

ANEXA I
REZUMATUL CARACTERISTICILOR PRODUSULUI

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Taneven LC 3 g suspensie intramamară pentru bovine

2. COMPOZIȚIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ

1 seringă intramamară (20 g) conține:

Substanță activă:

Benzilpenicilină (procaină) monohidrat 3 g
(echivalent cu 1,7 g benzilpenicilină)

Excipienți:

Clorhidrat de procaină	0,20 g
Metabisulfid de sodiu	0,02 g

Pentru lista completă a excipienților, vezi secțiunea 6.1.

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Suspensie intramamară

Suspensie omogenă de culoare albă până la aproape albă.

4. PARTICULARITĂȚI CLINICE

4.1 Specii țintă

Bovine (vacile de lapte)

4.2 Indicații pentru utilizare, cu specificarea speciilor țintă

Tratamentul mastitei clinice cauzate de streptococii și stafilococii susceptibili la benzilpenicilină la vacile în lactație.

4.3 Contraindicații

Nu se utilizează în cazurile de

- infecții cu agenți patogeni care produc beta-lactamază
- hipersensibilitate la peniciline, alte antibiotice beta-lactamice sau la oricare dintre excipienți.
- disfuncție renală severă cu anurie sau oligurie

4.4 Atenționări speciale pentru fiecare specie țintă

În cazul unei mastite cu semne clinice sistemice, se impune și administrarea unui tratament antimicrobian parenteral corespunzător.

Acordați o atenție deosebită infecțiilor cu *Staphylococcus aureus* la nivelul ugerului, întrucât în cazul acestora trebuie să se facă o distincție între infecțiile acute și cronice ale ugerului înaintea administrării tratamentului. Este posibil ca sacrificarea animalelor care au fost identificate ca suferind de infecții cronice cu *Staphylococcus aureus* la nivelul ugerului să fie de preferat în locul administrării tratamentului.

4.5 Precauții speciale pentru utilizare

Precauții speciale pentru utilizare la animale

Utilizarea produsului trebuie să se bazeze pe testele de susceptibilitate ale bacteriilor izolate de la animal. Dacă acest lucru nu este posibil, terapia ar trebui să se bazeze pe informațiile epidemiologice (regional, la nivel de fermă) referitoare la susceptibilitatea bacteriilor țintă. Când utilizați produsul, luați în considerare politicile antimicrobiene oficiale, naționale și regionale.

Utilizarea produsului fără a respecta instrucțiunile oferite în Rezumatul caracteristicilor produsului (RCP) poate crește prevalența bacteriilor rezistente la benzilpenicilină și poate scădea eficacitatea tratamentului cu alte substanțe antimicrobiene beta-lactamice (peniciline și cefalosporine) din cauza potențialului de rezistență încrucișată.

Evitați hrănirea vițelilor cu laptele rezidual rămas în uger, care conține reziduuri de penicilină, până la încheierea timpului de așteptare pentru lapte (cu excepția etapei colostrale), deoarece acesta poate selecta bacterii rezistente la substanțe antimicrobiene din microbiota intestinală a vițelului și poate crește eliminarea acestor bacterii prin materiile fecale.

Se va acorda o atenție specială administrării produsului în caz de inflamare gravă a sfertului de uger, inflamare a canalelor galactofore și/sau congestie a detritusului în canalul galactofor. Întreruperea precoce a tratamentului trebuie să aibă loc numai după consultarea unui medic veterinar, întrucât acest lucru poate conduce la dezvoltarea de tulpini bacteriene rezistente.

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

Penicilinele și cefalosporinele pot cauza hipersensibilitate (alergie) în urma injectării, inhalării, ingerării sau contactului cu pielea. Hipersensibilitatea la peniciline poate conduce la reacții încrucișate cu cefalosporinele și invers. Ocazional, reacțiile alergice la aceste substanțe pot fi grave.

Persoanele cu hipersensibilitate cunoscută la peniciline trebuie să evite contactul cu produsul medicinal veterinar. Purtați echipament de protecție individuală, constând din mănuși, atunci când manevrați produsul medicinal veterinar.

Manevrați cu mare atenție produsul pentru a evita riscul de expunere prin contact accidental cu pielea sau cu ochii. Persoanele la care apar reacții după contactul cu produsul trebuie să evite orice manevrare viitoare a produsului și a altor produse cu conținut de penicilină și cefalosporină.

Spălați pielea expusă la produs imediat după utilizare. În caz de contact cu ochii, spălați insistent ochii sub jet de apă, utilizând o cantitate mare de apă curată.

Dacă după expunerea la produs apar simptome precum erupții pe piele, cereți sfatul medicului și prezentați medicului această atenționare. Umflarea feței, a buzelor sau a ochilor sau dificultăți în respirație sunt simptome mai grave care necesită asistență medicală urgentă.

Spălați-vă pe mâini după utilizare.

Șervețele pentru uger: Alcoolul izopropilic este cunoscut ca fiind un iritant ușor pentru ochi și membranele mucoase și este considerat un sensibilizator slab și puțin frecvent. Spălați-vă pe mâini după utilizare. Evitați contactul cu ochii. Dacă știți că sunteți sensibilizat, purtați mănuși atunci când manipulați șervețelele.

4.6 Reacții adverse (frecvență și gravitate)

Reacțiile alergice (reacții cutanate alergice, șoc anafilactic) sunt de așteptat la animalele care sunt sensibile la penicilină și/sau la procaină. Întrucât produsul conține povidonă, este posibilă apariția unor cazuri rare de reacții anafilactice la bovine.

În caz de apariție a unei reacții adverse, animalul trebuie tratat în funcție de simptomatologia apărută.

Frecvența reacțiilor adverse este definită utilizând următoarea convenție:

- Foarte frecvente (mai mult de 1 din 10 animale tratate care prezintă reacții adverse)
- Frecvente (mai mult de 1, dar mai puțin de 10 animale din 100 animale tratate)
- Mai puțin frecvente (mai mult de 1, dar mai puțin de 10 animale din 1000 animale tratate)
- Rare (mai mult de 1, dar mai puțin de 10 animale din 10 000 animale tratate)
- Foarte rare (mai puțin de 1 animal din 10 000 animale tratate, inclusiv raportările izolate).

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

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

Efectul aminoglicozidelor poate fi amplificat de penicilină.

Excreția benzilpenicilinei este întârziată de acidul acetilsalicilic.

Există un potențial antagonism față de antibioticele cu un debut rapid al efectului bacteriostatic. Produsul nu trebuie administrat în același timp cu antibioticele care au un mod de acțiune bacteriostatică.

Din cauza riscului unei posibile incompatibilități, produsul nu trebuie utilizat în combinație cu alte produse medicinale de uz intramamar.

4.9 Cantități de administrat și calea de administrare

Administrare intramamară.

Administrați conținutul unei seringi (20 g) în fiecare sfert de uger afectat de boală. Durata tratamentului este de 3 zile, cu intervale de 24 de ore între tratamente. Dacă nu există nici o ameliorare semnificativă după 2 zile de tratament, reevaluați diagnosticul inițial și schimbați tratamentul în consecință.

Înainte de a administra seringă intramamară, mulgeți cu atenție sfertul de uger afectat de boală și curățați și dezinfectați mamelonul, de exemplu cu servetelul de curățare furnizat.

A se agita bine înainte de utilizare.

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

În urma supradozării pot apărea simptome și convulsii la nivelul sistemului nervos central. În aceste cazuri, întrerupeți imediat utilizarea produsului și începeți să administrați un tratament de susținere și simptomatic.

4.11 Timp de așteptare

Carne și organe 5 zile

Lapte 120 ore

5. PROPRIETĂȚI FARMACOLOGICE

Grupa farmacoterapeutică: Antibiotice beta-lactamice, peniciline, pentru uz intramamar

Codul veterinar ATC: QJ51CE09.

5.1 Proprietăți farmacodinamice

Benzilpenicilina procainică sub formă de penicilină-depozit are un grad scăzut de solubilitate în apă. În organism, benzilpenicilina și procaina sunt eliberate prin disociere. Benzilpenicilina liberă este eficientă, mai ales, împotriva agenților patogeni Gram-pozitivi. Penicilina are un efect bactericid asupra bacteriilor proliferante prin inhibarea sintezei peretelui celular. Benzilpenicilina este instabilă în mediu acid și este inactivată de beta-lactamaze. Cel mai frecvent mecanism de rezistență este producerea de beta-lactamaze. Modificarea proteinelor de legare a penicilinei cu o afinitate redusă față de medicamente sau permeabilitatea bacteriană redusă reprezintă un alt mecanism, uneori concomitent, de rezistență intrinsecă și dobândită.

Pragul de sensibilitate la penicilină propus în 2018 de CLSI (Clinical and Laboratory Standards Institute (Institutul pentru Standarde Clinice și de Laborator), documentul VET08) poate fi rezumat după cum urmează (date derivate de la subiecți umani):

	Praguri de sensibilitate clinice		
	Susceptibil	Intermediar	Rezistent
<i>Staphylococcus</i> spp. (de ex., <i>S. aureus</i> ; stafilococi coagulazo-negativi)	≤ 0,12 μg/ml	-	≥ 0,25 μg/ml
Streptococi din grupul viridans (de ex., <i>S. uberis</i>)	≤ 0,12 μg/ml	0,25 – 2 μg/ml	≥ 4 μg/ml
Streptococi din grupul beta-hemolitică (de ex., <i>S. dysgalactiae</i> și <i>S. agalactiae</i>)	≤ 0,12 μg/ml	-	-

5.2 Particularități farmacocinetice

Benzilpenicilina este parțial absorbită din uger după administrarea intramamară. Numai ionii de penicilină în formă nedisociată pătrund în ser ca rezultat al difuziei pasive. Întrucât benzilpenicilina este puternic disociată, pot apărea numai niveluri foarte scăzute de ser. O parte (25%) din benzilpenicilina aplicată intracisternal se leagă ireversibil de proteinele din lapte și proteinele tisulare.

După administrarea intramamară, benzilpenicilina este secretată în mare măsură neschimbată prin intermediul laptelui provenit din sfertul de uger tratat, într-o mică măsură prin intermediul laptelui provenit din sferturile de uger netratate, dar și prin intermediul urinei.

6. PARTICULARITĂȚI FARMACEUTICE

6.1 Lista excipienților

Clorhidrat de procaină

Metabisulfid de sodiu

Lecitină

Citrat de sodiu

Celuloză microcristalină și carmeloză de sodiu

Povidonă

Apă pentru preparate injectabile

6.2 Incompatibilități majore

A nu se amesteca cu nici un alt produs medicinal veterinar.

Penicilinele prezente în mod natural sunt incompatibile cu ionii de metal, aminoacizii, acidul ascorbic și complexul de vitamina B.

6.3 Perioadă de valabilitate

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

Seringile sunt doar pentru o singură utilizare.

6.4. Precauții speciale pentru depozitare

A se păstra la frigider (2 °C – 8 °C).

A se proteja de lumină.

A nu se congela.

6.5 Natura și compoziția ambalajului primar

Seringă intramamară compusă dintr-un corp injector fabricat din LDPE sau HDPE, un piston și un capac fabricat din LDPE.

Cutie de carton conținând 10, 12, 20 sau 80 de seringi și, respectiv, 10, 12, 20 sau 80 de șervețele pentru uger, ambalate individual într-un pliculeț. Șervețelele de hârtie pentru uger conțin 70% izopropanol. Fiecare seringă conține 20 g de suspensie intramamară.

Nu toate dimensiunile de ambalaje 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

WDT- Wirtschaftsgenossenschaft deutscher Tierärzte eG

Siemensstr. 14

30827 Garbsen

Germania

8. NUMĂRUL (NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE
200174

9. DATA PRIMEI AUTORIZĂRI/REÎNNOIRII AUTORIZAȚIEI
26.10.2020

10. DATA REVIZUIRII TEXTULUI
02.2022

INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL SECUNDAR

{Cutie de carton cu 10, 12, 20 sau 80 x 20 g}

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Taneven LC 3 g suspensie intramamară pentru bovine

Benzilpenicilină (procaină) monohidrat

2. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE

1 seringă intramamară (20 g) conține:

Substanță activă:Benzilpenicilină (procaină) monohidrat 3 g
(echivalent cu 1,7 g benzilpenicilină)**3. FORMA FARMACEUTICĂ**

Suspensie intramamară

4. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI

10 x 20 g, inclusiv 10 șervețele pentru uger

12 x 20 g, inclusiv 12 șervețele pentru uger

20 x 20 g, inclusiv 20 șervețele pentru uger

80 x 20 g, inclusiv 80 șervețele pentru uger

5. SPECII ȚINTĂ

Bovine (vaci de lapte)

6. INDICAȚIE (INDICAȚII)

[nu se aplică]

7. MOD ȘI CALE DE ADMINISTRARE

Administrare intramamară.

A se agita bine înainte de utilizare.

Curățați și dezinfectați ugerul.

Citiți prospectul înainte de utilizare.

8. TIMP (TIMPI) DE AȘTEPTARE

Timpi de așteptare:

Carne și organe 5 zile

Lapte 120 ore

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

Citiți prospectul înainte de utilizare.

10. DATA EXPIRĂRII

EXP {lună/an}

11. CONDIȚII SPECIALE DE DEPOZITARE

A se păstra la frigider.
A se proteja de lumină.
A nu se congela.

12. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU ELIMINAREA PRODUSELOR NEUTILIZATE SAU A DEȘEURILOR, DUPĂ CAZ

Eliminarea:
Citiți prospectul înainte de utilizare.

13. MENȚIUNEA „NUMAI PENTRU UZ VETERINAR” ȘI CONDIȚII SAU RESTRICȚII PRIVIND ELIBERAREA ȘI UTILIZARE, DUPĂ CAZ

Numai pentru uz veterinar.
Se eliberează numai pe bază de rețetă veterinară.

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

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

15. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

WDT- Wirtschaftsgenossenschaft deutscher Tierärzte eG
Siemensstr. 14
30827 Garbsen
Germania

16. NUMĂRUL (NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

200174

17. NUMĂRUL DE FABRICAȚIE AL SERIEI DE PRODUS

<Serie><Lot> {număr}

PROSPECT:**Taneven LC 3 g 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 și producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

WDT- Wirtschaftsgenossenschaft deutscher Tierärzte eG

Siemensstr. 14

30827 Garbsen

Germania

- 2. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR**

Taneven LC 3 g suspensie intramamară pentru bovine

Benzilpenicilină (procaină) monohidrat

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

1 seringă intramamară (20 g) conține:

Substanță activă:

Benzilpenicilină (procaină) monohidrat 3 g
(echivalent cu 1,7 g benzilpenicilină)

Excipienți:

Clorhidrat de procaină	0,20 g
Metabisulfid de sodiu	0,02 g

Suspensie omogenă de culoare albă până la aproape albă.

- 4. INDICAȚIE (INDICAȚII)**

Tratamentul mastitei clinice cauzate de streptococii și stafilococii susceptibili la benzilpenicilină la vacile în lactație.

- 5. CONTRAINDICAȚII**

Nu se utilizează în cazurile de

- infecții cu agenți patogeni care produc beta-lactamază
- hipersensibilitate la peniciline, alte antibiotice beta-lactamice sau la oricare dintre excipienți.
- disfuncție renală severă cu anurie sau oligurie

6. REACȚII ADVERSE

Reacțiile alergice (reacții cutanate alergice, șoc anafilactic) sunt de așteptat la animalele care sunt sensibile la penicilină și/sau la procaină. Întrucât produsul conține povidonă, este posibilă apariția unor cazuri rare de reacții anafilactice la bovine.

În caz de apariție a unei reacții adverse, animalul trebuie tratat în funcție de simptomatologia apărută.

Frecvența reacțiilor adverse este definită utilizând următoarea convenție:

- Foarte frecvente (mai mult de 1 din 10 animale tratate care prezintă reacții adverse)
- Frecvente (mai mult de 1, dar mai puțin de 10 animale din 100 animale tratate)
- Mai puțin frecvente (mai mult de 1, dar mai puțin de 10 animale din 1000 animale tratate)
- Rare (mai mult de 1, dar mai puțin de 10 animale din 10 000 animale tratate)
- Foarte rare (mai puțin de 1 animal din 10 000 animale tratate, inclusiv raportările izolate).

Dacă observați orice reacție adversă, chiar și cele care nu sunt deja incluse în acest prospect sau credeți că medicamentul nu a avut efect vă rugăm să informați medicul veterinar.

Alternativ, puteți raporta prin intermediul sistemului național de raportare { farmacovigilenta@ansvsa.ro }.

7. SPECII ȚINTĂ

Bovine (vacii de lapte)

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

Administrare intramamară.

Administrați conținutul unei seringi (20 g) în fiecare sfert de uger afectat de boală. Durata tratamentului este de 3 zile, cu intervale de 24 de ore între tratamente. Dacă nu există nici o ameliorare semnificativă după 2 zile de tratament, reevaluați diagnosticul inițial și schimbați tratamentul în consecință.

Înainte de a administra seringa intramamară, mulgeți cu atenție sfertul de uger afectat de boală și curățați și dezinfecțați mamelonul, de exemplu cu servetelul de curățare furnizat.

9. RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

A se agita bine înainte de utilizare.

10. TIMPI DE AȘTEPTARE

Carne și organe	5 zile
Lapte	120 ore

11. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

A se păstra la frigider (2 °C – 8 °C).

A se proteja de lumină.

A nu se congela.

A nu se utiliza acest produs medicinal veterinar după data expirării marcată pe etichetă după {EXP}.

Data expirării se referă la ultima zi din acea lună.

Seringile sunt doar pentru o singură utilizare.

12. ATENȚIONARE (ATENȚIONĂRI) SPECIALĂ (SPECIALE)

Precauții speciale pentru fiecare specie țintă:

În cazul unei mastite cu semne clinice sistemice, se impune și administrarea unui tratament antimicrobian parenteral corespunzător.

Acordați o atenție deosebită infecțiilor cu *Staphylococcus aureus* la nivelul ugerului, întrucât în cazul acestora trebuie să se facă o distincție între infecțiile acute și cronice ale ugerului înaintea administrării tratamentului. Este posibil ca sacrificarea animalelor care au fost identificate ca suferind de infecții cronice cu *Staphylococcus aureus* la nivelul ugerului să fie de preferat în locul administrării tratamentului.

Precauții speciale pentru utilizare la animale:

Utilizarea produsului trebuie să se bazeze pe testele de susceptibilitate ale bacteriilor izolate de la animal. Dacă acest lucru nu este posibil, terapia ar trebui să se bazeze pe informațiile epidemiologice (regional, la nivel de fermă) referitoare la susceptibilitatea bacteriilor țintă. Când utilizați produsul, luați în considerare politicile antimicrobiene oficiale, naționale și regionale.

Utilizarea produsului fără a respecta instrucțiunile oferite în acest prospect poate crește prevalența bacteriilor rezistente la benzilpenicilină și poate scădea eficacitatea tratamentului cu alte substanțe antimicrobiene beta-lactamice (peniciline și cefalosporine) din cauza potențialului de rezistență încrucișată.

Evitați hrănirea vițeilor cu laptele rezidual rămas în uger, care conține reziduuri de penicilină, până la încheierea timpului de așteptare pentru lapte (cu excepția etapei colostrale), deoarece acesta poate selecta bacterii rezistente la substanțe antimicrobiene din microbiota intestinală a vițelului și poate crește eliminarea acestor bacterii prin materiile fecale.

Se va acorda o atenție specială administrării produsului în caz de inflamare gravă a sfertului de uger, inflamare a canalelor galactofore și/sau congestie a detritusului în canalul galactofor. Întreruperea precoce a tratamentului trebuie să aibă loc numai după consultarea unui medic veterinar, întrucât acest lucru poate conduce la dezvoltarea de tulpini bacteriene rezistente.

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

Penicilinele și cefalosporinele pot cauza hipersensibilitate (alergie) în urma injectării, inhalării, ingerării sau contactului cu pielea. Hipersensibilitatea la peniciline poate conduce la reacții încrucișate cu cefalosporinele și invers. Ocazional, reacțiile alergice la aceste substanțe pot fi grave.

Persoanele cu hipersensibilitate cunoscută la peniciline trebuie să evite contactul cu produsul medicinal veterinar. Purtați echipament de protecție individuală, constând din mănuși, atunci când manevrați produsul medicinal veterinar. Manevrați cu mare atenție produsul pentru a evita riscul de expunere prin contact accidental cu pielea sau cu ochii. Persoanele la care apar reacții după contactul cu produsul trebuie să evite orice manevrare viitoare a produsului și a altor produse cu conținut de penicilină și cefalosporină.

Spălați pielea expusă la produs imediat după utilizare. În caz de contact cu ochii, spălați insistent ochii sub jet de apă, utilizând o cantitate mare de apă curată.

Dacă după expunerea la produs apar simptome precum erupții pe piele, cereți sfatul medicului și prezentați medicului această atenționare. Umflarea feței, a buzelor sau a ochilor sau dificultățile în respirație sunt simptome mai grave care necesită asistență medicală urgentă.

Spălați-vă pe mâini după utilizare.

Șervețele pentru uger: Alcoolul izopropilic este cunoscut ca fiind un iritant ușor pentru ochi și membranele mucoase și este considerat un sensibilizator slab și puțin frecvent. Spălați-vă pe mâini după utilizare. Evitați contactul cu ochii. Dacă știți că sunteți sensibilizat, purtați mănuși atunci când manipulați șervețelele.

Gestație și lactație:

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

Interacțiuni cu alte produse medicinale și alte forme de interacțiune:

Efectul aminoglicozidelor poate fi amplificat de penicilină.

Excreția benzilpenicilinei este întârziată de acidul acetilsalicilic.

Există un potențial antagonism față de antibioticele cu un debut rapid al efectului bacteriostatic.

Produsul nu trebuie administrat în același timp cu antibioticele care au un mod de acțiune bacteriostatică.

Din cauza riscului unei posibile incompatibilități, produsul nu trebuie utilizat în combinație cu alte produse medicinale de uz intramamar.

Supradozare (simptome, proceduri de urgență, antidot):

În urma supradozării pot apărea simptome și convulsii la nivelul sistemului nervos central. În aceste cazuri, întrerupeți imediat utilizarea produsului și începeți să administrați un tratament de susținere și simptomatic.

Incompatibilități:

A nu se amesteca cu nici un alt produs medicinal veterinar.

Penicilinele prezente în mod natural sunt incompatibile cu ionii de metal, aminoacizii, acidul ascorbic și complexul de vitamina B.

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

02.2022

15. ALTE INFORMAȚII

Dimensiunea ambalajului:

10 x 20 g (inclusiv 10 șervețele pentru uger care conțin alcool izopropilic 70%)

12 x 20 g (inclusiv 12 șervețele pentru uger care conțin alcool izopropilic 70%)

20 x 20 g (inclusiv 20 șervețele pentru uger care conțin alcool izopropilic 70%)

80 x 20 g (inclusiv 80 șervețele pentru uger care conțin alcool izopropilic 70%)

Nu toate dimensiunile de ambalaje pot fi comercializate.