

REZUMATUL CARACTERISTICILOR MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR

1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR

Gentam BT (Gentamum BT)

2. COMPOZIȚIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ

1 ml suspensie injectabilă conține: 150 mg amoxicilină trihidrat, 40 mg gentamicină, excipienți și solvent.

2.1.1 Substanța activă:

Amoxicilină trihidrat, gentamicină

2.1.2 Excipienți:

Macrogolglycerol ricinoleate, metilparaben, propilparaben, apă purificată

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Suspensie injectabilă

4. PARTICULARITĂȚI CLINICE

4.1 Specii-țintă:

Cabaline, porcine, rumegătoare mari și mici și tineretul acestora

4.2 Indicații pentru utilizare, cu specificarea speciilor-țintă

Medicamentul este destinat tratării animalelor cu boli ale căror agenți patogeni sunt sensibili la componentele medicamentului. Medicamentul este prescris în tratamentul animalelor cu boli respiratorii și gastrointestinale, sepsis, peritonită, pielonefrită, artrită, răni, complicații postoperatorii, mastită, endometrită și alte boli ale animalelor.

4.3 Contraindicații:

Utilizarea concomitentă sau secvențială a medicamentului cu medicamente oto și nefrotoxice (streptomicina, kanamicina, neomicina) precum, diuretice și miorelaxante este contraindicată. Utilizarea combinată cu tetraciclinele, macrolidele reduce activitatea antimicrobiană a medicamentului. 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:

În dozele recomandate, medicamentul nu provoacă 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 prescris terapia de desensibilizare (dimedrol, soluția de clorură de calciu).

În cazul reacțiilor alergice, administrarea medicamentului este sistată, se vor prescrie antihistaminice (allervet, tavegil), preparate de calciu (gluconat sau clorură de calciu), bicarbonat de sodiu.

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

Nu este cazul

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

Utilizarea concomitentă sau secvențială a medicamentului cu medicamente oto și nefrotoxice (streptomicina, kanamicina, neomicina) precum, diuretice și miorelaxante este contraindicată. Utilizarea combinată cu tetraciclina, macrolidele reduce activitatea antimicrobiană a medicamentului.

4.9 Doză și calea de administrare

4.9.1 Doze:

cai, bovine, porci, oi - 0,8-1,0 ml la 10 kg de greutate vie
viței, purcei, mînzi - 1,0-1,2 ml pentru 10 kg de greutate vie

4.9.2 Mod de administrare:

Medicamentul se administrează intramuscular o dată pe zi timp de 3-5 zile consecutiv în următoarele doze:

- cai, bovine, porci, oi - 0,8-1,0 ml la 10 kg de greutate vie;
- viței, purcei, mînzi - 1,0-1,2 ml pentru 10 kg de greutate vie.

La tratarea animalelor cu infecții respiratorii severe și salmoneloză, doza poate fi crescută la 1,5ml la 10 kg de greutate vie.

Înainte de utilizare, conținutul flaconului este bine agitat până când se obține o suspensie omogenă. Dacă doza de medicament depășește 20 ml pentru cai și bovine, 10 ml pentru viței, mînzi, porci și oi, medicamentul se inoculează în mai multe locuri de injectare.

4.10 Supradozare

Utilizând corect acest medicament, nu se observă efecte secundare.

4.11 Perioada de așteptare:

Sacrificarea animalelor pentru carne este permisă nu mai devreme de 30 de zile de la încetarea utilizării medicamentului. Carnea de animalele sacrificate forțat înainte de expirarea timpului de așteptare, poate fi folosită pentru hrănirea carnivorelor.

Timpul de așteptare pentru laptele obținut de la animalele tratate este de 3 zile. Înainte de expirarea perioadei specificate, laptele poate fi administrat în alimentația animalelor după tratare termică.

5. PROPRIETĂȚI FARMACOLOGICE

5.1 Proprietăți farmacodinamice:

Combinăția de antibiotice care alcătuiesc medicamentul, acționează bactericid împotriva microorganismelor gram-pozitive și gram-negative. Amoxicilina distruge peretele celular al microorganismelor, care asigură accesul la gentamicină în celulă și extinde spectrul de acțiune. Medicamentul nu acționează asupra anaerobilor, ciupercilor patogene, virusilor și protozoarelor

5.1.1 Grupa farmacoterapeutică: antimicrobiene combinate

Codul ATC: QJ01RA01

5.1.2 Mecanism de acțiune

Amoxicilina, parte a medicamentului, este un antibiotic semisintetic din grupele de peniciline, prezentînd o activitate cu spectru larg împotriva microorganismelor gram-pozitive și gram-negative, cum ar fi: spp Clostridium, Corynebacterium spp, Erysipelothrix rhusiopathiae, Listeria monocytogenes, Staphylococcus spp, Streptococcus spp ... , Streptococcus agalactiae, Actinobacillus spp., Escherichia coli, Salmonella spp., Fusobacterium spp., Haemophilus spp., Pasteurella spp., Leptospira spp., Klebsiella spp., Proteus spp., (cu excepția tulpini producătoare de penicilinază) rezistență față de medicament prezintă rickettsia, micoplasma și virusii.

Gentamicina posedă efect bactericid împotriva Escherichia coli, Klebsiella spp., Proteus spp., Enterobacter spp., Salmonella spp., Staphylococcus spp. (inclusiv a microorganismelor rezistente la penicilină). Gentamicina activ pătrunde prin membrana celulară bacteriană se leagă la subunitatea 30S ribozomal și inhibă sinteză proteinelor bacterilor patogene. Rezistența microbilor la medicament survine lent, iar tulpinile rezistente la acesta, sunt, de asemenea, rezistente la neomicină și kanamicină.

5.2 Proprietăți farmacocinetice

Când se administrează intramuscular, medicamentul este bine absorbit: concentrația bactericidă din ser se detectează după 30-60 de minute de la administrare și durează 20-24 ore. Componentele medicamentului se găsesc în concentrații terapeutice în rinichi, plămâni, în exudatele cavității pleurale și peritoneale, penetrează prin placentă. Componentele medicamentului nu se metabolizează, se excretă prin rinichi (80-95%), se excretă parțial cu bila.

6. PARTICULARITĂȚI FARMACEUTICE

6.1 Lista excipienților:

Macrogolglycerol ricinoleate, metilparaben, propilparaben, apă purificată

6.2 Incompatibilități:

Utilizarea concomitentă sau secvențială a medicamentului cu medicamente oto si nefrotoxice (streptomicina, kanamicina, neomicina) precum, diuretice si miorelaxante este contraindicată.



Utilizarea combinată cu tetraciclinele, macrolidele reduce activitatea antimicrobiană a medicamentului.

6.3 Perioada de valabilitate:

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

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

Medicamentul este eliberat în sticle de sticlă de 50, 100, 200, 250, 400, 450 și 500 ml.

6.6 Măsurile 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 "Belekotekhnika", per. Promyshlenny 9, 222823, p. Svisloci, districtul Pukhovicishii, regiunea Minsk, Republica Belarus, Telefon: +375 1713 70-716, e-mail: tam.korn@beleka.by

8. NUMĂRUL CERTIFICATULUI DE ÎNREGISTRARE

200054

9. DATA PRIMEI ELIBERĂRI A CERTIFICATULUI DE ÎNREGISTRARE

03 / 06 / 2020

10. DATA ULTIMEI REVIZUIRI A TEXTULUI

30 / 09 / 2016

