

ANEXA I

REZUMATUL CARACTERISTICILOR PRODUSULUI

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

NEMICINA 500.000 UI/g pulbere pentru administrare în apa de băut /lapte

2. COMPOZIȚIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ

Fiecare g contine:

Substanță activă:

Sulfat de neomicină.....500.000 UI

Excipienți:

Compoziția calitativă a excipientilor și a altor constituenți
Dioxid de siliciu coloidal anhidru
Lactoză monohidrat

Pulbere de culoare ușor gălbui.

3. INFORMAȚII CLINICE

3.1 Specii țintă

Bovine (viței), oi (miei), porci, găini (broileri, găini ouătoare) și curcani.

3.2 Indicații de utilizare pentru fiecare specie țintă

Viței, miei, porci, broileri, găini ouătoare și curcani:
Tratamentul infecțiilor intestinale cauzate de *E. Coli*.

3.3 Contraindicații

- Nu se utilizează în cazurile de hipersensibilitate la substanța activă, la orice altă aminoglicozidă sau la oricare dintre excipienți.
- Nu se utilizează concomitant cu diuretice puternice și cu medicamente care pot afecta rinichii.
- Nu se utilizează în cazul animalelor cu insuficiență renală și hepatică sau cu tulburări de auz și de echilibru.
- Nu se combină cu alte aminoglicozide sau antibiotice bacteriostatice.
- Este contraindicat tratamentul simultan cu miorelaxante fără diminuarea prealabilă a dozei.
- Nu se utilizează în cazul animalelor gestante.
- Nu se administrează pe cale orală animalelor rumegătoare.

3.4 Atenționări speciale

S-a demonstrat o rezistență încrucisată între neomicină și kanamicină și o rezistență încrucisată parțială cu gentamicina la patogeni țintă. Trebuie evaluată cu atenție utilizarea produsului medicinal veterinar, în cazul în care testele de susceptibilitate au demonstrat rezistență la aceste aminoglicozide, întrucât poate avea loc o reducere a eficienței produsului.

Nivelul de rezistență la neomicină depinde de frecvența utilizării produsului medicinal în unitatea respectivă. În fermele în care neomicina a fost administrată deja de mai multe ori în furaje sau în apă de băut, pot apărea rate mari de rezistență.

3.5 Precauții speciale pentru utilizare

Precăutii speciale pentru utilizarea în siguranță la speciile țintă:

Utilizarea produsului ar trebui să se bazeze pe identificarea și testarea susceptibilității agenților patogeni țintă. Dacă acest lucru nu este posibil, terapia ar trebui să se bazeze pe informații epidemiologice și pe cunoștințele cu privire la susceptibilitatea agenților patogeni țintă la nivel de fermă sau la nivel local/regional.

Produsul trebuie administrat în conformitate cu politicile antimicrobiene oficiale, naționale și regionale.

Un antibiotic cu un risc scăzut de selectare a rezistenței la microbiene (categoria AMEG) ar trebui să fie utilizat ca tratament de primă linie, dacă testele de susceptibilitate indică eficacitatea posibilă a unui asemenea abordări.

Terapia cu antibiotice cu spectru restrâns și cu un risc scăzut de selectare a rezistenței la antimicrobiene ar trebui să fie utilizată ca tratament de primă linie, dacă testele de susceptibilitate indică eficacitatea posibilă a unui asemenea abordări.

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

Aminoglicozidele pot provoca hipersensibilitate (alergie) în cazul inhalării, ingestiei sau contactului cu pielea. Persoanele cu hipersensibilitate cunoscută la neomicină sau la oricare dintre excipienți trebuie să evite orice contact cu produsul medicinal veterinar.

Produsul medicinal veterinar trebuie manipulat cu grijă, evitând inhalarea prafului sau contactul cu pielea, ochii și mucoasele în momentul adăugării acestuia în apă de băut/lapte sau furajul, dar și în momentul în care animalelor li se dă apă de băut/laptele sau furajul.

Trebuie să evitați răspândirea prafului în momentul introducerii produsului medicinal veterinar în apă de băut/lapte sau furaj.

În timpul utilizării produsului medical veterinar trebuie să utilizați echipamente individuale de protecție, alcătuite din mască antipraf (de unică folosință conform standardului european EN 149 sau de unică folosință conform standardului european EN 140 sau cu filtru EN 143), mănuși, combinezon de lucru și ochelari de protecție aprobați.

După utilizarea produsului medicinal veterinar trebuie să vă spălați pe mâini.

Evitați contactul cu pielea și ochii. În cazul contactului accidental cu pielea, ochii sau mucoasele, trebuie să spălați zona afectată cu o cantitate mare de apă. În cazul în care după expunere apar simptome precum erupție cutanată, iritație persistentă a ochilor sau simptome la nivelul sistemului respirator, trebuie să solicitați imediat ajutor medical și să îi prezentați medicului prospectul produsului și ambalajul. Umflarea feței, a buzelor și a ochilor sau dificultățile de respirație sunt simptome grave, care necesită ajutor medical urgent.

Nu fumați, nu mâncați și nu beți în timpul manipulării produsului medicinal veterinar.

Precăutii speciale pentru protecția mediului:

Nu este cazul.

3.6 Evenimente adverse

Bovine (viței), oi (miei), porci, găini (broileri, găini ouătoare) și curcani

Frecvență nedeterminată (nu poate fi estimată din datele disponibile):	Tulburări de auz și de echilibru; Insuficiență renală;
--	---

	Bloage neuromusculare ¹ , (de ex. convulsii ² , respirație anormală ² și colaps ²); Tulburări de absorbție în sistemul digestiv ³ ; Reacții de hipersensibilitate.
--	--

¹ În special la animalele care prezintă leziuni la nivelul mucoasei intestinale și după o perioadă de utilizare mai lungă decât cea intenționată.

² Colapsul poate fi combătut parțial prin administrarea de neostigmină și calciu.

³ După administrarea orală repetată.

Raportarea evenimentelor adverse este importantă. Permite monitorizarea continuă a siguranței produsului medicinal veterinar. Rapoartele se trimit, de preferință prin medicul veterinar, fie detinătorului autorizației de comercializare sau reprezentantului local al acestuia, fie autorității naționale competente prin sistemul național de raportare. Consultați prospectul pentru datele de contact respective.

3.7 Utilizarea în timpul gestației, lactației sau a ouatului

Gestatie:

Nu se utilizează pe parcursul întregii perioade ale gestației. Neomicina traversează placenta și poate avea o acțiune ototoxică și nefrotoxică asupra fătului.

3.8 Interacțiunea cu alte produse medicinale și alte forme de interacțiune

- Se va evita administrarea împreună cu alte medicamente din cauza posibilității de apariție a incompatibilităților. În cazul tratamentului concomitent cu alte medicamente există riscul de inactivare a neomicinei.
- Nu se utilizează simultan cu agenți chimioterapici bacteriostatici.
- Nu se administrează simultan cu medicamente ototoxice sau nefrotoxice.
- Este posibilă apariția unor interacțiuni cu anestezicele și derivații de fenotiazină. Efectul de blocare neuromusculară al neomicinei este îmbunătățit de relaxantele musculare.

3.9 Căi de administrare și doze

Pentru administrare în apa de băut / lapte.

Pentru administrare în furaj, doar pentru tratament individual.

Vîtei, miei, porci:

6500 UI sulfat de neomicină/kg greutate corporală (gc.)/zi (echivalent cu 13 mg produs medicinal veterinar/kg gc./zi)

Broileri, găini ouătoare, curcani:

19500 UI sulfat de neomicină/kg greutate corporală (gc.)/zi (echivalent cu 39 mg produs medicinal veterinar/kg gc./zi)

Cantitatea corespunzătoare de pulbere trebuie dizolvată în totalitate într-o cantitate mică de apă și adăugată în apă de băut în fiecare zi.

Înainte de fiecare utilizare produsul medicinal trebuie să fie proaspăt pregătit și amestecat cu înlocuitorul de lapte răcit, pentru a se dizolva complet.

Înainte de fiecare utilizare pulberea trebuie să fie proaspăt amestecată cu o parte din furaj, pentru a obține o amestecare totală, și trebuie să fie utilizată imediat. Trebuie să aveți grijă să obțineți doza prevăzută.

Pentru a asigura ingestia uniformă a apei de către toate animalele, trebuie să puneti la dispoziție o cantitate suficientă de apă. În cazul în care animalele sunt ținute în exterior, pe perioada tratamentului trebuie să le țineți în interior.

Pentru a asigura dozarea corectă, trebuie stabilită cât mai precis greutatea corporală.

Ingerarea de apă medicamentată depinde de starea clinică a animalelor. Pentru a obține dozarea corectă, poate fi necesară ajustarea corespunzătoare a concentrației de neomicină.

Să recomandă utilizarea de echipamente de măsurare calibrate corespunzător.

În funcție de doza recomandată și de numărul și greutatea animalelor care urmează să fie tratate, trebuie calculată concentrația zilnică exactă a produsului medicinal veterinar conform formulei de mai jos:

$$\frac{\text{mg produs medicinal veterinar} / \text{kg greutate corporală pe zi}}{\text{-----}} \times \frac{\text{greutatea corporală medie (kg) a animalelor care urmează să fie tratate}}{\text{-----}} = \frac{\text{mg de produs medicinal veterinar pe litru de apă de băut}}{\text{consumul mediu zilnic de apă (l/animal)}}$$

În cazul animalelor care au o stare generală evident afectată și/sau în cazul animalelor cu lipsă de poftă de mâncare, trebuie să se acorde prioritate produsului administrat pe cale parentală.

Perioada tratamentului este de obicei de 3 zile. După dispariția semnelor clinice, medicamentul mai trebuie administrat cel puțin încă două zile.

În cazul în care după 3 zile de tratament nu apare o îmbunătățire a stării de boală, trebuie să se verifice diagnosticul și, în caz de nevoie, să se schimbe terapia.

După finalizarea tratamentului, adăpătorul trebuie curățat corespunzător, pentru a evita absorbția reziduurilor sub-terapeutice ale antibioticului utilizat, în special, al acelora care favorizează rezistență.

3.10 Simptome de supradozaj (și, după caz, proceduri de urgență și antidoturi)

Dozele excesive pot duce la dispnee sau la insuficiență circulatorie. Acestea pot fi combătute parțial prin inițierea rapidă a tratamentului intravenos cu neostigmină și calciu. Având în vedere ototoxicitatea și nefrotoxicitatea neomicinei, în caz de supradozaj trebuie să vă așteptați la simptomele corespunzătoare. Este necesar să întrebupeți imediat administrarea medicamentului.

3.11 Restricții speciale de utilizare și condiții speciale de utilizare, inclusiv restricții privind utilizarea produselor medicinale veterinare antimicrobiene și antiparazitare, pentru a limita riscul de dezvoltare a rezistenței

Nu este cazul.

3.12 Perioade de așteptare

Vîtei, miei, porci:

Carne și organe: 14 zile

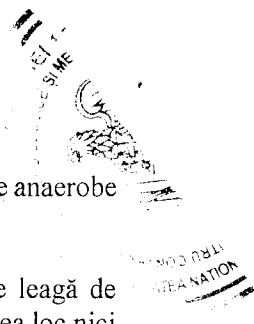
Broileri, găini ouătoare, curcani:

Carne și organe: 7 zile

Ouă: Zero zile

4. INFORMAȚII FARMACOLOGICE

4.1 Codul ATCvet:



4.2 Farmacodinamie

Spectrul de acțiune al neomicinei include, în general, bacterii aerobe Gram-negative. Bacteriile anaerobe sunt, în general, rezistente la neomicină.

Neomicina acționează bactericid prin inhibarea sintezei de proteine bacteriene. Aceasta se leagă de subunitatea 30S a ribozomului bacterian, pe care o schimbă steric, în aşa fel încât nu poate avea loc nici inițierea sintezei de proteine, nici finalizarea peptidelor începute (elongație). În plus, produce erori de transcriere în codul genetic ARNm al patogenului și crearea de proteine „nonsense”.

Cele trei mecanisme de rezistență ale bacteriilor la aminoglicoza sunt diminuarea concentrației intracelulare a antimicrobianului prin administrarea mai redusă de produs sau prin mecanisme active de eflux, modificarea țintei moleculare prin mutații la nivel ribozomal și modificarea enzimatică a produsului, care apare cel mai des.

S-a demonstrat rezistență încrucișată între neomicină și alte antimicrobiene din grupa aminoglicoza.

4.3 Farmacocinetica

În cazul administrării orale pe o mucoasă sănătoasă, neomicina se absoarbe doar într-o măsură limitată. În cazul unei leziuni prealabile a mucoasei tractului digestiv, absorbția este mai mare. Având în vedere hidrofilia acesteia, neomicina este distribuită în spațiul extracelular, unde este absorbită în mod activ de bacterii. Neomicina este eliminată sub formă nemetabolizată de bilă și rinichi. Acumularea produsului poate deteriora epitelial tubular al cortexului renal cu o difuzie inversă foarte lentă.

Proprietăți de mediu

Neomicina este persistentă în sol.

5. INFORMAȚII FARMACEUTICE

5.1 Incompatibilități majore

În lipsa studiilor de compatibilitate, acest produs medicinal veterinar nu trebuie amestecat cu alte produse medicinale veterinare.

Nu sunt disponibile informații despre potențialele interacțiuni sau incompatibilități ale acestui produs medicinal veterinar administrat oral prin amestecare în apă de băut sau furaj lichid care conține produse biocide, aditivi furajeri sau alte substanțe utilizate în băut apă.

5.2 Termen de valabilitate

Termenul de valabilitate al produsului medicinal veterinar așa cum este ambalat pentru vânzare: 3 ani
Termenul de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 3 luni

Termenul de valabilitate după dizolvarea în apă de băut conform indicațiilor: 24 ore

Termenul de valabilitate după dizolvarea în înlocuitorul de lapte conform indicațiilor: 4 ore

5.3 Precauții speciale pentru depozitare

Acest produs medicinal veterinar nu necesită condiții speciale de depozitare.

5.4 Natura și compoziția ambalajului primar

Produsul medical veterinar este ambalat în pungi termoizolante din polietilenă / aluminiu / polipropilenă.

Dimensiunea ambalajului:

Pungă 100 g

Pungă 1 kg

Este posibil ca nu toate dimensiunile de ambalaj să fie comercializate.

5.5 Precauții speciale pentru eliminarea produselor medicinale veterinarne neutilizate sau a deșeurilor provenite din utilizarea acestor produse

Medicamentele nu trebuie eliminate în apele uzate sau deșeurile menajere.

Utilizați sistemele de returnare a oricărui produs medicinal veterinar neutilizat sau a deșeurilor provenite din acesta, în conformitate cu cerințele locale și cu sistemele naționale de colectare aplicabile produsului medicinal veterinar respectiv.

6. NUMELE DETINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

S.P. VETERINARIA, S.A.

7. NUMĂRUL(NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

8. DATA PRIMEI AUTORIZĂRI

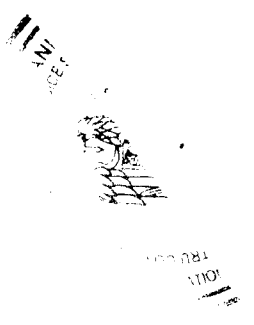
Data primei autorizări:

9. DATA ULTIMEI REVIZUIRILOR A REZUMATULUI CARACTERISTICILOR PRODUSULUI

10. CLASIFICAREA PRODUSELOR MEDICINALE VETERINARE

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție.

Informații detaliate privind acest produs medicinal veterinar sunt disponibile în Baza de Date a Uniunii privind Produsele (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).



ANEXA III
ETICHETAREA ȘI PROSPECTUL

Autore: *[Signature]*



A. ETICHETAREA

INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL SECUNDAR

Etichete pentru 100 g și 1 kg

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

NEMICINA 500.000 UI/g pulbere pentru administrare în apă de băut /lapte

2. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE

Sulfat de neomicină.....500.000 UI

3. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI

100 g

1 kg

4. SPECII ȚINTĂ

Bovine (viței), oi (miei), porci, găini (broileri, găini ouătoare) și curcani.

5. INDICAȚII

6. CĂI DE ADMINISTRARE

Pentru administrare în apă de băut / lapte.

Pentru administrare în furaj, doar pentru tratament individual.

7. PERIOADE DE AȘTEPTARE

Perioada de așteptare:

Viței, miei, porci:

Carne și organe: 14 zile

Broileri, găini ouătoare, curcani:

Carne și organe: 7 zile

Ouă: Zero zile

8. DATA EXPIRĂRII

Exp. {II/aaaa}

După deschidere, a se utiliza în interval de 3 luni.

După diluare în apă de băut, a se utiliza în interval de 24 ore.

După diluare în înlocuitorul de lapte, a se utiliza în interval de 4 ore.

9. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

10. MENTIUNEA „A SE CITI PROSPECTUL ÎNAINTE DE UTILIZARE”

A se citi prospectul înainte de utilizare.

11. MENTIUNEA „NUMAI PENTRU UZ VETERINAR”

Numai pentru uz veterinar.

12. MENTIUNEA „A NU SE LĂSA LA VEDEREA ȘI ÎNDEMÂNA COPIILOR”

A nu se lăsa la vedere și îndemâna copiilor.

13. NUMELE DETINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

S.P. VETERINARIA, S.A.

14. NUMERELE AUTORIZAȚILOR DE COMERCIALIZARE

15. NUMĂRUL SERIEI

Lot {număr}

B. PROSPECTUL



PROSPECTUL

1. Denumirea produsului medicinal veterinar

NEMICINA 500.000 UI/g pulbere pentru administrare în apă de băut /lapte

2. Compoziție

Fiecare g contine:

Substanța activă:

Sulfat de neomicină.....500.000 UI

Excipienti:

Dioxid de siliciu coloidal anhidru.....5 mg

Pulbere de culoare ușor gălbuiie.

3. Specii țintă

Bovine (viței), oi (miei), porci, găini (broileri, găini ouătoare) și curcani.

4. Indicații de utilizare

Viței, miei, porci, broileri, găini ouătoare și curcani:

Tratamentul infecțiilor intestinale cauzate de *E. Coli*.

5. Contraindicații

- Nu se utilizează în cazurile de hipersensibilitate la substanța activă, la orice altă aminoglicozidă sau la oricare dintre excipienți.
- Nu se utilizează concomitent cu diuretice puternice și cu medicamente care pot afecta rinichii.
- Nu se utilizează în cazul animalelor cu insuficiență renală și hepatică sau cu tulburări de auz și de echilibru.
- Nu se combina cu alte aminoglicozide sau antibiotice bacteriostatice.
- Este contraindicat tratamentul simultan cu miorelaxante fără diminuarea prealabilă a dozei.
- Nu se utilizează în cazul animalelor gestante.
- Nu se administreză pe cale orală animalelor rumegătoare.

6. Atenționări speciale

Atenționări speciale:

S-a demonstrat o rezistență încrucișată între neomicină și kanamicină și o rezistență încrucișată parțială cu gentamicina la patogeni țintă. Trebuie evaluată cu atenție utilizarea produsului medicinal veterinar, în cazul în care testele de susceptibilitate au demonstrat rezistență la aceste aminoglicozide, întrucât poate avea loc o reducere a eficienței produsului.

Nivelul de rezistență la neomicină depinde de frecvența utilizării produsului medicinal în unitatea respectivă. În fermele în care neomicina a fost administrată deja de mai multe ori în furaje sau în apa de băut, pot apărea rate mari de rezistență.

Precauții speciale pentru utilizarea în siguranță la speciile țintă:

Utilizarea produsului ar trebui să se bazeze pe identificarea și testarea susceptibilității agentilor patogeni țintă. Dacă acest lucru nu este posibil, terapia ar trebui să se bazeze pe informații epidemiologice și pe cunoștințele cu privire la susceptibilitatea agentilor patogeni țintă la nivel de termă sau la nivel local/regional.

Produsul trebuie utilizat în conformitate cu politicile antimicrobiene oficiale, naționale și regionale.

Un antibiotic cu un risc scăzut de selectare a rezistenței la microbiene (categoria AMEG) ar trebui să fie utilizat ca tratament de primă linie, dacă testele de susceptibilitate indică eficacitatea posibilă a unui asemenea abordări.

Terapia cu antibiotice cu spectru restrâns și cu un risc scăzut de selectare a rezistenței la microbiene ar trebui să fie utilizată ca tratament de primă linie, dacă testele de susceptibilitate indică eficacitatea posibilă a unui asemenea abordări.

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

Aminoglicoizidele pot provoca hipersensibilitate (alergie) în cazul inhalării, ingestiei sau contactului cu pielea. Persoanele cu hipersensibilitate cunoscută la neomicină sau la oricare dintre excipienti trebuie să evite orice contact cu produsul medicinal veterinar.

Produsul medicinal veterinar trebuie manipulat cu grijă, evitând inhalarea prafului sau contactul cu pielea, ochii și mucoasele în momentul adăugării acestuia în apă de băut/lapte sau furajul, dar și în momentul în care animalelor li se dă apă de băut/laptele sau furajul.

Trebuie să evitați răspândirea prafului în momentul introducerii produsului medicinal veterinar în apă de băut/lapte sau furaj.

În timpul utilizării produsului medical veterinar trebuie să utilizați echipamente individuale de protecție, alcătuite din mască antipraf (de unică folosință conform standardului european EN 149 sau de unică folosință conform standardului european EN 140 sau cu filtru EN 143), mănuși, combinezon de lucru și ochelari de protecție aprobați.

După utilizarea produsului medicinal veterinar trebuie să vă spălați pe mâini.

Evitați contactul cu pielea și ochii. În cazul contactului accidental cu pielea, ochii sau mucoasele, trebuie să spălați zona afectată cu o cantitate mare de apă. În cazul în care după expunere apar simptome precum erupție cutanată, iritație persistentă a ochilor sau simptome la nivelul sistemului respirator, trebuie să solicitați imediat ajutor medical și să îi prezentați medicului prospectul produsului și ambalajul. Umflarea feței, a buzelor și a ochilor sau dificultățile de respirație sunt simptome grave, care necesită ajutor medical urgent.

Nu fumați, nu mâncați și nu beți în timpul manipulării produsului medicinal veterinar.

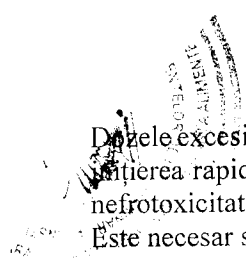
Gestăție:

Nu se utilizează pe parcursul întregii perioade ale gestației. Neomicina traversează placenta și poate avea o acțiune ototoxică și nefrotoxică asupra fătului.

Interacțuirea cu alte produse medicinale și alte forme de interacțione:

- Se va evita amestecarea cu alte medicamente din cauza posibilității de apariție a incompatibilităților. În cazul tratamentului concomitant cu alte medicamente, există riscul de inactivare a neomicinei.
- Nu se utilizează simultan cu agenți chimioterapici bacteriostatici.
- Nu se administrează simultan cu medicamente ototoxicice sau nefrotoxice.
- Este posibilă apariția unor interacțiuni cu anestezicele și derivații de fenotiazină. Efectul de blocare neuromusculară al neomicinei este îmbunătățit de relaxantele musculare.

Supradozaj:



Dozele excesive pot duce la dispnee sau la insuficiență circulatorie. Acestea pot fi combătute parțial prin administrarea rapidă a tratamentului intravenos cu neostigmină și calciu. Având în vedere ototoxicitatea și nefrotoxicitatea neomicinei, în caz de supradozaj trebuie să vă așteptați la simptomele corespunzătoare. Este necesar să îintrerupeți imediat administrarea medicamentului.

Restricții speciale de utilizare și condiții speciale de utilizare:

Incompatibilități majore:

În lipsa studiilor de compatibilitate, acest produs medicinal veterinar nu trebuie amestecat cu alte produse medicinale veterinare.

Nu sunt disponibile informații despre potențialele interacțiuni sau incompatibilități ale acestui produs medicinal veterinar administrat oral prin amestecare în apă de băut sau furaj lichid care conține produse biocide, aditivi furajeri sau alte substanțe utilizate în băut apă.

7. Evenimente adverse

Bovine (viței), oi (miei), porci, găini (broileri, găini ouătoare) și curcani:

Frecvență nedeterminată (nu poate fi estimată din datele disponibile):

Tulburări de auz și de echilibru;

Insuficiență renală;

Blocaje neuromusculare¹, (de ex. convulsiile², respirație anormală² și colaps²);

Tulburări de absorbție în sistemul digestiv³;

Reacții de hipersensibilitate.

¹ În special la animalele care prezintă leziuni la nivelul mucoasei intestinale și după o perioadă de utilizare mai lungă decât cea intenționată.

² Colapsul poate fi combătut parțial prin administrarea de neostigmină și calciu.

³ După administrarea orală repetată.

Raportarea evenimentelor adverse este importantă. Permite monitorizarea continuă a siguranței unui produs. Dacă observați orice reacții adverse, chiar și cele care nu sunt deja enumerate în acest prospect, sau credeți că medicamentul nu a avut efect, vă rugăm să contactați mai întâi medicul dumneavoastră veterinar. De asemenea, puteți raporta evenimente adverse către deținătorul autorizației de comercializare sau reprezentantul local al deținătorului autorizației de comercializare utilizând datele de contact de la sfârșitul acestui prospect sau prin sistemul național de raportare:

farmacovigilenta@ansvsa.ro

icbmv@icbmv.ro

8. Doze pentru fiecare specie, căi de administrare și metode de administrare

Pentru administrare în apă de băut / lapte.

Pentru administrare în furaj, doar pentru tratament individual.

Vîtei, miei, porci:

6500 UI sulfat de neomicină/kg greutate corporală (gc./zi) (echivalent cu 13 mg produs medicinal veterinar/kg gc./zi)

Broileri, găini ouătoare, curcani:

19500 UI sulfat de neomicină/kg greutate corporală (gc./zi) (echivalent cu 39 mg produs medicinal veterinar/kg gc./zi)

9. Recomandări privind administrarea corectă

Cantitatea corespunzătoare de pulbere trebuie dizolvată în totalitate într-o cantitate mică de apă și adăugată în apa de băut în fiecare zi.

Înainte de fiecare utilizare produsul medicinal trebuie să fie proaspăt pregătit și amestecat cu înlocuitorul de lapte răcit, pentru a se dizolva complet.

Înainte de fiecare utilizare pulberea trebuie să fie proaspăt amestecată cu o parte din furaj, pentru a obține o amestecare totală, și trebuie să fie utilizată imediat. Trebuie să aveți grijă să obțineți doza prevăzută.

Pentru a asigura ingestia uniformă a apei de către toate animalele, trebuie să puneti la dispoziție o cantitate suficientă de apă. În cazul în care animalele sunt ținute în exterior, pe perioada tratamentului trebuie să le țineți în interior.

Pentru a asigura dozarea corectă, trebuie stabilită cât mai precis greutatea corporală.

Ingerarea de apă medicamentată depinde de starea clinică a animalelor. Pentru a obține dozarea corectă, poate fi necesară ajustarea corespunzătoare a concentrației de neomicină.

Se recomandă utilizarea de echipamente de măsurare calibrate corespunzător.

În funcție de doza recomandată și de numărul și greutatea animalelor care urmează să fie tratate, trebuie calculată concentrația zilnică exactă a produsului medicinal veterinar conform formulei de mai jos:

$$\frac{\text{mg produs medicinal veterinar} / \text{kg greutate corporală pe zi}}{\text{consumul mediu zilnic de apă (l/animal)}} \times \frac{\text{greutatea corporală medie (kg) a animalelor care urmează să fie tratate}}{\text{-----}} = \text{mg de produs medicinal veterinar pe litru de apă de băut}$$

În cazul animalelor care au o stare generală evident afectată și/sau în cazul animalelor cu lipsă de postă de mâncare, trebuie să se acorde prioritate produsului administrat pe cale parentală.

Perioada tratamentului este de obicei de 3 zile. După dispariția semnelor clinice, medicamentul mai trebuie administrat cel puțin încă două zile.

În cazul în care după 3 zile de tratament nu apare o îmbunătățire a stării de boală, trebuie să se verifice diagnosticul și, în caz de nevoie, să se schimbe terapia.

După finalizarea tratamentului, adăpătorul trebuie curățat corespunzător, pentru a evita absorbția reziduurilor sub-terapeutice ale antibioticului utilizat, în special, al acelora care favorizează rezistență.

10. Perioade de așteptare

Vîtei, miei, porci:

Carne și organe: 14 zile

Broileri, găini ouătoare, curcani:

Carne și organe: 7 zile

Ouă: Zero zile

11.

Precanții speciale pentru depozitare

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

Acet produs medicinal veterinar nu necesită condiții speciale de depozitare.

Nu utilizați acest produs medicinal veterinar după data expirării marcată pe etichetă după Exp. Data de expirare se referă la ultima zi a lunii respective.

Termenul de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 3 luni

Termenul de valabilitate după dizolvarea în apă de băut conform indicațiilor: 24 ore

Termenul de valabilitate după dizolvarea în înlocuitorul de lapte conform indicațiilor: 4 ore

12. Precauții speciale pentru eliminare

Medicamentele nu trebuie eliminate în apele uzate sau deșeurile menajere.

Utilizați sistemele de returnare a oricărui produs medicinal veterinar neutilizat sau a deșeurilor provenite din acesta, în conformitate cu cerințele locale și cu sistemele naționale de colectare aplicabile. Aceste măsuri ar trebui să contribuie la protecția mediului.

Solicitați medicului veterinar sau farmacistului informații referitoare la modalitatea de eliminare a medicamentelor care nu mai sunt necesare.

13. Clasificarea produselor medicinale veterinare

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție.

14. Numerele autorizațiilor de comercializare și dimensiunile de ambalaj

Dimensiunea ambalajului:

Pungă 100 g

Pungă 1 kg

Este posibil ca nu toate dimensiunile de ambalaj să fie comercializate.

15. Data ultimei revizuirii a prospectului

Informații detaliate privind acest produs medicinal veterinar sunt disponibile în Baza de Date a Uniunii privind Produsele (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Date de contact

Detinătorul autorizației de comercializare și producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

S.P. VETERINARIA, S.A.

Ctra. Reus-Vinyols Km. 4,1

43330 Riudoms Spania

Tel. +34 977 850 170

Reprezentanți locali și date de contact pentru raportarea evenimentelor adverse suspectate:

SC VETERIN DISTRIBUTION SRL
Str. Baia Mare Nr. 5, Bloc 12B, Apt. 19
sector 3, București, România
Tel.: 0371 190 455

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

17. Alte informații

Neomicina este persistentă în sol.