



REZUMATUL CARACTERISTICILOR MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR

1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR

TETRAMAST

Suspensie intramamară pentru vacile mulgătoare.

2. COMPOZIȚIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ

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. FORMA FARMACEUTICĂ

Suspensie intramamară.

4. PARTICULARITĂȚI CLINICE

4.1. Specii țintă:

- bovine

4.2. Indicații pentru utilizare, cu specificarea speciilor țintă:

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

4.3. Contraindicații:

Nu se administrează în caz de hipersensibilitate la substanța activă sau la excipient.

4.4 Atenționări speciale pentru fiecare specie țintă.

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

4.5. Precauții speciale pentru utilizare

4.5.1 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.





4.5.2 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. Hipersensitivitatea poate fi legată de sensibilitatea încrucișată și invers.

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

4.6 Reacții adverse (frecvența și gravitate):

În general nu se cunosc.

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

4.7 Utilizare în perioada de gestație, lactație:

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

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

Nu se cunosc.

4.9 Cantități de administrat și calea de administrare:

Înainte de administrare medicamentul se va încălzi la temperatură +35 - +37°C și se va agita.

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 manipulații 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.

4.10 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.

4.11 Perioada de așteptare:

Lapte – 72 ore.

5. PROPRIETĂȚI FARMACOLOGICE

Grupa farmacoterapeutică: Combinații de substanțe antibacteriene pentru uz intramamar.

Codul ATC: QD06C





Agencia Națională pentru Siguranța Alimentelor
MD-2009, mun. Chișinău, str. M. Kogălniceanu, 63
ÎNREGISTRAREA DE STAT
A MEDICAMENTELOR DE UZ VETERINAR
APROBAT

5.1 Proprietăți farmacodinamice

Cloxacilina sodică este un antibiotic ce aparține grupului penicilinelor, care interferează cu sinteza peretelui celular și a creșterii active, astfel dezvoltând activitatea bactericidă. Sulfatul de neomicină este un antibiotic bactericid ce aparține clasei aminoglicozidelor și acționează prin inhibarea sintezei proteice. La concentrații scăzute, neomicina este bacteriostatică. Microorganismele susceptibile includ *S. aureus*, *E. coli*, *Klebsiella spp*, *Arcanobacterium pyogenes*. Streptococii sunt în mod normal rezistenți la neomicină. Sulfatiazolul de sodiu are un efect bacteriostatic. Grupul funcțional al sulfonamidelor are efect de inhibare competitiv al acidului p-aminobenzoic, care este un factor de creștere a microorganismelor.

5.2 Proprietăți farmacocinetice:

După administrarea intramamară medicamentul este absorbit la nivel sistemic în proporție foarte redusă. Este excretat în formă activă prin lapte iar cantitățile nesemnificative, ce sunt absorbite sistemic, sunt excrete prin urină și fecale.

6. PARTICULARITĂȚI FARMACEUTICE

6.1 Lista excipienților:

Ulei vegetal

6.2 Incompatibilități:

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

6.3 Perioada de valabilitate:

Valabilitate 18 luni în ambalaj original.

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

6.4 Condiții speciale pentru depozitare:

Medicamentul se depozitează la temperatura 15 - 20°C, ferit de lumină.

6.5 Natura și compoziția ambalajului primar:

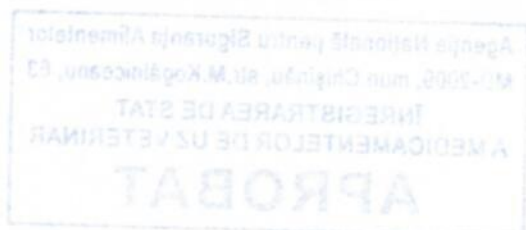
Seringi intramamare cu volumul de 10 ml.

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

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.





7. DEȚINĂTORUL LICENȚEI DE ACTIVITATE

SRL „Medicamentum”

MD 6527, Republica Moldova, r. Anenii Noi, s. Merenii Noi,

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

e-mail: medicamentum@mail.ru

www.medicamentum.md

8. NUMĂRUL CERTIFICATULUI DE ÎNREGISTRARE

210162

9. DATA PRIMEI ELIBERĂRI A CERTIFICATULUI DE ÎNREGISTRARE *(sau data reînnoirii certificatului de înregistrare)*

24.12.2021

10. DATA ULTIMEI REVIZUIRI A TEXTULUI

12.2021

