

PROSPECTUL MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR**BROVASEPTOL**

Pulbere pentru soluție injectabilă

Citiți cu atenție și în întregime acest prospect înainte de a începe să folosiți 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 reacții adverse nemenționate în acest prospect
- 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.

OOO "Brovafarma", Ucraina , or. Brovarî, bul. Nezavisimosti 18a, 07400

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

Brovaseptol, pulbere pentru soluție injectabilă.

1 g conține în calitate de substanță activă:

- | | |
|------------------------------|----------|
| Sulfadimedină sodică | - 300 mg |
| Sulfadiazină sodică | - 300 mg |
| Trimetoprim hidrosolubil 30% | - 400mg |

Pulbere omogenă, de culoare de la alb la galben pal, cu miros specific puțin pronunțat.
În set cu flacon cu diluant (soluție de clorură de sodiu de 0,9%).

3. INDICAȚII TERAPEUTICE

Bovine, ovine: tratamentul animalelor cu septicemie, pododermatită și abcese, în tratamentul bolilor respiratorii (rinită, bronșită, pneumonie); a tractului digestiv (disenteria anaerobă a mieilor, gastroenterite), a sistemului uro-genital (vaginită, uretrită, metrită, mastită), provocate de microorganisme sensibile la substanțele active a medicamentului dat.

Porcine: tratamentul animalelor cu pneumonie enzootică, agalaxia bacteriană a scroafelor, disenterie, boala edemelor, rujet, salmoneloză, pasteureloză provocate de agenți patogeni sensibili la sulfadimedină, sulfadiazină și trimetoprim.

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

Medicamentul nefolosit se utilizează în conformitate cu reglementările locale în vigoare. Ambalajele deșarte se interzice a fi folosite în scopuri casnice, ele se utilizează cu deșeurile menajere.

11. ATENȚIONĂRI SPECIALE

Atenționări speciale pentru fiecare specie-țintă:

Caprinele sunt sensibile la sulfonamide, prin urmare Brovaseptol se indică cu precauție, sub supravegherea medicului veterinar.

Rumegătoarelor, concomitent se administrează vitaminele grupei B.

Precauții speciale pentru utilizare la animale:

Este important ca pe durata tratamentului cu Brovaseptol pulbere pentru soluție injectabilă, animalele să primească la discreție apă și hrană bogată în proteine și vitamine. Bovinelor se admite administrarea intra-aortică lentă în cazul bolilor bacteriene a uterului, a ugerului și copitelor membrilor pelvine. Într-un punct se va administra tineretului – nu mai mult de 10 ml și animalelor adulte - de 20 ml.

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

În timpul lucrului cu Brovaseptol pulbere pentru soluție injectabilă e necesar de respectat regulile comune de igienă personală și a tehnicii securității prevăzute în lucru cu medicamente de uz veterinar. Persoanelor hipersensibile la componentele medicamentului li se recomandă evitarea contactului direct cu el. În caz de contact accidental cu pielea sau tunicile mucoase oftalmice, ele se spală din abundență cu apă. În caz de apariție a reacției alergice sau la îngerare, e important de adresat la o instituție medicală cât de repede posibil (cu sine de avut eticheta sau prospectul).

În timpul lucrului se interzice fumatul, consumul de alimente și băuturi.

La finisarea lucrului mâinile se spală cu apă și săpun.

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

A nu se administra animalelor în lactație și în ultimul trimestru a gestației.

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

Unele medicamente de uz veterinar, ex. salicilatele, fenilbutazonul, pot împiedica legarea sulfanilamidelor cu proteinele plasmei sangvine, astfel sporind toxicitatea sulfanilamidelor.

Derivatele acidului para-aminobenzoic (PABA) (ex. novocaina, tetracaina, clorhidrat de procainamidă scad acțiunea antimicrobiană a sulfanilamidelor prin sporirea nivelului de PABA în organism.

A nu se dilua cu soluție de novocaină!





Supradozare

Componentele preparatului sunt puțin toxice dar în caz de hipersensibilitate a organismului, supradozare sau durată lungă de administrare ele pot duce la reacții adverse în sistemul de hematopoeză și rinichi. La apariția primelor simptome dozajul se micșorează sau se anulează administrarea. La apariția schimbărilor din hemogramă (agranulocitoză, leucopenie ș.a.) se indică acid nucleic, preparate de fier și furaje bogate în proteine și vitamine.

Incompatibilități:

Este antagonist cu următoarele antibiotice: canamicină, levomicetină, monomicină, neomicină, ristomicină și ceforina. Incompatibile sunt și derivatele PABA care reciproc scad eficiența. Pe parcursul tratamentului a nu se folosi medicamente cu conținut de sulf (ex.sare glauber). Administrarea de lungă durată a Brovaseptol pulbere pentru soluție injectabilă suprimă activitatea microflorei simbiotice, scade nivelul de riboflavină, tiamină, vitamina C, acid nicotinic, a biotinei și a vitaminei A. Pe parcursul tratamentului, în urma interacțiunii cu hormonii sexuali din sânge, este posibilă inhibarea funcției gonadelor.

12. PERIOADA DE VALABILITATE

2 ani din data producerii.

După reconstituire - 6 zile cu respectarea condiției de păstrare în frigider la $T^{\circ}\text{C} +5+8^{\circ}\text{C}$.

A nu se folosi după expirarea termenului de valabilitate indicat pe ambalaj.

13. STATUT LEGAL

Se eliberează cu prescripție veterinară.

14. NATURA ȘI COMPOZIȚIA AMBALAJULUI PRIMAR

Flacoane din sticlă a câte 3,3 g și 6,6 g ,cu dop de cauciuc și capac din aluminiu plasate în cutii de carton.

Diluant: flacon din sticlă a câte 8 ml și 16 ml.

15. DATA ULTIMII REVIZUIRI A TEXTULUI

10/2021

16. DENUMIREA ȘI ADRESA IMPORTATORULUI ÎN R. MOLDOVA

SRL” Zoofarmagro”, m.Chișinău, str.Camienița 4a; tel/fax +373 022 855-071;

Tel +373 022 855-073; zoofarmagro@mail.ru



NUMAI PENTRU UZ VETERINAR