

PROSPECTUL MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR

SULFAPRIM 48

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 nementionate 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 medicamentului de uz veterinar

Producător : Compania cu răspundere limitată "Belekotekhnika", per. Promyshlenniy 9, 222823, p. Svislochi, districtul Pukhovischii, regiunea Minsk, Republica Belarus.

Distribuitor: "NUTRITFARM" SRL, mun. Chișinău, str. Petru Rareș 77, Republica Moldova, office@nutritfarm.md; telefon: +37379518904

2. Denumirea medicamentului de uz veterinar, concentrația și forma farmaceutică ale acestuia

2.1 Sulfaprim 48 (Sulfaprimum 48).

2.2 Medicamentul reprezintă o suspensie de culoare de la alb spre galben-cafeniu. Se permite depuneri de precipitat, care dispar după agitare ambalajului cu medicament.

2.3 1 ml de suspensie conține 400 mg sulfadiazină (sub formă de sare sodică), 80 mg trimetoprim, excipienți și diluant.

3. Indicații terapeutice și farmacologie (pe specie țintă)

3.1 Medicamentul este folosit pentru a trata animalele de fermă cu afecțiuni ai căror agenți patogeni sunt sensibili la componentele medicamentului.

Preparatul este prescris în tratamentul cailor, bovinelor, porcilor, oilor cu afecțiuni respiratorii (pneumonie, bronhopneumonie), tractului gastrointestinal (gastroenterită, enterită) și sistemul urogenital (pielonefrită, uretrită), precum și colibacterioză, salmoneloză, streptococcoză, pastoreloză, mastită, infecții postoperatorii și postpartum.

3.2 Combinația substanțelor active sulfadiazină și trimetoprim, care fac parte din medicament, este activă împotriva bacteriilor gram pozitive: Staphylococcus spp., Streptococcus spp., Corynebacterium spp., Listeria monocytogenes; și microorganismelor gram negative: Escherichia coli, Salmonella spp., Klebsiella spp., Pasteurella spp., Brucella spp., Haemophilus spp., Campylobacter spp., Actinobacillus spp., Pseudomonas aeruginosa; precum și eimerii și clamidii. Agenții patogeni ai rujetului, leptospirozei, virusurilor și ciupercilor nu sunt sensibili la medicament.

3.3 Componentele medicamentului acționează sinergic, perturbând sinteza acidului folic în diferite etape de dezvoltare ale microorganismelor (sulfadiazină, similară cu structura PABA), blochează sinteza acidului dihidrofolic, iar trimetoprimul inhibă enzima dehidrofolat sintetaza, perturbând restabilirea dihidrofolatului în acid tetrahidrofolic). Drept urmare, se perturbă formarea ARN și ADN-ul bacteriilor, ceea ce produce încetarea sintezei proteinelor și moartea microorganismului.

3.4 Componentele medicamentului acționează sinergic, perturbând sinteza acidului folic în diferite etape de dezvoltare ale microorganismelor (sulfadiazină, similară cu structura PABA), blochează sinteza acidului dihidrofolic, iar trimetoprimul inhibă enzima dehidrofolat sintetaza, perturbând restabilirea dihidrofolatului în acid tetrahidrofolic). Drept urmare, se perturbă formarea ARN și ADN-ul bacteriilor, ceea ce produce încetarea sintezei proteinelor și moartea microorganismului.

3.5 Medicamentul este excretat din organism, în principal cu urina și bila, la animalele care alăptează, parțial și cu laptele.

4. Contraindicații

4.1 Medicamentul nu este folosit pentru a trata caprele, câinii și pisicile. Utilizarea combinată a medicamentului este contraindicată cu medicamente care conțin derivați ai acidului para-aminobenzoic (novocaină, anestezină), preparate cu sulf (tiosulfat de sodiu și unitiol), salicilați, butadion. Utilizarea medicamentului este contraindicată la animale cu disfuncții grave ale ficatului și rinichilor, precum și cu sensibilitate individuală crescută la componentele medicamentului.

5. Reacții adverse

5.1 La locul injectiei, se poate forma un ușor edem, care dispare de la sine în câteva zile.

5.2 În cazul unei reacții alergice (dermatită, prurit), utilizarea medicamentului este sistată și se prescrie terapie pentru desensibilizare (difenhidramină, tavegil, preparate de calciu).

6. Specii ținta

6.1 Medicamentul este folosit în tratamentul cabalinelor, bovinelor, ovinelor și a porcilor.

7. Posologie pentru fiecare specie, metoda, modul de administrare

7.1 Înainte de folosire, flaconul trebuie agitat bine până se obține o suspensie omogenă.

7.2 Medicamentul se va administra intramuscular o dată pe zi timp de 5-7 zile în doze:

- **pentru bovine, ovine, porci și cai** - 1 ml la 30 kg greutate corporală, dar nu mai mult de 10 ml într-un singur loc de injectare.

La începutul tratamentului, se recomandă introducerea unei doze duble, cu un interval de 12 ore.

8. Timpul de așteptare

8.1 Sacrificarea animalelor pentru carne este permisă nu mai devreme de 10 zile de la ultima administrare a medicamentului. Carnea animalelor sacrificate forțat poate fi utilizată pentru hrănirea animalelor cu blană.

Laptele de vacă poate fi folosit în consumul uman nu mai devreme de 10 zile de la ultima administrare a medicamentului. Înainte de expirarea acestei perioade, laptele este alimentat animalelor tinere din fermă după tratarea termică prealabilă.

9. Precauții speciale pentru depozitare

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

10. Precauții speciale pentru eliminarea medicamentului de uz veterinar neutilizat sau a deșeurilor provenite de la medicamentul de uz veterinar

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

11. Atenționări speciale

11.1 Când lucrați cu medicamentul, trebuie să respectați măsurile de igienă personală și reglementările de siguranță.

12. Termenul de valabilitate

12.1 Termenul de valabilitate este 2 ani de la data fabricării, cu respectarea condițiilor de depozitare.

13. Statutul legal

13.1 Se eliberează cu prescripție veterinară.

14. Natura și compoziția ambalajului primar

14.1 Preparatul este ambalat în flacoane de sticlă a câte 50, 100, 200, 250, 400 și 500 ml.

15. Data ultimei revizuirii a textului

10 / 07 / 2015

NUMAI PENTRU UZ VETERINAR

