

## 1.B.1 REZUMATUL CARACTERISTICILOR PRODUSULUI

### 1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

NEOMAY 500 000 UI/g pulbere pentru utilizare în apa de baut sau înlocuitor de lapte

### 2. COMPOZIȚIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ

Fiecare g conține:

#### Substanță activă:

Neomicină (sub formă de sulfat de neomicină) 500 000 UI

#### Excipienți:

Pentru lista completă a excipienților, vezi secțiunea 6.1.

### 3. FORMA FARMACEUTICĂ

Pulbere pentru utilizare în apa de baut sau înlocuitor de lapte.

Pulbere albă sau aproape albă.

### 4. PARTICULARITĂȚI CLINICE

#### 4.1 Specii țintă

Bovine (viței), porci (purci înțărcați și porci la îngrășat), pui, găini ouătoare, rațe, curcani, curci, găște, prepelițe și potârniche.

#### 4.2 Indicații pentru utilizare, cu specificarea speciilor țintă

Pentru tratamentul infecțiilor gastrointestinale cauzate de *E.coli* sensibil la neomicină.

#### 4.3 Contraindicații

Nu se utilizează în caz de hipersensibilitate la substanța activă, la aminoglicozide sau la excipient.

#### 4.4 Atenționări speciale pentru fiecare specie țintă

Consumul de apă de băut medicamentată poate fi afectat de severitatea bolii. În cazul unui consum insuficient de apă, bovinele și porcii trebuie tratate parenteral.

#### 4.5 Precauții speciale pentru utilizare

##### Precauții speciale pentru utilizare la animale

Pulbere pentru soluție orală, destinată dizolvării în apă și care nu poate fi utilizată ca atare.

Trebuie luate măsuri speciale când se ia în considerare administrarea produsului la viței nou-născuți, datorită gradului mai mare, cunoscut de absorbție gastrointestinală a neomicinei la nou-născuți. Această absorbție mai mare poate avea ca rezultat un risc crescut de ototoxicitate și nefrotoxicitate. Utilizarea produsului la nou-născuți trebuie să aiba la baza evaluarea beneficiu/risc efectuată de către medicul veterinar.

Utilizarea produsului trebuie să se bazeze pe testul de susceptibilitate al bacteriei izolate de la animal. Dacă acest lucru nu este posibil, tratamentul trebuie să se bazeze pe informațiile epidemiologice locale (nivel regional, al fermei) privind susceptibilitatea bacteriei tinta. Politicile antimicrobiene oficiale, naționale și regionale trebuie luate în calcul la utilizarea produsului.

Utilizarea produsului cu abatere de la instrucțiunile menționate în RCP pot favoriza răspândirea bacteriilor rezistente la neomicină și pot scădea eficacitatea tratamentului cu alte aminoglicozide determinată de posibila rezistență încrucișată.

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

După utilizare, se vor spăla mâinile.

Persoanele cu hipersensibilitate cunoscută la aminoglicozide trebuie să evite contactul cu produsul medicinal veterinar.

Dacă după expunere apar simptome precum erupția pe piele, cereți sfatul medicului și arătați-i medicului această atenționare. Umflarea feței, a buzelor sau ochilor sau dificultățile de respirație constituie simptome mai serioase și necesită atenție medicală urgentă.

#### Alte precauții

Nu există.

#### **4.6 Reacții adverse (frecvență și gravitate)**

Nu se cunosc.

#### **4.7 Utilizare în perioada de gestație, lactație sau în perioada de ouat**

Studiile de laborator efectuate pe animale nu au demonstrat efectele teratogene ale neomicinei.

Siguranța produsului medicinal veterinar nu a fost stabilită la speciile țintă.

Se utilizează numai în conformitate cu evaluarea beneficiu/risc efectuată de medicul veterinar responsabil.

#### **4.8 Interacțiuni cu alte produse medicinale sau alte forme de interacțiune**

Anestezicele generale și produsele pentru relaxarea musculară sporesc efectul neuro-blocant al aminoglicozidelor. Acest lucru poate provoca paralizie și apnee.

Trebuie acordată atenție specială la utilizarea concomitentă cu diuretice și substanțe potențial ototoxice sau nefrotoxice.

#### **4.9 Cantități de administrat și calea de administrare**

Administrare în apa de baut sau înlocuitor de lapte.

25 000 UI de neomicină per kg greutate corporală pe zi timp de 3 până la 4 zile consecutiv, corespunzând cu 5 g de produs medicinal veterinar per 100 kg greutate corporală pe zi timp de 3 până la 4 zile.

Formula următoare poate fi folosită pentru a calcula cantitatea necesară de produs medicinal veterinar în g per litru de apă potabilă/înlocuitor de lapte:

$$\text{g de produs per } \frac{\text{g de produs/kg g.c. /zi}}{\text{l apă de băut sau înlocuitor de lapte}} \times \frac{\text{greutate corporală medie (kg) de animale care trebuie tratate}}{\text{Consum mediu zilnic de apă/înlocuitor de lapte (l) per animal}}$$

Pentru a asigura dozajul corect, greutatea corporală trebuie determinată cât mai corect posibil, pentru a evita subdozarea.

Consumul de apă medicamentată depinde de condiția clinică a animalelor. Pentru a obține dozajul corect, concentrația de neomicină trebuie ajustată corespunzător.

Solubilitatea maximă a pulberii este 255 000 UI de neomicină/ml (510 g produs/l) de apă.

Pentru administrarea produsului, poate fi utilizată pompa de dozare disponibilă pe piață.

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

În caz de supradozare accidentală, pot apărea efecte nefrotoxice și/sau ototoxice.

#### **4.11 Timp de așteptare**

Bovine.

Carne și organe 14 zile.

Porci.

Porcei întăreți și porci la îngrășat: 3 zile

Pui de gaina, găini ouătoare, rațe, curcani, curci, găște, prepelițe și potârnicși.

Carne și organe 14 zile.

Ouă: zero zile.

## 5. PROPRIETĂȚI FARMACOLOGICE

Grupa farmacoterapeutică: antiinfecțioase intestinale, antibiotice.

Codul veterinar ATC: QA07AA01.

### 5.1 Proprietăți farmacodinamice

Neomicina este un antibiotic din familia aminoglicozidelor. Aminoglicozidele au un spectru antibacterian larg, cu activitate bună împotriva speciilor Gram negative, în special *E. coli* și activitate mai redusă împotriva speciilor Gram pozitive. Această clasă de antimicrobiene nu are efect împotriva bacteriilor anaerobe.

Neomicina se leagă de subunitatea 30S a ribozomului bacterian, împiedicând citirea codului constitutiv al ARN mesager și, în cele din urmă, sinteza proteinei bacteriene. În concentrații ridicate, s-a demonstrat că aminoglicozidele deteriorează peretele celular, conferindu-i proprietăți bactericide și bacteriostatice.

Mecanismele de rezistență sunt complexe și diferă între moleculele de aminoglicozide. Au fost identificate patru mecanisme de rezistență: modificările ribozomului, reducerea permeabilității, inactivarea de către enzime și substituția țintei moleculare. Mecanismul de rezistență obișnuit este producerea de enzime care modifică aminoglicozidele. Aceste mecanisme de rezistență pot fi localizate în elemente genetice mobile, ceea ce crește șansele răspândirii rezistenței la aminoglicozide, ca și ale rezistenței comune și încrucișate. În cazul bovinelor din Europa, nivelul de rezistență al *E. coli* patogenic față de neomicină variază între 20 și 50%.

### 5.2 Particularități farmacocinetice

Neomicina este slab absorbită din tractul gastrointestinal. Absorbția din tractul gastrointestinal poate fi semnificativă la nou-născuți. După administrarea orală, 90% din cantitatea neomicină este excretată în materiile fecale.

### Proprietăți referitoare la mediul înconjurător.

Ingredientul activ sulfat de neomicină este persistent în mediu.

## 6. PARTICULARITĂȚI FARMACEUTICE

### 6.1 Lista excipienților

Monohidrat de lactoză.

### 6.2 Incompatibilități

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

### 6.3 Perioadă de valabilitate

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar așa cum este ambalat pentru vânzare: 3 ani.

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 6 luni.

Perioada de valabilitate după diluarea în apa de baut: 24 ore.

Perioada de valabilitate după diluarea în înlocuitor de lapte: utilizare imediată.

### 6.4 Precauții speciale pentru depozitare

Acest produs medicinal veterinar nu necesită condiții speciale de depozitare.

### 6.5 Natura și compoziția ambalajului primar

Pungi compuse dintr-un film triplu complex format dintr-un film de poliester, un film de aluminiu și o foaie de polietilenă de joasă densitate, legate cu adeziv poliuretan, termosudate.

Dimensiunile ambalajului: pungă de 100 g și de 1 kg.  
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 cerințele locale.

**7. DEȚINĂTORUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE**

Laboratorios Maymó, S.A.  
Via Augusta, 302  
08017, Barcelona (Spania).

**8. NUMĂRUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE**

170007

**9. DATA PRIMEI AUTORIZĂRI ȘI A REÎNNOIRII AUTORIZAȚIEI, DACĂ ESTE CAZUL**

17.01.2017

**10. DATA REVIZUIRII TEXTULUI**

August 2019

**INTERDICȚII PENTRU VÂNZARE, ELIBERARE ȘI/SAU UTILIZARE**

Se eliberează numai pe baza de rețetă veterinară

## 1.B.2 ETICHETĂ ȘI PROSPECT

### ETICHETĂ-PROSPECT PENTRU DIMENSIUNILE DE AMBALAJ DE 100 g și 1 Kg

NEOMAY 500 000 UI/g pulbere pentru utilizare în apa de baut sau înlocuitor de lapte

#### 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 și producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Laboratorios Maymó, S.A.  
Vía Augusta, 302  
08017, Barcelona (Spania)

#### 2. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

NEOMAY 500 000 UI/g pulbere pentru utilizare în apa de baut sau înlocuitor de lapte  
Neomicină (sub formă de sulfat de neomicină)

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

Fiecare g conține:

##### Substanță activă:

Neomicină (sub formă de sulfat de neomicină)..... 500 000 UI  
Excipient, q.s. .... 1 g  
Pulbere albă sau aproape albă.

#### 4 INDICAȚIE (INDICAȚII)

Pentru tratamentul infecțiilor gastrointestinale cauzate de *E.coli* sensibil la neomicină.

#### 5. CONTRAINDICAȚII

Nu se utilizează în caz de hipersensibilitate la substanța activă, la aminoglicozide sau la excipient.

#### 6. REACȚII ADVERSE

Nu se cunosc.

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

#### 7. SPECII ȚINTĂ

Bovine (viței), porci (purcei înțărcați și porci la îngrășat), pui de gaina, găini ouătoare, rațe, curcani curci, găște, prepelițe și potârnicși.

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

Administrare în apa de băut sau înlocuitor de lapte.

25 000 UI de neomicină per kg greutate corporală pe zi timp de 3 până la 4 zile consecutiv, corespunzând cu 5 g de produs medicinal veterinar per 100 kg greutate corporală pe zi timp de 3 până la 4 zile.

Formula următoare poate fi folosită pentru a calcula cantitatea necesară de produs medicinal veterinar în g per litru de apă de băut sau înlocuitor de lapte:

$$\text{g de produs per } \frac{\text{g de produs/kg g.c. /zi}}{\text{l apă de băut sau înlocuitor de lapte}} \times \frac{\text{greutate corporală medie (kg)}}{\text{de animale care trebuie tratate}} \times \frac{\text{Consum mediu zilnic de apă/înlocuitor de lapte (l)}}{\text{per animal}}$$

Pentru a asigura dozajul corect, greutatea corporală trebuie determinată cât mai corect posibil, pentru a evita subdozarea.

Consumul de apă medicamentată depinde de condiția clinică a animalelor. Pentru a obține dozajul corect, concentrația de neomicină trebuie ajustată corespunzător.

Solubilitatea maximă a pulberii este 255 000 UI de neomicină/ml (510 g produs/l) de apă.

Pentru administrarea produsului, poate fi utilizată pompa de dozare disponibilă pe piață.

## 9. RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

### 10. TIMP DE AȘTEPTARE

Bovine.

Carne și organe 14 zile.

Porci.

Purcei înțărcați și porci la îngrășat: 3 zile

Pui de găina, găini ouătoare, rațe, curcani, curci, găște, prepelițe și potârniche.

Carne și organe 14 zile.

Ouă: zero zile.

### 11. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

Acest produs medicinal veterinar nu necesită condiții speciale de depozitare.

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 6 luni.

Perioada de valabilitate după diluarea în apa de băut: 24 ore.

Perioada de valabilitate după diluarea în înlocuitor de lapte: utilizare imediată.

A nu se utiliza acest produs veterinar după data expirării marcată pe etichetă după data expirării. Data expirării se referă la ultima zi din acea luna.

### 12. ATENȚIONARE (ATENȚIONĂRI) SPECIALĂ (SPECIALE)

Precauții speciale pentru fiecare specie țintă:

Consumul de apă de băut medicamentată poate fi afectat de severitatea bolii. În cazul unui consum insuficient de apă, bovinele și porcii trebuie tratate parenteral.

#### Precauții speciale pentru utilizare la animale

Pulbere pentru soluție orală, destinată dizolvării în apă și care nu poate fi utilizată ca atare.

Trebuie luate măsuri speciale când se ia în considerare administrarea produsului la vițelii nou-născuți, datorită gradului mai mare, cunoscut de absorbție gastrointestinală a neomicinei la nou-născuți. Această absorbție mai mare poate avea ca rezultat un risc crescut de ototoxicitate și nefrotoxicitate. Utilizarea produsului la nou-născuți trebuie să aibă la bază evaluarea beneficiu/risc efectuată de către medicul veterinar.

Utilizarea produsului trebuie să se bazeze pe testul de susceptibilitate al bacteriei izolate de la animal. Dacă acest lucru nu este posibil, tratamentul trebuie să se bazeze pe informațiile epidemiologice locale (nivel regional, al fermei) privind susceptibilitatea bacteriei tinta. Politicile antimicrobiene oficiale, naționale și regionale trebuie luate în calcul la utilizarea produsului.

Utilizarea produsului cu abatere de la instrucțiunile menționate în RCP pot favoriza răspândirea bacteriilor rezistente la neomicină și pot scădea eficacitatea tratamentului cu alte aminoglicozide determinată de posibila rezistență încrucișată.

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

După utilizare, se vor spăla mâinile.

Persoanele cu hipersensibilitate cunoscută la aminoglicozide trebuie să evite contactul cu produsul medicinal veterinar.

Dacă după expunere apar simptome precum erupția pe piele, cereți sfatul medicului și arătați-i medicului această atenționare. Umflarea feței, a buzelor sau ochilor sau dificultățile de respirație constituie simptome mai serioase și necesită atenție medicală urgentă.

#### Gestatie, lactatie sau ouat:

Studiile de laborator efectuate pe animale nu au demonstrat efecte teratogene ale neomicinei.

Siguranța produsului medicinal veterinar nu a fost stabilită la speciile țintă.

Se utilizează numai în conformitate cu evaluarea beneficiu/risc efectuată de medicul veterinar responsabil.

#### Interacțiuni cu alte produse medicinale și alte forme de interacțiune:

Anestezicele generale și produsele pentru relaxarea musculară sporesc efectul neuro-blocant al aminoglicozidelor. Acest lucru poate provoca paralizie și apnee.

Trebuie acordată atenție specială la utilizarea concomitentă cu diuretice și substanțe potențial ototoxice sau nefrotoxice.

#### Supradozare (simptome, proceduri de urgență, antidot):

În caz de supradozare accidentală, pot apărea efecte nefrotoxice și/sau ototoxice.

#### Incompatibilitati:

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

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

Medicamentele nu trebuie aruncate în ape reziduale sau resturi menajere.

Solicitați medicului veterinar informații referitoare la modalitatea de eliminare a medicamentelor care nu mai sunt necesare. Aceste măsuri contribuie la protecția mediului.

### **14. DATE ÎN BAZA CĂRORA A FOST APROBAT ULTIMA DATĂ PROSPECTUL Mai 2018**

## 15. ALTE INFORMAȚII

Numai pentru uz veterinar

### **Dimensiunile ambalajului**

Pungă de 100 g și de 1 kg.

Nu toate dimensiunile de ambalaje pot fi comercializate.

100g/1 kg

### **Data expirării**

EXP {lună/an}

După deschidere se va utiliza până la ...

**Numărul autorizației de comercializare 170007**

### **Numărul de fabricație al seriei de produs**

Lot {număr}

Se elibereaza numai pe baza de rețetă veterinară.



## 1.B.2 ETICHETĂ ȘI PROSPECT

### ETICHETĂ-PROSPECT PENTRU DIMENSIUNILE DE AMBALAJ DE 100 g și 1 Kg

NEOMAY 500 000 UI/g pulbere pentru utilizare în apa de baut sau înlocuitor de lapte

#### 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 și producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Laboratorios Maymó, S.A.  
Vía Augusta, 302  
08017, Barcelona (Spania)

#### 2. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

NEOMAY 500 000 UI/g pulbere pentru utilizare în apa de baut sau înlocuitor de lapte  
Neomicină (sub formă de sulfat de neomicină)

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

Fiecare g conține:

**Substanță activă:**

Neomicină (sub formă de sulfat de neomicină)..... 500 000 UI  
Excipient, q.s. .... 1 g  
Pulbere albă sau aproape albă.

#### 4 INDICAȚIE (INDICAȚII)

Pentru tratamentul infecțiilor gastrointestinale cauzate de *E.coli* sensibil la neomicină.

#### 5. CONTRAINDICAȚII

Nu se utilizează în caz de hipersensibilitate la substanța activă, la aminoglicozide sau la excipient.

#### 6. REACȚII ADVERSE

Nu se cunosc.

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

#### 7. SPECII ȚINTĂ

Bovine (viței), porci (purcei înțărcați și porci la îngrășat), pui de gâina, găini ouătoare, rațe, curcani curci, găște, prepelițe și potârniche.

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

Administrare în apa de băut sau înlocuitor de lapte.

25 000 UI de neomicină per kg greutate corporală pe zi timp de 3 până la 4 zile consecutiv, corespunzând cu 5 g de produs medicinal veterinar per 100 kg greutate corporală pe zi timp de 3 până la 4 zile.

Formula următoare poate fi folosită pentru a calcula cantitatea necesară de produs medicinal veterinar în g per litru de apă de băut sau înlocuitor de lapte:

$$\text{g de produs per } \frac{\text{g de produs/kg g.c. /zi}}{\text{l apă de băut sau înlocuitor de lapte}} \times \frac{\text{greutate corporală medie (kg)}}{\text{Consum mediu zilnic de apă/înlocuitor de lapte (l)}} = \frac{\text{de animale care trebuie tratate}}{\text{per animal}}$$

Pentru a asigura dozajul corect, greutatea corporală trebuie determinată cât mai corect posibil, pentru a evita subdozarea.

Consumul de apă medicamentată depinde de condiția clinică a animalelor. Pentru a obține dozajul corect, concentrația de neomicină trebuie ajustată corespunzător.

Solubilitatea maximă a pulberii este 255 000 UI de neomicină/ml (510 g produs/l) de apă.

Pentru administrarea produsului, poate fi utilizată pompa de dozare disponibilă pe piață.

## 9. RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

### 10. TIMP DE AȘTEPTARE

Bovine.

Carne și organe 14 zile.

Porci.

Purcei înțărcați și porci la îngrășat: 3 zile

Pui de găina, găini ouătoare, rațe, curcani, curci, găște, prepelițe și potârnichi.

Carne și organe 14 zile.

Ouă: zero zile.

### 11. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

Acest produs medicinal veterinar nu necesită condiții speciale de depozitare.

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 6 luni.

Perioada de valabilitate după diluarea în apa de băut: 24 ore.

Perioada de valabilitate după diluarea în înlocuitor de lapte: utilizare imediată.

A nu se utiliza acest produs veterinar după data expirării marcată pe etichetă după data expirării. Data expirării se referă la ultima zi din acea luna.

### 12. ATENȚIONARE (ATENȚIONĂRI) SPECIALĂ (SPECIALE)

Precauții speciale pentru fiecare specie tinta:

Consumul de apă de băut medicamentată poate fi afectat de severitatea bolii. În cazul unui consum insuficient de apă, bovinele și porcii trebuie tratați parenteral.

#### Precauții speciale pentru utilizare la animale

Pulbere pentru soluție orală, destinată dizolvării în apă și care nu poate fi utilizată ca atare.

Trebuie luate măsuri speciale când se ia în considerare administrarea produsului la vițeei nou-născuți, datorită gradului mai mare, cunoscut de absorbție gastrointestinală a neomicinei la nou-născuți. Această absorbție mai mare poate avea ca rezultat un risc crescut de ototoxicitate și nefrotoxicitate. Utilizarea produsului la nou-născuți trebuie să aibă la baza evaluarea beneficiu/risc efectuată de către medicul veterinar.

Utilizarea produsului trebuie să se bazeze pe testul de susceptibilitate al bacteriei izolate de la animal. Dacă acest lucru nu este posibil, tratamentul trebuie să se bazeze pe informațiile epidemiologice locale (nivel regional, al fermei) privind susceptibilitatea bacteriei tinta. Politicile antimicrobiene oficiale, naționale și regionale trebuie luate în calcul la utilizarea produsului.

Utilizarea produsului cu abatere de la instrucțiunile menționate în RCP pot favoriza răspândirea bacteriilor rezistente la neomicină și pot scădea eficacitatea tratamentului cu alte aminoglicozide determinată de posibila rezistență încrucișată.

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

După utilizare, se vor spăla mâinile.

Persoanele cu hipersensibilitate cunoscută la aminoglicozide trebuie să evite contactul cu produsul medicinal veterinar.

Dacă după expunere apar simptome precum erupția pe piele, cereți sfatul medicului și arătați-i medicului această atenționare. Umflarea feței, a buzelor sau ochilor sau dificultățile de respirație constituie simptome mai serioase și necesită atenție medicală urgentă.

#### Gestatie, lactatie sau ouat:

Studiile de laborator efectuate pe animale nu au demonstrat efecte teratogene ale neomicinei.

Siguranța produsului medicinal veterinar nu a fost stabilită la speciile țintă.

Se utilizează numai în conformitate cu evaluarea beneficiu/risc efectuată de medicul veterinar responsabil.

#### Interacțiuni cu alte produse medicinale și alte forme de interacțiune:

Anestezicele generale și produsele pentru relaxarea musculară sporesc efectul neuro-blocant al aminoglicozidelor. Acest lucru poate provoca paralizie și apnee.

Trebuie acordată atenție specială la utilizarea concomitentă cu diuretice și substanțe potențial ototoxice sau nefrotoxice.

#### Supradozare (simptome, proceduri de urgență, antidot):

În caz de supradozare accidentală, pot apărea efecte nefrotoxice și/sau ototoxice.

#### Incompatibilitati:

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

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

Medicamentele nu trebuie aruncate în ape reziduale sau resturi menajere.

Solicitați medicului veterinar informații referitoare la modalitatea de eliminare a medicamentelor care nu mai sunt necesare. Aceste măsuri contribuie la protecția mediului.

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

Mai 2018

## 15. ALTE INFORMAȚII

Numai pentru uz veterinar

### **Dimensiunile ambalajului**

Pungă de 100 g și de 1 kg.

Nu toate dimensiunile de ambalaje pot fi comercializate.

100g/1 kg

### **Data expirării**

EXP {lună/an}

După deschidere se va utiliza până la ...

**Numărul autorizației de comercializare 170007**

**Numărul de fabricație al seriei de produs**

Lot {număr}

Se eliberează numai pe baza de rețetă veterinară.