

PROSPECTUL MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR

BISULFIM

-soluție orală pentru cabaline, bovine, ovine, suine, iepuri și găini (tineret înlocuire, broileri)

Citiți cu atenție și în întregime acest prospect înainte de a începe să utilizați acest medicament de uz veterinar deoarece conține informații importante pentru dumneavoastră.

- Păstrați acest prospect. S-ar putea să fie necesar să-l recitiți.
- Dacă aveți orice întrebări suplimentare, adresați-vă medicului veterinar sau farmacistului.
- Dacă s-au manifestat orice reacții adverse, adresați-vă medicului veterinar, farmacistului veterinar sau Agenției Naționale pentru Siguranța Alimentelor
- Acestea includ orice posibile reacții adverse nemenționate în acest prospect.

Suplimentar pentru medicamentul de uz veterinar disponibil numai cu prescripție veterinară:

- Acest medicament de uz veterinar a fost prescris numai pentru animalele dumneavoastră. Nu trebuie să-l dați altor persoane, care îl pot utiliza greșit.

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

S.C PASTEUR - FILIALA FILIPEȘTI S.R.L

Str. Principală nr. 944, Filipeștii de Pădure,

Jud. Prahova, România.

Tel. : 0244.386.888; 0244.386.699

Fax : 0244.386.032

e-mail: pasteur.filipesti@pasteur.ro

2. DENUMIREA MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR, CONCENTRAȚIA ȘI FORMA FARMACEUTICĂ ALE ACESTUIA

BISULFIM, soluție orală pentru cabaline, bovine, ovine, suine, iepuri și găini (tineret înlocuire, broileri)

1 ml conține :

Substanțe active:

Sulfadiazina 200 mg

Trimetoprim 40 mg

3. INDICAȚII TERAPEUTICE

Medicamentul se administrează la cabaline, bovine, ovine, suine, iepuri și găini (tineret înlocuire, broileri) în infecții respiratorii, gastro-intestinale, urogenitale produse de germeni sensibili la sulfadiazina și trimetoprim.

Cele două substanțe active acționează sinergetic asigurând un spectru antibacterian foarte bun, atât asupra bacteriilor Gram-negative cât și Gram-pozitive: *Streptococcus spp.*, *Staphylococcus spp.*, *Corynebacterium spp.*, *E. coli*, *Pasteurella spp.*, *Salmonella spp.*, *Bordetella spp.*, *Klebsiella spp.*, *Proteus spp.* Acționează eficient și asupra unor protozoare (*Eimeria spp.*).



4. CONTRAINDICAȚII

Nu se administrează la animale cu afecțiuni renale și hepatice severe.

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

5. REACȚII ADVERSE

Uneori pot apărea erupții cutanate (urticarie), iritație gastrică (anorexie, vomă), poliartrite, keratite.

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

6. SPECII ȚINTĂ

Cabaline

Bovine

Ovine

Suine

Iepuri

Găini (tineret înlocuire, broileri)

7. POSOLOGIE PENTRU FIECARE SPECIE, METODA, MODUL DE ADMINISTRARE ȘI DOZA PRESCRISĂ

Medicamentul se administrează pe cale orală direct sau în apa de băut timp de 5 -7 zile consecutiv, în următoarele doze:

-bovine,suine,cabaline, ovine: 5 ml / 80 - 100 kg greutate corporala/zi

-găini (tineret înlocuire, broileri) și iepuri: 4 ml/10 L apă de băut/zi

Tratamentul poate fi prelungit în cazul infecțiilor severe până la vindecarea animalelor.

RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

Pentru asigurarea unei doze corespunzătoare se va aprecia corect greutatea animalelor, pentru a se evita subdozarea sau supradozarea.

Se recomandă administrarea unei cantități suficiente de lichide pentru evitarea cristaluriei.

8. PERIOADA DE AȘTEPTARE

Carne si organe: cabaline - 5 zile bovine, ovine, iepuri - 10 zile suine - 8 zile, găini (tineret înlocuire, broileri)- 5 zile

Lapte: bovine, ovine - 5 zile.

Nu este autorizată utilizarea la păsările ouătoare care produc ouă pentru consum uman.

9. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A nu se lăsa la îndemâna copiilor.

A se păstra la temperatură mai mică de 25 °C.

A nu se refrigera sau congela.

A se feri de îngheț.

A se păstra în ambalajul original.

A se păstra flaconul bine închis.

A se proteja de lumină .

A nu se utiliza după data expirării marcată pe flacon.



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

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.

11. ATENȚIONĂRI SPECIALE

Atenționări speciale pentru fiecare specie țintă

Nu există.

Precauții speciale pentru utilizare

Precauții speciale pentru utilizare la animale

La utilizarea medicamentului, trebuie să se țină cont de politicile antimicrobiene oficiale și locale.

Utilizarea medicamentului se va efectua pe baza unor teste de susceptibilitate a bacteriilor izolate. Dacă acest lucru nu este posibil terapia se va baza pe informațiile epidemiologice referitoare la susceptibilitate bacteriilor izolate.

Se recomandă administrarea unei cantități suficiente de lichide pentru evitarea cristaluriei.

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

Persoanele cu hipersensibilitate cunoscută la substanțele active trebuie să evite contactul cu medicamentul.

A se evita contactul produsului cu ochii și pielea. În caz de contact accidental cu ochii sau pielea spălați imediat cu multă apă.

A se evita ingestia. În caz de ingestie accidentală solicitați imediat sfatul medicului și prezentați medicului prospectul medicamentului sau eticheta.

Utilizarea în perioada de gestație, lactație sau în perioada de ouat

Nu este recomandată utilizarea în perioada de gestație și lactație.

Medicamentul nu se utilizează la păsările care produc ouă pentru consum uman.

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

A se evita administrarea simultană cu alte sulfamide.

Supradozare

Nu se vor depăși dozele și perioada de tratament recomandate. Nu există un antidot specific pentru tratamentul supradozării. În caz de supradozare tratamentul este simptomatic.

Incompatibilități

Medicamentul este incompatibil cu procaina, procain benzilpenicilina, anestezicele locale, vitaminele B.

12. PERIOADA DE VALABILITATE

Perioada de valabilitate a medicamentului așa cum este ambalat pentru vânzare: 2 ani

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

Perioada de valabilitate după diluare sau reconstituire conform indicațiilor: 24 ore

13. STATUT LEGAL

- se eliberează în baza prescripției veterinare



14. NATURA ȘI COMPOZIȚIA AMBALAJULUI PRIMAR

Flacoane din HDPE, opace cu 50 ml, 100 ml, 500 ml, 1 litru și bidoane cu 5 litri.

Nu toate dimensiunile de ambalaj pot fi comercializate.

15. DATA ULTIMEI REVIZUIRI A TEXTULUI

04.2019

NUMAI PENTRU UZ VETERINAR

