

PROSPECTUL MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR

TETRAMAST suspensie intramamară

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.
- 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

Numele și adresa „Medicamentum” SRL, R. Moldova, r. Anenii Noi,
s. Merenii Noi

telefon/fax: +373 /265/ 62-3-17, 62-2-46, 62-4-39

e-mail: contact@medicamentum.md

2. DENUMIREA MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR, CONCENTRAȚIA ȘI FORMA FARMACEUTICĂ ALE ACESTUIA **TETRAMAST, suspensie intramamară**

10 ml TETRAMAST suspensie intramamară conține:

Substanța activă:

Cloxacilină sodică – 300 mg

Sulfat de neomicină – 150 mg

Sulfatiazol de sodiu – 500 mg

Excipienți:

Ulei vegetal până la – 10 ml

3. INDICAȚII TERAPEUTICE (pe specii țintă)

Indicat în tratamentul mastitelor catarale, fibrinoase, purulente, seroase la vacile mulgătoare.





4. CONTRAINDICAȚII

Nu se administrează în caz de hipersensibilitate la substanțe active sau la excipient.

5. REACȚII ADVERSE

În general nu se cunosc.

Dacă observați efecte severe sau alte efecte nemenționate în acest prospect, anunțați medicul veterinar.

6. SPECII ȚINTĂ

- Bovine.

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

Înainte de administrare medicamentul se încălzește la temperatura $+35 - +37^{\circ}\text{C}$ și se agită.

Se mulge sfertul de uger inflammat, se spală cu apă caldă și săpun, apoi se dezinfectează.

Se administrează 10 ml medicament prin canalul mamelonului cu ajutorul seringii – cateter, prin manipulări ușoare spre a evita rănirea mucoasei.

După administrare se efectuează un masaj ușor al mamelonului (de jos în sus).

Se administrează o dată în zi, seara după mulsoare, timp de 3 – 5 zile.

8. PERIOADA DE AȘTEPTARE

Lapte bovine – 72 ore.

9. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A nu se lăsa la îndemâna copiilor.

A se păstra în loc uscat, la temperatura $18 - 20^{\circ}\text{C}$, ferit de lumină.

A nu se utiliza după data expirării marcată pe ambalaj.

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

Medicamentul nu se deversează în bazinele acvatice, fiind toxic pentru pești.

Orice medicament de uz veterinar neutilizat sau deșeu provenit din utilizarea unor astfel de medicamente trebuie eliminat în conformitate cu cerințele locale.

11. ATENȚIONĂRI SPECIALE (interdicții)

Atenționări speciale pentru fiecare specie țintă.

Nu se recomandă ca acest medicament să fie administrat altor specii decât bovinelor în lactație.



Precauții speciale pentru utilizarea la animale:

Folosirea medicamentului trebuie să se bazeze pe testarea sensibilității bacteriilor izolate de la animale. Dacă aceasta nu este posibil, terapia trebuie să se bazeze pe informațiile epidemiologice locale cu privire la sensibilitatea speciilor bacteriene țintă.

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

Antibioticele pot determina hipersensibilitate după injectare, ingestie sau contactul cu pielea. Hipersenzitivitatea poate fi legată de senzitivitatea încrucișată și invers.

Nu se va manipula acest medicament de către persoanele sensibile sau care au fost atenționate să nu manipuleze acest medicament.

Utilizare în perioada de gestație, lactație:

Poate fi utilizat în perioada de gestație și lactație la bovine.

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

Nu se cunosc.

Supradozare (simptome, proceduri de urgență, antidot), după caz.

Medicamentul este bine tolerat în cazul administrării pe cale intramamară, la vacile în lactație.

Nu se așteaptă apariția de reacții adverse în cazul administrării accidentale a unei supradoze.

Incompatibilități:

În absența studiilor de compatibilitate, acest medicament nu trebuie amestecat cu alte medicamente de uz veterinar.

12. PERIOADA DE VALABILITATE

Perioada de valabilitate în ambalaj original – 18 luni.

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

13. STATUT LEGAL

Se eliberează cu prescripție veterinară.

14. NATURA ȘI COMPOZIȚIA AMBALAJULUI PRIMAR

Seringi intramamare 10 ml, ambalate în cutie de carton, însoțite de prospectul de utilizare.

15. DATA ULTIMEI REVIZUIRI A TEXTULUI

12.2021

NUMAI PENTRU UZ VETERINAR

