

REZUMATUL CARACTERISTICILOR MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR

1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR

Kanamicin 25% (Kanamycinum 25%).

2. COMPOZIȚIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ

În 1 ml de soluție injectabilă conține: 250 mg kanamicină, excipienți și solvent.

2.1.1 Substanța activă:

Kanamicină

2.1.2 Excipienți:

Acid citric, metabisulfid de sodium, metilparaben, apă purificată

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Soluție injectabilă

4. PARTICULARITĂȚI CLINICE

4.1 Specii-țintă:

Cabaline, porcine, rumeătoare mari și mici și tineretul acestora, la câini și pisici.

4.2 Indicații pentru utilizare, cu specificarea speciilor-țintă

Medicamentul este întrebuințat în tratarea animalelor cu boli ale sistemului digestiv, respirator și urogenital; sepsis, peritonită, pielonefrită și alte infecții cu etiologie bacteriană, agenți patogeni sensibili la kanamicină.

4.3 Contraindicații:

Medicamentul nu trebuie amestecat în aceeași seringă cu alte medicamente.

Utilizarea concomitentă sau secvențială a medicamentului este contraindicată cu alte medicamente oto și nefrotoxice (streptomycină, gentamicină, neomicină), precum și diuretice și relaxante musculare. Nu utilizați medicamentul în insuficiențe renale grave.

4.4 Atenționări speciale pentru fiecare specie-țintă:

Nu este cazul

4.5 Precauții speciale pentru utilizare

4.5.1 Precauții speciale pentru utilizare la animale:

Nu este cazul

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

În timpul lucrului cu medicamentul este necesar să se respecte regulile generale de igienă personală și măsurile de siguranță furnizate în timpul lucrului cu medicamentele.

4.6 Reacții adverse:

La animalele cu sensibilitate individuală crescută, sunt posibile reacții alergice (dermatită, prurit, edem). În cazul apariției acestora, utilizarea medicamentului trebuie anulată și trebuie prescrisă terapie de desensibilizare (dimidrol, soluția de clorură de calciu).



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

În timpul inoculării la femelele gestante preparatul traversează bariera placentară și se regăsește și în lichidul amniotic.

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

Utilizarea concomitentă sau secvențială a medicamentului este contraindicată cu alte medicamente oto și nefrotoxice (streptomycină, gentamicină, neomicină), precum și diuretice și relaxante musculare. Nu utilizați medicamentul în insuficiențe renale grave.

4.9 Doză și calea de administrare

4.9.1 Doze:

cai, bovine - 1,0-1,5 ml la 50 kg greutate vie;

rumegătoare mici, porci, viței, tineretul porcine - 1,5-2,0 ml la 50 kg de greutate vie

la câini și pisici - 0,1-0,15 ml per kg de greutate vie

4.9.2 Mod de administrare:

Medicamentul se administrează intramuscular sau subcutanat o dată pe zi timp de 5-7 zile în următoarele doze:

- cai, bovine - 1,0-1,5 ml la 50 kg greutate vie;

- rumegătoare mici, porci, viței, tineretul porcine - 1,5-2,0 ml la 50 kg de greutate vie;

- la câini și pisici - 0,1-0,15 ml per kg de greutate vie.

4.10 Supradozare

Prin supradozare apare accentuarea insuficienței renale, creșterea azotemiei, rareori erupții cutanate, greata, voma, cefalee

4.11 Perioada de așteptare:

Sacrificarea animalelor pentru carne este permisă nu mai devreme de 20 de zile de la ultima administrare a medicamentului. Carnea de la animalele sacrificate forțat în perioada de așteptare, poate fi folosită în hrana animalelor carnivore.

Laptele obținut de la animalele la care a fost administrat medicamentul nu ar trebui să fie utilizat pentru consumul uman timp de 10 zile de la ultima administrare. Laptele colectat înainte de expirarea timpului de așteptare, poate fi transmis pentru consumul animalelor după tratarea termică.

5. PROPRIETĂȚI FARMACOLOGICE

5.1 Proprietăți farmacodinamice:

Kanamycina este un antibiotic cu spectru larg de acțiune din grupul de aminoglicozide, bactericid împotriva microorganismelor gram-pozitive și gram-negative. Medicamentul este eficient împotriva *Escherichia coli*, *Salmonella* spp., *Proteus* spp., *Enterobacter* spp., *Klebsiella pneumoniae*; Cocii gram-pozitivi *Staphylococcus* spp. (Inclusiv cei producători de penicilază). Microorganismele anaerobe, drojdia, virusurile și protozoarele sunt rezistente la medicament.

5.1.1 Grupa farmacoterapeutică: antimicrobiene



Codul ATC: QJ01GB04

5.1.2 Mecanism de acțiune

Preparatul pătrunde în membrana celulară a bacteriilor, se leagă la subunitatea 30-S a ribozomilor bacterieni și inhibă sinteza proteinelor. Rezistența microbilor la medicament se formează lent. Tulpinile rezistente la kanamicină sunt, de asemenea, rezistente la neomicină și gentamicină.

5.2 Proprietăți farmacocinetice

Când se administrează intramuscular la animale, medicamentul este absorbit rapid: concentrația bactericidă în ser se detectează la 30-60 minute după administrare și durează 18-24 ore. Medicamentul se excretă prin rinichi (80-95%), parțial și prin bilă. În cazul încălcării funcției excretoare a rinichilor, concentrația și timpul de circulație a medicamentului în sânge crește semnificativ. La concentrații terapeutice, antibioticul se găsește în țesuturile rinichilor, plămânilor, în exudatele pleurale și peritoneale. În timpul inoculării la femelele gestante preparatul traversează bariera placentară și se regăsește și în lichidul amniotic.

6. PARTICULARITĂȚI FARMACEUTICE

6.1 Lista excipienților:

Acid citric, metabisulfid de sodium, metilparaben, apă purificată

6.2 Incompatibilități:

Utilizarea concomitentă sau secvențială a medicamentului este contraindicată cu alte medicamente oto și nefrotoxice (streptomicină, gentamicină, neomicină), precum și diuretice și relaxante musculare.

6.3 Perioada de valabilitate:

Termenul de valabilitate este 2 ani de la data fabricării cu respectarea condițiilor de depozitare. După deschidere preparatul este valabil 20 zile.

6.4 Condiții speciale pentru depozitare:

Preparatul se păstrează în ambalajul producătorului din lista B, într-un loc uscat și întunecat, la o temperatură de + 5 ° C până la + 25 ° C.

6.5 Natura și compoziția ambalajului primar

Preparatul este ambalat în flacoane de sticlă de 10, 20, 50, 100, 200, 250, 400, 450 și 500 ml.

6.6 Măsuri speciale pentru eliminarea medicamentelor de uz veterinar neutralizate, sau a deșeurilor provenite din utilizarea unor astfel de produse:

Produsele veterinare fără etichetă, cu termenul de valabilitate expirat, deteriorate sau deschise, trebuie eliminate în conformitate cu cerințele legale în vigoare.

7. DEȚINĂTORUL CERTIFICATULUI DE ÎNREGISTRARE

Compania cu răspundere limitată "Belekotechnika", per. Promyshlenniy 9, 222823, p. Svisloci, districtul Pukhovicischii, regiunea Minsk, Republica Belarus, Telefon: +375 1713 70-716, e-mail: tam.korn@beleka.by



8. NUMĂRUL CERTIFICATULUI DE ÎNREGISTRARE

200030

9. DATA PRIMEI ELIBERĂRI A CERTIFICATULUI DE ÎNREGISTRARE

27.03.2020

10. DATA ULTIMEI REVIZUIRI A TEXTULUI

29.02.2016

