se pot agrava până la moarte.

Frecvența reacțiilor adverse a fost definită utilizând următoarea convenție:

- foarte comune (mai mult de 1 la 10 animale care au prezentat reacții adverse în timpul unui singur tratament)
- comune (mai mult de 1, dar mai puțin de 10, la 100 animale):
- necomune (mai mult de 1, dar mai puțin de 10, la 1000 animale)
- rare (mai mult de 1, dar mai puțin de 10, la 1000 animale):
- foarte rare (mai puțin de 1, la 1000 animale, incluzând rapoartele izolate)

Dacă observați reacții grave sau alte efecte care nu sunt menționate în acest prospect, vă rugăm informați medicul veterinar.

7. SPECII ȚINTĂ

Bovine (vacii de lapte în perioada de repaus mamar).

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

Pentru utilizare intramamară.

O singură administrare a conținutului unei seringi (250 mg cefaloniu) introdusă în canalul mamelonar, al fiecărui sfert mamar, imediat după ultima mulsoare a lactației.

După finalizarea mulsoarii, se va curăța și dezinfecta vârful mamelonului cu șervețelul de curățare furnizat. Îndepărtați capacul în totalitate, ținând corpul seringii cu o mână și cu degetul apăsați de-a lungul capacului până ce acesta se ridică. Aveți grijă să nu contaminați vârful. De asemenea nu îndoiți vârful.

Introduceți vârful în canalul mamelonar și apăsați constant pe pistonul seringii până când toată doza a fost introdusă. Ținând vârful mamelonului cu o mână, cu cealaltă masați ușor în sus, pentru a facilita dispersarea antibioticului în sfertul respectiv. După inoculare, este recomandabil să înmuiati mameloanele într-un preparat antiseptic special pentru acest scop.

9. RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

10. TIMP DE AȘTEPTARE

Carne și organe:

21 de zile

Lapte:

- 96 de ore după fătare dacă perioada de repaus mamar este mai mare de 54 zile.
- 58 de zile după tratament dacă perioada de repaus mamar este mai mică sau egală cu 54 zile.

11. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A nu se lăsa la îndemâna și vederea copiilor.

A nu se congela.

A nu se utiliza după data expirării produsului medicinal veterinar care este menționată pe etichetă cutiei de carton sau galeata și a seringii după EXP. Data expirării se referă la ultima zi a lunii.

12. ATENȚIONARE (ATENȚIONĂRI) SPECIALĂ (SPECIALE)

Atenționări speciale pentru fiecare specie țintă

Nu sunt.

Precauții speciale pentru utilizare la animale

Utilizarea produsului trebuie să se bazeze pe testarea sensibilității bacteriilor izolate de la animale. Dacă aceasta nu este posibil, terapia trebuie să se bazeze pe informațiile epidemiologice locale (regionale, la nivel de fermă) cu privire la sensibilitatea speciilor bacteriene țintă.

Trebuie luate în considerare politicile oficiale antimicrobiene naționale și regionale, atunci când se utilizează produsul.

Utilizarea produsului, în afara instrucțiunilor din RCP poate crește prevalența bacteriilor rezistente la cefalonium și poate scăde eficacitatea tratamentului cu alte antibiotice betalactamice.

Eficacitatea produsului a fost stabilită numai pentru patogenii menționați la secțiunea 4.2 “Indicații pentru utilizare”. În consecință, după perioada de repaus mamar, pot apare, mastite acute grave (posibil fatale), datorate altor agenți patogeni, mai ales *Pseudomonas aeruginosa*. Trebuie respectate bunele practici de igienă, pentru a reduce acest risc; vacile trebuie adăpostite în padoc igienic, departe de zonele de muls și verificate în mod regulat, câteva zile după instalarea perioadei de repaus mamar.

Precauții speciale care trebuie luate de persoana care administrează produsul medicinal veterinar la animale

Spălați mâinile după utilizarea produsului.

Penicilinele și cefalosporinele pot produce hipersensibilitate (alergie) în urma injectării, inhalării, ingestiei sau al contactului cutanat. Hipersensibilitatea la peniciline poate determina reacții încrucișate cu cefalosporinele și invers. Reacțiile alergice la aceste substanțe, în mod ocazional pot evolua foarte grav.

- Nu se va manipula acest produs de către persoanele cu sensibilitate cunoscută sau dacă au fost avertizate de medic să nu lucreze cu astfel de produse.
- Manipularea acestui produs se face cu grijă pentru a evita expunerea, luând în calcul toate precauțiile recomandate.
- Dacă observați apariția de simptome ca urmare a expunerii cum ar fi: erupții cutanate, trebuie să consultați un medic și să îi prezentați acest avertisment. Umflarea feței, buzelor, a ochilor sau dificultăți în respirație sunt simptome mai serioase și necesită atenție medicală urgentă.

Utilizare în perioada de gestație sau lactație

A nu se utiliza la vacile în lactație.

Interacțiuni cu alte produse medicinale sau alte forme de interacțiune

Cefalosporinele nu trebuie administrate împreună cu antimicrobiene bacteriostatice. Utilizarea concomitentă a cefalosporinelor și medicamentelor nefrotoxice poate crește toxicitatea renală.

Supradozare (simptome, proceduri de urgență, antidoturi), după caz

Nu este cazul.

Incompatibilități

Nu se cunosc.

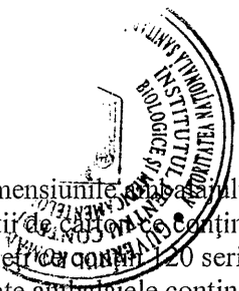
13. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU ELIMINAREA PRODUSULUI NEUTILIZAT SAU A DEȘEURILOR, DUPĂ CAZ

Orice produs medicinal veterinar neutilizat sau deșeu provenit din utilizarea unor astfel de produse trebuie eliminate în conformitate cu cerințele legislative în vigoare.

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

15. ALTE INFORMAȚII





Dimensiunile ambalajului:
Cutii de carton conțin 24 seringi intramamare.
Găleți de carton conțin 120 seringi intramamare.
Toate ambalajele conțin servetele pentru curățat.

Nu toate dimensiunile de ambalaj pot fi comercializate.

Pentru orice informații referitoare la acest produs medicinal veterinar, vă rugăm să contactați reprezentantul local al deținătorului autorizației de comercializare.

Zoetis România SRL

Willbrook Platinum Business & Convention Center
Sos. București - Ploiești, nr. 172-176, Corp B, Etaj 5,
Sector 1, 013686, București, România
Tel: + 40 21 207 17 70
Fax: + 40 21 207 17 71

